



# Medicina de Familia. SEMERGEN

<http://www.elsevier.es/semergen>



## 347/2129 - SEGUIMIENTO EN ATENCIÓN PRIMARIA DE UN CASO DE ELA

C. del Campo Guillén<sup>a</sup>, M. Segura Samper<sup>a</sup>, M. García Guerrero<sup>b</sup> y Á. Martínez Ureña<sup>a</sup>

<sup>a</sup>Médico Residente de 1<sup>er</sup> año de Medicina Familiar y Comunitaria. Centro de Salud Cartagena-Oeste. Cartagena.

<sup>b</sup>Médico de Familia. Centro de Salud Cartagena-Oeste. Cartagena.

### Resumen

**Descripción del caso:** Mujer de 51 años derivada por su médico de AP a urgencias hospitalarias por dificultad para la articulación del lenguaje. La paciente insiste en el inicio súbito de la disartria y en la ausencia de otra sintomatología neurológica acompañante. Se descarta patología intracraneal aguda, siendo alta en urgencias. Antecedentes de interés: Fumadora. Estudio hace dos años por astenia, dolor articular generalizado, fatigabilidad con cualquier actividad y ocasional claudicación mandibular, descartando: síndrome miasteniforme, enfermedad desmielinizante y ELA.

Concluyendo: SD de fatiga crónica/Fibromialgia. Tras empeorar la disartria, es remitida a neurología de urgencias, siendo ingresada, resultando todas las pruebas complementarias negativas. Tras comenzar con episodios de disfagia (sólidos y líquidos) y fasciculaciones en la lengua, se remite nuevamente a neurología, siendo finalmente diagnosticada.

**Exploración y pruebas complementarias:** Afebril. Alteración en articulación del lenguaje, sin otra debilidad o fatigabilidad objetivable a nivel oculomotor, bulbar, cervical o lumbar. No amiotrofias objetivables. No ptosis. ROT ++/++++. Examen sensitivo anodino. RNM cerebral normal. No datos electromiográficos para definir una enfermedad de la unión neuromuscular, afectación de primera ni de segunda motoneurona. Fibroendoscopia: normal. Último ingreso: EMG compatible con enfermedad de motoneurona (afectación en cuatro territorios).

**Orientación diagnóstica:** Esclerosis lateral amiotrófica (ELA) definida clínica y EMG con inicio bulbar.

**Diagnóstico diferencial:** Origen vascular, neoplásico, metabólico (diabetes, alcohol...), psicógeno, neuro-degenerativo (ELA, EM, Parkinson). miastenia gravis, enfermedades músculo-degenerativas.

**Comentario final:** La disartria como motivo de consulta obliga a descartar patologías agudas de origen tromboembólico o tumoral. La anamnesis, exploración física y observación de la evolución clínica son fundamentales. La ELA es una enfermedad rara, progresiva y en sus primeras fases puede pasar inadvertida. El diagnóstico es principalmente clínico y electrofisiológico. La ELA de inicio bulbar se caracteriza por disartria, disfagia, voz nasal y fasciculaciones en la lengua (típicas de la ELA).

### Bibliografía

1. National Institute of Neurological Disorders and Stroke. NINDS: Esclerosis Lateral Amiotrófica. [Revisado enero 3, 2018].
2. Enderby P. Disorders of communication: dysarthria. Handb Clin Neurol. 2013;110:273-81.

**Palabras clave:** Disartria. Electromiograma. Enfermedad motoneurona.