



Il riconoscimento precoce delle patologie trattabili ad esordio neonatale che si presentano con crisi è notoriamente una sfida “contro il tempo”: il risultato delle indagini genetiche richiede spesso una lunga attesa mentre, al contrario, azioni terapeutiche tempestive modificano l’andamento clinico in modo talora significativo e repentino. La raccolta iconografica dei pattern EEG di specifiche forme genetiche (*kcnq2*, *scn2a*...) e genetico-metaboliche (piridossina-piridossal fosfato...) potrebbe, a fini didattici e consultativi, facilitare il lavoro del clinico nella gestione di alcune specifiche “encefalopatie con crisi neonatali responsive al trattamento”.

Vi invitiamo pertanto a consultare la lettera di invito ai Soci per la raccolta dei casi, con l’elenco delle condizioni selezionate.

*Il Gruppo di Studio delle Crisi Neonatali*