

SINTESIS

Para el desarrollo de esta investigación, se trabajó con catorce pacientes con diagnóstico clínico de epilepsia, procedentes del departamento de tratamientos especializados del Hospital Psiquiátrico de La Habana. Se pretendió, describir las características sociodemográficas de estos pacientes y su relación con el tipo de epilepsia que presentan, identificar las creencias más frecuentes que tienen, acerca de la enfermedad que padecen y describir la representación social que al respecto poseen. Para ello se utilizaron técnicas cuantitativas, como el cuestionario de creencias sobre la epilepsia y otras cualitativas como la asociación libre de palabras, la entrevista en profundidad y los grupos focales. Entre los resultados más significativos, cabe señalar el predominio del sexo femenino y del grupo etario de 30 -39 años, en los que predominaron las crisis parciales simples y complejas, además se observó una tendencia, a las relaciones de pareja no estables y al nivel escolar secundario. Las creencias fundamentales se asocian a la medicación, a la expectación ante la posibilidad de una crisis y a las alteraciones del sueño asociadas. Finalmente la representación social de la epilepsia, se vincula a la vivencia de descontrol emocional y físico e incluye los conceptos de rechazo, inseguridad, el aislamiento social, la lástima y el miedo. En ese sentido, los pacientes parten de un nivel de información impreciso y asumen una actitud negativa ante la enfermedad que padecen.