



¿Trastorno conversivo tras la sospecha COVID19?

ID: 50 - 21

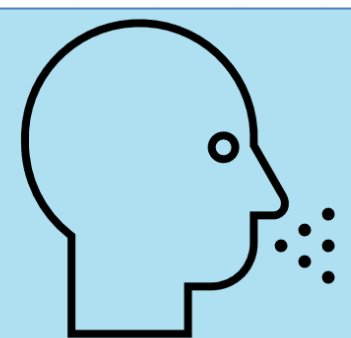
*Autoras: Laura Vázquez López, Elena Díaz Crespo, Isabel Prieto Checa

*Centro de trabajo: Centro de Salud Alpes (Madrid)



MOTIVO CONSULTA Y ANTECEDENTES

Mujer de 57 años, sin antecedentes de interés ni tratamiento habitual, que acude a nuestra consulta por alteración en el lenguaje, consistente en alteración del timbre, así como enlentecimiento en la emisión. La alteración es fluctuante en intensidad, pero persistente en el tiempo. Los síntomas se iniciaron tras sospecha de infección COVID19 (3 meses antes). Presenta, además, cefalea frontal con sensación de hormigueo. Los síntomas han supuesto una situación mobbing en el trabajo.



EXPLORACIÓN FÍSICA:

Comprende, nomina, emite y repite lenguaje. Discurso bradilálico, con disfonía, alteración leve en articulación

DIAGNÓSTICO DIFERENCIAL

EM

ELA

Enfermedad neuromuscular

Accidente isquémico

Tumor cerebral

Trastorno funcional

PRUEBAS COMPLEMENTARIAS

- Analítica sanguínea (perfil tiroideo, hemograma, autoinmunidad, serologías): sin alteraciones.
- TAC y RMN craneal: sin alteraciones.
- Fibrolaringoscopia: sin alteraciones.
- Punción lumbar: sin alteraciones.
- EMG: compatible con enfermedad de motoneurona.

DESARROLLO

Ante el diagnóstico diferencial planteado, se deriva a NRL. Tras resultados de pruebas iniciales, la paciente es derivada inicialmente a ORL, y neuropsiquiatría. Tras esto, es derivada a Psiquiatría por sospecha de trastorno conversivo. Continúa empeorando con afectación de la marcha y disfagia, por lo que, solicita realización de voluntades anticipadas a su médica de AP. Tras reevaluación en NRL y encontrarse cambios (reflejos exaltados, atrofia muscular), se decide ingreso en planta.

DIAGNÓSTICO

Esclerosis lateral amiotrófica con afectación bulbar



CONCLUSIÓN

La ELA es una enfermedad de degenerativa que afecta a las motoneuronas. El diagnóstico es clínico, se basa en criterios que incluyen síntomas y signos de afectación de primera y segunda motoneurona, y que no son explicables por ninguna otra causa. La mayoría de pacientes afectados por ELA mueren a los 3-5 años del diagnóstico. La necesidad de cuidados paliativos y acompañamiento desde Atención Primaria es fundamental para el abordaje de esta patología.

PALABRAS CLAVE: amyotrophic lateral sclerosis, speech, neurologic manifestations