



Resolución Directoral

Lima, 26 de Moviembre de 2021

VISTO:

El Expediente Nº 16413-21, y;

CONSIDERANDO:

Que, los artículos I y II del Título Preliminar de la Ley N° 26842 - Ley General de Salud dispone que, "la salud es condición indispensable del desarrollo humano y medio fundamental para alcanzar el bienestar individual y colectivo", y que "la protección de la salud es de interés público. Por tanto, es responsabilidad del Estado regularla, vigilarla y promoverla";

Que, mediante Resolución Ministerial Nº 826-2021/MINSA de fecha 05 de julio del 2021, que resuelve aprobar el documento denominado "Normas para la Elaboración de Documentos Normativos del Ministerio de Salud", cuya finalidad es fortalecer el rol de Rectoría Sectorial del Ministerio de Salud, de Salud (ANS) a través de sus Direcciones u Oficinas Generales, Órganos Desconcentrados y relacionadas con las etapas de planificación, formulación o actualización, aprobación, difusión, marco de sus funciones rectoras";

Que, a través de la Resolución Ministerial N° 456-2007/MINSA de fecha 04 de junio de 2007, se resuelve aprobar la Norma Técnica de Salud N° 050-MINSA/DGSP-V.02 Norma Técnica de Salud para la acreditación de Establecimientos de Salud y Servicios Médicos de Apoyo, cuya finalidad es "contribuir de apoyo según su nivel de complejidad, cuentan con capacidades para brindar prestaciones de calidad sobre la base del cumplimiento de estándares nacionales previamente definidos";

Que, mediante Nota Informativa Nº 07 - Neurología CSL-HONADOMANI.SB.2021 de fecha 27 de agosto de 2021, del Servicio de Sub Especialidades Pediátricas - Neurología Pediátrica, informando el listado de enfermedades raras y huérfanas de la Subespecialidad de Neurología Pediátrica, se procede a solicitar la adopción de la Guía de Práctica Clínica para el Diagnóstico y Tratamiento de Charcot-Marie-Tooth en Pediatría para el Hospital Nacional Docente Madre Niño "San Bartolomé";

Que, a través de la Nota Informativa Nº 841.2021.DP.HONADOMANI.SB de fecha 15 de noviembre de 2021, la Jefa del Departamento de Pediatría remitió al Director General el Informe Nº 078-J-OGC-2021-HONADOMANI-SB de fecha 15 de noviembre de 2021, del Jefe de la Oficina de Gestión de la Práctica Clínica para el Diagnóstico y Tratamiento de Charcot-Marie-Tooth en Pediatría, la misma que desarrolla una estructura acorde a la establecida en la metodología para la elaboración de las Guías de Práctica Clínica, lo que facilita su aprobación debido a tener una antigüedad menor de cinco años, recomendando continuar con el trámite de oficialización:

Que, a través de la Nota Informativa N° 277-2021-DA-HONADOMANI-SB de fecha 16 de noviembre de 2021, el Director Adjunto emitió opinión favorable para la oficialización mediante Resolución Directoral de la Adopción de la Guía de Práctica Clínica para el Diagnóstico y Tratamiento de la











Enfermedad de Charcot- Marie-Tooth en Pediatría de la Unidad de Atención Integral Especializada -Sub Unidad de Atención Integral Especializada Pediátrica y Sub Especialidades - Neurología Pediátrica aprobada por el Instituto Nacional de Salud Del Niño (INSN) - San Borja;

Que, mediante Memorando N° 279-2021-DG-HONADOMANI-SB de fecha 16 de noviembre de 2021, el Director General solicitó a la Oficina de Asesoría Jurídica la proyección del acto resolutivo correspondiente, para la adopción de la Guía de Práctica Clínica para el Diagnóstico y Tratamiento de la Enfermedad de Charcot- Marie-Tooth en Pediatría de la Unidad de Atención Integral Especializada - Sub Unidad de Atención Integral Especializada Pediátrica y Sub Especialidades - Neurología Pediátrica aprobada por el Instituto Nacional de Salud Del Niño (INSN) - San Borja;

Que, ante lo solicitado por la Jefa del Departamento de Pediatría y contando con la opinión favorable del Jefe de la Oficina de Gestión de la Calidad, así como del Director Adjunto; y considerando que los actos de administración interna se orientan a la eficacia y eficiencia de los servicios y a los fines permanentes de las entidades, y son emitidos por el órgano competente siendo su objeto física y jurídicamente posible, resulta necesario emitir el acto resolutivo de adopción de la Guía de Práctica Clínica para el Diagnóstico y Tratamiento de la Enfermedad de Charcot- Marie-Tooth en Pediatría la misma que tiene como objetivos: a) Lograr uniformidad de criterios diagnósticos y terapéuticos en el manejo integral del paciente pediátrico con Enfermedad de Charcot-Marie-Tooth; b) Iniciar de forma temprana y oportuna el tratamiento adecuado con recomendaciones basadas en la evidencia científica para disminuir el riesgo de secuelas importantes; c) Estandarizar el plan diagnóstico y terapéutico para el abordaje de la Enfermedad de Charcot-Marie-Tooth; y d) contribuir al cumplimiento de los objetivos funcionales y estratégicos según la normativa vigente del Ministerio de Salud;

Con la visación del Director Adjunto, del Jefe de la Oficina de Gestión de la Calidad, de la Jefa del Departamento de Pediatría y del Jefe de la Oficina de Asesoría Jurídica del Hospital Nacional Docente Madre Niño "San Bartolomé";

En uso de las facultades y atribuciones conferidas al Director General del Hospital Nacional Docente Madre Niño "San Bartolomé", mediante Resolución Viceministerial Nº 020-2021-SA/DVMPAS y del Reglamento de Organización y Funciones del Hospital Nacional Docente Madre Niño "San Bartolomé", aprobado mediante la Resolución Ministerial Nº 884-2003-SA/DM;

SE RESUELVE:

JCJCC/JNPI/ASP/JPGJ/J C.C.

OGC OAJ Dep. OEI

Artículo Primero. - Adoptar la "Guía de Práctica Clínica para el Diagnóstico y Tratamiento de la Enfermedad de Charcot- Marie-Tooth en Pediatría de la Unidad de Atención Integral Especializada -Sub Unidad de Atención Integral Especializada Pediátrica y Sub Especialidades - Neurología Pediátrica" aprobada por el Instituto Nacional de Salud Del Niño (INSN) - San Borja, para su aplicación en el Hospital Nacional Docente Madre Niño "San Bartolomé", la misma que en anexo adjunto forma parte integrante de la presente Resolución.

Artículo Segundo. Disponer que el Departamento de Pediatría se encargue de la implementación, difusión y supervisión del cumplimiento de la Guía de Practica Clinica adoptada en el artículo primero de la presente Resolución.

Artículo Tercero.- Disponer que, la Oficina de Estadística e Informática a través del responsable del Portal de Transparencia de la Institución, se encargue de la publicación de la presente resolución en el portal de la página web del Hospital Nacional Docente Madre Niño "San Bartolomé" (www.sanbartolome.gob.pe)

MINISTERIO DE SALUD HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADREMIND SAM

CARDENAS

Registrese, Comuniquese y Publiquese

HONADOMANI "SAN BARTOLOME"

OFICINA DE ESTADISTICA E INFORMAÇÃO















GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA EL DIAGNÓSTICO Y TRATAMIENTO DE LA ENFERMEDAD DE CHARCOT-MARIE-TOOTH EN PEDIATRÍA

FIRMA DIGITAL INSTITUTE OF STATE OF STA

rmado digitalmente por VELIZ ILVA Emma Victoria FAU 552196725 soft otivo: Doy V° B° echa: 29.10.2020 17:34:33 -05:00

UNIDAD DE ATENCIÓN INTEGRAL ESPECIALIZADA

SUB UNIDAD DE ATENCIÓN INTEGRAL ESPECIALIZADA PEDIÁTRICA

HISPIE - Instituto Nacional de Sefud del ferio San Eorja

Firmado digitalmente por MEZA DIAZ Miquel Albedo FALL 20552196725 solt Motivo: Doy V° 8° Fecha: 22.10.2020 15:28:10 -05:00

FIRMA DIGITAL Instituto Nacional de Salud dei Isiño San Barja

Firmado digitalmente nor KOC GONZALES Daniel Gabino FAU 20552196725 soft Mativo: Doy V* B* Fecha: 16.10.2020 05:18:42 -05:00

FIRMA DIGITAL

Firmado digitalmente por MARTINEZ ESTEBAN Peggy Carol FAU 20552196725 soft Motivo: Dov V* 8° Fecha: 15.10.2020 12:11:46 -05:00

Y SUB ESPECIALIDADES

NEUROLOGÍA PEDIÁTRICA



Elaborado por:

Sub Unidad de
Atención Integral
Especializada
Pediátrica y Sub
Especialidades Neurología Pediátrica

Revisado por:

- Unidad de Atención
 Integral Especializada
- Sub Unidad de Atención
 Integral Especializada
 Pediátrica y Sub
 Especialidades
- Unidad de Gestión de la Calidad

Aprobado por:
Dra. Elizabeth Zulema
Tomas Gonzales de
Palomino

Directora General del Instituto Nacional de Salud del Niño San Borja

Fecha: Octubre 2020

Código : GPC-001/INSNSB/UAIE/SUAIEPSE -NEUROLOGIA PEDIATRICA- V.01

Fágina: 1 de 37



GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA EL DIAGNÓSTICO Y TRATAMIENTO DE LA ENFERMEDAD DE CHARCOT-MARIE-TOOTH EN PEDIATRÍA

Índice

haven	FINALII	DAD	4			
II	OBJETIVO					
III	ÁMBITO	D DE APLICACIÓN	4			
IA		STICO Y TRATAMIENTO DE ENEFRMEDAD DE CHARCOT-MARIE-TOOTH				
		NOMBRE Y CODIGO				
V	CONSID	ERACIONES GENERALES	5			
	5.1 I	DEFINICIÓN	5			
		ETIOLOGÍA				
	5.3 F	FISIOPATOLOGÍA	6			
	5.4 A	ASPECTOS EPIDEMIOLÓGICOS	6			
	5.5 F	FACTORES DE RIESGO ASOCIADO	6			
	5.5.1	Medio ambiente	e			
	5.5.2	Estilos de vida	Е			
	5.5.3	Factores hereditarios	7			
VI	CONSID	ERACIONES ESPECÍFICAS	7			
	6.1	UADRO CLINICO	7			
	6.1.1	Signos y sintomas	7			
	6.1.2	Interacción cronológica	8			
100	6.1.3	Gráficos, diagramas o fotografías	8			
2,44	6.2 D	PIAGNÓSTICO	8			
	6.2.1	Uriterios de diagnóstico	8			
	6.2.2	Diagnóstico diferencial	9			
	6.3 E	XÁMENES AUXILIARES	13			
	631	De Patología clínica	30			

Fecha: Octubre 2020

Código: GPC-001/INSNSB/UAIE/SUAIEPSE -NEUROLOGIA PEDIATRICA- V.01

Página: 2 de 37



		De imágenes	.3
	6.3.2	De imagenes	12
		De exámenes especiales complementarios	
6	5.4 N	AANEJO SEGÚN NIVEL DE COMPLEJIDAD Y CAPACIDAD RESOLUTIVA1	9
	6.4.1	Medidas generales y preventivas	19
	6.4.2	Terapéutica	20
	6.4.3	Efectos adversos o colaterales del tratamiento	20
	6.4.4	Signos de alarma	21
	6.4.5	Criterios de Alta	22
	6.4.6	5 Pronóstico	22
	6.5	COMPLICACIONES	23
	6.6	CRITERIOS DE REFERENCIA Y CONTRARREFERENCIA	23
		FLUXOGRAMA	
)S	
VII	ANEXC	J5	3/
17111	REFER	ENCIAS BIBLIOGRÁFICAS O BIBLIOGRAFÍA	J.





