

PREFACIO

La primera edición de "Síndromes epilépticos en lactantes, niños y adolescentes" se publicó en 1984 y representa las actas de una reunión de la Comisión de Clasificación y Terminología de la Liga Internacional contra la Epilepsia. Este taller se realizó en el Centro de Saint Paul en Marsella, y fue decidido y organizado por Joseph Roger, en nombre de la Comisión. Peter Wolf, presidente de la comisión, y Fritz E. Dreifuss, su predecesor, habían acordado que la futura clasificación internacional de las epilepsias y síndromes epilépticos como la reciente clasificación de las crisis, ya no deberían basarse únicamente en la opinión de un grupo de expertos, sino más bien en datos científicos sólidos. Para todos los síndromes conocidos, los datos disponibles se presentaron y discutieron, y los síndromes que habían pasado esta revisión crítica se incluyeron en las clasificaciones de 1985 y 1989. Esta clasificación, con sus actualizaciones, y a pesar de los numerosos cuestionamientos, se mantiene oficialmente en 2013. El libro que reúne esta obra fue publicado gracias a André Perret, doctor de la industria farmacéutica, que proporciona el apoyo financiero indispensable.

El término de "Guía Azul" se debe a nuestro sentido amigo Pierre Loiseau, y es prueba de su utilización universal. Su amplia distribución se vio facilitada por su publicación en inglés y francés. La Guía Azul ha sido objeto de varias ediciones: en 1992 (2ª edición), con una actualización completa de los síndromes; en 2002 (3ª edición), para integrar los nuevos conceptos resultantes de los avances en la genética y la neuroimagen; en 2005 (4ª edición), para el Congreso Internacional de París, con la inclusión de un apoyo vídeo ilustrando los diversos síndromes. La cuarta edición fue publicada en francés, inglés, japonés y mandarín. La presente y quinta edición ya se publicó

en inglés (2012), francés (2013) y japonés (2014), lo que confirma su vocación global.

La epileptología se desarrolla. El enfoque sindrómico se complementa con un enfoque etiológico, basado sobre todo en los avances de la genética. Nuevas entidades han surgido, y un enfoque puramente "electro-clínico" no es ya suficiente en numerosas situaciones. Al igual que sus predecesores, la quinta edición de la Guía Azul incluye las recientes proyecciones que hicieron progresar nuestra comprensión de las epilepsias. Nos pareció necesario justificar los enfoques fisiológicos, epidemiológicos, genéticos y terapéuticos, y colocarlos en el contexto de los recientes esfuerzos de reclasificación de las epilepsias. A pesar de todo, la descripción de los síndromes epilépticos constituye siempre el corazón de esta obra.

La diversidad de los editores como de los autores garantiza la objetividad y la calidad de los distintos capítulos. Esperamos que la Guía Azul seguirá siendo una herramienta de referencia para la epilepsia clínica y teórica.

Nada hubiera sido posible sin la dedicación del equipo de John Libbey Eurotext. Debemos también agradecer a nuestros pacientes, quienes proporcionaron la sustancia de este trabajo, y que, lo esperamos, serán, a cambio, los principales beneficiarios.

Esta quinta edición está dedicada a la memoria del Dr. Joseph Roger, que, por primera vez, no ha podido participar de forma activa, y que, desgraciadamente, no está ya entre nosotros. Él era nuestra inspiración y dio el ejemplo que hemos intentado seguir todos estos años.

Para editores

Michelle Bureau
Pierre Genton