

Sommaire

Tome II : Les épilepsies : de l'EEG aux syndromes

Remerciements

Préface *Pierre Thomas*

Introduction *Arielle Crespel, Philippe Gélisse, Michelle Bureau et Pierre Genton*

Les montages EEG XIII

Glossaire XIV

Différents patterns EEG..... XV

Chapitre I Les épilepsies focales 1

• Crises focales et syndromes épileptiques 1

- Crises partielles migrantes malignes du nourrisson 1

- Épilepsie focale bénigne du nourrisson 1

- Les convulsions infantiles bénignes (CIFB) familiales et non familiales 1

- Épilepsie partielle idiopathique de l'enfant à pointes centro-temporales 2

- Épilepsies partielles occipitales idiopathiques de l'enfant 2

- Les épilepsies focales cryptogéniques ou symptomatiques 3

• Aspects EEG des épilepsies partielles idiopathiques et non idiopathiques

de l'enfant 7

• Critères EEG prédictifs d'une pharmacorésistance chez l'enfant..... 8

• Planches 14

I-01 à I-02. Épilepsie focale bénigne du nourrisson..... 14

I-03. Pointes fonctionnelles « rolandiques » 18

I-04 à I-11. Épilepsie partielle idiopathique de l'enfant à pointes
centro-temporales 20

I-12. Épilepsie partielle occipitale idiopathique de type Panayiotopoulos ... 36

I-13 à I-19. Épilepsie partielle occipitale idiopathique de type Gastaut 38

I-20 à I-39. Épilepsie temporale interne 52

I-40 à I-48. Épilepsie temporale externe 92

I-49 à I-59. Épilepsie frontale 110

I-60 à I-67. Épilepsie centrale 132

I-68 à I-69. Épilepsie centro-pariétale 148

II-70 à I-71. Épilepsie pariéto-occipitale 152

I-72 à I-79. Épilepsie occipitale 156

I-80 à I-81. Épilepsie insulaire 172

Chapitre II Les épilepsies généralisées 177

• Les épilepsies généralisées idiopathiques 177

- Épilepsie myoclonique bénigne du nourrisson 177

- Épilepsie myoclonico-astatique ou syndrome de Doose 178

- Épilepsie-absences de l'enfant 178

- Épilepsie-absences intermédiaire 179

- Épilepsie-absences de début précoce 179

- Syndrome des myoclonies palpébrales avec absences 179

- Épilepsie-absences de l'adolescent 179

- Épilepsie myoclonique juvénile 180

- Épilepsie avec crises Grand mal du réveil..... 181

- Autres formes d'épilepsie généralisée idiopathique 181

- Épilepsie généralisée idiopathique et photosensibilité 181

• Le syndrome des absences myocloniques : un syndrome particulier

à la frontière des EGI 181

• Planches 184

II-01 à II-02. Épilepsie myoclonique bénigne du nourrisson 184

II-03 à II-04. Épilepsie myoclonico-astatique 188

II-05 à II-06. Épilepsie-absences de l'enfant 192

II-07 à II-08. Épilepsie-absences de l'adolescent 196

II-09 à II-10. Formes particulières d'épilepsie-absences :
début précoce 200

II-11 à II-12. Formes particulières d'épilepsie-absences :
absences photogéniques 204

II-13 à II-17. Épilepsie myoclonique juvénile 208

II-18. Épilepsie grand mal du réveil 218

II-19 à I-20. Épilepsies généralisées idiopathiques :
aspects EEG trompeurs 220

II-21 à II-24. Syndrome des absences myocloniques 224

II-25 à II-26. Formes particulières d'épilepsie généralisée :
épilepsie réfractaire avec rythmes rapides du sommeil 232