FINALIDAD

Contribuir con un instrumento de apoyo técnico que oriente la toma de decisiones clínicas basadas en recomendaciones sustentadas con la mejor evidencia disponible, donde se establecen los parámetros para protocolizar el algoritmo diagnóstico y manejo de la Enfermedad de Charcot-Marie-Tooth en los pacientes pediátricos que demandan atención especializada en el Instituto Nacional de Salud del Niño San Borja, contribuyendo a su vez como medio de referencia en el manejo integral de esta patología a nivel nacional.

II OBJETIVO

La presente Guía de Práctica Clínica, tiene como Objetivos:

- Lograr uniformidad de criterios diagnósticos y terapéuticos en el manejo integral del paciente pediátrico con Enfermedad de Charcot-Marie-Tooth.
- Iniciar de forma temprana y oportuna el tratamiento adecuado con recomendaciones basadas en la evidencia científica para disminuir el riesgo de secuelas importantes.
- Estandarizar el plan diagnóstico y terapéutico para el abordaje de la Enfermedad de Charcot-Marie-Tooth.
- Contribuir al cumplimiento de los objetivos funcionales y estratégicos del Instituto Nacional de Salud del Niño San Borja según la normatividad vigente del Ministerio de Salud.

III ÁMBITO DE APLICACIÓN

La presente Guía de Práctica Clínica, es de aplicación en la Unidad de Atención Integral y Sub Unidad de Atención Integral Especializada Pediátrica y Sub Especialidades, específicamente en los servicios clínicos y de ayuda diagnostica que estén involucrados en el diagnóstico y tratamiento del paciente pediátrico con Enfermedad de Charcot-Marie-Tooth, en el Instituto Nacional de Salud del Niño San Borja.

Es para uso del profesional médico, especialista de pediatría con sus subespecialidades, principalmente de neurología pediátrica.

Adicionalmente, puede ser usado por las demás instituciones públicas de salud a nivel nacional que cuenten con la especialidad.



IV DIAGNÓSTICO Y TRATAMIENTO DE ENFERMEDAD DE CHARCOT-MARIE-TOOTH

4.1 NOMBRE Y CODIGO

NEUROPATÍA HEREDITAKIA MUTURA Y SENSORIAL: DONDE SE INCLUYE LA

ENFERMEDAD DE CHARCOT-MARIE-TOOTH

CIE 10: G60.0

V CONSIDERACIONES GENERALES

5.1 DEFINICIÓN

La enfermedad de Charcot-Marie-Tooth (CMT), o Neuropatía hereditaria sensitivo - motora, es un subtipo de neuropatía hereditarias primaria, y consiste en un espectro de trastornos causados por mutaciones en varios genes cuyos productos proteicos se expresan en mielina y/o estructuras axonales dentro de los nervios periféricos, causando alteración a este nivel y produciendo síntomas de disfunción mixta de nervio periférico (1, 2, 3).

5.2 ETIOLOGÍA (4,5)

La etiología de la enfermedad de Charcor-Marie-Toorh es genérica.

Diversos tipos de mutaciones se han asociado con CMT, incluidas las duplicaciones y deleciones de genes completos, así como mutaciones puntuales. Por ejemplo, la duplicación del gen PMP22 causa CMT1A, el subtipo más común (aproximadamente 50%).



Las principales categorías de CMT son los tipos 1 a 7, así como una categoría ligada a X (CMTX). Dentro de cada categoría, a una enfermedad específica asociada con un gen particular se le asigna una letra (por ejemplo, CMT1A, CMT1B, etc.). La CMT es genéticamente heterogénea con numerosos genes causantes identificados hasta la fecha, pero la gran mayoría de los casos (aproximadamente 90% de pacientes con CMT) se atribuyen a mutaciones en solo cuatro genes: PMP22, MPZ, GJB1 y MFN2.



5.3 FISIOPATOLOGÍA (6,7,8,9)

Una vez producida la mutación genética (sea duplicación, deleción, o mutación puntual), se producen productos proteicos anormales, que conlleva posteriormente un defecto subyacente en la mielinización del sistema nervioso periférico y la función axonal, causando una disfunción del nervio periférico tanto motora como sensitiva.

La asociación de diferentes mutaciones dentro del mismo gen con varios fenotipos clínicos es un hallazgo común en este grupo de neuropatías periféricas. Esta variabilidad sugiere que estos trastornos representan un espectro de fenotipos relacionados.

Ver Anexo 1.

5.4 ASPECTOS EPIDEMIOLÓGICOS (10,11)

La enfermedad de CMT presenta una incidencia estimada de 1 por cada 2,500 nacidos vivos, y una prevalencia global estimada de 40 por 100,000; y varía de 10 a 82 por 100,000 en diferentes informes.

Los tipos 1 y 2 de CMT representan la mayor proporción de pacientes.

Es considerada la neuropatía hereditaria más frecuente y uno de los trastornos neurogenéticos más comunes.

5.5 FACTORES DE RIESGO ASOCIADO

5.5.1 Medio ambiente

No existe una predisposición étnica ni geográfica conocida, sin embargo, algunos casos identificados se registran en familias de Europa del este o judío eshkenasis.

Ocasionalmente, la expresión clínica de CMT puede ser agudamente provocada por exposición a drogas neurotóxicas, como vincristina. Se han publicado casos de niños con neuropatías hereditarias, que tras exposición con vincristina, progresaron a tetraplejía en días a semanas. (2,12)



5.5.2 Estilos de vida

No aplica, dado que el problema es primario hereditario.

Fecha: Octubre 2020 Código: GPC-001/INSNSB/UAIE/SUAIEPSE –
NEUROLOGIA PEDIATRICA- V.01



5.5.3 Factores hereditarios (13,14)

La consanguinidad es un factor de riesgo importante en los casos de neuropatía periférica primaria por transmisión autosómica recesiva, aunque no es la transmisión más frecuente en CMT.

Muchos son mutaciones de novo, y varios de ellos no transmitirán a futuras generaciones debido a la falta de capacidad reproductiva en muchos pacientes severamente afectados.

Formas recesivas tienden a empezar en edades tempranas (incluso en recién nacidos) y tienen curso más severo que las formas dominantes, y van con retraso motor, pérdida de deambulación, y otros signos asociados.

El género masculino sería un factor subyacente en los casos de CMT ligado X.

VI CONSIDERACIONES ESPECÍFICAS

6.1 CUADRO CLINICO

Ver anexo 2.

6.1.1 Signos y síntomas (15,16,17)

Incluso ante la ausencia de una historia familiar clara de neuropatía, características que aumentan la sospecha de CMT incluyen:

- Síntomas de progresión lenta
- Deformidades del pie (pie cavo y dedos en martillo)
- Falta de síntomas sensoriales positivos a pesar de una clara implicación sensorial.

Sin embargo, una característica clave de presentación, el pie cavo, también puede estar presente de forma aislada como un fenómeno idiopático, a veces hereditario. Por lo tanto, es importante examinar a un paciente con pie cavo en busca de otras características de CMT antes de continuar con las pruebas de diagnóstico. Otros síntomas o signos incluyen:



- Debilidad muscular de predominio distal (marcada debilidad peronea)
- Atrofia muscular distal (mayor en pies)
- Anormalidades de la marcha (con mayor dificultad en marcha de talones)
- Déficits sensoriales (predominio en pies)

Fecha: Octubre 2020 Código: GPC-001/INSNSB/UAIE/SUAIEPSE - NEUROLOGIA PEDIATRICA - V.01

Página: 7 de 37



- Arreflexia predominio distal
- Antecedentes familiares de pie cavo y CMT.

Los pacientes con pie cavo aislado y ninguna de las otras características clínicas asociadas con CMT deben ser monitoreados para el desarrollo de esas características, pero no requieren aún estudios electrofisiológicos ni pruebas genéticas.

Ver anexo 3.

6.1.2 Interacción cronológica (17,18)

La presentación inicial más común de CMT en la edad pediátrica es la debilidad distal y la posterior atrofia que se manifiesta con caída del pie y pie cavo, asociado en muchos casos a un retraso en el desarrollo motor. Los síntomas sensoriales a menudo están presentes, pero son menos prominentes. Más adelante en el curso, se producen deformidades en los pies, como dedos en martillo, junto con debilidad y atrofia de las manos.

La enfermedad puede presentarse desde edades precoces, como en recién nacidos o infancia temprana. Mientras la presentación sea más precoz, tendrá un retraso motor más significativo, con una peor calidad de vida y una menor esperanza de la misma. En las de presentación infantil o escolar, es preciso el diagnostico precoz y rehabilitación temprana, para mantener una buena calidad de vida y en lo posible enlentecer el avance de la enfermedad. Cabe recalcar que el inicio de enfermedad varía según cada subtipo (ver anexo 2).

6.1.3 Cráficos, diagramas o fotografías En Anexos.

6.2 DIAGNÓSTICO



6.2.1 Criterios de diagnóstico

Los pacientes pediátricos con muchas de las anormalidades descritas como tipicas en CMT deben ser referidos primeros a estudios electrofisiológicos (velocidad de conducción nerviosa y electromiografía), seguido por test genético (19,20).



6.2.2 Diagnóstico diferencial (2,3,5,17,21,22,23,24)

El diagnóstico diferencial de CMT incluye otras neuropatías de etiología hereditaria, así como neuropatías periféricas adquiridas de diversas causas.

