

23 junio 2022



¿Qué es el Síndrome Dravet?

El síndrome de Dravet es una enfermedad poco frecuente (menos de 1 caso por cada 40.000 nacimientos) consistente en epilepsia grave inducida por procesos febriles y con debut en la infancia (5 – 8 meses de edad). Esta causada en el 80% de los casos por una mutación o deleción en el gen SCN1A en el cromosoma 2. Es resistente a los fármacos y deriva en discapacidad motora e intelectual (entre moderada a severa). La frecuencia de las crisis epilépticas durante el primer año es elevada, pero se reduce con el tiempo. La epilepsia también puede ser inducida por fotosensibilidad, altas temperaturas, ejercicio físico y fotoestimulación intermitente. A los 2 años aparecen trastornos del habla, ataxia, trastornos del sueño y a veces signos piramidales. Suelen tener dificultades en la comunicación, características del espectro autista y el habla va a depender del nivel cognitivo de la persona, siendo la comprensión mejor que la expresión.

<https://www.orpha.net/>

Día mundial de concienciación del Síndrome Dravet desde AELFA-IF

La labor de la **investigación** y de los y las **logopedas** es crucial para contribuir a mejorar la calidad de vida y de comunicación de las personas con síndrome de Dravet.

Desde AELFA-IF nos unimos a la acción y la investigación para construir **oportunidades de comunicación, salud y calidad de vida para todas las personas con Síndrome Dravet en todos los entornos.**

Fuente Imagen: <https://www.verywellhealth.com/dravet-syndrome-overview-4173627>



www.aelfa.org



@AELFA-IF



Asociación AELFA-IF



@aelfaif