Chapitre III Les encéphalopathies épileptiques	237	- Autres épilepsies myocloniques progressives.....	309
• Épilepsies sévères du nouveau-né avec trace de « suppression-burst » 237		• Épilepsies et anomalies du développement cérébral	309
- Syndrome d'Ohtahara	237	- Troubles de la prolifération neuronale	310
- Encéphalopathie myoclonique précoce ou encéphalopathie myoclonique néonatale	237	- Anomalie de la migration neuronale	310
• Spasmes infantiles et syndrome de West	237	- Troubles de l'organisation corticale.....	310
• Syndrome de Dravet (épilepsie myoclonique sévère du nourrisson)	238	• Épilepsies et anomalies chromosomiques	310
• Syndrome de Lennox-Gastaut	239	- Syndrome d'Angelman.....	310
• Syndrome des pointes ondes continues du sommeil lent (POCS)	239	- Syndrome du chromosome 20 en anneau.....	310
• Le syndrome d'aphasie épileptique acquise (syndrome de Landau-Kleffner)	240	- Trisomie 21	311
• Planches	242	- Syndrome de l'X fragile.....	311
III-01. Épilepsies sévères du nouveau-né avec tracé de « suppression-burst » (Syndrome d'Ohtahara)	242	- Syndrome de Klinefelter.....	311
III-02 à III-07. Spasmes infantiles et syndrome de West	244	- Syndrome de Wolf-Hirschhorn ou monosomie partielle 4p (Syndrome 4p-).....	311
III-08 à III-13. Syndrome de Dravet (épilepsie myoclonique sévère du nourrisson)	256	• Le syndrome HHE	311
III-14 à III-22. Syndrome de Lennox-Gastaut	268	• Le syndrome de Rasmussen	311
III-23 à III-28. Syndrome des pointes ondes continues du sommeil lent (POCS)	286	• Les épilepsies génétiques récemment individualisées	312
III-29 à III-32. Le syndrome d'aphasie épileptique acquise (syndrome de Landau-Kleffner)	298	• Planches	314
Chapitre IV Épilepsies : étiologies et contextes particuliers	307	IV-01 à IV-02. Crises néonatales	314
• Épilepsies et crises néonatales	307	IV-03 à IV-05. Épilepsies myocloniques progressives : maladie d'Unverricht-Lundborg	318
- Les crises néonatales symptomatiques	307	IV-06 à IV-08. Épilepsies myocloniques progressives : maladie de Lafora	324
- Les convulsions néonatales bénignes familiales (CNBF).....	307	IV-09 à IV-10. Épilepsies myocloniques progressives : céréoidolipofuscino- forme infantile tardive (Jansky-Bielchowsky)	330
- Les crises néonatales bénignes idiopathiques (CNBI ou convulsions du 5 ^e jour)	308	IV-11 à IV-12. Épilepsies myocloniques progressives : MERRF	334
• Épilepsies et erreurs innées du métabolisme	308	IV-13. Épilepsies myocloniques progressives : maladie de Gaucher	338
• Les épilepsies myocloniques progressives	308	IV-14. Épilepsie myoclonique progressive : atrophie dentato-rubro-pallido-luysienne (DRPLA)	340
- La maladie d'Unverricht Lundborg (EPM1)	308	IV-15 à IV-17. Syndrome d'Aicardi	342
- La maladie de Lafora (EPM2A et B)	308	IV-18 à IV-19. Épilepsies et anomalies neurodéveloppementales : lissencéphalie	348
- Les céréoïde-lipofuscinoses (CLN 1-9).....	309	IV-20. Les anomalies neurodéveloppementales : pachygyrie avec spasmes tardifs	352
- L'épilepsie myoclonique avec « ragged-red fibers » (MERRF).....	309	IV-21. Épilepsies et anomalies neurodéveloppementales : micropolygyrie et hétérotopie	354
- Les sialidoses.....	309	IV-22 à IV-23. Épilepsies et anomalies neurodéveloppementales : microcéphalie	356
- L'atrophie dentato-rubro-pallido-luysienne (DRPLA)	309		

IV-24 à IV-25. Épilepsies et anomalies neurodéveloppementales :	
hamartome de l'hypothalamus	360
IV-26. Épilepsies et anomalies chromosomiques : syndrome d'Angelman ...	364
IV-27. Épilepsies et anomalies chromosomiques : syndrome de Rett	366
IV-28. Épilepsies et anomalies chromosomiques : monosomie partielle	
du chromosome 4p et trisomie partielle 3p	368
IV-29 à IV-31. Épilepsies et anomalies chromosomiques :	
chromosome 20 en anneau	370
IV-32. Épilepsies et anomalies chromosomiques : syndrome de Klinefelter	376
IV-33 à IV-34. Épilepsies et anomalies chromosomiques : trisomie 21	378
IV-35 à IV-38. Syndrome de Rasmussen	382

Chapitre V Les crises et épilepsies réflexes	391
• Stimulations sensorielles simples	391
• Stimulations sensorielles complexes	391
• Techniques d'enregistrement et conclusions	392
• Planches	394
V-01 à V-02. Crise réflexe au bruit	394
V-03. Spasmes autoprovoqués	398
V-04. Crise musicogénique	400
V-05 à V-07. Crises réflexes à l'eau	402
V-08. Épilepsies primaire de la lecture	408
• Index	411