- · Condiciones hereditarias:
 - El pie cavo idiopático, puede causar algo de dolor en el pie y dificultades para caminar, y aumentar la sospecha de CMT. Sin embargo, esta condición no implica una neuropatía detectable. La electromiografía (EMG) puede ayudar a diferenciar entre pie cavo idiopático y CMT. Las pruebas genéticas no están indicadas si el EMG no muestra la presencia de una neuropatía.
 - o La polineuropatía amiloide familiar (PAF), representa un grupo de trastornos multisistémicos autosómicos dominantes comunes asociados con polineuropatía. A diferencia de la CMT, la PAF generalmente se presenta en la edad adulta con dolor progresivo y pérdida sensorial.
 - O La ataxia de Friedreich, es un trastorno autosómico recesivo. Casi todos los pacientes presentan ataxia y dificultad para la marcha. Los reflejos tendinosos profundos eventualmente se pierden en la mayoría de los pacientes. Las manifestaciones adicionales pueden incluir atrofia óptica, disfagia, disartria, debilidad motora, alteraciones en propiocepción y vibración, agudeza visual reducida, pérdida auditiva, disfunción vesical, cifoscoliosis, miocardiopatía y diabetes mellitus. Los fenotipos atípicos incluyen aquellos con enfermedad de inicio tardío, reflejos preservados, espasticidad de miembros inferiores y/o ausencia de miocardiopatía.
 - O La enfermedad de Refsum, es un trastorno autosómico recesivo causado por mutaciones en el gen PHYH, que representa aproximadamente el 90% de casos, o en el gen PEX7. El inicio de los síntomas varía desde la infancia hasta la mediana edad. Las características clínicas iniciales generalmente incluyen deterioro de la visión debido a retinitis pigmentosa, y anosmia. La hipoacusia neurosensorial, la ataxia, la polineuropatía periférica, la ictiosis y los defectos de conducción cardíaca se desarrollan más tarde. La neuropatía se asemeja a CMT desmielinizante debido a la presencia de pie cavo, curso progresivo y características desmielinizantes; los estudios de conducción nerviosa a





menudo muestran una velocidad de conducción lenta. El análisis del líquido cefalorraquídeo muestra una concentración elevada de proteínas sin un aumento de las células.

- o La enfermedad de Krabbe, es un trastorno autosómico recesivo poco frecuente causado por la deficiencia de galactocerebrosidasa. La mayoría de los pacientes con enfermedad de Krabbe presentan síntomas dentro de los primeros seis meses de vida; aproximadamente el 10% inicia en etapas posteriores, incluida la edad adulta. Una neuropatía sensorial motora periférica ocurre en todos los pacientes, pero las formas de inicio temprano están dominadas por síntomas relacionados con la disfunción del sistema nervioso central, que incluyen irritabilidad, retraso o regresión del desarrollo, espasticidad de las extremidades, hipotonía axial, ausencia de reflejos, atrofia óptica y microcefalia. Con el tiempo aparecen convulsiones y espasmos extensores tónicos.
- o La leucodistrofia metacromática, es una enfermedad de almacenamiento lisosomal autosómica recesiva causada por mutaciones en el gen de la arilsulfatasa A (ARSA). La neuropatía periférica ocurre en todas las formas y puede ser una característica de presentación, particularmente en la forma infantil tardía. La forma infantil tardía se presenta desde los seis meses hasta los dos años; los primeros signos incluyen regresión de las habilidades motoras, dificultad para caminar, ataxia, hipotonía, respuestas plantares extensoras. atrofia óptica y neuropatía periférica. La forma juvenil se presenta entre los 3 y los 16 años de edad con trastornos de la marcha, discapacidad intelectual, ataxia, signos de las neuronas motoras superiores y neuropatía periférica. Pueden ocurrir convulsiones.
- La ataxia ocular apraxia tipo 1 (AOA1), es un trastorno autosómico recesivo causado por mutaciones en el gen APTX. Se caracteriza por ataxia cerebelosa, apraxia oculomotora, atrofia cerebelosa y una neuropatía sensitivomotora axonal severa que puede parecerse a la CMT. Las manifestaciones adicionales incluyen hipoalbuminemia y elevación del colesterol total en suero.



Fecha: Octubre 2020

Página: 10 de 37



- La adrenomieloneuropatía (AMN), es una forma de adrenoleucodistrofia, un trastorno ligado al cromosoma X causado por mutaciones en el gen ABCD1. La AMN generalmente se presenta en hombres adultos entre 20 y 40 años de edad. La manifestación primaria es la disfunción de la médula espinal con paraparesia espástica progresiva, control anormal del esfínter y disfunción sexual. La disfunción gonadal puede preceder a las anomalías motoras. La mayoría tiene insuficiencia suprarrenal. La AMN también puede presentarse como un trastorno cerebeloso progresivo.
- Las neuropatías motoras hereditarias distales, son un grupo de trastornos genéticos heterogéneos poco frecuentes caracterizados por debilidad motora distal (lenta y progresiva) y neuropatía distal. Se distinguen de la CMT por la ausencia de compromiso sensorial.
- Las neuropatías hereditarias sensoriales y autonómicas (HSAN), ocurren con mucha menos frecuencia que la CMT. La característica principal de estas condiciones es la pérdida de fibras grandes mielinizadas y no mielinizadas. El HSAN tipo I, la forma más común, se caracteriza por la degeneración del ganglio de la raíz dorsal y las neuronas motoras, lo que lleva a la pérdida sensorial distal y luego al desgaste muscular distal con debilidad e hipoacusia neurosensorial variable. La necrosis ósea y la amputación distal espontánea pueden ocurrir. Los síntomas a menudo comienzan en la primera infancia, pero pueden retrasarse hasta la tercera década.
- o Las distrofias musculares distales, son un grupo heterogéneo de miopatías genéticas raras caracterizadas por debilidad que comienza distalmente en los brazos y/o piernas y progresa gradualmente para afectar los músculos proximales. Casi todas las formas de miopatía distal pueden presentarse ya en la segunda década, aunque el inicio suele tener entre 40 y 60 años de edad.
- o Varios **trastornos mitocondriales** están asociados con la neuropatía periférica:
- La encefalopatía neurogastrointestinal mitocondrial (MNGIE) es un trastorno multisistémico caracterizado por una dismotilidad gastrointestinal severa y progresiva, caquexia, ptosis, oftalmoplejía u oftalmoparesia, polineuropatía





simétrica y leucoencefalopatía asintomática. La edad de inicio, el orden de presentación de los síntomas y la tasa de progresión de la enfermedad son muy variables.

La neuropatía, la ataxia y la retinitis pigmentosa (NARP) se caracterizan por una combinación variable de retraso del desarrollo, polineuropatía sensorial, ataxia, retinopatía pigmentaria, debilidad muscular, epilepsia y demencia. El inicio de la infancia tardía o de adultos es más común

Condiciones adquiridas:

- La neuropatía periférica adquirida puede ser idiopática o ser causada por enfermedades sistémicas (como diabetes mellitus, infección crónica por VIH, hipotiroidismo. deficiencias vitamínicas, neurosífilis y neuroborreliosis), mecanismos inflamatorios e inmunomediados (como polineuropatía desmielinizante inflamatoria crónica [CIDP], vasculitis y neoplasia oculta) y toxinas (alcohol, quimioterapia y metales pesados).
- Polineuropatía desmielinizante inflamatoria crónica (CIDP): Patología más importantes para reconocer en el diagnóstico diferencial de CMT. CIDP es un trastorno de los nervios periféricos y las raíces nerviosas con varias variantes. Los componentes celular y humoral del sistema inmune parecen estar involucrados en su patogénesis y sus variantes. La forma clásica es bastante simétrica y la afectación motora es mayor que la sensorial. La debilidad está presente en los músculos proximales y distales. La mayoría de los pacientes tienen reflejos osteotendinosos disminuidos o ausentes. El curso puede ser progresivo o recurrente-remitente. En algunos casos, CIDP puede imitar CMT. Los estudios de conducción nerviosa en CIDP generalmente muestran una desaceleración no uniforme y no homogénea con bloqueos de conducción parcial o completa. Este hallazgo puede ayudar a diferenciar la CIDP de la CMT, ya que la conducción nerviosa que se desacelera en las formas desmielinizantes de la CMT suele ser difusa y homogénea.





6.3 EXÁMENES AUXILIARES

La evaluación diagnóstica, a pesar de la amplia disponibilidad de pruebas genéticas, todavía se centra en la electromiografía (EMG) en muchos casos. Las pruebas genéticas son clave para confirmar el diagnóstico después de EMG. Sin embargo, puede ser apropiado omitir EMG e ir directamente a las pruebas genéticas en un paciente con antecedentes familiares confirmados de CMT, especialmente cuando un pariente tiene una mutación conocida (1,2,3,5,17).

6.3.1 De Patología clínica

No se realizan de rutina ni tienen ayuda diagnéstica.

6.3.2 De imágenes

No se realizan de rutina ni tienen ayuda diagnóstica (25).

6.3.3 De exámenes especiales complementarios

6.3.3.1 Estudios electrofisiológicos (17, 21, 22)

La electromiografía (EMG) es el siguiente paso en la evaluación, una vez que un historial completo y un examen físico hacen sospechar la presencia de CMT. Cuando lo realizan neurofisiólogos entrenados y experimentados, EMG es un estudio de diagnóstico eficiente y altamente informativo que puede confirmar o refutar la presencia de una polineuropatía compatible con el diagnóstico de CMT y determinar la fisiología probable de la neuropatía. Para la mayoría de los pacientes sin antecedentes familiares de CMT, es importante realizar EMG antes de las pruebas genéticas, ya que la ausencia de una neuropatía indicaría que las pruebas genéticas para CMT son innecesarias, mientras que la fisiología de una neuropatía detectada en EMG ayudará a guiar la interpretación de pruebas genéticas posteriores.

Driving to Particular SAN Particular

En algunas situaciones, pueden justificarse las pruebas genéticas inmediatas (en lugar de EMG), como cuando el paciente tiene un familiar afectado que ya tiene una mutación CMT conocida o si CMT1A parece probable según las características clínicas o los antecedentes familiares. CMT1A es el tipo más común de CMT, y la prueba genética es muy simple y rápida.



Una prueba de electromiografía generalmente involucra dos componentes, estudios de conducción nerviosa (ECN) y el estudio EMG con aguja; este último también se conoce como evamen de aguia. La parte ECN de la prucha puede detectar signos de desmielinización (a través de velocidades de conducción lentas, latencias distales prolongadas, latencias de respuesta F prolongadas, bloqueo de conducción y / o dispersión temporal) y pérdida axonal (a través de potenciales nerviosos de baja amplitud). Sin embargo, los potenciales nerviosos de baja amplitud pueden ser compatibles con varios tinos diferentes de enfermedad neuromuscular. Por lo tanto, estos hallazgos, si están presentes, deben correlacionarse con anormalidades neurogénicas en el examen EMG con aguja para confirmar la presencia de una neuropatía axonal. En algunos casos, habrá características de desmielinización y pérdida axonal, que se han descrito en ciertos subtipos de CMT. En otros, el EMG puede ser normal, lo que indica que la CMT no está presente, o puede ser anormal, lo que indica que el proceso de la enfermedad no es CMT sino algo completamente diferente, como una miopatía o un trastorno de la unión neuromuscular.

6.3.3.2 Test genético y consejería (9, 26, 27)

Las pruebas genéticas son un componente clave de la evaluación de diagnóstico para CMT y son necesarias para la confirmación de diagnósticos específicos de subtipo.

El asesoramiento genético debe estar disponible para todos los pacientes y familias con sospecha de neuropatía hereditaria. Se debe proporcionar información sobre las pruebas genéticas y sus implicaciones. Las pruebas prenatales para embarazos con mayor riesgo son posibles para algunos tipos de CMT si ya se conoce la mutación que causa la enfermedad en la familia.

El cribado genético de parientes asintomáticos de un paciente diagnosticado con CMT es una opción, pero la evaluación del riesgo depende de varios factores, incluida la precisión del diagnóstico, la determinación del modo de herencia para la familia individual y la identificación de una variante patógena específica en un afectado relativo por pruebas genéticas moleculares.

