

DIAGRAMA DE FLUJO DIAGNÓSTICO PARA EL PARKINSONISMO ATÍPICO Y LA ENFERMEDAD DE PARKINSON GENÉTICA

EUROPEAN REFERENCE NETWORKS
FOR RARE, LOW PREVALENCE AND COMPLEX DISEASES

Share. Care. Cure.



Disclaimer:

“The European Commission support for the production of this publication does not constitute endorsement of the contents which reflects the views only of the authors, and the Commission cannot be held responsible for any use which may be made of the information contained therein.”

More information on the European Union is available on the Internet (<http://europa.eu>).

Luxembourg: Publications Office of the European Union, 2019

© European Union, 2019

Reproduction is authorised provided the source is acknowledged.

RED EUROPEA DE REFERENCIA PARA ENFERMEDADES NEUROLÓGICAS RARAS (ERN-RND)

ERN-RND es una red de referencia europea establecida y aprobada por la Unión Europea. ERN-RND es una infraestructura de atención médica que se enfoca en enfermedades neurológicas raras. Los tres pilares principales de ERN-RND son (i) red de expertos y centros expertos, (ii) generación, agrupación y difusión de conocimiento sobre enfermedades neurológicas raras, y (iii) implementación de e-health para permitir que el conocimiento viaje en lugar de pacientes y familias.

ERN-RND une a 32 de los principales centros de expertos de Europa en 13 Estados miembros e incluye organizaciones de pacientes muy activas. Los centros están ubicados en Bélgica, Bulgaria, República Checa, Francia, Alemania, Hungría, Italia, Lituania, Países Bajos, Polonia, Eslovenia, España y el Reino Unido.

- Los siguientes grupos de enfermedades están cubiertos por ERN-RND:
 - Ataxias y paraplejías espásticas hereditarias
 - Parkinsonismo atípico y enfermedad de Parkinson genética
 - Distonía, trastorno paroxístico y neurodegeneración con acumulación cerebral de hierro
 - Demencia frontotemporal
 - Enfermedad de Huntington y otras Coreas
 - Leucodistrofias

Puede encontrar información específica sobre la red, los centros expertos y las enfermedades cubiertas en el sitio web de la red: www.ern-rnd.eu.

Recomendaciones para uso clínico:

ERN-RND recomienda el uso del siguiente diagrama de flujo diagnóstico para el Parkinsonismo atípico y la enfermedad de Parkinson genética.

EXENCIÓN DE RESPONSABILIDAD

Las guías de práctica clínica, buenas prácticas, revisiones sistemáticas y demás indicaciones orientativas publicadas, avaladas o confirmadas valorativamente por ERN-RND consisten en evaluaciones de informaciones científicas y clínicas actuales que se ofrecen como material instructivo.

Las informaciones 1) acaso no abarquen todos los tratamientos y terapias apropiados y tampoco deben considerarse como constatación firme de la norma actual relativa a los cuidados; 2) no se actualizan constantemente y es posible que tampoco reflejen el estado actual de conocimientos (desde la redacción de estas informaciones, su publicación y lectura, es posible que hayan surgido nuevas informaciones); 3) se refieren solo a las cuestiones expresamente indicadas; 4) no prescriben ninguna medida sanitaria específica; 5) no sustituyen el discernimiento independiente y profesional del médico, ya que dichas informaciones no tienen en cuenta las diferencias individuales entre los pacientes. En cualquier caso, el médico debe adaptar al paciente individualmente el modo de proceder elegido. El uso de las informaciones es voluntario. ERN-RND proporciona las informaciones partiendo de la situación actual y no ofrece ninguna garantía expresa ni tácita respecto de ellas. ERN-RND rechaza expresamente cualquier responsabilidad en relación con la aptitud para el uso y la idoneidad para un empleo o fin específicos. ERN-RND no se responsabiliza de ningún daño personal ni material resultante del empleo de estas informaciones o en relación con ellas ni de ningún error u omisión.

MÉTODO

El diagrama de flujo diagnóstico mencionado anteriormente fue desarrollado por el Grupo de Expertos en Parkinsonismo atípico y enfermedad de Parkinson genética.

