

NOTAS.-

- "**patron neurogeno**": con o sin actividad espontanea, patron voluntario reducido (perdida de U.Ms) con potenciales de U.M. de voltaje y fases aumentado/as. <u>Viene a significar denervacion muscular</u>
- **"patron miogeno"**: con o sin actividad espontanea, patron voluntario de interferencia precoz y voltaje global disminuido con aumento de potenciales de U.M. de bajo voltaje y duracion reducida. <u>Viene a significar perdida de fibra muscular</u>.
 - 1) Toda denervacion muscular de distribucion, radicular, plexular o troncular en una extremidad
 - 2) Sin distribucion radicular, plexular o troncular definida afectando de entrada o evolutivamente al menos tres extremidades.
 - 3) La ENG motora y sensitiva periferica en toda radiculopatia, por tanto de nivel lesional preganglionar, es obviamente normal. Los posibles hallazgos en las respuestas F y en los PES, son, en la monoradiculopatias, cuando menos discutibles. Los falsos negativos electrofisiologicos abundan en este grupo patologico.
 - 4) En toda plexopatia hay que esperar una ENGM periferica normal, una perdida de amplitud del potencial sensitivo en registro distal a la lesion plexular (ENGS patologica) y una .conduccion motora (EMT) y sensitiva (PES) a traves de la lesion plexular patologica. Ello es de sumo interes en los sindromes del desfiladero que pueden cursar sin denervacion muscular detectable por la EMG.
 - 5) Hay que esperar la ENG motora y sensitiva normales, esta ultima incluyendo los PES que objetivan, con su normalidad, un nivel sensitivo normal no solo a nivel periferico troncular, sino tambien radicular. La ENGM puede mostrar, maxime una baja amplitud del potencial motor, expresion de la perdida de unidades motoras.
 - 6) ENGM y ENGS han de ser ambas, siempre anormales, con baja amplitud de sus respectivos potenciales y valores de conduccion, determinados por los axones conservados, nunca inferiores al 70% de la media de los valores de referencia.
 - 7) La neuropatia mieliniopatica se distingue de la axonal, por mostrar la primera, valores de conduccion siempre muy por debajo del 70 % de la media de referencia y la presencia de bloqueos de conduccion (30% en EESS y 50% en EEII, en un trecho de escasos centimetros, proximal-distal, midiendo el area del potencial). En los casos de presentacion aguda y exploracion precoz, es importante distinguir un bloqueo axonal de uno desmielinizante, siendo una

segunda exploracion, mediados 5-6 dias (el bloqueo mielinopatico puede mantenerse el axonal forzosamente desaparece) el criterio mas adecuado para ello.

- 8) La ENGS patologica (ausencia o disminucion amplitud del potencial sensitivo) y la absoluta normalidad de toda la vertiente motora es el hallazgo unico y primordial que define el grupo. Neuronopatia sensitiva y Neuropatia axonal sensitiva son electrofisiologicamente indistinguibles. La conservacion del potencial sensitivo en presencia de semiologia clinica de fibra gruesa, sugiere sindrome tabetico en su mas amplio sentido (lesion preganglionar).
- 9) Una ER con respuesta decremental, escasa potenciación y aumento de jitter en la exploración MF apoya el <u>sindrome postsinapatico</u> tipo la Miastenia Gravis (musculo Trapecio para la ER y Frontal para la MF). Una respuesta decremental a baja frecuencia de estimulación con gran potenciación a frecuencias altas y aumento de Jitter que se corrige con la frecuencia de activación, sugiere el <u>sindrome presinaptico</u> tipo el sindrome de Lambert-Eaton. Las <u>miastenias</u> <u>congenitas</u> tienen electrofisiologicamente un comportamiento no muy distinto del de la M.Gravis, salvo la presencia de doble respuesta a un estimulo simple, en el sindrome del "canal lento" de los receptores de Ach. y en el caracterizado por el deficit de acetilcolinesterasa.
- 10) La miotonia individualizada, de la presente en las canalopatias, hace referencia a los casos de distrofia miotonica en los que no se registra "todavia" miotonia.
- 11) Si no en todas es muy frecuente la normalidad de la EMG en las miopatias congenitas y mitocondriales.

Leyenda de los anagramas:

AEsp: actividad espontánea (fibrilación, potenciales positivos)

DAF: descargas alta frecuencia

EMG: electromiografía

EMT: estimulación magnética transcraneal

ENG: electroneurografía

ENGM: electroneurografía motora **ENGS**: electroneurografía sensitiva

ER: estimulación repetitiva

MF: monofibra

mg: patrón miógeno

n: normal

nrg: patron neurógeno

p: patológico/a

PES: potenciales evocados somestésicos