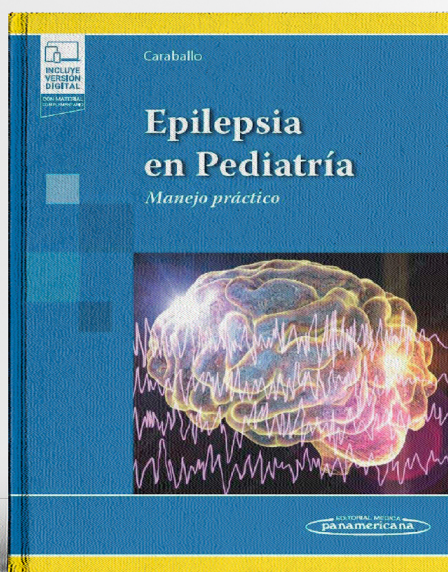




Peso	2.1 kg
Dimensiones	20 × 28 × 4 cm
Encuadernación	Tapa blanda
Páginas	530
Año	2022
Edición	2a edición
Autor	Jaume Campistol Plana, Roberto H. Caraballo
Editorial	Panamericana
ISBN	9788491107149
Idioma	Español

DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO

La epilepsia y sus crisis han sido y siguen siendo un tema complejo y dinámico ya que, aunque aparezcan a cualquier edad, ocupan gran parte de la actividad clínica del neurólogo infantil. En los últimos años se han publicado nuevas clasificaciones, definiciones y terminologías, y el avance de la tecnología a través de la videoelectroencefalografía y la neurofisiología, los estudios por imágenes neurorradiológicos, el conocimiento de la genética así como los adelantos en los tratamientos farmacológicos y no farmacológicos han favorecido el estudio y la terapéutica de los pacientes con epilepsia. Por otro lado, el enfoque clínico es crucial y debe realizarse en cada niño con sospecha de la enfermedad en todos los niveles de atención, para efectuar un diagnóstico certero y un tratamiento eficaz y asegurar un pronóstico adecuado. En *Epilepsia en Pediatría. Manejo práctico*, su autor, Roberto Caraballo, experto en síndromes epilépticos reconocido mundialmente como referente de la epileptología pediátrica, encara junto a sus colaboradores un abordaje actualizado y práctico de todos estos aspectos.

Dirigida en especial a los profesionales médicos, en particular neuropediatras, neurólogos de adultos y pediatras, esta obra será de gran ayuda y una fuente de consulta frecuente para todos aquellos que quieran abordar el diagnóstico y el tratamiento del complejo mundo de la epilepsia en el niño o que participen en la atención y el seguimiento de estos pacientes.

- Análisis de las nuevas definiciones y terminologías en epilepsia, una propuesta actualizada de las crisis epilépticas y un abordaje a través de una “hoja de ruta” para llevar a cabo un pensamiento diagnóstico, terapéutico y pronóstico correcto, incluido el conocimiento de las comorbilidades.
- Descripción detallada de las epilepsias focales autolimitadas del lactante y el adolescente; de los síndromes epilépticos focales autolimitados y generalizados idiopáticos, de origen genético o probablemente genéticos; de las epilepsias focales estructurales o de causa desconocida y de las epilepsias reflejas o epilepsias precipitadas por un modo específico de activación.
- Abordaje especial de las encefalopatías epilépticas, un grupo de síndromes con implicaciones particulares etiológicas, terapéuticas y evolutivas.
- Estudio de las convulsiones febriles como síndrome prevalente en los niños, de las epilepsias mioclónicas progresivas y del estado de mal epiléptico convulsivo y no convulsivo, situación de emergencia más importante y cuyo manejo clínico adecuado evita el impacto negativo de una convulsión prolongada en el desarrollo cerebral.
- Descripción de patrones electroencefalográficos característicos o patognomónicos, cuya presencia es muy sugerente para el diagnóstico de un síndrome, de una etiología o de ambos.
- Sitio web con numerosos videoelectroencefalogramas ilustrativos de los síndromes que se describen en la obra.

Prefacio

Clasificación de las crisis epilépticas, epilepsias y síndromes epilépticos

Epilepsias focales genéticamente determinadas (familiares)

Epilepsia generalizada idiopática con fenotipo variable

Otras epilepsias generalizadas idiopáticas

SECCIÓN IV. EPILEPSIAS FOCALES ESTRUCTURALES O DE CAUSA DESCONOCIDA

Síndrome de la epilepsia temporal mesial

Epilepsias focales neocorticales

Epilepsia parcial continua

Síndrome de hemiconvulsión-hemiplejía epilepsi

SECCIÓN V. EPILEPSIAS REFLEJAS O EPILEPSIAS CON CRISIS PRECIPITADAS POR MODOS ESPECÍFICOS DE ACTIVACIÓN

Epilepsias del sistema visual

Epilepsias reflejas de la corteza sensitivomotora y complejas

SECCIÓN VI. ENCEFALOPATÍAS EPILÉPTICAS

Encefalopatías infantiles tempranas con paroxismos-supresión

Síndrome de West

Síndrome de Dravet (epilepsia mioclónica severa de la infancia)

Estado de mal mioclónico en las encefalopatías no progresivas (síndrome de Dalla Bernardina)

Síndrome de Lennox-Gastaut

Encefalopatía epiléptica con espiga-onda continua durante el sueño lento y síndrome de Landau-Kleffner

Epilepsia con crisis focales migrantes de la infancia temprana

Encefalopatías epilépticas y cannabidiol

SECCIÓN VII. SÍNDROMES ESPECIALES

Convulsiones del recién nacido

Epilepsias con crisis activadas por la fiebre

Epilepsias mioclónicas progresivas

Convulsiones sintomáticas agudas

SECCIÓN VIII. CATEGORÍAS ETIOLÓGICAS

Genética y epilepsia

Epilepsias asociadas a errores congénitos del metabolismo

Epilepsias autoinmunes

Epilepsia asociada a infecciones del sistema nervioso central

Epilepsia y malformaciones del desarrollo cortical

Epilepsia y anomalías cromosómicas

Accidente cerebrovascular y epilepsia

SECCIÓN IX. ESTADO DE MAL EPILÉPTICO

Estado de mal epiléptico convulsivo y no convulsivo en pediatría

SECCIÓN X. PATRONES ELECTROENCEFALOGRÁFICOS PARTICULARES EN ENFERMEDADES NEUROLÓGICAS ASOCIADAS CON FRECUENCIA A CRISIS O SÍNDROMES EPILÉPTICOS

Patrones electroencefalográficos particulares en síndromes específicos

Índice de videos

[Más libros de Pediatría »](#)

[Más libros de Neurología »](#)

[Más libros de Neurología pediátrica »](#)

[Síguenos en Facebook »](#)