

C. López Fdez, M.S Pérez Poyato, L. Fdez Calderón, I. Sánchez Hernández, A. Fdez Menéndez, A. Sariego Jamarido. *Neuropediatría. Servicio de Pediatría. Hospital Universitario Marqués de Valdecilla.*

## INTRODUCCIÓN

Las crisis atónicas cefálicas no epilépticas son trastornos paroxísticos no epilépticos caracterizados por episodios en salvas de pérdida brusca del tono muscular cervical con caída cefálica y llanto asociado, con recuperación inmediata de la posición cefálica sin alteración del nivel de conciencia. Diagnóstico diferencial con epilepsia. No precisa tratamiento ya que la evolución es favorable, con resolución al año de vida.

## CASO CLÍNICO

Dos lactantes de 7 y 8 meses presentan desde hace una semana episodios repetidos de pérdida brusca del sostén cefálico de 1-2 segundos de duración, sin alteración del nivel de conciencia. Episodios muy frecuentes en salvas, con recuperación inmediata del tono cervical. Ambos tienen desarrollo psicomotor normal. Exploración física completa incluida neurológica normal para su edad con adecuado sostén cefálico interepisodios. Constantes normales. Pruebas complementarias: v-eeeg y ecografía transfontanelar normales. Realizan seguimiento en consulta de Neuropediatría con mejoría progresiva, episodios cada vez menos frecuentes hasta su desaparición completa a los 13-15 meses y con desarrollo psicomotor normal.

El escaso conocimiento que se tiene de este trastorno puede llevar a diagnósticos erróneos y realización de exploraciones innecesarias. Aunque el diagnóstico es clínico, es importante diferenciarlo de los espasmos infantiles pudiendo ofrecer un pronóstico tranquilizador.