



Neurology perspectives



19603 - Epilepsia y autismo: un estudio observacional

de Lózar Mena, V.; Sánchez Caro, J.; Rodríguez Uranga, J.

Unidad de Epilepsia. Centro de Neurología Avanzada (CNA).

Resumen

Objetivos: Describir las características clínicas de pacientes con epilepsia y TEA comórbido en nuestra unidad de epilepsia.

Material y métodos: Estudio observacional retrospectivo de cohortes históricas. Se recogieron variables en relación con características demográficas, clínicas y de pruebas complementarias.

Resultados: Se incluyó un total de 17 pacientes (14 varones, 82,35%). La edad media fue de 22,59 años (DE = 7,75). La edad mediana de inicio de la epilepsia fue de 8 años (RIC = 16). Un total de nueve pacientes (52,94%) fueron diagnosticados de epilepsia focal y seis (35,29%) de generalizada. La frecuencia de crisis en la última consulta fue variable, observándose con mayor frecuencia crisis controladas (> 1 año libre de crisis; 52,94%). La etiología fue desconocida en nueve casos (52,94%). Doce pacientes (70,59%) presentaron anomalías epileptiformes en el EEG, siete pacientes (41,18%) presentaron una RM alterada y seis (35,29%) se habían realizado previamente un estudio genético. La comorbilidad más común fue el trastorno de conducta (9 pacientes, 52,94%), siendo la agresividad la alteración de conducta más común (5 pacientes, 29,41%). Once pacientes (64,71%) recibieron neurolépticos en algún momento, la risperidona fue el más usado (11 pacientes, 64,71%). El fármaco anticrisis más usado al inicio de la epilepsia y en la última consulta fue el ácido valproico (13 pacientes, 76,47%).

Conclusión: Como conclusión, los pacientes con TEA y epilepsia presentan unas características diferenciales cuyo conocimiento puede contribuir a mejorar el manejo clínico de este complejo subgrupo de pacientes.