



COMO DIFERENCIAR EL SÍNDROME DE OHTAHARA. CUIDADOS DE ENFERMERIA.

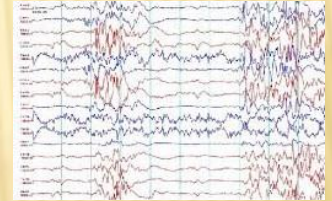
PATRICIA ZARA RIVERA, JORGE MANUEL CARMONA RIVAS

JUSTIFICACIÓN:

El síndrome de ohtahara es una encefalopatía epiléptica infantil temprana severa que se caracteriza por crisis tempranas, espasmos tónicos frecuentes, crisis parciales y crisis mioclónicas, con patrón brote-supresión en el electroencefalograma. es un tipo de encefalopatía que no suele aparecer en los hospitales materno-infantiles.

OBJETIVO:

❖ Reconocer el caso clínico, el diagnóstico, los signos y síntomas, y el tratamiento más adecuado.



MATERIAL Y METODO:

Estudio de un caso clínico de una lactante de 5 días de edad que presenta una mala actitud alimentaria sin otros problemas relevantes, hallándose una crisis cefálica a izquierdas con un EEG con ondas agudas anteriores.

RESULTADO:

El diagnóstico y la terapia son esenciales así como el tratamiento con ACTH más zonisamida parece mejorar, dentro de lo posible, el estado electroencefalográfico, sensorial y somático de esta paciente. A pesar de ello la evolución no demostró mejoría debido a la grave patología de base que presenta. Se ha seguido hasta los 8 meses y no presenta buen tono, asociado a un síndrome piramidal. No logra sostener la cabeza y su condición cognitiva es muy pobre.

Palabras clave: Encefalopatía, infancia, Ohtahara.

CONCLUSIONES:

Es necesario un diagnóstico y una terapéutica que indiquen parte de las consecuencias que presupone un niño con una encefalopatía epiléptica de estas características. De la etiología poco se sabe, aunque parece que hay cierta heterogeneidad.

Los niños afectados por esta enfermedad no suelen alcanzar los 2 años de vida, pero hay que tratar los síntomas que van apareciendo para mejorar la calidad de vida.

BIBLIOGRAFIA:

- Ohtahara S, Ishida T, Oka E, Yamatogi Y, Inoue H. On the specific age-dependent epileptic syndrome. The early-infantile epileptic encephalopathy with suppression-burst. No-To-Hattatsu (Tokyo) 1976;8:270-80.
- Engel J Jr. ILAE Commission Report. A proposed diagnostic scheme for people with epileptic seizures and with epilepsy: Report of the ILAE Task Force on Classification and Terminology. Epilepsies 2001;42:1-8.
- Bermejo AM, Martin VL, Arcas J, Perez-Higueras A, Morales C, Pascual Castroviejo I. Early infantile epileptic encephalopathy: a case associated with hemimegalencephaly. Brain Dev 1992;14:425-428.
- Ogihara M, Kinoue K, Takamiya H, Nemoto S, Miyajima T, Hoshika A, et al. A case of early infantile epileptic encephalopathy (EIEE) with anatomical cerebral asymmetry and myoclonus. Brain Dev 1993;5:133-139.
- Ohtsuka Y, Ohno S, Oka E. Electroclinical characteristics of hemimegalencephaly.