

## BUSQUEDA Y ANALISIS DE LOS FOCOS O CEPAS DE NEUROPATIAS HEREDO-FAMILIARES EN GALICIA\*

Dr. B. RODRIGUEZ ARIAS

Instituto Neurológico Municipal de Barcelona

**R**EPRESENTA una de las más peculiares tareas nacionales y, por ende, de significado colectivo, al alcance de todos y cada uno de nosotros, la de poder establecer o dibujar un mapa que fije las cepas familiares existentes o los focos geográficos advertidos, de ese cúmulo de neuropatías heredo-familiares observadas en España.

Muy precisa e insistentemente hemos señalado ya en notas publicadas y hemos sometido, por demás, a la consideración de los neurólogos del país, el «modus faciendi» de una investigación no personal, sino más bien común, es decir, pública, a efectos científicos, sanitarios y sociales. Porque —y lo recalco de nuevo— me precio de actuar cual esforzado e incansable paladín frente a la cruzada proyectada y en marcha.

De las investigaciones que llevamos practicadas, de una parte, al ir reuniendo y valorando la casuística propia y, de otra parte, al resolver informarnos bibliográficamente al respecto, en especial cuan-

do se discutió aquí (Santiago de Galicia), en el año 1952, la ponencia del «III Congreso nacional de Neuropsiquiatría» sobre «Distribución geográfica y características de las Neuropatías heredo-familiares en España», defendida por R. Bueno Ituarte y L. Valenciano Gayá, cabe deducir que importa sobremanera no abandonar nunca el trabajo de búsqueda y análisis de dichas enfermedades del sistema nervioso, tan desconsoladoras como atractivas y trascendentes, en el orden especulativo, dejadas de lado, pues, por los epicúreos de la profesión y reveladoras, sin embargo, de sendos problemas y sugerencias desde los puntos de vista genético, profiláctico, social y sanitario.

Pero de nuestro no pequeño censo de dolientes que integran cinco series en el archivo de historiales clínicos, privado y hospitalario (Instituto Neurológico), tan sólo un caso de corea crónica logröse atribuir a una provincia de esta región (Lugo).

---

(\*) Coloquio iniciado y dirigido por el autor, en la Facultad de Medicina de Santiago de Compostela, al tiempo de celebrarse el «IV Curso de Divulgación Neuroquirúrgica en Galicia», organizado en la Cátedra del Prof. J. L. Puente Domínguez por el Dr. F. Reyes Oliveros (11-IV-1959).

Y que sepamos, se han registrado casi exclusivamente, antes del año 1952, coreas de Huntington. Si bien a partir de entonces, M. Cabalearo Goás (de Orense), B. García de la Villa (de Vigo) y E. Roel Ger volés (de La Coruña) han contribuido a referir o describir, sumariamente, algunos especímenes personales.

La familia estudiada por el neuropsiquiatra de Orense comprende 6 paraplegias espásticas típicas.

Interesa bastante, por consiguiente, que se anime y ampare el estudio de unos procesos neurológicos, tal vez habituales o esporádicos, clásicos o anormales, en Galicia.

Los antecedentes étnicos, complejos, de sus habitantes, las seguidas y enormes migraciones anotadas durante el siglo pasado y el actual y la formación bipartita de núcleos de deudos en la metrópoli y en el continente americano, quizá sirvieran para considerar mejor particularidades y datos y para aclarar el mecanismo de las transmisiones, de las herencias de índole dominante o recesiva.

Parece ser que vale la pena de tener en cuenta, además, si queremos destacar otra significancia de este rincón patrio, que se marcan para los neurólogos duchos en nosografía de los males que nos ocupan, dos grandes zonas geográficas disimilares, la del Levante y la del Noroeste españoles.

Aparte de que la densidad de

población y las ancestrales o abigarradas costumbres de vida, así de los nativos como de los vecinos, en estas desperdigadas aldeas, encantadoras ciudades y dilatadísimas costas y rías, han de ofrecernos motivos únicos, originales o distintos, de examen y de lucubración.

La vieja y prístina ejecutoria, sin más, de la Universidad compostelana y de la Real Academia de Medicina de La Coruña, alcanzaría un inédito timbre de gloria, de cooperar a un movimiento triplemente pensativo, higiénico y gentilicio, muy nuestro.

No tendría que parecernos estéril, en principio, la indagatoria exhaustiva aplicada a estas comarcas, tal cual la propugnamos. Dado que entendemos firmemente, siquiera los neurólogos, que llegaríamos a mostrar o desenterrar testimonios o anamnesis de calidad excepcional.

Así las cosas, determinamos sugerir a la masa colegial gallega, previo cambio de impresiones entre los conspicuos asistentes al diálogo, dos propuestas.

Que se decida crear la búsqueda, a través de recomendaciones, verbales o escritas, bien que ordenadas, tipo propaganda electoral, dirigidas a los colegas que ejercen y glosadas por los neuropsiquiatras, de focos geográficos y de cepas familiares de las neuropatías hereditarias que haya en Galicia, para proceder a su denuncia académica,

confidencial, y a su inmediato análisis clínico entero.

Y que médicos de cabecera y especialistas varios, hermanada o asociadamente, mencionen los hallazgos y las exploraciones, múltiples, totales, realizados a tenor de las directivas o de los esquemas sometidos por nosotros a la aprobación de la «Sociedad española de Neurología».