Página: 14 de 37



Fecha: Octubre 2020



6.3 EXÁMENES AUXILIARES

La evaluación diagnóstica, a pesar de la amplia disponibilidad de pruebas genéticas, todavía se centra en la electromiografía (EMG) en muchos casos. Las pruebas genéticas son clave para confirmar el diagnóstico después de EMG. Sin embargo, puede ser apropiado omitir EMG e ir directamente a las pruebas genéticas en un paciente con antecedentes familiares confirmados de CMT, especialmente cuando un pariente tiene una mutación conocida (1,2,3,5,17).

6.3.1 De Patología clínica

No se realizan de rutina ni tienen ayuda diagnóstica.

6.3.2 De imágenes

No se realizan de rutina ni tienen ayuda diagnóstica (25).

6.3.3 De exámenes especiales complementarios

6.3.3.1 Estudios electrofisiológicos (17, 21, 22)

La electromiografía (EMG) es el siguiente paso en la evaluación, una vez que un historial completo y un examen físico hacen sospechar la presencia de CMT. Cuando lo realizan neurofisiólogos entrenados y experimentados, EMG es un estudio de diagnóstico eficiente y altamente informativo que puede confirmar o refutar la presencia de una polineuropatía compatible con el diagnóstico de CMT y determinar la fisiología probable de la neuropatía. Para la mayoría de los pacientes sin antecedentes familiares de CMT, es importante realizar EMG antes de las pruebas genéticas, ya que la ausencia de una neuropatía indicaría que las pruebas genéticas para CMT son innecesarias, mientras que la fisiología de una neuropatía detectada en EMG ayudará a guiar la interpretación de pruebas genéticas posteriores.

Dré duana deng 8.

Mento de Carlo de Ca

Fecha: Octubre 2020

En algunas situaciones, pueden justificarse las pruebas genéticas inmediatas (en lugar de EMG), como cuando el paciente tiene un familiar afectado que ya tiene una mutación CMT conocida o si CMT1A parece probable según las características clínicas o los antecedentes familiares. CMT1A es el tipo más común de CMT, y la prueba genética es muy simple y rápida.



Una prueba de electromiografía generalmente involucra dos componentes, estudios de conducción nerviosa (ECN) y el estudio EMG con aguja; este último también se conoce como evamen de aguia. La parte ECN de la prueba puede detectar signos de desmielinización (a través de velocidades de conducción lentas, latencias distales prolongadas, latencias de respuesta F prolongadas, bloqueo de conducción y / o dispersión temporal) y pérdida axonal (a través de potenciales nerviosos de baja amplitud). Sin embargo, los potenciales nerviosos de baja amplitud pueden ser compatibles con varios tinos diferentes de enfermedad neuromuscular. Por lo tanto, estos hallazgos, si están presentes, deben correlacionarse con anormalidades neurogénicas en el examen EMG con aguja para confirmar la presencia de una neuropatía axonal. En algunos casos, habrá características de desmielinización y pérdida axonal, que se han descrito en ciertos subtipos de CMT. En otros, el EMG puede ser normal, lo que indica que la CMT no está presente, o puede ser anormal, lo que indica que el proceso de la enfermedad no es CMT sino algo completamente diferente, como una miopatía o un trastorno de la unión neuromuscular.

6.3.3.2 Test genético y consejería (9, 26, 27)

Las pruebas genéticas son un componente clave de la evaluación de diagnóstico para CMT y son necesarias para la confirmación de diagnósticos específicos de subtipo.

El asesoramiento genético debe estar disponible para todos los pacientes y familias con sospecha de neuropatía hereditaria. Se debe proporcionar información sobre las pruebas genéticas y sus implicaciones. Las pruebas prenatales para embarazos con mayor riesgo son posibles para algunos tipos de CMT si ya se conoce la mutación que causa la enfermedad en la familia.

El cribado genético de parientes asintomáticos de un paciente diagnosticado con CMT es una opción, pero la evaluación del riesgo depende de varios factores, incluida la precisión del diagnóstico, la determinación del modo de herencia para la familia individual y la identificación de una variante patógena específica en un afectado relativo por pruebas genéticas moleculares.





MLPA (Multiplex Ligation-dependent Probe Amplification) y Secuenciamiento de siguiente generación (9,26,27,28,29,30):

Los subtipos de CMT más comúnmente identificados son CMT1A (duplicación PMP22), CMTX1 (mutación GJB1), neuropatía hereditaria con riesgo de parálisis por presión (deleción PMP22), CMT1B (mutación MPZ) y CMT2A (mutación MFN2). Juntos, estos cinco subtipos representaron el 92 por ciento de los casos de CMT genéticamente definidos. Todos los demás subtipos de CMT y mutaciones asociadas representaron cada uno <1% de CMT genéticamente definido. Anteriormente se usaba secuenciamiento Sanger para investigar estos genes.

Al subtipo CMT1A corresponde el 70 a 80% de los casos de CMT tipo 1, y este subtipo CMT1A es mayormente causado por una duplicación de ~1.5 Mb en el cromosoma 17p, incluyendo el gen de la proteína 22 de la mielina periférica (PMP22) y regiones flanqueantes. La frecuencia de duplicaciones de novo en pacientes con CMT1 es de aproximadamente 10 a 20 %. Además, CMT1A puede ser causado por activación de mutaciones puntuales en este gen.

La duplicación del PMP22 (una duplicación de 1.5 Mb en 17p11.2 que incluye PMP22) corresponde a aproximadamente el 50% de todos los casos de CMT y la deleción del PMP22 es causante del 80% de los casos de neuropatía hereditaria con riesgo de parálisis por presión, ambos pueden ser detectados por la técnica conocida como MLPA. La MLPA® (Multiplex Ligation-dependent Probe Amplification) es la técnica para estudio de variación del número de copias del gen asociado con la CMT. Los laboratorios alrededor del mundo usan esta técnica como herramienta de primera línea para la investigación de desórdenes genéticos si la enfermedad está relacionada mayormente a variación en número de copias (duplicación o deleción). El poder de esta técnica se basa en su versatilidad: MLPA puede ser usada para detectar cambios en el número de copias en ya sea el cromosoma completo o exones únicos.

Actualmente más de 80 genes son conocidos asociados con los diferentes tipos de CMT. La enfermedad puede ser heredada de forma autosómico dominante, recesivo o ligado a X. Los paneles de prueba de secuenciación de próxima generación (NGS) son una opción para el estudio masivo de genes y





en los últimos años han reducido drásticamente el costo, haciendo posible el estudio de una mucha mayor cantidad de genes.

Sin embargo, tanto el EMG como el conocimiento sobre la distribución de mutaciones siguen siendo importantes para la interpretación de los resultados de las pruebas genéticas. La temida variante de significado incierto (VUS) aparece en los informes de NGS con mayor frecuencia que en los antiguos paneles de secuenciación de Sanger, y la capacidad de proporcionar una interpretación clínica para tales informes de pruebas genéticas es una habilidad crítica entre los médicos que no se aprecia adecuadamente. La mutación más común de todas, la duplicación de PMP22, no es detectada de manera confiable por la tecnología NGS y, por lo tanto, es importante saber exactamente qué tipos de mutaciones se identificarán con cualquier prueba genética que se ordene

Test genético dirigido (9,31,32,33):

Se realiza una estrategia algorítmica de pruebas genéticas enfocadas para CMT dirigida por edad al inicio, hallazgos electrofisiológicos y patrón de herencia.

El algoritmo es de la siguiente manera:

- Para pacientes con velocidades lentas de conducción del nervio motor de la extremidad superior (cubital) (> 15 a ≤35 m/s) y un fenotipo CMT clásico (es decir, caminar antes de los 15 meses de edad), pruebe primero la duplicación de PMP22 (CMT1A). Si es negativo y si no hay transmisión de hombre a hombre en el pedigrí, pruebe a continuación para GJB1 (CMTX1) seguido de MPZ (CMT1B), o pruebe solo para MPZ si hay transmisión de hombre a hombre. Si estos son negativos, pruebe las mutaciones puntuales en LITAF / SIMPLE (CMT1C), PMP22 (CMT1E) y EGR2 (CMT1D). Si todo esto es negativo y no hay padres o hijos afectados, realice una prueba para detectar formas recesivas de CMT.
- Para pacientes con velocidades muy lentas de conducción del nervio motor
 (≤15 m/s) y retraso en la marcha (15 meses o más), realice una prueba tanto
 para la duplicación PMP22 (CMT1A) como para las mutaciones MPZ (CMT1B).
 Para los pacientes que caminaron antes de los 15 meses de edad, primero
 realice una prueba para la duplicación de PMP22, seguido de la mutación MP2.





Si la duplicación de PMP22 y la prueba de mutación de MPZ son negativas, pruebe a continuación la secuencia de PMP22 (CMT1E). Si eso es negativo, proceda a la prueba de mutaciones puntuales en LITAF / SIMPLE (CMT1C), PMP22 y EGR2 (CMT1D). Si todo esto es negativo y no hay un padre o hijo afectado, realice una prueba para detectar formas recesivas de CMT.

- Para los pacientes que tienen una desaceleración intermedia de las velocidades de conducción del nervio motor (> 35 a ≤45 m/s) con un fenotipo CMT clásico de inicio en la infancia y sin transmisión de hombre a hombre, test para GJB1 (CMTX1), si es negativo realizar prueba para MPZ (CMT1B); si hay transmisión de hombre a hombre, realice una prueba sólo para MPZ. Si todo esto es negativo y no hay un padre o hijo afectado, realice una prueba para detectar formas recesivas de CMT.
- Para pacientes con desaceleración intermedia de las velocidades de conducción del nervio motor (> 35 a ≤45 m/s) y CMT de inicio en el adulto, primero realice pruebas para detectar mutaciones MPZ (CMTIB). Si es negativo y no hay transmisión de hombre a hombre, realice la prueba siguiente para detectar GJB1 (CMTX1); si hay transmisión de hombre a hombre y no hay padres o hijos afectados, realice una prueba para detectar formas recesivas de CMT.
 - Para pacientes con velocidades de conducción del nervio motor de la extremidad superior normal (> 45 m/s) o velocidades de conducción del nervio motor no obtenido y potenciales de acción muscular compuestos que tienen síntomas de inicio en la infancia o síntomas severos en la niñez, primero realizar prueba de MFN2 (CMT2A). Para pacientes con un fenotipo clásico o inicio en adultos y sin transmisión de hombre a hombre, la primera prueba será para GJB1 (CMTX1), si es negativo realizar para MPZ (CMT1B); si hay transmisión de hombre a hombre, realice una prueba solo para MPZ. Si la prueba para GJB1 y/o MPZ es negativa, realizar prueba para detectar MFN2. Independientemente de la edad de inicio o gravedad, las pruebas para otras formas de CMT2 pueden ser apropiadas si las pruebas para CMT2A, CMTX1 y CMT1B son negativas. Para pacientes con mayor compromiso inicial en miembros superiores, realice una prueba para GARS (CMT2D); para otras presentaciones, pruebe tanto para NEFL (CMT2E) como para GDAP1





(CMT2K). Si todo esto es negativo y no hay un padre o hijo afectado, pruebe las formas recesivas de CMT axonal.

