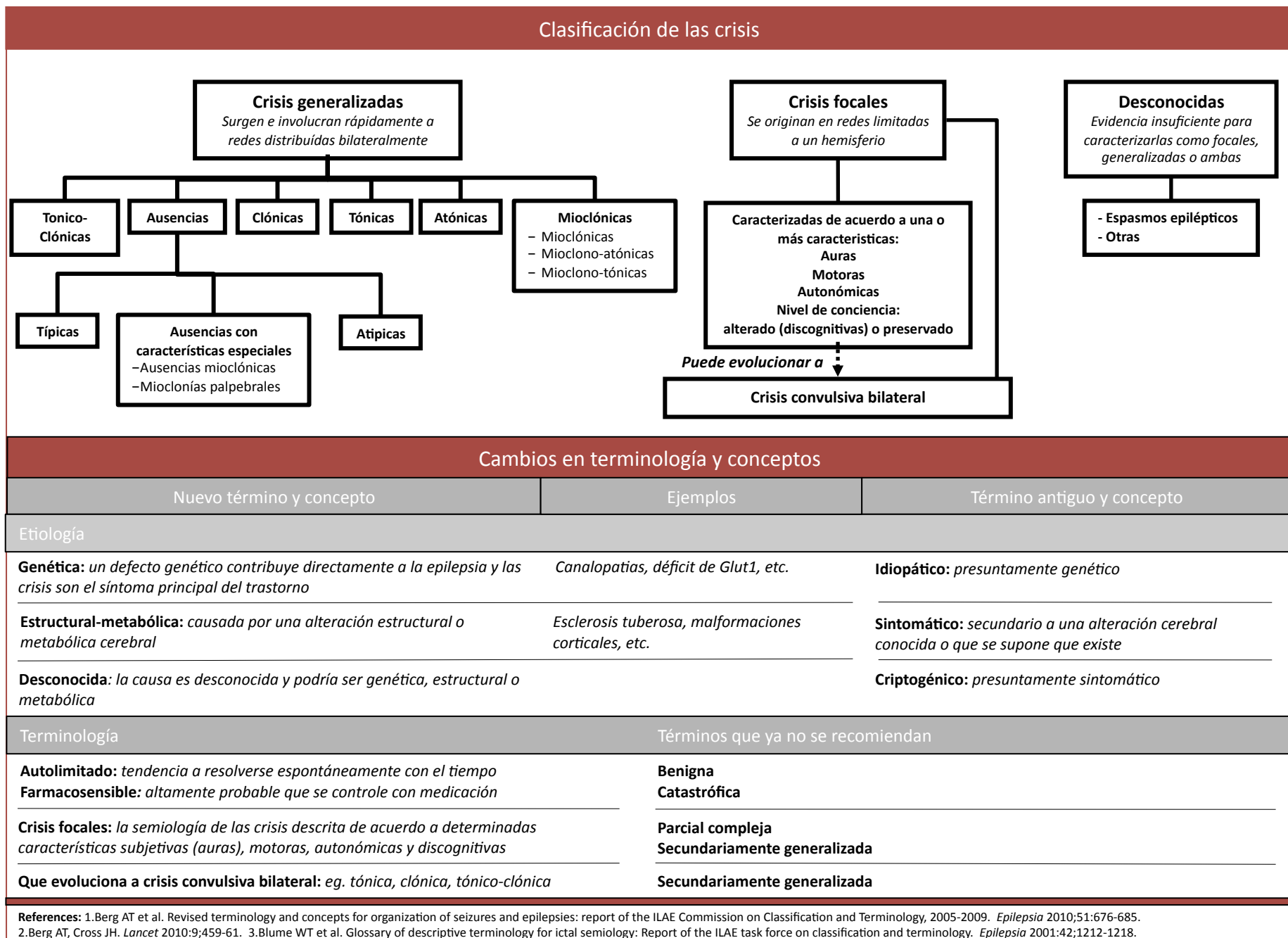


# Propuesta de la ILAE de Terminología Revisada para la Organización de Crisis y Epilepsias 2010



# Propuesta de la ILAE de Terminología Revisada para la Organización de Crisis y Epilepsias 2010

## Síndromes Electroclínicos y Otras Epilepsias Agrupadas por Especificidad del Diagnóstico

### Síndromes electroclínicos

Un ejemplo de cómo se pueden organizar los síndromes:  
Ordenados por edad típica de inicio\*

