

In Memoriam

In Memoriam Dra. Charlotte Dravet (1936–2025)

In Memoriam Dr. Charlotte Dravet (1936–2025)

Rosa Peraita-Adrados^{1,*},[§] , Javier Salas-Puig^{2,3} 

¹Unidad de Trastornos del Sueño de Neurofisiología Clínica, Hospital General Universitario e Instituto de Investigación Biomédica Gregorio Marañón, Universidad Complutense de Madrid (UCM), 28040 Madrid, España

²CDINC-Instituto Universitario de Neurología, 08021 Barcelona, España

³Policlínica San Francisco, 33007 Oviedo, Asturias, España

*Correspondencia: rosa-peraita@telefonica.net (Rosa Peraita-Adrados)

[§]Jubilada.

Editor Académico: Jaume Sastre-Garriga

Enviado: 13 Junio 2025 Aceptado: 26 Junio 2025 Publicado: 27 Agosto 2025



Dra. Charlotte Dravet (1936–2025)

El pasado 9 de mayo ha fallecido a la edad de 88 años la Dra. Charlotte Dravet en su Marsella natal. Licenciada en Medicina por la Universidad de Aix-Marseille, y especialista en Pediatría, fue en el Centro Saint Paul de Marsella (Centro de la OMS para “La infancia y la adolescencia inadaptada”, actualmente Hospital Henri Gastaut) donde la Dra. Dravet, bajo la dirección del Prof. H. Gastaut y el Dr. J. Roger [1], realizó a partir de 1965 su tesis Doctoral titulada: “Encéphalopathie Épileptique de l’Enfant avec Pointe-Onde lente diffuse (“petit mal variant”)” en la que estudió las características electroclínicas de 50 pacientes. Un año más tarde H. Gastaut y Ch. Dravet junto con otros autores del Hospital de la Timone y del Centro Saint-Paul, publicaron la serie de 100 pacientes con las mismas car-

acterísticas electroclínicas proponiendo el epónimo de síndrome de Lennox [2]. Tres años más tarde se propuso el término de síndrome de Lennox-Gastaut vigente en la actualidad. En 1971 obtuvo la especialidad de Psiquiatría. Fue directora asociada del Centro Saint-Paul desde 1989, hasta su jubilación en el año 2000, y vivió en el propio Centro con una dedicación total a los enfermos y familiares.

En 1978 Charlotte Dravet describió la epilepsia mioclónica grave del lactante y, en 1981, la epilepsia mioclónica benigna del lactante al analizar con minuciosidad las características clínicas y electroencefalográficas de series de pacientes que tenían fundamentalmente crisis mioclonicas, unos con muy mal pronóstico y otros, al contrario, con buen pronóstico de las crisis epilépticas. Otros grupos confirmaron la utilidad en la distinción de ambos síndromes que finalmente fueron aceptados y descritos con precisión ya en la primera edición de la llamada “Guía Azul” de las epilepsias en 1984 [3]. Diferentes series de pacientes con inicio de las crisis en los dos primeros años de vida no solamente mioclonicas, con especial sensibilidad a la temperatura (fiebre) y frecuentemente con fotosensibilidad—descritos en Verona por Bernardo Dalla Bernardina y en el propio Centro Saint-Paul—provocaron que en pocos años la epilepsia mioclónica grave del lactante pasó a denominarse síndrome de Dravet. En 2001 se descubrió la genética de la enfermedad debida a una mutación en el gen SCN1A y de forma definitiva se dio a conocer en todo el mundo. Disponer de un diagnóstico genético y de nuevos fármacos siguen generando un gran interés tanto a nivel de investigación básica como a nivel clínico con el impulso que supone disponer de nuevos tratamientos.

Co-editora de libros importantes sobre Epilepsia y autora de numerosos artículos de los que destacamos tres, “Severe Myoclonic Epilepsy in Infants and its Related Syndromes” [4], “The Core Dravet Syndrome Phenotype” [5] y el libro sobre el síndrome de Dravet co-editado con Renzo Guerrini [6].

