

SPIS TREŚCI

Ogólna propedeutyka neurologiczna	15
Podstawy badania neurologicznego	15
Wywiad	16
Schemat badania, technika badania, objawy prawidłowe i ogólne znaczenie niektórych objawów patologicznych	17
Badanie neurologiczne	27
Badanie nieprzytomnych	73
Badanie porażen rzekomych psychopochodnych	74
Badanie neurologiczne niemowląt i małych dzieci	75
Badania pomocnicze w neurologii	84
Badanie płynu mózgowo-rdzeniowego	84
Badanie radiologiczne czaszki	91
Badanie radiologiczne kręgosłupa	92
Badanie neuroradiologiczne	93
Elektroencefalogram	106
Echoencefalogram	109
Rutynowe badanie elektryczne mięśni i nerwów	111
Elektromiografia	113
Biopsje w diagnostyce neurologicznej	118
Badanie psychiatryczne zespołu psychoorganicznego	120
Szczegółowa neurologia kliniczna	122
Choroby dotyczące mózgu i opon	122
Wrodzone, spowodowane urazem porodowym i nabyte we wczesnym dzieciństwie zmiany mózgowe	123
Nieprawidłowości rozwojowe mózgu	126
Choroby mózgu nabyte w życiu płodowym	129
Uszkodzenia mózgu spowodowane przez uraz porodowy	130
Ciężka żółtaczka noworodków	131
Wodogłowie dziecięce	132
Ścieśnienie czaszki	136
Nieprawidłowości połączenia czaszkowo-kręgowego	136
Urazy czaszki	137
Wywiad i wyniki badania po urazie czaszki	137
Commotio cerebri	138
Stłuczenie mózgu i drażące rany mózgu	140
Powikłania i późne skutki urazów czaszki	140
Guzy mózgu	145
Symptomatologia ogólna	145

Objawy nadciśnienia śródczaszkowego i guz rzekomy mózgu	147
Objawy miejscowe i postaci guzów mózgu	148
Rozpoznawanie guzów mózgu	153
Rozpoznanie różnicowe guzów mózgu	153
Choroby zapalne mózgu i jego opon	155
Zapalenie opon	155
Zapalenie mózgu	158
Ropnie mózgu	166
Ropień nadtwardówkowy i ropniak podtwardówkowy	167
Zaburzenia krążenia krwi w mózgu	168
Fizjologiczne i anatomiczne podstawy krążenia mózgowego	168
Údar mózgowy spowodowany niedokrwieniem	171
Zator mózgowy	185
Krwotok do mózgu	186
Ostry (młodzieńczy) krwotok podkorowy	187
Encefalopatia nadciśnieniowa	187
Porażenie rzekomoopuszkowe	188
Niedotlenienie mózgu i zespół apalliczny	189
Ostry krwotok podpajęczynówkowy	190
Tętniak tętniczo-żylny	195
Zakrzep żylny mózgowy	196
Zespoły pozapiramidowe	198
Uwagi ogólne	198
Obraz kliniczny najczęstszych zespołów pozapiramidowych	202
Parkinsonizm	202
Płasawica	212
Atetozy	216
Hemibalizm i balizm	218
Zespoły dystoniczne	219
Inne choroby układu pozapiramidowego	222
Zespoły mózdkowe	224
Ogólne uwagi o czynności mózdku. Patofizjologia mózdku. Symptomatologia chorób mózdku i technika badania	224
Obraz kliniczny niektórych chorób mózdku	226
Choroby zwyrodnieniowe i dziedziczno-zwyrodnieniowe z przewagą zmian mózgowych	230
Zaniki mózgowe	231
Zaburzenia przemiany materii ze zmianami mózgowymi	233
Zaburzenia przemiany lipidów	233
Wrodzone choroby demielinizacyjne (leukodystrofie)	236
Zaburzenia przemiany aminokwasów	237
Zaburzenia przemiany węglowodanów	238
Zaburzenia przemiany miedzi	239

