



Universidad del Sureste

Escuela de Medicina

Epilepsia Panayiotopoulos Resumen

Materia: Neurología

Presenta: Raymundo López Santiago

Semestre: 6° "A"

Epilepsia Panajiotopoulos

El síndrome de Panajiotopoulos (SP), ha evolucionado, desde su definición como epilepsia occipital caracterizada por crisis nodurnas con desviación tónica de los ojos, vomitos.

↳ Punta-onda occipital en el electroencefalograma (EEG) y bien pronostico.

↳ En 2006 se toma una decisión de definir a esta epilepsia como un trastorno benigno, dependiente de la edad, de crisis focales, caracterizado por episodios, con frecuencia prolongados, con síntomas autonómicos predominantes y un EEG que muestra focos múltiples o cambiantes a menudo con predominio occipital.

Pacientes y métodos.

• Crisis epilépticas no provocadas
- Crisis sin ningún factor precipitante próximo conocido. Múltiples crisis en un periodo de 24 horas se consideran como un único evento.

• Pronóstico inicial de tres años sin tratamiento antiépileptico.

- Un periodo de remisión de al menos 3 años sin crisis ni tratamiento antiépileptico con o sin recurrencias portenid-

res, hasta el final del periodo de estudio.

Síndrome de Panajiotopoulos

- Se cumplen todos los siguientes criterios a los 6 meses de edad:

- * Una o mas crisis no provocadas con síntomas predominantemente autonómicos.
- * Presencia de complejos de punta y ondas lentas focales de gran amplitud y morfología funcional en cualquier localización.
- * Ausencia de déficit neurológico
- * Neuroimagen Normal.

Frecuencia y Semiología.

↳ Una o mas crisis no provocadas con síntomas predominantemente autonómicos.

↳ Presencia de complejos de punta y ondas lentas focales de gran amplitud y morfología funcional en cualquier localización.

↳ Ausencia de déficit neurológico previo

↳ Neuroimagen Normal.