La neuropatía hereditaria con riesgo de parálisis por presión (HNPP) se distingue de otras formas de CMT por un fenotipo distinto que incluye episodios focales de debilidad o pérdida sensorial. Los estudios muestran un patrón distintivo de neuropatía electrofisiológicos sensoriomotora que puede ayudar a establecer el diagnóstico. Se produce una neuropatía sensorial generalizada con velocidad de conducción lenta y prolongación de las latencias motoras distales, que a menudo incluye hallazgos sugestivos de síndrome del túnel carpiano. La velocidad de conducción nerviosa motora se enlentece sólo levemente y las latencias de la onda F se prolongan. Estos cambios son indicativos de un enlentecimiento desproporcionado de la conducción del nervio distal. También se produce una de atrapamiento superpuesta pero independiente con desaceleración focal en los sitios de compresión con debilidad aguda. Cuando estas características están presentes, realizar prueba para deleción de PMP22 y las mutaciones puntuales.

Ver Anexo 4.

6.3.3.3 Estudio anatomo-patológico (22, 26,27)

La biopsia de nervio periférico era muy requerida antes del avance de los estudios genéticos. Ahora se restringe sólo en situaciones en las que los estudios electrofisiológicos y las pruebas genéticas aún no determinan el subtipo característico de CMT, por lo que en la gran mayoría de casos no se requerirá este estudio.

Ejemplos de estudios anatomo-patológicos de nervio periférico; distinción entre tipos de CMT:

Las anormalidades en la mielina son distintas entre los pacientes con HMSN 1A causados por duplicaciones de PMP22 [bulbos de cebolla (A) fibras burladas y (B) micrografía electrónica de alta potencia] y los encontrados en HNPP [tomáculas (C) fibras burladas y (D) micrografía electrónica de potencia] causada por deleciones en PMP22 En (A) y (C) la fibra superior que se muestra es un control

Página: 18 de 37



Fecha: Octubre 2020

NEUROLOGIA PEDIATRICA- V.01



normal. Los bulbos de cebolla tienen un engrosamiento característico de la fibra nerviosa generalizada de las exuberantes láminas de colágeno con pérdida de definición ganglionar. En contraste, las tomáculas tienen un engrosamiento focal de mielina causado por bucles redundantes localizados de mielina, creando las típicas hinchazones tomáculas.

Ver figura 1.

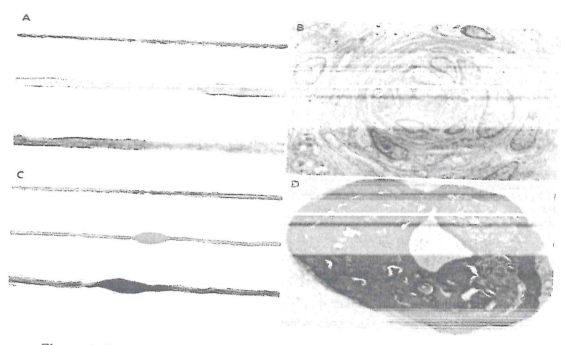


Figura 1. Ejemplos de estudios de biopsia de nervio.

Fuente: Klein CJ, Duan X, Shy ME. Inherited neuropathies: clinical overview and update. Muscle Nerve 2013; 48:604 (7)

6.4 MANEJO SEGÚN NIVEL DE COMPLEJIDAD Y CAPACIDAD RESOLUTIVA



Fecha: Octubre 2020

6.4.1 Medidas generales y preventivas

El manejo de CMT es actualmente de apoyo; sin embargo, dicha terapia de apoyo puede mejorar dramáticamente la calidad de vida de un paciente. La terapia específica de modificación de la enformedad no está disponible. El manejo óptimo es multidisciplinario, con atención brindada por neurólogos, genetistas, enfermeras, terapeutas físicos y ocupacionales, fisiatras y cirujanos ortopédicos (34).



Rehabilitación:

Un programa integral de rehabilitación desempeña un papel crucial en el tratamiento de las personas afectadas por CMT. Todos los pacientes deben ser evaluados por debilidad (tanto distal como proximal), condicionamiento físico, deambulación, equilibrio, coordinación y destreza manual. Un objetivo importante es la prevención de complicaciones como la deformidad articular y las caídas. Los ejercicios de estiramiento diarios al inicio de la enfermedad pueden ayudar a retrasar las contracturas del tobillo. La terapia ocupacional puede ayudar a mejorar la función con actividades de la vida diaria (35,36).

Las ortesis a menudo se usan para ayudar a estabilizar los tobillos, y pueden enmascarar el deterioro de la marcha hasta el punto en que a los observadores casuales les resulta difícil detectar cualquier anomalía en la marcha. La cirugía ortopédica del pie puede ser beneficiosa para las manifestaciones graves de deformidad del pie cavo y dedos en martillo, generalmente durante la adolescencia o la edad adulta temprana (37,38).

Existe evidencia de que los ejercicios de resistencia, estiramiento y entrenamiento de fuerza de leves a moderados son seguros para los pacientes con CMT y pueden aumentar la fuerza del brazo, la cintura pélvica y la rodilla, y mejorar el rendimiento con las actividades de la vida diaria. Además, el uso de ortesis plásticas de tobillo-pie mejoró el control de la caminata en comparación con el uso de zapatos comunes (39).

6.4.2 Terapéutica

No se cuenta con medicamentos modificadores de la enfermedad. El manejo cardinal es con rehabilitación y sus terapias dirigidas (34, 40, 41,42).



6.4.3 Efectos adversos o colaterales del tratamiento

Dado que un programa individualizado de rehabilitación es la piedra angular en el manejo de pacientes con CMT, y no se cuenta con medicamentos modificadores de la enfermedad, no se han publicado efectos adversos ni colaterales del tratamiento (41).

Fecha: Octubre 2020

Página: 20 de 37



6.4.4 Signos de alarma

Condiciones que pueden exacerbar la CMT

Los pacientes con CMT pueden experimentar más deficiencias con trastornos que causan o exacerban la neuronatía, una lista que incluye diabetes mellitus, deficiencias de vitaminas y neuropatías inmunomediadas. Por lo tanto, los pacientes deben ser evaluados periódicamente para detectar estas afecciones y tratarse de inmediato si se detecta alguno. En particular, los pacientes con CMT que experimentan una progresión inusualmente rápida de los síntomas deben ser evaluados por una neuropatía inmunomediada o inflamatoria superpuesta (34,42).

Fármacos que pueden exacerbar la CMT (34,43,44):

Debido a que los pacientes con CMT tienen una neuropatía periférica existente, se consideran más susceptibles a las lesiones cuando se tratan con dosis estándar "no tóxicas" de agentes neurotóxicos, como son:

- Vincristina: Medicamento definitivo de alto riesgo para pacientes con CMT, incluidos aquellos que son asintomáticos y/o no diagnosticados. Vincristina se considera contraindicada para pacientes con formas desmielinizantes de CMT. Se registra un empeoramiento agudo o aparición de debilidad en pacientes con CMT después de la administración de vincristina de 1,5 mg/m2 por dosis en niños o 2 a 4 mg para adultos. La mayoría de los pacientes tienen formas desmielinizantes no diagnosticadas de CMT (p. Ej., CMT1A).
- Los datos para otras drogas son bastante limitados, pero una serie de medicamentos que se considera que tienen un riesgo moderado a significativo para pacientes con CMT es la siguiente: Amiodarona, bortezomib; cisplatino, carboplatino, oxaliplatino; colchicina (uso prolongado); dapsona; didanosina; dicloroacetato; disulfiram; sales de oro; letlunomida; metronidazol/misonidazol (uso extendido); nitrofurantolna; óxido nitroso (abuso por inhalación o deficiencia de vitamina B12);





perhexilina; piridoxina (dosis alta); estavudina; suramin; tacrolimus; taxol (paclitaxel, docetaxel); talidomida; zalcitabina.

En el sitio web de la Asociación Charcot-Marie-Tooth, se puede encontrar una lista más larga de medicamentos de interés para pacientes con CMT, incluidos los medicamentos de riesgo incierto o menor, y de riesgo insignificante o dudoso.

6.4.5 Criterios de Alta

Dado que hay gran variabilidad clínica y pronostica entre los diferentes subtipos de CMT, se considerarán criterios de alta los siguientes:

- Gran recuperación de la discapacidad por la cual recibió cierto número de sesiones de terapias. Decisión conjunta entre neurología y medicina física.
- En casos de los pacientes con pérdida del patrón de marcha, el alta será cuando logren movilizarse de forma independiente (sea deambulando con ortesis o no, o con silla de ruedas).

A todos los pacientes con CMT sin excepción, se les hará seguimiento periódico por consultorio externo de neurología pediátrica cada tres meses como máximo.

6.4.6 Pronóstico

La CMT en la mayoría de los casos se caracteriza por la aparición en la primera o segunda década de la vida con una progresión muy lenta. La discapacidad generalmente aumenta con la edad, pero hay una variabilidad considerable en la edad de inicio, la tasa de progresión y la gravedad clínica entre y dentro de los diferentes subtipos de CMT. Los resultados funcionales varían desde alteraciones menores hasta atrofia severa de las extremidades inferiores y dependencia de la silla de ruedas. Sin embargo, muchos pacientes conservan habilidades ambulatorias parciales durante toda o la mayor parte de su vida, y es raro que la CMT acorte la esperanza de vida (45).

Con CMT1A, el subtipo más común, la progresión a menudo resulta en dificultad para caminar, pero la pérdida completa de deambulación es poco común y la esperanza de vida es normal (46).





Con CMTX1, el segundo subtipo de CMT más común, la progresión de la enfermedad a discapacidad grave ocurre en promedio en la quinta década en los hombres, pero la vida útil no se acorta. Las mujeres con CMTX1 tienden a tener cursos clínicos más leves (32, 47,48).

6.5 COMPLICACIONES

En la mayoría de casos de CMT las complicaciones son propias de la progresión de la enfermedad, que puede ir desde alteraciones motoras o sensitivas menores, hasta atrofia de miembros inferiores con pérdida de la marcha, y en algunos casos severos hasta insuficiencia respiratoria (3,45).

La insuficiencia respiratoria debido a la debilidad neuromuscular del diafragma o las cuerdas vocales es una complicación rara de la CMT, pero se ha informado en varios subtipos de CMT, incluida la CMT1A (3,46).

6.6 CRITERIOS DE REFERENCIA Y CONTRARREFERENCIA

- Criterios de referencia:
 De un establecimiento de menor nivel de atención al Instituto Nacional de Salud del Niño San Boria:
 - Paciente con sospecha de neuropatía periférica
 - Paciente con diagnóstico clínico de neuropatía periférica
 - Paciente con clínica sugestiva de CMT que requiera estudio electrofisiológico (VCN y EMG) para confirmación diagnóstica
 - Paciente con CMT que requiere solicitar estudio genético dirigido
 - Paciente con CMT con estudio genético que requiera consejería
 - Paciente con CMT que requiera iniciar programa de rehabilitación



- Criterios de contrarreferencia:
 Del Instituto Nacional de Salud del Niño San Borja (III-2) a establecimiento de salud de menor nivel de atención:
- Paciente con sospecha de CMT a quien se le realizó el diagnóstico confirmatorio, los estudios electrofisiológicos, estudio y consejería genética (en los casos que se pueda realizar), con programa individualizado de rehabilitación, para que realice



las sesiones de terapias indicadas en su establecimiento de salud de origen (o en centro donde realicen terapias propuestas), con seguimiento por nuestra institución cada tres meses.

