

LESION OSTEOLITICA EN BASE DE CRANEO



773



Departamento de diagnóstico
por Imágenes Sanatorio Delta,
Rosario, Argentina



Departamento de diagnóstico
por Imágenes Hospital Provincial,
Rosario, Argentina



Dra Céspedes Ayelén



Dra Benitez María Eugenia



Dra Baronti Carolina

LOS AUTORES DECLARAN NO PRESENTAR CONFLICTOS DE INTERÉS.

Paciente de 1 año y 11 meses, eutrófico, vacunas acordes para su edad.

Cuadro de un mes de evolución caracterizado por dolor cervical.

Consulta reiteradas veces, lo relacionan a cuadro secundario a golpe o por posición al dormir.

En la última consulta agrega lateralización cervical derecha, resto de examen físico y neurológico sin particularidades.

Laboratorio de rutina : BAJO RIESGO.

Ecografía de partes blandas del cuello: ADENOPATIAS CERVICALES.

Se decide internación para realizar estudios y eventual tratamiento.

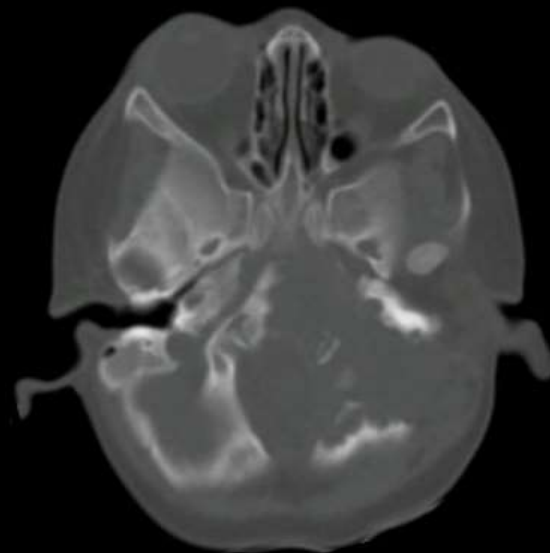
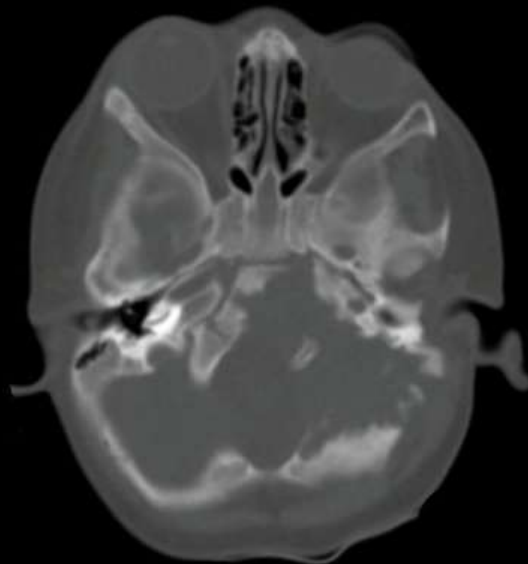
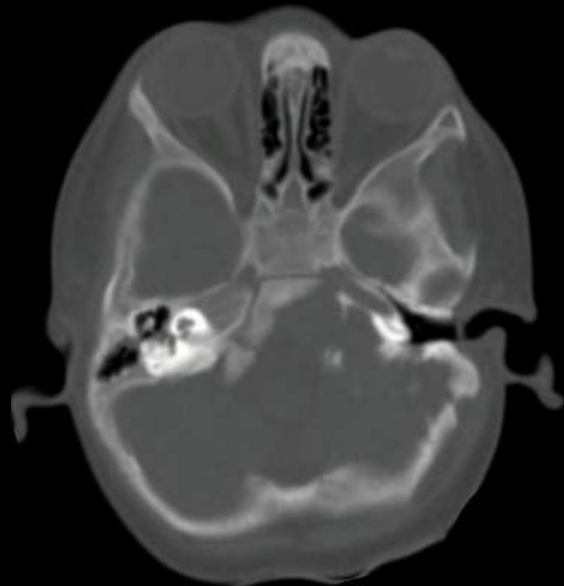
CASO CLINICO