El desarrollo implicó tres pasos. En el paso 1, se desarrolló una propuesta para un diagrama de flujo diagnóstico que se discutió y revisó en el segundo paso en el grupo de expertos. En el paso 3, el grupo de expertos se puso de acuerdo sobre el diagrama de flujo diagnóstico final mediante votación.

Fecha de votación: 15.11.2018

Grupo de Expertos en Parkinsonismo atípico y enfermedad de Parkinson genética:

Coordinadores del grupo de expertos:

Thomas Gasser¹, Wassilios Meissner²

Miembros del grupo de expertos:

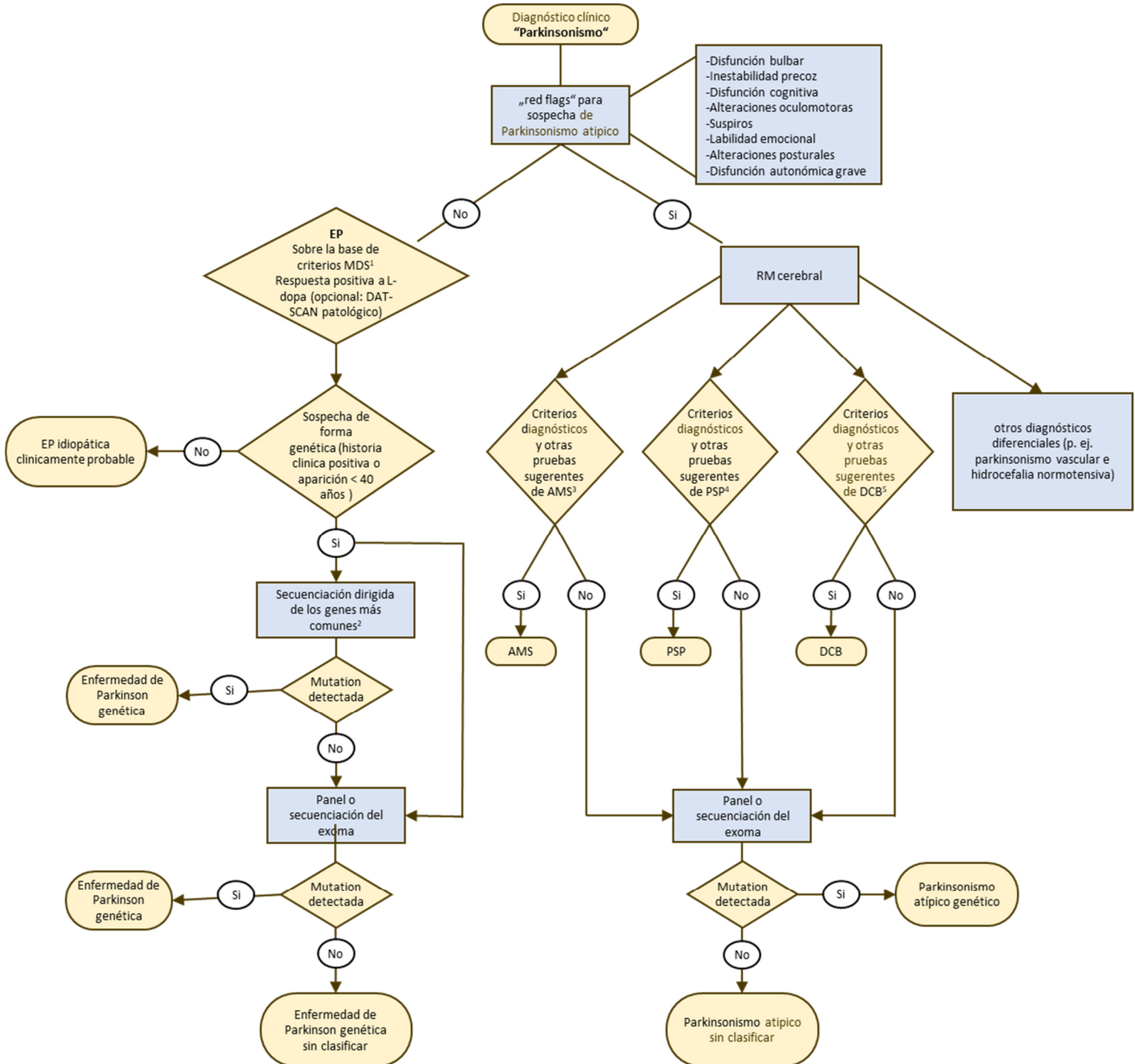
Alberto Albanese³; Norbert Brüggemann⁴; Yaroslau Compta⁵; Malgorzata Dec-Cwiek⁶; Maria Teresa Dotti⁷; Antonio Elia⁸; Antonio Federico⁷; Dusan Flisar⁹; Barbara Garavaglia⁸; Zoltan Grosz¹⁰; Christine Klein⁴; Jiri Klempir¹¹; Thomas Klockgether¹²; Thomas Klopstock¹³; Maja Kojovic⁹; Norbert Kovacs¹⁴; Bernhard Landwehrmeier¹⁵; Johannes Levin¹³; Gerrit Machetzan²; Maria Jose Marti⁵; Anne Pavy-Le Traon¹⁶; Bart Post¹⁷; Evžen Růžička¹⁸; Francesc Valldeoriola⁵; Wim Vandenberghe¹⁹