Zaburzenia przemiany elektrolitów z objawami mózgowymi	241
Zaburzenia wydzielania dokrewnego z objawami ze strony ośrodkowego układu nerwowego	242
Niedoczynność tarczycy	242
Zaburzenia wydzielania przytarczyc	242
Zatrucia z objawami ze strony ośrodkowego układu nerwowego	243
Pozostałe choroby mózgu	246
Choroby mózgu wywołane czynnikami szkodliwymi zewnętrznymi	246
Choroby mózgu spowodowane chorobami narządów wewnętrznych	247
Specyficzna symptomatologia mózgowa	251
Zaburzenia mowy i inne zaburzenia porozumiewania się	251
Choroby rdzenia	259
Wrodzone, wywołane urazem porodowym i nabyte we wczesnym dzieciństwie choroby rdzenia	260
Pourazowe zmiany rdzeniowe	261
Podstawowe cechy urazowego i nieurazowego zespołu poprzecznego zajęcia rdzenia	261
Objawy kliniczne pourazowych uszkodzeń rdzeniowych	270
Postępowanie praktyczne w ostrych urazowych uszkodzeniach rdzenia	273
Usprawnianie chorych z poprzecznym uszkodzeniem rdzenia	274
Guzy rdzenia i inne procesy chorobowe uciskające rdzeń	274
Uwagi ogólne	274
Szczególne postacie ucisku rdzenia	275
Rozpoznanie różnicowe zespołów uciskowych rdzenia	278
Zapalne i uczuleniowe choroby rdzenia i jego opon	278
Zapalenie rdzenia	278
Ropne choroby rdzenia	279
Ostre zapalenie rogów przednich rdzenia	279
Zaburzenia krążenia krwi w rdzeniu	280
Unaczynienie rdzenia	280
Zaburzenia dopływu krwi tętniczej do rdzenia	282
Angiodysgenetyczne rozmięknienie rdzenia i żyłakowatość rdzenia	284
Zwyrodnieniowe i dziedziczno-zwyrodnieniowe choroby z przeważającymi zmianami rdzeniowymi	285
Zaniki komórek rogów przednich rdzenia	285
Kurczowe porażenie rdzeniowe	289
Stwardnienie zanikowe boczne	290
Dziedziczny beład rdzeniowo-mózdkowy	292
Zaburzenia przemiany materii z objawami rdzeniowymi	295

Zwyrodnienie rdzeniowe powrózkowe	295
Jamistość rdzenia i opuszki	297
Inne uszkodzenia rdzenia.	300
Mielopatia po naświetlaniu promieniami Roentgena	300
Choroby z przewagą dysregulacji wegetatywnej	301
Podciśnienie ortostatyczne	301
Dysautonomia rodzinna (Riley'a)	301
Ostra pandysautonomia	302
Niewrażliwość na ból	302
Uszkodzenie układu nerwowego prądem elektrycznym	303
Choroby demielinizacyjne	304
Podstawowe wiadomości o powstawaniu, znaczeniu i prze- mianie materii mieliny	304
Objawy kliniczne chorób demielinizacyjnych	305
Stwardnienie rozsiane	305
Inne choroby demielinizacyjne	313
Kiła układu nerwowego	315
Ogólne wiadomości o kile układu nerwowego	315
Kliniczne postaci kiły układu nerwowego	316
Kiła mózgowo-rdzeniowa	316
Wiąd rdzenia	317
Porażenie postępujące	319
Leczenie i kontrola wyników leczenia kiły układu nerwo- wego	320
Objawy ze strony nerwów czaszkowych i choroby nerwów czaszkowych	321
Zaburzenia węchu	322
Zaburzenia wzrokowe jako problem neurologiczny	324
Zaburzenia ostrości wzroku	324
Zmiany chorobowe tarczy nerwu wzrokowego	325
Zaburzenia ruchów gałek ocznych	330
Uwagi ogólne o symptomatologii zaburzeń ruchów ga- łek	330
Objawy kliniczne zaburzeń ruchów gałek	334
Rozpoznanie różnicowe zaburzeń ruchów gałek	338
Oczopląs wrodzony	340
Spasmus nutans	340
Zaburzenia żreniczne	340
Uszkodzenia nerwu trójdzielnego	342
Objawy uszkodzenia nerwu twarzowego	343
Kryptogenetyczne obwodowe porażenie nerwu twa- rzowego	344
Inne obwodowe porażenia nerwu twarzowego	345
Tik twarzowy	347
Kurcz twarzowy połowiczy	347
Połowiczy postępujący zanik mięśni twarzy	347
Objawy ze strony n. przedsionkowo-ślimakowego (statycz- no-słuchowego)	348