6.7 FLUXOGRAMA (34,35)

Flujograma de atención en el paciente con sospecha o diagnóstico de Enfermedad de Charcot – Marie – Tooth:

Paciente con sospecha o diagnóstico de CIVIT referido al INSN SB

Evaluación por neuropediatría e interconsulta con medicina física

Realización de cestudios electrofisiológicos (VCN + EMG)

Realización de terapais en establecimiento de origen o en INR

Programa individualizado de rehabilitación

Test genético dirigido y consejería genética

Evaluaciones trimestrales por neuropediatría y medicina física

Fecha: Octubre 2020

Apoyo psicológico seriado



Código : GPC-001/INSNSB/UAIE/SUAIEPSE -NEUROLOGIA PEDIATRICA- V.01

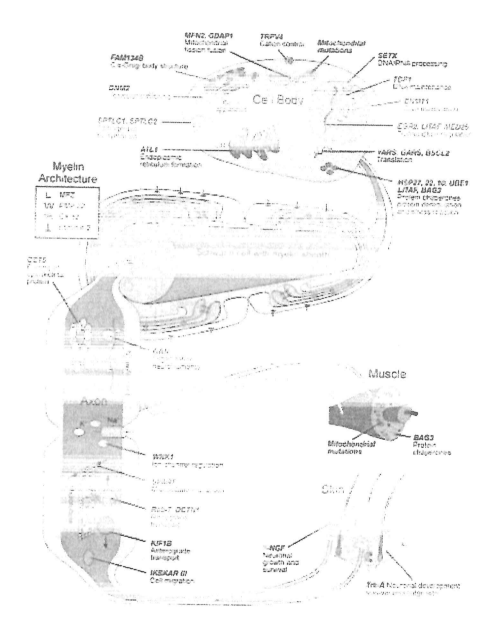
Página: 24 de 37



VII ANEXOS

7.1 Anexo 1: Ilustración de fisiopatología de CMT y otras neuropatías hereditarias, en relación a objetivos moleculares:

Figura 1:





Fuente: Klein CJ, Duan X, Shy ME. Inherited neuropathies: clinical overview and update. Muscle Nerve 2013; 48:604 (7)

Fecha: Octubre 2020 Código: GPC-001/INSNSB/UAIE/SUAIEPSE - NEUROLOGIA PEDIATRICA - V.01

Página: 25 de 37



7.2 Anexo 2: Tipos de CMT con sus respectivos subtipos. Gen asociado y principales características (1,2,3,17,22,49,50,51,52,53,54,55).

TIPO DE CMT/ Subtipo	Herencia	Locus	Gen Asociado	Frecuenci a	Fenotipo Clínico
CMT1	4.5	2	PMP22 MPZ	50-80%	- Clínica típica - VCN (motor y sensitivo): <38m/S. Patrón desmielinizante
(HMSN1)	AD	Diversos	EGR2	CMT	- A-P: Mielina en bulbos de cebolla; degeneración axonal secundaria
CMT1A	AD	17p11·2-p12	Dup. PMP22	80% CMT1	Fenotipo típico, severidad variable (leve-moderado). Asociación frecuente con apnea del sueño.
CMT1B	AD	1q22	MPZ	≤5% CMT1	Inicio común en primera década; grado variable de progresión (discapacidad severa en algunos a los 20- 40 a)
CMT1C	AD	16p13·3-p12	SIMPLE/ LITAF	≤1% CMT1	Clínica típica de CMT1
CMT1D	AD	10q21·1-q22·1	EGR2	≤1% CMT1	Fenotipo severo; involucra nervios craneales
CMT1E	AD		Mutación puntuales PMP22	Raro	Fenotipo típico Asociación con hipoacusia neurosensorial
CMT1F	AD	8p21	NEFL	Raro	Inicio temprano; tremor y ataxia cerebelar en algunos
CMT2		AND THE RESIDENCE OF CONTRACT OF THE PROPERTY	MFN2		- Clínica típica
(HMSN2)	AD o AR	Diversos	MPZ	10-15% CMT	- VCN normal o leve disminuido (>38m/s) y amplitud disminuida. Patrón axonal
			NEFL		- A-P: Neuropatía axonal crónica
CMT2A	AD	1p36·2	MFN2	>20% CMT2/5% CMT	Puede ser severo; atrofia óptica, hipoacusia, signos piramidales, y alterar sustancia blanca cerebral puede verse.
СМТ2В	AD	3q21	RAB7	Raro	Alteración sensitiva marcada, hiperqueratosis y ulceraciones severas en pies.
CMT2C	AD	12q23-q24	TRPV4	Raro	Inicio temprano; compromiso de cuerdas vocales, diafragma, intercostales, y músculos proximales.
CMT2D	AD	7p15	GARS	Raro	Predomina en miembros superiores (manos) con aixofía.
CMT2E	AD	8p21	NEFL	<2% CMT	Severidad variable; ocasionalmente ataxia intermitente.
CMT2I/J	AD	1q22	MPZ	5% CMT2- AD	Inicio tardío; puedo ser severo; alteración de pupilares, hipoacusia, dolor, y disfagia son posibles.
CMT2B1	AR	1q21·2	LMNA	Raro	Curso rápido, progresión a compromiso proximal.
CMT2H/ K	AR	8q13-q21·1	GDAP1	Raro	lnicio <2años; curso severo; frecuencia de parálisis cuerdas vocales.
CMTX	Lig. a X	Diversos	GJB1 PRPS1	10-15% CMT	- CMTX1: hombres son más afectados; VCN motor suele ser intermedio en hombres (30–45 m/s) y normal en mujeres; A-P: pérdida axonal y algo de desmielinización, pocos bulbos de cebolla.
CMTX1	Lig. a X D	Xq13·1	GJB1	12% CMT	Moderado-severo en hombres, leve en mujeres; afectación subclínica o leve del SNC (alteración de

Código: GPC-001/INSNSB/UAIE/SUAIEPSE - NEUROLOGIA PEDIATRICA- V.01

echa: Octubre 2020

Página: 26 de 37



					potenciales evocados multimodales; alteración de sustancia blanca en la RM); raramente, hay disfunción transitoria severa del SNC.
CMTX2 (HMSN2)	Ligado a XR	Xp22·2	Desconocido	Raro	Inicio infantil; retardo mental. Sólo hombres afectados.
CMTYA (HMSN2)	Ligado a XR	Xq24-q26-1	Desconocido	Raro	Neuropatía severa, retardo mental y sordera (Sd. Cowchok) Sólo hombres afectados.
CMT interme dio (HMSNID	AD	Diversos	MPZ DNM2 YARS	< 4% CMT	 Severidad leve a moderada VCN intermedio: Entre CMT1 y CMT2 (25-45m/s) A-P: Características de CMT1 y CMT2
I-CMTB	ÁÐ	19p12-p13·2	DNM2	Karo	Algunos inician en infancia; clínica clásica de CMT; neutropenia y catarata de inicio precoz pueden ocurrir
I-CMTC	AD	1p34-p35	YARS	Raro	Algunos inicio infantil; severidad moderada; progresa lento
I-CMTD	AD	1q22	MPZ	Raro	Severidad variable
CMT3 (DSN- CHN) (HMSN1)	AD o AR	Diverses	PMP22 MPZ EGR2	Raro	- Inicio temprano; más severo que CMT1 - VCN muy lento - A-P: Desmielinización; bulbos de cebolla - CHN: Inicio congénito, muy severo, hipomielinizante.
CMT4 (HMSN1)	AR	Diversos	GDAP1 MTMRs GDAP1	Raro	- Inicio más temprano y más severo que CMT1 - Paresia de cuerdas vocales, sordera neurosensorial, debilidad facial y diafragmática puede ocurrir VCN disminuida (<38 m/s)
CMT4A	AR	8q13-q21·1	GDAP1	Raro	Inicio <2 años; curso severo; frec. parálisis cuerdas vocales
CMT4B1	AR	11q22	MTMR2	Raro	Inicio temprano y severo; neuropatía craneal; remielinizan
CMT4B2	AR	11p15	MTMR13	Raro	Similar a CMT4B1 (más leve); glaucoma precoz; remieliniza
CMT4C	AR	5q32	SH3TC2	20% CMT4	Inicio temprano; escoliosis frecuente temprana y severa
CMT5 (HMSN5)	AD		MFN2 BSCL2 GJB1	Raro	- Sd. Piramidal variable (hiperreflexia con signo de Babinski a paraplejía espástica); neuropatía axonal usual; amplitud sensitiva disminuida.
CMT6 (HMSN6)	AD		MFN2	Raro	 Inicio temprano Pérdida visual severa con atrofia óptica VCN normal o leve disminución
HNPP (HMSN1)	AD	17p11·2-12	Deleción PMP22	Frecuente	- Mononeuropatía focal recurrente indolora transitoria y plexopatía braquial causada por compresión o sin ella; fenotipo CMT-like; VCN motora lento en nervios aislados; A-P: tomácula

Fuente: Instituto Nacional de Salud del Niño Sn Borja. Neurología. Elaboración propia

Fecha: Octubre 2020 Código: GPC-001/INSNSB/UAIE/SUAIEPSE - NEUROLOGIA PEDIATRICA- V.01

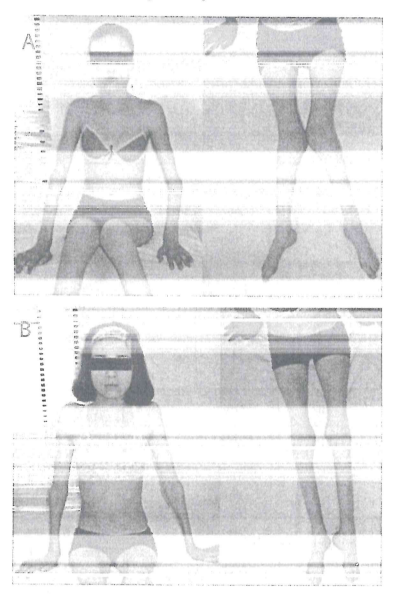
Página: 27 de 37



7.3 Anexo 3: Pacientes con enfermedad de CMT

Figura 2:

(A-B) Ambas pacientes con hipotrofia muscular simétrica y severa de las extremidades, la contractura y deformidad de los dedos y codos, la marcada atrofia de los músculos tenares, hipotenares e interóseos de manos, el pie cavo, y la ausencia de dismorfia.