<b>Periodo neonatal</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Crisis neonatales benignas^</li><li>- Epilepsia familiar neonatal benigna (BFNE)</li><li>- Síndrome de Ohtahara</li><li>- Encefalopatía mioclónica temprana (EME)</li></ul>	<b>Lactancia</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Crisis febres^, Crisis febres plus (FS+)</li><li>- Epilepsia benigna de la infancia (de la lactancia)</li><li>- Epilepsia familiar benigna de la infancia (BFIE)</li><li>- Síndrome de West</li><li>- Síndrome de Dravet</li><li>- Epilepsia mioclónica de la infancia (de la lactancia) (MEI)</li><li>- Encefalopatía mioclónica en trastornos no progresivos</li><li>- Epilepsia de la infancia (de la lactancia) con crisis focales migratorias</li></ul>	<b>Infancia</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Crisis febres^, Crisis febres plus (FS+)</li><li>- Epilepsia occipital de la infancia de inicio temprano (síndrome de Panayiotopoulos)</li><li>- Epilepsia con crisis mioclono atónicas (previamente astáticas)</li><li>- Epilepsia ausencia infantil (CAE)</li><li>- Epilepsia benigna con puntas centrotemporales (BECTS)</li><li>- Epilepsia frontal nocturna autosómica dominante (ADNFLE)</li><li>- Epilepsia occipital de la infancia de inicio tardío (tipo Gastaut)</li><li>- Epilepsia con ausencias mioclónicas</li><li>- Síndrome de Lennox-Gastaut (LGS)</li><li>- Encefalopatía epiléptica con punta onda continua durante el sueño (CSWS)*</li><li>- Síndrome de Landau-Kleffner (LKS)</li></ul>	<b>Adolescencia-Edad adulta</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Epilepsia ausencia juvenil (JAE)</li><li>- Epilepsia mioclónica juvenil (JME)</li><li>- Epilepsia con crisis generalizadas tonico-clónicas solamente</li><li>- Epilepsia autosómica dominante con características auditivas (ADEAF)</li><li>- Otras epilepsias familiares del lóbulo temporal</li></ul>	<b>Edad de inicio variable</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Epilepsia focal familiar con focos variables (de la infancia a la edad adulta)</li><li>- Epilepsias mioclónicas progresivas (PME)</li><li>- Epilepsias reflejas</li></ul>
---	---	--	---	--

### Constelaciones específicas/Síndromes quirúrgicos

- Constelaciones específicas/Síndromes quirúrgicos**
- Epilepsia temporal mesial con esclerosis del hipocampo (ETM con HS)
  - Síndrome de Rasmussen
  - Crisis gelásticas con hamartoma hipotalámico
  - Epilepsia con hemiconvulsión-hemiplejia

### Epilepsias no sindrómicas\*\*

- Epilepsias atribuidas a causas estructurales-metabólicas y organizadas de acuerdo a ellas**
- Malformaciones del desarrollo cortical (hemimegalencefalía, heterotopias, etc)
  - Síndromes neurocutáneos (complejo esclerosis tuberosa, Sturge-Weber, etc)
  - Tumor, infección, trauma, angioma, lesiones prenatales y perinatales, accidente cerebrovascular, etc.

### Epilepsias de causa desconocida

\* La ordenación de los síndromes electroclínicos no refleja la etiología

^ No diagnosticadas tradicionalmente como epilepsia

+ Algunas veces denominado estatus epilepticus eléctrico durante el sueño lento (ESES)

\*\* Formas de epilepsia que no cumplen criterios para síndromes específicos o constelaciones

*This Proposal is a work in progress.....*

We welcome your thoughts on this proposal. Please visit our Classification & Terminology Discussion Group at: <http://community.ilae-epilepsy.org/home/> to login and register your comments.