

Podział chorób nerwowo-mięśniowych

	RDZENIOWY ZANIK MIĘŚNI	
	(spinalis musculorum progresiva)	
	typy:	
Choroby pierwotnie nerwowe	I - wczesnodziecięcy postać:	
	A – ostra (Werdniga-Hoffmanna) B – przewlekła	
	II - późnodziecięcy	
	III - pseudodystroficzny (Kugelberga-Welandera)	
	NEUROPATIE	
	Uwarunkowane genetycznie Nabyte	
Choroby pierwotnie nerwowe	(dziedziczne)	
	np. postępujący zanik strzałkowy	
	(choroba Charcot-Marie-Tooth) - immunologiczne - toksyczne	
	(infekcyjne, (metale alergiczne, ciężkie, mieszane) środki	
	chemiczne, polekowe)	
Choroby styku	MIASTENIA GRAVIS	
	ZESPÓŁ MIASTENICZNY	
Choroby pierwotnie mięśniowe	MIOPATIE Z REAKCJĄ ZAPALNĄ	np.: zapalenie wielomięśniowe (polimiositis) zapalenie skórno-mięśniowe (dermatomiositis)
Choroby pierwotnie mięśniowe	MIOPATIE W PRZEBIEGU ZABURZEŃ HORMONALNYCH	np.: zaburzenia czynności tarczycy zaburzenia przysadkowe polekowe (posterydowe)
Choroby pierwotnie mięśniowe	MIOPATIE METABOLICZNE	np.: glikogenozy; miopatie lipidowe
Choroby pierwotnie mięśniowe	MIOPATIE WRODZONE	np.: central core; nitkowata; miotubularna np.: dystrofia miotoniczna (choroba Steinerta)
Choroby pierwotnie mięśniowe	MIOPATIE Z OBJAWEM MIOTONICZNYM	miotonia wrodzona (choroba Thomsena) paramiotonia np.: Duchenne’a, Beckera,
Choroby pierwotnie mięśniowe	DYSTROFIE	obrzeczowo-kończynowa, twarzowo-ramieniowo- łopatkowa (fascio-scapulo- humeralis)