

Stichwortverzeichnis

A

Absence-Epilepsie 27
 Absence-Epilepsie des Jugendalters 28
 Absencen 14
 ACTH 63
 ADHS-Medikamente 39
 Affektkrämpfe 24
 Alkohol 101
 Anfallsbeschreibung 92
 Anfallsformen 12
 – Absencen 14
 – asymmetrisch-tonische 16
 – atonische 17
 – Blitz-Nick-Salaam-Anfälle 16
 – epileptische Spasmen 16
 – fokale 12
 – generalisierte 12
 – generalisierte tonisch-klonische 13
 – großer Anfall 13
 – herdförmige 12, 17
 – Jackson-Anfall 20
 – myoklonisch-atonische 15
 – myoklonische 15
 – Sturzanfälle 17
 – symmetrisch-tonische 16
 – tonische 16
 Anfallsfreiheit 67, 76, 80
 Anfallskalender 93
 Angstzustände, nächtliche 24
 Antibabypille 101
 asymmetrisch-tonische Anfälle 16
 atonische Anfälle 17
 Aufmerksamkeitsstörungen 38
 Aura 14, 22
 autistische Symptome 40

B

Barbiturate 57
 Behandlungsdauer 62
 Beipackzettel 60
 Berufsausbildung 75
 Berufsbildungswerke 77
 Biofeedback 64
 Blitz-Nick-Salaam-Anfälle 16
 BNS-Epilepsie 32

C

Cannabidiol 55
 Cannabis 54
 Carbamazepin 57, 101
 Chloralhydrat 110
 Computermonitore 87
 Computerspiele 87
 CSWS 31

D

Diagnose 41
 Diazepam 110
 DNA-Sequenzierung 48
 Doose-Syndrom 29
 Dravet-Syndrom 33, 54
 Durchfall 95

E

EEG 44
 Empfängnisverhütung 101
 Entwicklungsstörungen 37
 Epilepsie 9
 Epilepsiebehandlung 51
 Epilepsieschulungen 104
 Epilepsie Typ Gastaut 30
 epileptische Enzephalopathien 32
 epileptische Spasmen 16
 epileptische Syndrome 26
 – Absence-Epilepsie 27
 – Absence-Epilepsie des Jugendalters 28
 – BNS-Epilepsie 32
 – CSWS 31
 – Doose-Syndrom 29
 – Dravet-Syndrom 33
 – Epilepsie Typ Gastaut 30
 – Janz-Syndrom 28
 – Landau-Kleffner-Syndrom 32
 – Lennox-Gastaut-Syndrom 34
 – myoklonisch-atonische Epilepsie 29
 – myoklonische Epilepsie des Jugendalters 28
 – Panayiotopoulos-Syndrom 30
 – Pseudo-Lennox-Syndrom 31
 – Rolando-Epilepsie 30
 – Watanabe-Epilepsie 31
 – West-Syndrom 32
 Erbrechen 95
 Ernährung 100

F

Fehlbildungen bei Ungeborenen 103
 Felbamat 59
 Fernsehgeräte 87
 Fieberkrämpfe 25, 96
 Flimmerlicht 85
 Fotoepilepsie 85
 Fotosensibilität 86
 Frontallappen 22
 Frühförderung 71
 FSME 99
 Führerschein 106

G

Gameboy 88
 Gehirnentwicklung 38
 Genetik 46
 genetisch generalisierte Epilepsien 27
 Gripeschutzimpfung 99
 großer Anfall 13

H

Handy-Spiele 88
 Herdanfälle 12, 17
 Hilfsmaßnahmen beim Anfall 108
 Hormone 63
 Hyperventilation 80

I

Impfungen 98
 Infektionskrankheiten 95

J

Jackson-Anfall 20
 Janz-Syndrom 28

K

ketogene Diät 63
 Kindergarten 69
 – integrativer 70
 – regulärer 70
 – sonderpädagogischer 71
 Kinderwunsch 103
 klonische Phase 13
 koffeinhaltige Getränke 100
 Kondome 101

