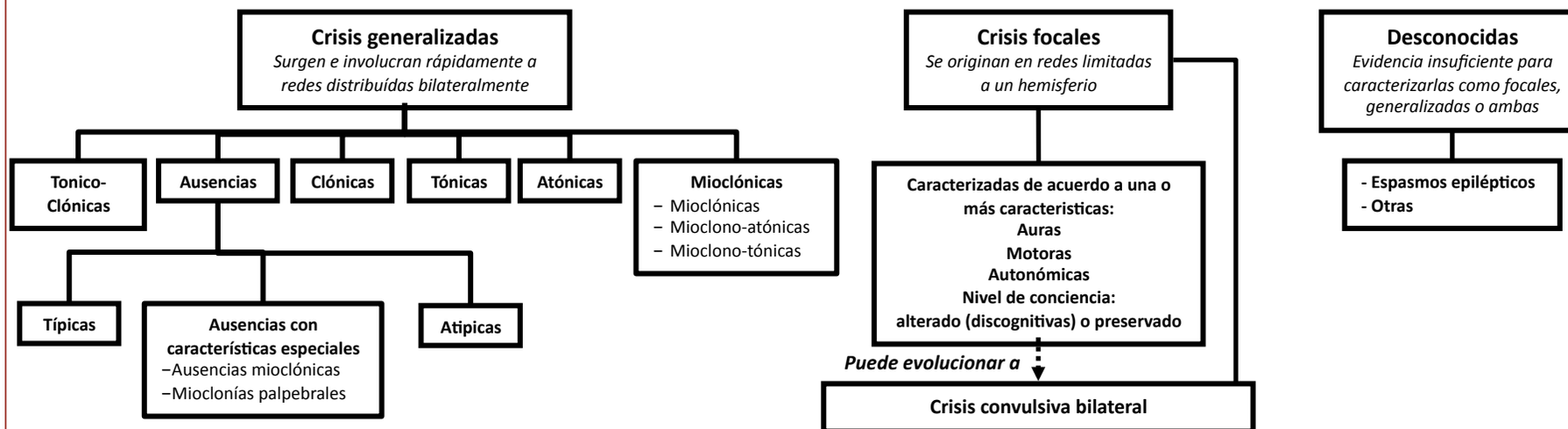


Propuesta de la ILAE de Terminología Revisada para la Organización de Crisis y Epilepsias 2010

Clasificación de las crisis



Cambios en terminología y conceptos

Nuevo término y concepto	Ejemplos	Término antiguo y concepto
Etiología		
Genética: un defecto genético contribuye directamente a la epilepsia y las crisis son el síntoma principal del trastorno	Canalopatías, déficit de Glut1, etc.	Idiopático: presuntamente genético
Estructural-metabólica: causada por una alteración estructural o metabólica cerebral	Esclerosis tuberosa, malformaciones corticales, etc.	Sintomático: secundario a una alteración cerebral conocida o que se supone que existe
Desconocida: la causa es desconocida y podría ser genética, estructural o metabólica		Criptogénico: presuntamente sintomático
Terminología		
Términos que ya no se recomiendan		
Autolimitado: tendencia a resolverse espontáneamente con el tiempo	Benigna	
Farmacosensible: altamente probable que se controle con medicación	Catastrófica	
Crisis focales: la semiología de las crisis descrita de acuerdo a determinadas características subjetivas (auras), motoras, autonómicas y discognitivas	Parcial compleja	
Que evoluciona a crisis convulsiva bilateral: eg. tónica, clónica, tónico-clónica	Secundariamente generalizada	
	Secundariamente generalizada	

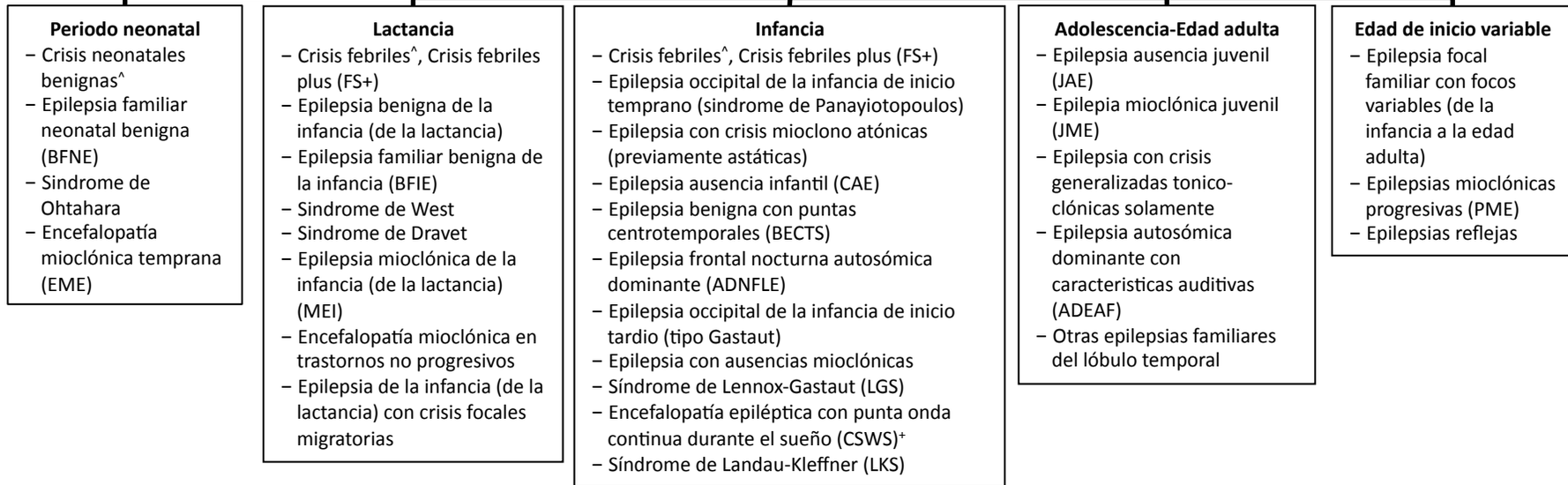
Referencias: 1. Berg AT et al. Revised terminology and concepts for organization of seizures and epilepsies: report of the ILAE Commission on Classification and Terminology, 2005-2009. *Epilepsia* 2010;51:676-685.
2. Berg AT, Cross JH. *Lancet* 2010;9:459-61. 3. Blume WT et al. Glossary of descriptive terminology for ictal semiology: Report of the ILAE task force on classification and terminology. *Epilepsia* 2001;42:1212-1218.

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*



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-hemiplejía

Epilepsias no sindrómicas**

Epilepsias atribuidas a causas estructurales-metabólicas y organizadas de acuerdo a ellas

- Malformaciones del desarrollo cortical (hemimegalencefalia, 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 epiléptico 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.