Conviene que hagamos hincapié, por encima de todo, sobre el gran beneficio que encarna la normal e íntima colaboración de médicos rurales, internistas, pediatras, neuropsiquiatras, etc., con o sin el auxilio que prestan los Centros Nosocomiales, del estilo de este Hospital Clínico que nos alberga.

De emprender tranquilamente esta ruta, sabríamos vencer, a la corta o a la larga, los obstáculos naturales que se presenten, derivados de la suspicacia, del recelo, del pudor, de la timidez, hasta del temor impreciso, posibles y probables, de ciertos enfermos, parientes y parte del pueblo, así como de la modestia inhibidora —no exenta, sin embargo, de gran sentido común y de notable ojo clínico— que embarga a numerosos compañeros rurales y de barrios populares, que intervienen tan cerca de las familias.

Nos hemos esforzado en sostener por doquier que la «propiedad», si resulta factible hablar de esta forma, de la casuística clínica, no tendría que retenerla egoístamente para sí el médico de hospi-

tales, sino compartirla entre la suma de colaboradores, desde el inicial hasta el último de los que medien.

Viene a cuento, ahora, que me arriesgue a formular esta interrogación: ¿Conseguiremos extender y proseguir la cruzada, imaginada y en puertas, a lo largo y ancho de emergentes tierras como las gallegas, sin más entorpecimientos que los lógicos, que los ingenuos, que los corrientes?

Nos han brindado su apoyo, por lo menos su conformidad absoluta, insignes especialistas ausentes, que no toman parte en la entrevista.

Y suponemos, fundadamente, que los que nos escuchan dispensarán igual acogida y honor.

*Diálogo.* — Algunos de los galenos presentes, a instancia anónima y reiterada del disertante, formularon preguntas, de índole meramente explicativa o de ampliación de los razonamientos aducidos, contestadas al pronto, mientras que los más ilustres profesionales y, sobre todo, los doctores P. Ares Feal (de Santiago), M. Cabaleiro Goás (de Orense), F. Reyes Oliveros y J. Teijeira Brunet (de Santiago) y A. Usero Tíscar (de Lugo) enunciaron unas cuantas objeciones indicativas.

Puesto que no ha de menospreciarse el modo de ser y la conducta en el terreno civil de una considerable legión de campesinos, como tampoco el porcentaje elevado de hijos naturales en bastantes al-

deas, causa de grave perturbación al pretender solucionar las cuestiones bordeadas.

La institución fortuita de un régimen de aislamiento nosocomial, sanatorial, constituiría, por lo que fuere, un engorro y, acaso más todavía, la pesquisa anatómica.

Finalmente, se echaría en falta el modo rutinario, tradicional, de

poner de manifiesto las pruebas y los documentos clínicos, genealógicos, nosográficos y, eventualmente, patológicos, necesarios.

No obstante, la inmensa mayoría prometió su dedicación individual, su concurso a lo expuesto.

El disertante concluyó que cualquier participación, mínima o sencilla, resultaría, en todo momento, fructífera.

#### BIBLIOGRAFIA

- RODRÍGUEZ ARIAS, B., y ALVAREZ LIPKAU, A.: Casuística de Neuropatías heredo-familiares. «Medicina Clínica», tomo XIX, páginas 81-85, 1952.
- RODRÍGUEZ ARIAS, B., y PONS CLOTET, A.: Casuística de Neuropatías heredo-familiares. 2.ª nota. «Anales de Medicina y Cirugía», tomo XXXVII, págs. 99-104, 1957.
- RODRÍGUEZ ARIAS, B., y PONS CLOTET, A.: Casuística de Neuropatías heredo-familiares. 3.ª nota. «Actualidad Médica», tomo XXIX, págs. 157-160, 1953.
- RODRÍGUEZ ARIAS, B., y PONS CLOTET, A.: Casuística de Neuropatías heredo-familiares. 4.ª nota. «Actas luso-españolas de Neurología y Psiquiatría», tomo XVII, págs. 77-82, 1958.
- RODRÍGUEZ ARIAS, B.: ¿Cómo podría afrontarse el estudio sistemático y colectivo de las neuropatías heredo-familiares observadas en España? «Archivos de Neurobiología», tomo XX, págs. 79-104, 1957.
- BUENO ITUARTE, R., y VALENCIANO GAYÁ, L.: Distribución geográfica y características de las Neuropatías heredo-familiares en España, Libro de Ponencias del «III Congreso Nacional de Neuropsiquiatría». Páginas 1-66. Santiago de Galicia, 1952.
- CABALEIRO GOÁS, M.: Seis casos de parálisis familiar espástica en una misma familia. Libro de Comunicaciones del «III Congreso nacional de Neuropsiquiatría». Páginas 91-95. Santiago de Galicia, 1952.
- RODRÍGUEZ ARIAS, B.: Notas de la discusión de la ponencia y de las comunicaciones sobre «Neuropatías heredo-familiares», conducida por el Presidente de la sesión (el autor). Santiago de Compostela, 1952.
- RODRÍGUEZ ARIAS, B., y PONS CLOTET, A.: Una gran cepa familiar y un doble foco geográfico (la misma ciudad) de corea de Huntington en el Levante español. Comunicación a la 10.ª sesión anual de la «Sociedad española de Neurología». Barcelona, 20-XII-58. No publicada. Véase resumen en «Archivos de Neurobiología», tomo XXII, pág. 316, 1959.