

RESUMEN DE PANAYIOTOPOULOS

Universidad del Sureste

Medicina Humana

NEUROLOGIA

Dr. José Luis Gordillo Guillen

PRESENTA:

Karen Paola Morales Morales

GRUPO, SEMESTRE y MODALIDAD:

6to semestre y grupo B, Neurología.

Comitán de Domínguez, Chiapas

Fecha: 09/03/2021

SINDROME DE PANAYIOTOPOULO

Definición → El SP como una epilepsia occipital caracterizada por crisis nocturnas con desviación tónica de los ojos, vómitos, punta-onda occipital en el EEG y un buen pronóstico.

- Trastorno benigno
- Dependiente de la edad
- Crisis focales (episodios)
- Sx autonómicos predominantes
- EEG con focos múltiples o cambiantes, predominio occipital.

DEFINICIONES Y CRITERIOS DE CLASIFICACIÓN

→ Crisis epiléptica no provocada: Crisis sin ningún factor precipitante próximo conocido.

→ Remisión inicial de 3 años sin Tx antiepilépticos: Periodo de 3 años sin crisis sin Tx antiepiléptico. Se ha demostrado que el riesgo de recurrencia después de 3 años de la suspensión de la medicación antiepiléptica es muy bajo.

→ Síndrome de Panayiotopoulos: Se cumplen todos los sig. criterios a los 6 meses de evolución:

- Una o más crisis no provocadas con síntomas autonómicos.
- Presencia de complejo de punta y ondas lentas focales de gran amplitud y morfología funcional en cualquier localización.
- Ausencia de déficit neurológico previo.
- Neuroimagen normal.

TIEMPO DE ACTIVIDAD

→ Síndrome de Panayiotopoulos

Edad media de la 1ra crisis → 4.5 ± 2 años

Edad media en la última crisis → 6.1 ± 3 años

Tiempo transcurrido entre la 1ra y última crisis → 1.6 ± 2 años

→ Crisis autonómicas sin déficit neurológicos

Edad media de la 1ra crisis → 4.7 ± 3.3 años

Edad media en la última crisis → 5.9 ± 3.3 años

Tiempo transcurrido 1ra y última crisis → 1.3 ± 2 años