Fuente: Martin AM, Maradei SJ, Velasco HM. Charcot Marie Tooth disease (CMT4A) due to GDAP1 mutation: report of a colombian family.. Colomb Med (Cali). 2015; 46(4): 194-98. (56)

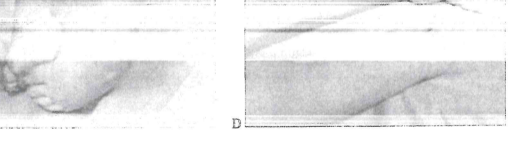
Página: 28 de 37



Figura 3: (A) Atrofia de los músculos intrínsecos de la mano. (B) Debilidad en músculos extensores de muñeca. (C-D) Atrofia muscular de las piernas y deformidades de los pies.

A C





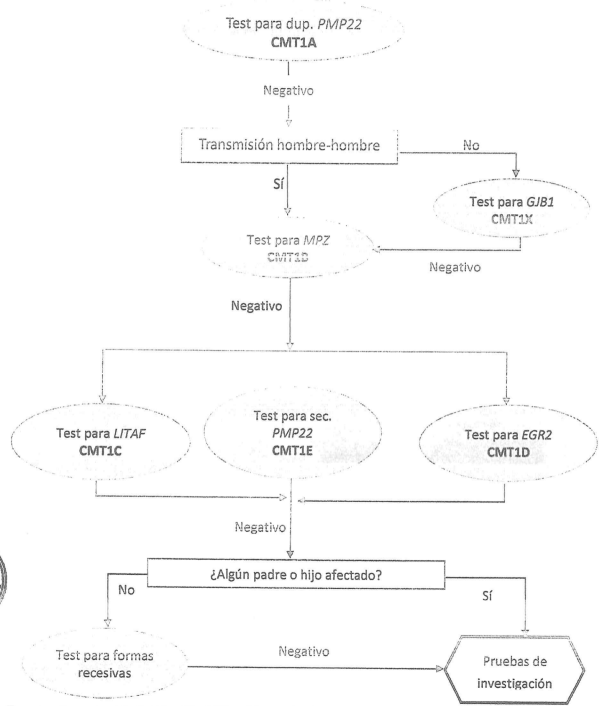
Fuente: Instituto Nacional de Salud del Niño San Borja. Neurología. Elaboración propia.

Página: 29 de 37 Fecha: Octubre 2020



7.4 Anexo 4: Diagrama de flujo para diagnóstico genético de CMT

A. Velocidad de conducción nerviosa motora lenta (entre 15 m/s - 35 m/s)

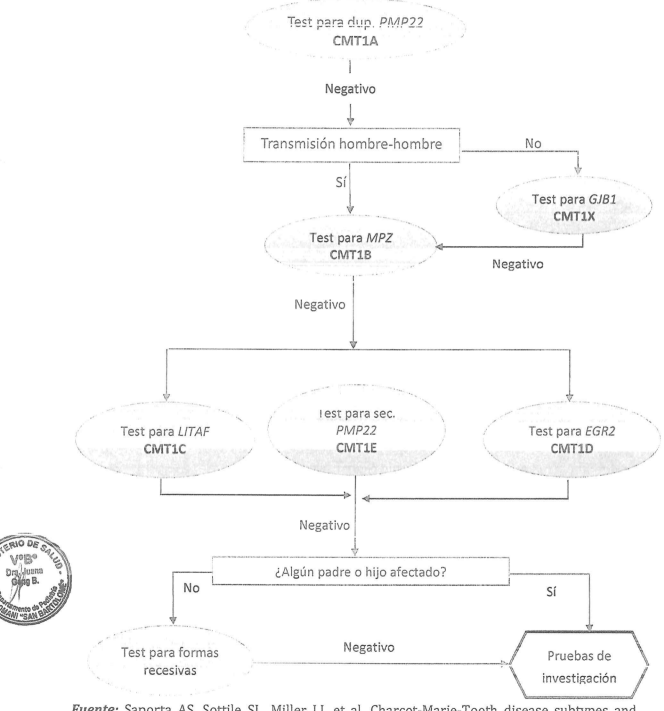


Fuente: Saporta AS, Sottile SL, Miller LJ, et al. Charcot-Marie-Tooth disease subtypes and genetic testing strategies. Ann Neurol 2011; 69:22 (9).



7.4 Anexo 4: Diagrama de flujo para diagnóstico genético de CMT

A. Velocidad de conducción nerviosa motora lenta (entre 15 m/s - 35 m/s)



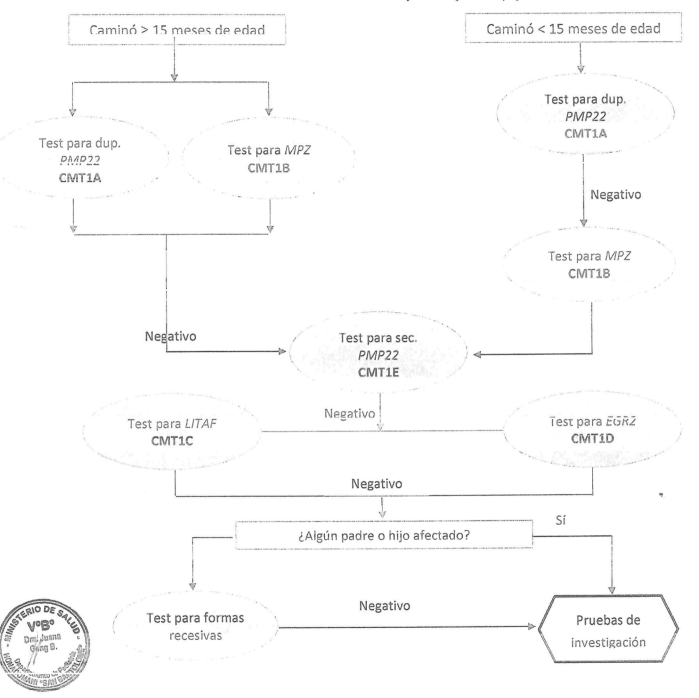
Fuente: Saporta AS, Sottile SL, Miller LJ, et al. Charcot-Marie-Tooth disease subtypes and genetic testing strategies. Ann Neurol 2011; 69:22 (9).



Fecha: Octubre 2020

Guía de Práctica Clínica para el Diagnóstico y Tratamiento de Enfermedad de Charcot-Marie-Tooth en Pediatría

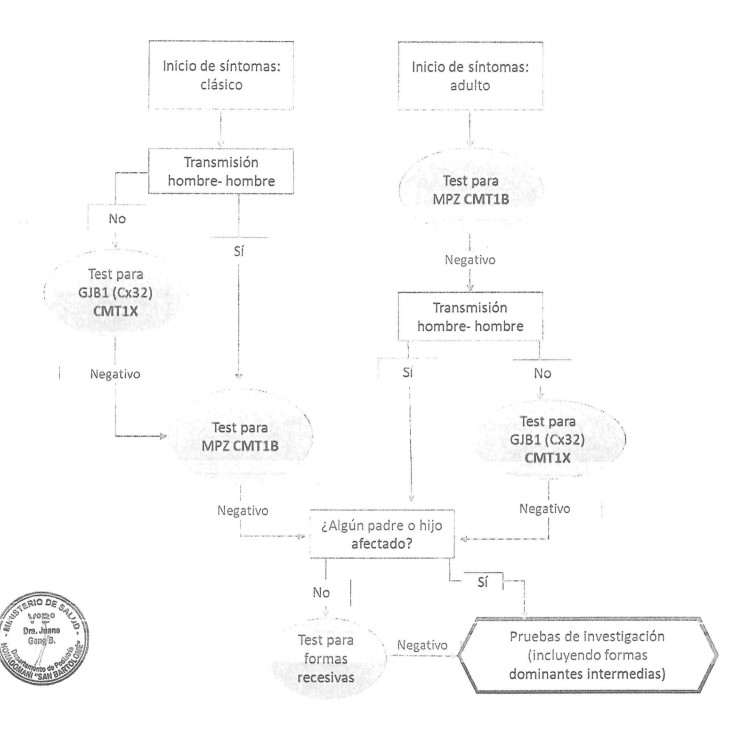
B. Velocidad de conducción nerviosa motora muy lenta (≤ 15 m/s)



Fuente: Saporta AS, Sottile SL, Miller LJ, et al. Charcot-Marie-Tooth disease subtypes and genetic testing strategies. Ann Neurol 2011; 69:22 (9).



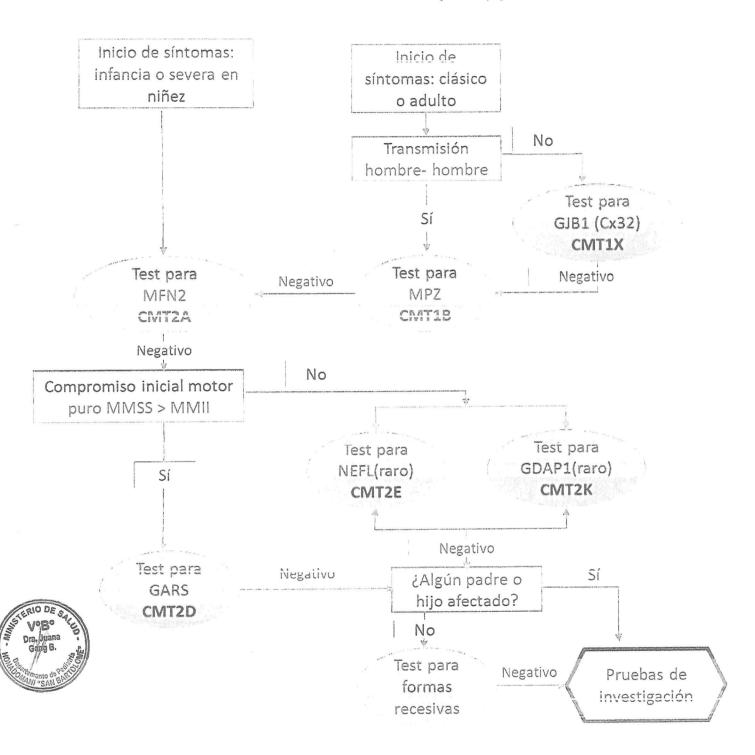
C. Velocidad de conducción nerviosa motora intermedia (entre 35 - 45 m/s)



Fuente: Saporta AS, Sottile SL, Miller LJ, et al. Charcot-Marie-Tooth disease subtypes and genetic testing strategies. Ann Neurol 2011; 69:22 (9).



D. Velocidad de conducción nerviosa motora normal (> 45 m/s)



Fuente: Saporta AS, Sottile SL, Miller LJ, et al. Charcot-Marie-Tooth disease subtypes and genetic testing strategies. Ann Neurol 2011; 69:22 (9).

