

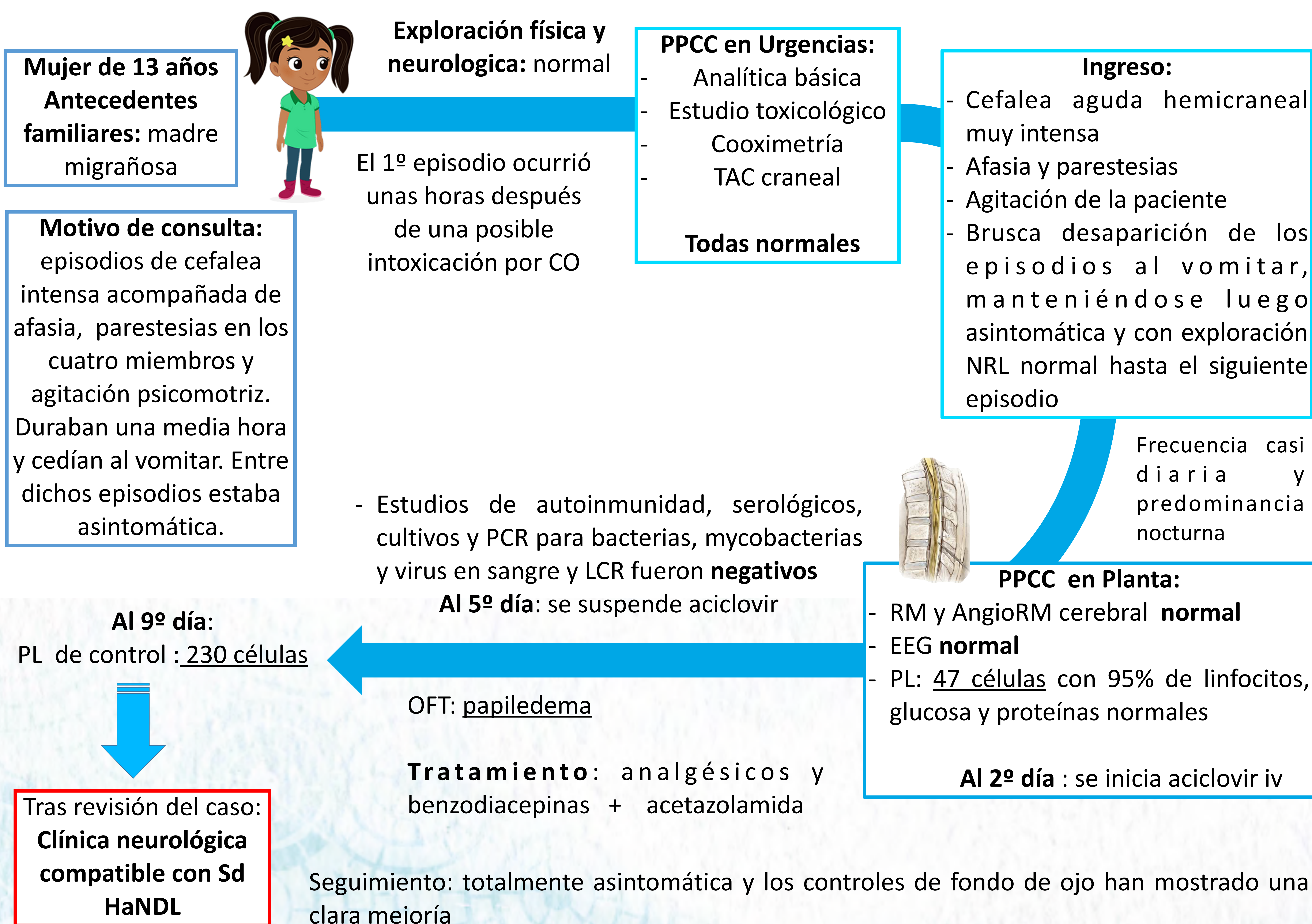
A propósito de un caso: Síndrome HaNDL

AUTORES: Blanca Cano Sánchez de Tembleque, Maite Bayón Cabanes, Elena Oyaga de Frutos, Jaime Hernández Moreno, Teresa Moreno Cantero, Julián Torres Mohedas. Hospital Universitario de Móstoles.

INTRODUCCIÓN

El síndrome de HaNDL (headache and neurologic deficits with cerebrospinal fluid lymphocytosis) es una entidad benigna y autolimitada, caracterizada por episodios recurrentes de cefalea intensa y déficits neurológicos transitorios (motores, sensitivos o cognitivos) asociados a pleocitosis en LCR. Los estudios de neuroimagen, cultivo de LCR y otras pruebas etiológicas son normales, pudiendo cursar con o sin papiledema. Su etiología y fisiopatología se desconocen. Se trata de un cuadro de baja incidencia en la población general, siendo excepcional en la edad pediátrica.

CASO CLÍNICO



CONCLUSIONES

El síndrome HaNDL es un trastorno infrecuente en la edad pediátrica. Nuestro caso presenta además tres hallazgos interesantes: la agitación psicomotriz, apenas descrita en este síndrome, el posible papel del CO como desencadenante del cuadro y la excelente respuesta al tratamiento con acetazolamida.