

publisher	Universidad del Rosario
type	info:eu-repo/semantics/article
type	info:eu-repo/semantics/publishedVersion
title	Neuromyelitis Optica. Case Report
title	Neuromielitis óptica. Reporte de caso
subject	central nervous system; myelitis transverse; optic neuritis; immune system; multiple sclerosis
subject	sistema nervioso central; mielitis transversa; neuritis óptica; sistema inmune; esclerosis múltiple
source	Revista Ciencias de la Salud; Vol. 7, núm. 1 (2009); 95
source	1692-7273
source	2145-4507
source	Revista Ciencias de la Salud; Vol. 7, núm. 1 (2009); 95
source	Revista Ciencias de la Salud; Vol. 7, núm. 1 (2009); 95
rights	<a href="http://creativecommons.org/licenses/by-nc/4.0">http://creativecommons.org/licenses/by-nc/4.0</a>
rights	info:eu-repo/semantics/openAccess
relation	<a href="http://revistas.urosario.edu.co/index.php/revsalud/article/view/378/322">http://revistas.urosario.edu.co/index.php/revsalud/article/view/378/322</a>
language	spa
format	application/pdf
description	<p>Neuromyelitis Optica, also known as Devic's Syndrome, is a disease which combines optic neuritis and transverse myelitis. Some years ago it was considered as a form of multiple sclerosis. Actually, it is considered as a different disease, on the basis of the clinical, imaging, serology and immunopathology profile. A case of 29 years old female patient is reported, based on her clinical findings which began in the fifth postpartum month, with progressive lower limb paresis, associated with bilateral vision loss. This paper attempts giving a synoptic overview of this uncommon immune mediated demyelinating condition; it summarises the most important epidemiological parameters and presents the diagnostic and therapeutic possibilities available today.</p>
description	<p>La neuromielitis óptica, también conocida como síndrome de Devic, es una enfermedad que combina la neuritis óptica y la mielitis transversa. Hace unos años era considerada una forma de esclerosis múltiple; sin embargo, realmente es</p>

una enfermedad diferente, con características clínicas, imágenes, serología e inmunopatología propias. El presente artículo presenta el caso de una mujer de 29 años con un cuadro clínico que inicia en el quinto mes de postparto, con pérdida progresiva de la fuerza en miembros inferiores, asociada a pérdida de la agudeza visual bilateral. El objetivo es hacer, mediante el estudio de caso, una revisión amplia de esta enfermedad, poco común, mediada por un proceso inmune y desmielinizante. Para ello, se resumen los parámetros epidemiológicos más importantes y se presentan las posibilidades diagnósticas y terapéuticas disponibles actualmente.

identifier.uri <http://hdl.handle.net/10336/7436>

identifier <http://revistas.urosario.edu.co/index.php/revsalud/article/view/378>

date.available 2014-07-09T15:56:00Z

date.accessioned 2014-07-09T15:56:00Z

date 2010-05-18

creator Gutiérrez Álvarez, Ángela María

creator Quintero Cusguen, Patricia