



1 em cada 4 pacientes em Dieta Cetogênica ficam livres de crises epilépticas¹

MANONE

KetoCal

Rode transformar o prognóstico

da Epilepsia Farmacorresistente²⁻¹⁰

O diagnóstico assertivo associado à Dieta Cetogênica pode **transformar** o prognóstico do paciente²⁻¹⁰







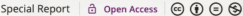
- **Efeito antiepileptogênico**^{12,13}
- Rápida melhora das crises^{2-6,14}
- Elimina ou reduz o uso de FAE's^{4,15,16}
- Proporciona melhora cognitiva e da qualidade de vida¹⁶⁻¹⁸



Épilepsia Open®

the International League Against Epilepsy

Open Access



Optimal clinical management of children receiving dietary therapies for epilepsy: Updated recommendations of the International Ketogenic Diet Study Group

Para visualizar o estudo na íntegra, escaneie o **QRCode ao lado:**



Principais destaques do novo Guideline

- A dieta cetogênica deve ser prescrita para crianças após a falha de 2 medicamentos anticonvulsivante e. para algumas síndromes, como primeira opção de tratamento
- Pacientes nos quais os efeitos adversos dos fármacos superam os seus benefícios
- Existem 4 tipos principais de dietas cetogênicas e a escolha por uma delas deve ser individualizada e com base na situação familiar e condições da criança
- Os pacientes devem ser acompanhados regularmente pela equipe multiprofissional, iuntamente com resultados de exames laboratoriais e monitoramento de efeitos adversos

A Dieta Cetogênica é um tratamento de alta eficácia na falha do 2º FAE^{13,14}



A dieta cetogênica pode ser indicada como 1^a linha de tratamento nos casos de:^{13,14}

- Deficiência da GLUT-1
- Deficiência do complexo piruvato-desidrogenase

Síndromes e condições "super-responsivas" à Dieta Cetogênica^{13,14}

>70% eficaz

- Síndrome de Doose
- Síndrome de West
- Síndrome de Dravet
- Síndrome de Angelman
- Síndrome de Ohtahara
- FIRES
- Doenças mitocondriais

- Estado de mal epilético super refratário
- Complexo esclerose tuberosa
- Crianças recebendo dieta enteral

Doenças em que a Dieta Cetogênica tem benefícios moderados^{13,14}

40% eficaz

- Síndrome Lennox-Gastaut
- Síndrome de Rett
- Epilepsia de ausência na infância
- Deficiência de adenilsuccinato liase
- Encefalopatia CDKL5
- Malformações corticais
- Epilepsias focais da infância
- Encefalopatia epilética durante o sono
- Glicogenose tipo V

- Epilepsia mioclonica juvenil
- Doença de Lafora
- Síndrome de Landaukleffner
- Deficiência de fosfofrutoquinase
- Panencefalite esclerosante subaguda (SSPE)



CENTRAL DE RELACIONAMENTO 0800 728 3321 sac@danonenutricia.com.br





Pode transformar o prognóstico da Epilepsia Farmacorresistente²⁻¹⁰



As referências podem ser encontradas acessando o QRCode ao lado