Zaburzenia słuchu w neurologii	348
Przedsionkowe objawy ubytkowe i zawroty głowy	349
Uszkodzenia n. językowo-gardłowego i błędnego	351
Porażenie n. dodatkowego	351
Porażenie n. podjęzykowego	352
Zespoły mnogich uszkodzeń nerwów tylnych jamy czaszkowej	352
Padaczka i inne choroby z objawami napadowymi i zaburzeniami przytomności	353
Padaczka	353
Ogólne wskazówki badania w padaczce	354
Podział padaczki	355
Klinika poszczególnych postaci padaczki	355
Zaburzenia przytomności pochodzenia niepadaczkowego	369
Zaburzenia przytomności wywołane zaburzeniami w krążeniu	369
Zaburzenia przytomności spowodowane zaburzeniami przemiany materii	371
Zaburzenia przytomności wywołane czynnikami psychopochodnymi	372
Zaburzenia przytomności innego pochodzenia	372
Napadowe zaburzenia ruchowe i czuciowe pochodzenia niepadaczkowego	373
Zespół narkoleptyczny	374
Bóle głowy i twarzy	375
Bóle głowy naczyniowe	382
Ból głowy naczynioruchowy	382
Prawdziwa migrena	383
Neuralgia Hortona (erythroprosopalgia, ból głowy histaminowy, cluster headache)	386
Karotydynia	387
Arteriitis temporalis sive cranialis (zapalenie tętnicy skroniowej, „zespół Hortona”)	387
Bóle głowy w zamknięciu światła tętnic i w nadciśnieniu tętniczym	388
Bóle głowy związane ze zmianami w kręgosłupie i migraïne cervicale	388
Inne (objawowe) postaci bólów głowy	389
Nerwobóle twarzy	391
Zespoły korzeniowe rdzeniowe	396
Symptomatologia ogólna	396
Klinika zespołów korzeniowych	397
Zespoły korzeniowe w przebiegu dyskopatii i zmian zwyrodniających kręgosłupa	397
Procesy uciskowe korzeni rdzeniowych i otaczających je tkanek	405
Inne zespoły korzeniowe	406

Zapalenie wielokorzeniowe (zespół Guillaina i Barrégo, polyradiculitis)	406
Polineuropatie („zapalenia wielonerwowe”)	409
Ogólna symptomatologia, diagnostyka i leczenie	409
Etiologiczne postaci polineuropatii	413
Polineuropatie uwarunkowane genetycznie	413
Wrodzone neuropatie ruchowe i czuciowe	415
Polineuropatie w chorobach przemiany materii	417
Polineuropatia cukrzycowa	417
Polineuropatia w mocznicy	422
Porfiria	423
Polineuropatia w pierwotnej skrobiawicy	424
Polineuropatie w niedoborach pokarmowych	424
Polineuropatia w zaburzeniach wchłaniania witaminy B ₁₂	424
Polineuropatie w dysproteinemiach	424
Polineuropatie w chorobach zakaźnych	425
Polineuropatie w kolagenozach	426
Polineuropatie w spruce i w innych zaburzeniach wchłaniania w jelitach	427
Polineuropatie w zatruciach zewnątrzpochodnych	428
Polineuropatie innego pochodzenia	430
Uszkodzenia nerwów obwodowych	432
Wiadomości ogólne	432
Obraz kliniczny uszkodzeń poszczególnych nerwów obwodowych	446
Niedowłady splotu ramiennego	446
N. piersiowy długi	455
N. pachowy	456
N. nadłopatkowy	456
N. mięśniowo-skórny	456
N. promieniowy	457
N. pośrodkowy	460
Zespół cieśni nadgarstka	463
N. łokciowy	464
N. łonowo-udowy i n. biodrowo-pachwinowy	469
N. udowy	469
Uszkodzenie n. skórnego uda bocznego	478
N. zasłonowy	479
Nn. pośladkowe	479
N. kulszowy	480
Porażenie na skutek wstrzyknięć domięśniowych (Spritzenlähmungen)	480
N. piszczelowy	481
Zespół cieśni stępu	482
Neuralgia Mortona	482
N. strzałkowy	483
Zespół m. piszczelowego przedniego	484

Zespoły układu współczulnego	486
Zespoły bólowe różne	487
Bóle barku i kończyny górnej	487
Bóle tułowia	491
Bóle krzyża i kończyn dolnych	493
Miopatie	496
Wiadomości ogólne o definicji i rozpoznawaniu miopatii	496
Klinika miopatii	496
Postępujące zwyrodnienie mięśniowe	497
Dystrophia myotonica (Curschmann-Steinert)	502
Rzadkie postaci zwyrodnienia mięśni	504
Zespoły miotoniczne	505
Myasthenia gravis pseudoparalytica (Erb-Goldflam)	508
Zapalenie wielomięśniowe i skórno-mięśniowe	514
Mioglobulinuria napadowa	515
Objawy mięśniowe w przebiegu endokrynopatii	516
Objawy mięśniowe w nieprawidłowościach przemiany materii	517
Objawy mięśniowe w enzymopatiach	519
Objawy mięśniowe w przebiegu innych chorób narządów wewnętrznych	520
Pozostałe typy miopatii	522
Rozpoznanie różnicowe miopatii	524
Pytania kontrolne	526
Odpowiedzi na pytania kontrolne	544
Piśmiennictwo	546
Skorowidz rzeczowy	575