Representantes de organizaciones de pacientes:

John McFarlane²⁰

¹ Universitätsklinikum Tübingen, Germany; ² CHU de Bordeaux, France; ³ IRCCS Clinical Institute Humanitas – Rozzano, Italy; ⁴ Universitätsklinikum Schleswig-Holstein, Germany; ⁵ Hospital Clínic i Provincial de Barcelona y Hospital de Sant Joan de Déu, Spain; ⁶ University Hospital in Krakow, Poland; ⁷ AOU Siena, Italy; ⁸ Foundation IRCCS neurological institute Carlo Besta – Milan, Italy; ⁹ University Medical Centre Ljubljana, Slovenia; ¹⁰ Semmelweis University, Hungary; ¹¹ General University Hospital in Prague, Czech Republic; ¹² Universitätsklinikum Bonn, Germany; ¹³ Klinikum der Universität München, Germany; ¹⁴ University of Pécs, Hungary; ¹⁵ Universitätsklinikum Ulm, Germany; ¹⁶ Centre Hospitalier Universitaire de Toulouse, France; ¹⁷ Stichting Katholieke Universiteit, doing business as Radboud University Medical Center Nijmegen, Netherlands; ¹⁸ Motol University Hospital, Czech Republic; ¹⁹ University Hospitals Leuven, Belgium; ²⁰ European Polio Union

DIAGRAMA DE FLUJO DIAGNÓSTICO



- ¹ Postuma, R.B., et al., MDS clinical diagnostic criteria for Parkinson's disease. *Mov Disord* 2015;30:1591-601.
- ² LRRK2, SNCA for dominant family history, Parkin, PINK1 DJ1 for early-onset disease.
- ³ Gilman, S., et al., Second consensus statement on the diagnosis of multiple system atrophy. *Neurology* 2008;71:670-6.
- ⁴ Höglinger, G.U., et al., Clinical diagnosis of progressive supranuclear palsy: The movement disorder society criteria. *Mov Disord* 2017;32:853-864.
- ⁵ Armstrong, M.J., et al., Criteria for the diagnosis of corticobasal degeneration. *Neurology* 2013;80:496-503

ABREVIATURAS

CBD:	degeneración corticobasal
SCB:	síndrome corticobasal
Criterios MDS:	Criterios de la Sociedad de Trastornos del Movimiento
RM:	resonancia magnética
AMS:	atrofia multisistémica
EP:	enfermedad de Parkinson
SP:	síndrome parkinsoniano
PSP:	parálisis supranuclear progresiva



https://ec.europa.eu/health/ern_en



European Reference Network
for rare or low prevalence complex diseases

Network
Neurological Diseases (ERN-RND)

Coordinator
Universitätsklinikum
Tübingen – Deutschland

www.ern-rnd.eu

Co-funded by the European Union