HALLAZGOS EN TC

HALLAZGOS EN RMI

DISCUSION Y
CONCLUSION

BIBLIOGRAFIA



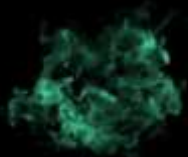
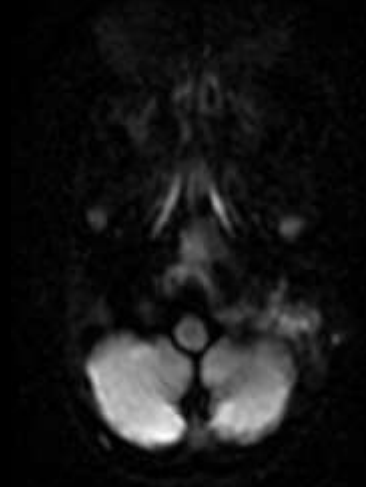
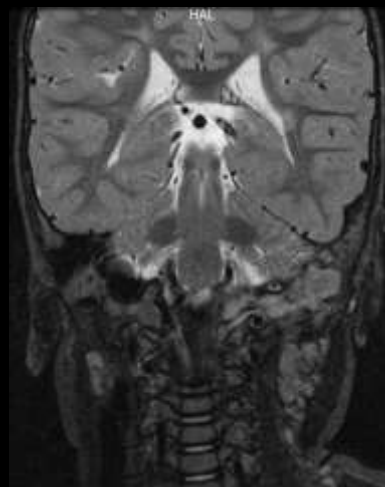
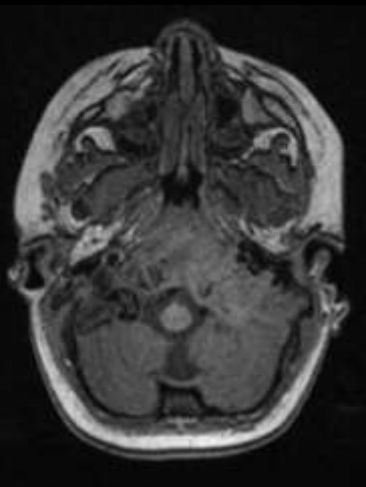
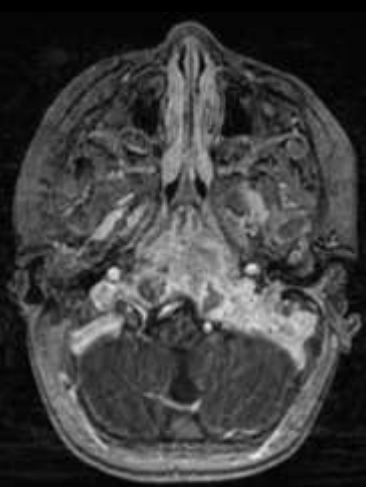
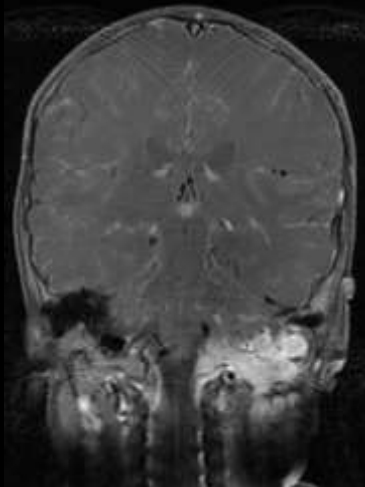
CASO CLINICO

HALLAZGOS EN TC

HALLAZGOS EN RMI

DISCUSION Y
CONCLUSION

BIBLIOGRAFIA



Extensa lesión osteolítica con componente de partes blandas que involucra a la apófisis basilar del occipital, hueso occipital a la izquierda y peñasco homolateral comprometiendo el foramen rasgado posterior y parcialmente al conducto carotídeo.

DIAGNOSTICOS DIFERENCIALES



CONDROSARCOMA

TUMOR ÓSEO PRIMARIO

HISTIOCITOSIS DE
CÉLULAS DE LANGERHANS

BIOPSIA DE LA LESION

Es una alteración histiocítica poco frecuente que se caracteriza por la proliferación de células del sistema fagocítico mononuclear en diferentes órganos y sistemas. Puede ser localizada o bien, generalizada en varios órganos y sistemas. Predomina en la infancia y en el sexo masculino, en una relación de 1,5:1 con el femenino, y afecta a 4 de 9 niños menores de 15 años por millón, con una edad media de presentación de 30 meses (1-3).

La demora en el diagnóstico puede ocurrir debido a que su presentación inespecífica lleva a una baja sospecha diagnóstica.

La histiocitosis de células de Langerhans es una enfermedad compleja cuya fisiopatología y pronóstico aún están en estudio. Los métodos complementarios de diagnóstico por imágenes juegan un rol fundamental en el planteo de la sospecha diagnóstica y como guía para punción biopsia, ya que el diagnóstico definitivo será histopatológico.

CASO CLINICO

HALLAZGOS EN TC

HALLAZGOS EN RMI

DISCUSION Y
CONCLUSION

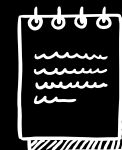
BIBLIOGRAFIA



Departamento de diagnostico
por Imagenes Sanatorio Delta,
Rosario, Argentina



Departamento de diagnostico
por Imagenes Hospital Provincial,
Rosario, Argentina



SANATORIODELTAIMAGENES@GMAIL.COM



Reporte de caso

Histiocitosis de células de Langerhans: reporte de caso y revisión de la literatura

Miguel Ángel Medina¹, Wendy Meyer², Carolina Echeverri³, Natalia Builes³

¹ Grupo AUNA, Instituto de Cancerología Las Américas, Medellín, Colombia

² Facultad de Medicina, Universidad Pontificia Bolivariana, Medellín, Colombia

UBS MEDICINA

Reporte de casos

Histiocitosis de células de Langerhans e imágenes diagnósticas

Langerhans cell Histiocytosis and diagnostic images

Samuel Rosas-Saldarriaga^{1*}, Carolina Mesa-Mesa¹, Gilberto Rosas-Michaelis²