L

Laboruntersuchungen 44
 Lamotrigin 102
 Landau-Kleffner-Syndrom 32
 Lennox-Gastaut-Syndrom 34
 Lichtreize 36, 85

M

Medikamente 53
 Medikamente,
 anfallssuppressive 52
 Medikamenteneinnahme 91
 Medikamentenmitnahme 83
 Medikamentenspiegel 56
 Midazolam 110
 Motivationsprobleme 74
 MRT 42
 myoklonisch-atonische Anfälle 15
 myoklonisch-atonische Epilepsie 29
 myoklonische Anfälle 15
 myoklonische Epilepsie des Jugendalters 28

N

Nachhilfeunterricht 75
 Nachschlaf 13
 Natriumvalproat 57, 102
 Nebenwirkungen 56
 – Allergien 58
 – Hyperaktivität 57
 – Kurzatmigkeit 57
 – Leberschäden 57
 – Müdigkeit 56
 – Osteoporose 57
 – Übergewicht 57
 – Verhaltensprobleme 58
 Neumutationen 46
 nichtepileptische Anfälle 23
 Nikotin 101
 Notfallausweis 112
 Notfallmedikamente 110
 Notfallmeldung 110

O

Ohnmacht 24
 Operationen 64, 96

P

Panayiotopoulos-Syndrom 30
 Pavor nocturnus 24
 PET 43
 Phenobarbital 101
 Phenytoin 57, 101
 Pregabalin 57
 Pseudo-Lennox-Syndrom 31
 psychogene Anfälle 24

R

Reflexepilepsien 36
 Reisen 83
 rezessive Vererbung 47
 Rolando-Epilepsie 30

S

Schlafenlappen 20
 Schule
 – Grundschule 72
 – Sonderschule 73
 – weiterführende 72
 Schulprobleme 73
 Schulsport 83
 Schwangerschaft 102
 Selbstbewusstsein 91
 Selbstkontrolle 64
 selbstlimitierende Epilepsien 29
 Sport 79
 stabile Seitenlage 109
 Status epilepticus 22, 110
 Straßenverkehr 84
 Sturzanfälle 17
 SUDEP 113
 Sultiam 57
 symmetrisch-tonische Anfälle 16
 symptomatische Epilepsie 35
 symptomatische Herdepilepsien 35
 Symptome
 – Aufmerksamkeitsstörungen 38
 – autistische 40
 – motorische 20
 – sensorische 19
 – vegetative 20
 – Verhaltensstörungen 39

T

Teilleistungsstörungen 74
 Temporallappen 20
 Tetanus 99
 Therapieablauf 54
 Therapien, genetisch basierte 66
 Tollwut 99
 tonische Anfälle 16
 tonische Phase 13
 Transitionsprogramme 106

U

Übergang ins Erwachsenenalter 105, 107
 Übergewicht 100
 Überwachungssysteme 114
 Unfälle 52

V

Vagusnerv-Stimulator 65
 Valproinsäure 57, 102, 103
 Verhaltensstörungen 39
 Verletzungsgefahr 14
 Vigabatrin 58
 Vitamin B₆ 62

W

Watanabe-Epilepsie 31
 Wechselwirkungen 97
 Werkstätten für Behinderte 78
 West-Syndrom 32

Liebe Leserin, lieber Leser,

hat Ihnen dieses Buch weitergeholfen? Für Anregungen, Kritik, aber auch für Lob sind wir offen.
 So können wir in Zukunft noch besser auf Ihre Wünsche eingehen.
 Schreiben Sie uns, denn Ihre Meinung zählt!

Ihr TRIAS Verlag

<https://kundenservice.thieme.de> | Lektorat TRIAS Verlag, Postfach 30 05 04, 70445 Stuttgart



[/trias.tut.mir.gut](https://www.facebook.com/trias.tut.mir.gut)



[/trias_verlag](https://www.instagram.com/trias_verlag)



[/triasverlag](https://www.pinterest.com/triasverlag)



www.trias-verlag.de/newsletter