Fecha: Octubre 2020 Código: GPC-001/INSNSB/UAIE/SUAIEPSE - NEUROLOGIA PEDIATRICA - V.01 Página: 33 de 37



VIII REFERENCIAS BIBLIOGRÁFICAS O BIBLIOGRAFÍA

- Landrieu P, Baets J, De Jonghe P. Hereditary motor-sensory, motor, and sensory neuropathies in childhood Handbook of Clinical Neurology, Vol. 113 (3rd series)
 Pediatric Neurology Part III. O. Dulac, M. Lassonde, and H.B. Sarnat, Editors © 2013
 Elsevier B.V
- 2. Pisciotta, C.; Shy, M.E. Neuropathy. Handb. Clin. Neurol. 2018, 148, 653-665.
- 3. Ramchandren Sindhu, MD. Charcot-Marie-Tooth Disease and Other Genetic Polyneuropathies. Continuum (Minneap Minn) 2017;23(5):1360-1377.
- 4. Jani-Acsadi A. et al. Pediatric Charcot-Marie-Tooth Disease. Pediatr Clin N Am 62 (2015) 767–786.
- 5. Berciano J, et al. Guía diagnóstica en el paciente con enfermedad de Charcot-Marie-Tooth. Neurología. 2012;27(3):169—178
- 6. Kamholz J, Menichella D, Jani A, et al. Charcot-Marie-Tooth disease type 1: molecular pathogenesis to gene therapy. Brain 2000; 123 (Pt 2):222.
- 7. Klein CJ, Duan X, Shy ME. Inherited neuropathies: clinical overview and update. Muscle Nerve 2013; 48:604.
- 8. Pareyson D, Saveri P, Pisciotta C. New developments in Charcot-Marie-Tooth neuropathy and related diseases. Curr Opin Neurol 2017; 30:471.
- 9. Saporta AS, Sottile SL, Miller LJ, et al. Charcot-Marie-Tooth disease subtypes and genetic testing strategies. Ann Neurol 2011; 69:22.
- 10. Rossor AM, Polke JM, Houlden H, Reilly MM. Clinical implications of genetic advances in Charcot-Marie-Tooth disease. Nat Rev Neurol 2013; 9:562.
- 11. Barreto LC, Oliveira FS, Nunes PS, et al. Epidemiologic Study of Charcot-Marie-Tooth Disease: A Systematic Review. Neuroepidemiology 2016; 46:157.
- 12. Fridman V, Bundy B, Reilly MM, et al. CMT subtypes and disease burden in patients enrolled in the Inherited Neuropathies Consortium natural history study: a cross-sectional analysis. J Neurol Neurosurg Psychiatry 2015; 86:873.
- 13. Dziewas R, Waldmann N, Böntert M, et al. Increased prevalence of obstructive sleep apnoea in patients with Charcot-Marie-Tooth disease: a case control study. J Neurol Neurosurg Psychiatry 2008; 79:829.
- 14. Potulska-Chromik A, Sinkiewicz-Darol E, Ryniewicz B, et al. Clinical, electrophysiological, and molecular findings in early onset hereditary neuropathy with liability to pressure palsy. Muscle Nerve 2014; 50:914.

Código: GPC-001/INSNSB/UAIE/SUAIEPSE - NEUROLOGIA PEDIATRICA- V.01

Fecha: Octubre 2020

Página: 34 de 37



- 15. Robert-Varvat F, Jousserand G, Bouhour F, et al. Hereditary neuropathy with liability to pressure palsy in patients under 30 years old: Neurophysiological data and proposed electrodiagnostic criteria. Muscle Nerve 2018; 57:217.
- 16. Hattori N, Yamamoto M, Yoshihara T, et al. Demyelinating and axonal features of Charcot-Marie-Tooth disease with mutations of myelin-related proteins (PMPZZ, MPZ and Cx3Z): a clinicopathological study of 205 Japanese patients. Brain 2003; 126:134.
- 17. Saporta MA. Charcot-Marie-Tooth disease and other inherited neuropathies. Continuum (Minneap Minn) 2014; 20:1208.
- 18. Shy ME, Jáni A, Krajewski K, et al. Phenotypic clustering in MPZ mutations. Brain 2004; 127.371.
- 19. Ouvrier R, Geevasingha N, Ryan MM. Autosomal-recessive and X-linked forms of hereditary motor and sensory neuropathy in childhood. Muscle Nerve 2007; 36:131.
- 20. Murphy SM, Laura M, Fawcett K, et al. Charcot-Marie-Tooth disease: frequency of genetic subtypes and guidelines for genetic testing. J Neurol Neurosurg Psychiatry 2012; 83:706.
- 21. Polke JM, Laurá M, Pureyson D, et al. Recessive axonal Charcot-Marie-Tooth disease due to compound heterozygous mitofusin 2 mutations. Neurology 2011; 77:168.
- 22. Pareyson D, Marchesi C. Diagnosis, natural history, and management of Charcot-Marie-Tooth disease. Lancet Neurol 2009; 8:654.
- 23. Pareyson D. Differential diagnosis of Charcot-Marie-Tooth disease and related neuropathies. Neurol Sci 2004; 25:72.
- 24. Karakis I, Gregas M, Darras BT, et al. Clinical correlates of Charcot-Marie-Tooth disease in patients with pes cavus deformities. Muscle Nerve 2013; 47:488.
- 25. Gallardo E, Claeys KG, Nelis E, et al. Magnetic resonance imaging findings of leg musculature in Charcot-Marie-Tooth disease type 2 due to dynamin 2 mutation. J Neurol 2008; 255:986.
- 26. Bird TD. Charcot-Marie-Tooth hereditary neuropathy overview. GeneReviews. 2017.
- 27. Amato AA, Reilly MM. The death panel for Charcot-Marie-Tooth panels. Ann Neurol 2011; 69:1.
- 28. DiVincenzo C. et al. The allelic spectrum of Charcot-Marie-Tooth disease in over 17,000 individuals with neuropathy. Mol Genet Genomic Med. 2(6):522-9. 2014.
- 29. Hung C.C. et al. Identification of deletion and duplication genotypes of the PMP22 gene using PCRRFLP, competitive multiplex PCR, and multiplex ligation-dependent probe amplification: a comparison. Electrophoresis. 29(3):618-25. 2008.



Fecha: Octubre 2020

Guía de Práctica Clínica para el Diagnóstico y Tratamiento de Enfermedad de Charcot-Marie-Tooth en Pediatría

- 30. Weterman M.A. et al. Copy number variation upstream of PMP22 in Charcot-Marie-Tooth disease. Eur J Hum Genet. 18(4):421-8. 2010.
- 31. Boerkoel CF, Takashima H, Lupski JR. The genetic convergence of Charcot-Marie-Tooth disease types 1 and 2 and the role of genetics in sporadic neuropathy. Curr Neurol Neurosci Rep 2002; 2:70.
- 32. Huttner IG, Kennerson ML, Reddel SW, et al. Proof of genetic heterogeneity in X-linked Charcot-Marie-Tooth disease. Neurology 2006; 67:2016.
- 33. Rossor, A.M.; Tomaselli, P.J.; Reilly, M.M. Recent advances in the genetic neuropathies. Curr. Opin. Neurol. 2016, 29, 537-548.
- 34. Young P, De Jonghe P, Stögbauer F, Butterfass-Bahloul T. Treatment for Charcot-Marie-Tooth disease. Cochrane Database Syst Rev 2008; :CD006052.
- 35. Corrado B, Ciardi G, Bargigli C. Rehabilitation Management of the Charcot-Marie-Tooth Syndrome: A Systematic Review of the Literature. Medicine (Baltimore) 2016; 95:e3278.
- 36. Kunnedy R. el al. Gait in children and adolescents with Charcot Maric Tooth disease: a systematic review. Australia. 2016
- 37. Sman AD, Hackett D, Fiatarone Singh M, et al. Systematic review of exercise for Charcot-Marie-Tooth disease. J Peripher Nerv Syst 2015; 20:347.
- 38. Mandarakas M, et al. Functional outcome measures for infantile Charcot-Marie-Tooth disease: A systematic review. Australia. 2018.
- 39. Guillebastre B, Calmels P, Rougier PR. Assessment of appropriate ankle-foot orthoses models for patients with Charcot-Marie-Tooth disease. Am J Phys Med Rehabil 2011; 90:619.
- 40. Mandel et al. A meta-analysis of randomized double-blind clinical trials in CMT1A to assess the change from baseline in CMTNS and ONLS scales after one year of treatment. Orphanet Journal of Rare Diseases (2015)
- 41. Morena J. et al. Charcot-Marie-Tooth: From Molecules to Therapy. Int. J. Mol. Sci. 2019, 20, 3419
- 42. Gess B, Baets J, De Jonghe P, Reilly MM, Pareyson D, Young P. Ascorbic acid for the treatment of Charcot-Marie-Tooth disease. Cochrane Database of Systematic Reviews 2015, Issue 12. Art. No.: CD011952.
- 43. Chaudhry V, Chaudhry M, Crawford TO, et al. Toxic neuropathy in patients with preexisting neuropathy. Neurology 2003; 60:337.
- 44. Weimer LH, Podwall D. Medication-induced exacerbation of neuropathy in Charcot Marie Tooth disease. J Neurol Sci 2006; 242:47.

Código: GPC-001/INSNSB/UAIE/SUAIEPSE - Página: 36 de 37



- 45. Shy ME, Siskind C, Swan ER, et al. CMT1X phenotypes represent loss of GJB1 gene function. Neurology 2007; 68:849.
- 46. Werheid F, Azzedine H, Zwerenz E, et al. Underestimated associated features in CMT neuropathies: clinical indicators for the causative gene? Brain Behav 2016; 6:e00451.
- 47. Yiu EM, Geevasinga N, Nicholson GA, et al. A retrospective review of X-linked Charcot-Marie-Tooth disease in childhood. Neurology 2011; 76:461.
- 48. Al-Mateen M, Craig AK, Chance PF. The central nervous system phenotype of X-linked Charcot-Marie-Tooth disease: a transient disorder of children and young adults. J Child Neurol 2014; 29:342.
- 49. Wang Y, Yin F. A Review of X-linked Charcot-Marie-Tooth Disease. J Child Neurol 2016; 31:761.
- 50. Parman Y, Battaloglu E, Baris I, et al. Clinicopathological and genetic study of early-onset demyelinating neuropathy. Brain 2004; 127:2540.
- 51. McMillan HJ, Santagata S, Shapiro F, et al. Novel MPZ mutations and congenital hypomyelinating neuropathy. Neuromuscul Disord 2010; 20:725.
- 52. Bird TD. Charcot-Marie-Tooth neuropathy type 4. Gene Reviews. https://www.ncbi.nlm.nih.gov/books/NBK1468/ (Accessed on July 13, 2017).
- 53. Berciano J, García A, Gallardo E, et al. Intermediate Charcot-Marie-Tooth disease: an electrophysiological reappraisal and systematic review. J Neurol 2017; 264:1655.
- 54. Liu L, Zhang R. Intermediate Charcot Marie Tooth disease. Neurosei Bull 2014; 30:999.
- 55. Berciano J. et al. Intermediate Charcot-Marie-Tooth disease: an electrophysiological reappraisal and systematic review. J Neurol. 2017.
- 56. Martin AM, Maradei SJ, Velasco HM. Charcot Marie Tooth disease (CMT4A) due to GDAP1 mutation: report of a colombian family.. Colomb Med (Cali). 2015; 46(4): 194-98.



Fecha: Octubre 2020

Código: GPC-001/INSNSB/UAIE/SUAIEPSE -NEUROLOGIA PEDIATRICA - V.01

Página: 37 de 37