

Dermatología Argentina

Volumen VI N° 2 - 2000

Sumario

Editorial:

El fin de una ilusión

Educación Médica Continua

Psoriasis artropática. Revisión

Trabajos Originales

[Síndrome de EEC a propósito de un caso](#)

[Síndrome de Kid: reporte de un caso y revisión](#)

[Epidermodisplasia verruciforme: cinco casos clínicos y actualización del tema](#)

[Síndrome papular púrpurico "en guante y calcetín" causado por parvovirus B-19](#)

Sección Dermatopatología

Razonando el diagnóstico: leucoplasia oral vellosa

Sección Inmunodermatología

¿Qué sabemos de las células dendríticas?

Sección Psicodermatología

Los pacientes que pasan por los consultorios de los dermatólogos también pueden estar deprimidos

Aportes a la Biblioteca Dermatológica

"Las enfermedades de transmisión sexual en los tiempos del SIDA"

Sección Congresos

8° Congreso de la Academia Europea de Dermatología y Veneorología
V Campaña Nacional de Prevención del Cáncer de Piel

Sección Informaciones Útiles

Curso Internacional de Leprología

Carta al Editor

Algunas consideraciones sobre la realidad de la lepra en Santa Fé, República Argentina

Sección Patologías Regionales

Micetoma por nocardia

Fenómeno de Lucio

Sección: ¿Cuál es su Diagnóstico?

Caso 1: Lesiones papulosas de cara

Caso 2: Máculas y pápulas localizadas en cara, miembros y tronco

Volumen VI Nº 2 - 2000

Año: 2000 Vol VI - Nro.2:105-108

Título: Síndrome EEC. A propósito de un caso

Autores: Dres. Paula Boggio, Margarita Larralde, Roberto Schroh, Josefina Panetta.

Resúmen: El síndrome EEC es una genodermatosis extremadamente infrecuente, cuya incidencia es de 1,5 cada cien millones de nacimientos. Dentro de las displasias ectodérmicas asociadas a labio-paladar hendido, que incluyen básicamente los síndromes EEC (ectrodactilia-displasia ectodérmica y labio-paladar hendido), AEC (anquiloblefarodisplasia ectodérmica y labio-paladar hendido) o síndrome de Hay-Wells y el síndrome de Rapp-Hodgkin (hipoplasia centroracial-displasia ectodérmica y labio-paladra hendido); el primero de ellos es el que presenta mayor número de casos reportados en literatura mundial. El objetivo de este trabajo es comunicar un nuevo caso de esta rara entidad, revisando sus aspectos clínicos fundamentales y sus principales diagnósticos diferenciales.

Año: 2000 Vol VI - Nro.2:111-115

Título: Síndrome KID. Reporte de un caso y revisión

Autores: Dres. Sergio Gabriel Carbia, Adrian Hochman, Adriana Tytiun, Cesar Lagodin, Mario Abbruzzese, María Juárez, Gustavo Cremona, Carlos Argento, Alberto Woscoff.

Resúmen: El síndrome KID es un raro trastorno congénito del ectodermo que afecta principalmente epitelio corneal, epidermis y oído interno. El acrónimo KID define las características del síndrome: queratitis, ictiosis y sordera. El caso de síndrome KID aquí descrito fue diagnosticado a los 32 años. La paciente presentaba la tríada característica, hiperqueratosis palmo-plantar, alopecia, distrofia ungueal e hipohidrosis. Se destaca la importancia del diagnóstico precoz y el seguimiento continuo dada la posibilidad de desarrollar ceguera, sordomudez, infecciones cutáneas severas y carcinoma de células escamosas. El presente sería el segundo caso de síndrome KID reportado en la Argentina.

Año: 2000 Vol VI - Nro.2:117-126

Título: Epidermodisplasia verruciforme: 5 casos clínicos y actualización del tema

Autores: Dres. Mario Marini, Laura Remorino, Mijal Gruber, Roberto Biagini.

Resúmen: La epidermodisplasia verruciforme (Lewandowsky Lutz, 1922), es una enfermedad genética, de tipo autosómica recesiva, cuyos portadores no pueden estructurar una adecuada respuesta inmunológica (inmunodepresión selectiva) contra determinados tipos de HPV, algunos de ellos con capacidad carcinogénica. Este grupo heterogéneo y específico de virus (EV-HPV) desarrollan a edades tempranas de la vida una infección extendida (verrugas y lesiones pitiriasis versicolor símil), crónica y refractaria a todo tratamiento conocido hasta la fecha. Si intervienen factores carcinogénicos como el sol, se desarrollarán tumores malignos (Bowen, epiteloma espinocelular) sobre las lesiones benignas antes mencionadas.

Año: 2000 **Vol VI - Nro.2:**135-138

Título: Síndrome papular purpúrico en guante y calcetín causado por parvovirus B-19

Autores: Dres. María Alejandra Gareca, Marcela Bacchiocchi, Patricio Martínez Chabbert, José Ernesto Brusco, Carlos Wiersba, Gloria Rivero, Luciano Wannesson.

Resúmen: El síndrome papular purpúrico en guante y calcetín (SPPGC) es una dermatosis recientemente descrita en la cual el parvovirus B19 (PVB19) ha sido implicado como agente etiológico. Sin embargo, otros virus han sido identificados. La clínica del SPPGC es única: fiebre, erupción cutánea purpúrica petequial de distribución acral (en guante y calcetín) y lesiones orales. El aclaración del cuadro ocurre en 1-2 semanas, con descamación laminar palmoplantar. Los hallazgos histopatológicos y la inmunofluorescencia directa son inespecíficos. Presentamos una paciente con SPPGC con clínica típica, serología positiva para PVB19 (anticuerpos IgG e IgM), indicando infección aguda. Este caso implica una vez más a este virus como agente etiológico.