



# **UNIVERSIDAD DEL SURESTE**



**ESCUELA DE MEDICINA**

**6to Semestre**

**Grupo "B"**

**NEUROLOGÍA**

## **RESUMEN**

**Dr. JOSE LUIS GORDILLO**

**Presenta:**

- **Adrián Espino Pérez**

# Síndrome de Panayiotopoulos

Ha evolucionado desde su definición como una epilepsia occipital caracterizada por crisis nocturnas con desviación tónica de los ojos, vómitos, aura-onda occipital en el electroencefalograma, es un trastorno benigno dependiendo de la edad, de crisis focales caracterizadas por episodio, con frecuencia prolongadas, con síntomas autosomáticos predominantes.

Hasta la fecha se cumplen los criterios a los 6 meses de evolución:

Una o más crisis no provocadas con síntomas predominantemente autosomáticos.

Presencia de complejos de punta y onda lentos focales de gran amplitud y morfología fondaal en cualquier localización.

- Ausencia de déficit neurológico previo  
- Neuroimagen normal.

Crisis epileptica no provocada: crisis sin ningún factor precipitante próximo conocido. Múltiples crisis ni tratamiento en un periodo de 24 hrs se consideraron como 1 único evento.

Un periodo de remisión de al menos tres años sin crisis ni tratamiento antiepiléptico (con o sin recurrencias posteriores hasta el final del periodo de estudio) se eligió este límite de tiempo por que se ha demostrado un riesgo de recurrencia después de tres años de la supresión de la medicación antiepiléptica es muy bajo.