

Dermatología Argentina

Volumen V N° 4 - 1999

Sumario

Editorial:

"...Para bien de todos. Crisis actual de la Dermatología"

Educación Médica Continua

Inmunología de la dermatitis atópica

Trabajos Originales

[Mucinosis folicular generalizada](#)

[Xantomatosis plana difusa asociada a gammapatía monoclonal](#)

[Síndrome de Marfan](#)

[Lipogranuloma esclerosante](#)

Dermatología e Internet

Sección Terapéutica

[Granuloma gigantocelular periférico](#)

Sección Dermatopatología

Razonando el Diagnóstico

Sección Patologías Regionales

Cromomicosis

Sección Dermatogrilla

Sección Carta de Lectores

Mis honorarios por un servicio de coiffure

Sección ¿Cuál es su diagnóstico?

Caso 1: Úlceras cutáneas diseminadas y compromiso sistémico

Caso 2: Lesiones erosivas recurrentes y alopecia cicatrizal en cuero cabelludo

Volumen V N° 4 - 1999

Año: 1999 Vol V -Nro.4:305-308

Título: Mucinosis folicular generalizada

Autores: Dres. Pablo G. Pagano, Horacio Cabo, Osvaldo Stringa, Alberto Woscoff.

Resúmen: Las lesiones de mucinosis folicular suelen localizarse en la cabeza o más raramente generalizarse a cuello, tronco y extremidades. Los hallazgos histológicos se caracterizan por la degeneración reticular del folículo pilosebáceo y el depósito de glicosaminoglicanos (mucina). Se presenta un caso de mucinosis folicular generalizada en un paciente varón de 21 años de edad. El examen reveló múltiples placas alopecicas bien definidas, eritematosas, formadas por pápulas queratósicas foliculares. Se destaca la gran extensión, el número de lesiones y la necesidad de seguimiento clínico e histológico ante la posibilidad de transformación en un linfoma cutáneo.

Año: 1999 Vol V - Nro.4:315-317

Título: Xantomatosis plana difusa asociada a gammapatía monoclonal

Autores: Dres. A. Ruiz Lascano, I. Garay, C. Duchase de Miranda, R. Campana, M. Kurpis.

Resúmen: La xantomatosis plana difusa es una enfermedad rara, dentro del grupo de las xantomatosis. Se presenta con infiltración y cambio de coloración de la piel; puede asociarse a enfermedades sistémicas, las que marcan su pronóstico. Se presenta un caso de xantomatosis plana difusa asociada a gammapatía monoclonal.

Año: 1999 Vol V - Nro.4:319-323

Título: Síndrome de Marfan

Autores: Dres. R. Retamar, D. Kaplan, R. Luna, M. Zeaiter, E. Chouela.

Resúmen: El síndrome de Marfan es un desorden sistémico hereditario del tejido conectivo. Se manifiesta principalmente con alteraciones en los sistemas musculoesquelético, cardiovascular, ocular, respiratorio, cutáneo y sistema nervioso. Se describen tres casos de síndrome de Marfan con manifestaciones mucocutáneas y se realiza una revisión de la literatura.

Año: 1999 Vol V - Nro.4:325-328

Título: Lipogranuloma esclerosante

Autores: Dres. L. Ledesma, S. Freitas, O. Sanguinetti, M. Mendoza, A. Kaminsky.

Resúmen: El lipogranuloma esclerosante (LGE) es una afección ocasionada por la inyección en partes blandas de sustancias oleosas de origen conocido o no. Debido a que se trata de una práctica clandestina, su incidencia real se desconoce. Se describen dos casos de LGE en mujeres de 63 y 33 años, que presentan lesiones en mamas, glúteos y muslos. El diagnóstico fue confirmado por los antecedentes y la histopatología.

Año: 1999 Vol V - Nro.4:348-352

Título: Granuloma gigantocelular periférico

Autores: Dres. María Teresa Ganun, Raúl Eduardo Villa, Rosa María Ciancio, Ariel Gustavo Giaconi.

Resumen: Presentamos un caso de granuloma gigantocelular periférico (GGCP), afección de etiología poco definida y tratamiento cruento. Se exponen las distintas teorías en cuanto a su origen, diagnósticos diferenciales y proponemos su terapéutica con criocirugía dada la escasa agresividad del método y los resultados positivos obtenidos en nuestro caso.