Sus contribuciones científicas en Epilepsia han sido reconocidas internacionalmente y en 2011 Francia la condecoró como Caballero de la Legión de Honor. Posterior-



Derechos de Autor: © 2025 El/Los Autor(es). Publicado por IMR Press.

Este es un artículo Open Access bajo la licencia [CC BY 4.0](https://creativecommons.org/licenses/by/4.0/).

Nota del Editor: IMR Press se mantiene neutral con respecto a reclamaciones jurisdiccionales en mapas publicados y afiliaciones institucionales.

mente la Liga Internacional contra la Epilepsia en el congreso de Barcelona en el año 2017 la concedió el Premio a la Trayectoria Vital.

Fue presidenta de la Liga Francesa contra la Epilepsia (1997–1999), miembro de la Task Force on Classification and Terminology de la Liga Internacional contra la Epilepsia (1996–2004), y organizadora del primer Día Internacional de la Epilepsia en Francia en el año 2000.

Después de su jubilación continuó con su actividad clínica y docente como Consultora honoraria en el Policlínico A. Gemelli, de la Universidad Católica del Sagrado Corazón en Roma, y participando en reuniones de asociaciones de pacientes en todo el mundo. En Madrid, participó en la Fundación Síndrome de Dravet, en septiembre de 2019, dedicando mucho tiempo a los pacientes y familiares.

Trabajadora incansable, perfeccionista, dedicada por entero a los pacientes, generosa y empática, muy asequible para los numerosos especialistas del mundo entero que tuvimos la suerte de formarnos con ella y el equipo del Saint-Paul. Nunca olvidaremos la capacidad de transmitir su pasión por el conocimiento de las epilepsias sobre todo de la edad infantil.

Descanse en paz.

Rosa Peraita-Adrados, Javier Salas-Puig

Contribuciones de los Autores

RPA y JSP contribuyeron a la redacción de la necrológica y a los cambios editoriales del manuscrito. Ambos autores leyeron y aprobaron la versión final del manuscrito. Ambos autores han participado de manera su-

ficiente en el trabajo y han acordado asumir la responsabilidad de todos los aspectos del mismo.

Conflictos de Intereses

Ambos autores declaran no tener ningún conflicto de intereses. Rosa Peraita-Adrados es miembro del Comité Editorial de esta revista. Declaramos que Rosa Peraita-Adrados no participó en la revisión por pares de este artículo y no tuvo acceso a la información relacionada con dicho proceso. La plena responsabilidad del proceso editorial de este artículo fue delegada a Jaume Sastre-Garriga.

Referencias

- [1] Salas-Puig J, Peraita-Adrados R. In memoriam. Joseph Roger (1918–2012). *Revista de Neurología*. 2013; 57: 96. <https://doi.org/10.33588/rn.5702.2013265>. (En Español)
- [2] Gastaut H, Roger J, Soulayrol R, Tassinari CA, Régis H, Dravet C, *et al.* Childhood epileptic encephalopathy with diffuse slow spike-waves (otherwise known as “petit mal variant”) or Lennox syndrome. *Epilepsia*. 1966; 7: 139–179. <https://doi.org/10.1111/j.1528-1167.1966.tb06263.x>.
- [3] Dravet C, Bureau M, Roger J. L’Epilepsie Myoclonique Benigne du Nourrisson. L’Epilepsie Myoclonique Sevère du nourrisson. Les Syndromes Epileptiques de l’Enfant et de l’Adolescent. J Roger, C Dravet, M Bureau, FE Dreifuss, P Wolf. John Libbey Eurotext Ltd.: London. 1984.
- [4] Dravet C. Severe myoclonic epilepsy in infants and its related syndromes. *Epilepsia*. 2000; 41: 7. <https://doi.org/10.1111/j.1528-1157.2000.tb02210.x>.
- [5] Dravet C. The core Dravet syndrome phenotype. *Epilepsia*. 2011; 52: 3–9. <https://doi.org/10.1111/j.1528-1167.2011.02994.x>.
- [6] Dravet C, Guerrini R. Dravet Syndrome. *Topics in Medicine*. John Libbey Eurotext Ltd.: London. 2011.