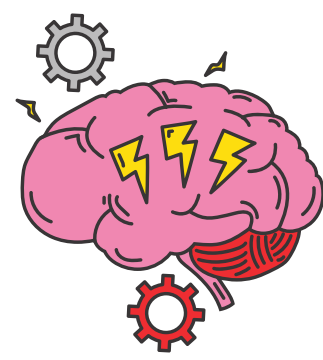


SOCIEDAD INTERNACIONAL DE ENCEFALITIS AUTOINMUNE

ENCEFALITIS AUTOINMUNE



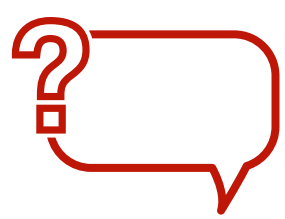
¿QUÉ CAUSA AE?

Dos posibles desencadenantes de EA son los tumores y la encefalitis viral. En 40 a 50% de los casos no se puede establecer la causa. Ningún desencadenante inmunológico aparente lleva a investigadores a postular una predisposición genética. Se requiere más investigación.



INCIDENCIA

Incidencia de encefalitis autoinmune ~ 1,2 por 100.000 (5-8 casos). Puede afectar a pacientes de todas las edades, incluidos bebés y ancianos.



QUÉ ES LA ENCEFALITIS AUTOINMUNE

La EA se produce cuando el sistema inmunológico produce anticuerpos que se supone que no deben estar allí. Estos anticuerpos atacan las células cerebrales sanas identificándolos erróneamente como invasores, causando inflamación del cerebro.

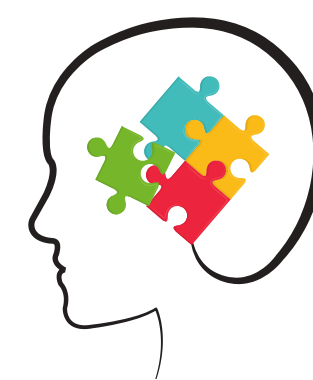


DIAGNÓSTICO

Se requieren análisis de sangre y punción lumbar. Una resonancia magnética del cerebro. Pruebas de EEG para ver cualquier anomalía en el patrón de ondas cerebrales.

SÍNTOMAS

Las convulsiones suelen aparecer primero en los niños. Los síntomas psiquiátricos aparecen primero en adolescentes y adultos. Todas las funciones cerebrales pueden verse comprometidas: las emociones, psicosis, memoria, cognición, resolución de problemas, habla, movimiento, convulsiones, equilibrio, planificación del procesamiento, visual, sensorial, hambre, sed, comportamiento y rasgos de personalidad, a menudo seguidos de niveles suprimidos de conciencia y coma pueden ocurrir.



RECUPERACIÓN

La velocidad de recuperación, el grado de secuelas residuales y la frecuencia de recaída varían según el tipo de EA. La EA es un grupo de enfermedades altamente tratables y muchos de los síntomas de la EA pueden revertirse. Los pacientes a menudo tienen problemas cognitivos y neuropsiquiátricos persistentes que persisten durante años, si no para siempre.



CONTACTE IAES PARA OBTENER MÁS INFORMACIÓN Y APOYO
WWW.AUTOIMMUNE-ENCEPHALITIS.ORG