

Dermatología Argentina

Volumen V N° 2 - 1999

Sumario

Reglamento de Publicaciones

Editorial:

"La medicina que supimos conseguir"

Educación Médica Continua

[Lesiones cutáneas en pacientes con infecciones sistémicas severas, agudas o subagudas](#)

Trabajos Originales

[Hipoplasia dérmica focal \(Síndrome de Goltz\)](#)

[Acroqueratoelastoidosis con aspecto clínico de queratodermia marginal de las manos](#)

[Enfermedad de Grover. Presentación de cuatro casos](#)

[Toxoplasmosis - Dermatomiositis, ¿una asociación fortuita?](#)

[¿Tumor neuroectodermal primitivo periférico o una variante de él?](#)

Sección Dermatología Pediátrica

[Nevo epidérmico verrucoso inflamatorio lineal](#)

Sección Inmunología

Utilidad de los acaricidas en el tratamiento de la dermatitis atópica

Sección Controversias en Dermatología

Queratoacantoma

Sección Dermatología Topográfica

Párpados II

Sección Congresos

Inmunosupresión y piel (56th Annual Meeting American Academy of Dermatology)

Sección Patologías Regionales

Coccidioidomicosis: Forma crónica diseminada

Aportes a la Biblioteca Dermatológica

Dermatopatología

Dermatogrilla

Sección ¿Cuál es su diagnóstico?

Caso 1: Pápulas violáceas, brillantes de disposición arciforme

Caso 2: Lesiones papulosas pardo-amarillentas

Volumen V Nº 2 - 1999

Año: 1999 Vol V - Nro.2:107-117

Título: Lesiones cutáneas en pacientes con infecciones sistémicas severas agudas o subagudas

Autores: Dres. R. A. Retamar, D. R. Kaplan, M. C. Kien, E. N. Chouela.

Resumen: El diagnóstico y tratamiento temprano son determinantes en las infecciones que ponen en riesgo la vida del paciente. Las lesiones cutáneas, orientan a determinar la causa de la infección y son el resultado de diferentes procesos. Este artículo describe las manifestaciones cutáneas de las infecciones sistémicas severas que permiten en numerosas oportunidades, por sus características típicas, llegar al diagnóstico etiológico de las mismas.

Año: 1999 Vol V - Nro.2:123-125

Título: Hipoplasia dérmica focal (síndrome de Goltz)

Autores: Dres. Pablo G. Pagano, Fabiana Fligler, José G. Casas, Héctor G. Crespi.

Resumen: Presentamos una paciente de un año y medio de edad con manifestaciones clínicas de hipoplasia dérmica focal (síndrome de Goltz), las cuales se confirmaron con el estudio histológico.

Año: 1999 Vol V - Nro.2:127-130

Título: Acroquerato-elastoidosis con aspecto clínico de queratodermia marginal de las manos

Autores: Dres. Mario A. Marini, Elba Pacheco, Adalberto Tolnay.

Resumen: Se presenta un hombre de 33 años de edad, con rasgos clínicos e histopatológicos de una afección adquirida, poco frecuente, en las manos. Se caracteriza por placas eritematosas, brillantes, en una disposición lineal a lo largo de los márgenes de las manos, como se describe en la queratodermia marginal de las manos, pero con aspecto histopatológico de acroquerato-elastoidosis. Evolucionó favorablemente luego de eliminarse las posibles causas desencadenantes.

Año: 1999 Vol V - Nro.2:133-136

Título: Enfermedad de Grover. Presentación de cuatro casos

Autores: Dres. R. E. Achenbach, E. Pittaro, M. Liturri, R. G. Schroh.

Resumen: Se comunican cuatro casos de dermatosis acantolítica transitoria (DAT) o enfermedad de Grover, dos de los cuales presentaban lesiones de difícil diagnóstico clínico

si no se tiene un alto índice de sospecha, los cuatro casos presentaron la variante histopatológica del tipo enfermedad de Darier. No se hallaron enfermedades sistémicas ni neoplásicas asociadas. Creemos que la enfermedad de Grover es mucho más frecuente de lo pensado y en nuestra experiencia también se ha correlacionado con la exposición solar, la piel seca y/o excesiva sudoración. Sospechamos que a pesar de su denominación, la mayoría de los casos de DAT poseen una evolución prolongada, siendo infrecuentes las remisiones totales.

Año: 1999 Vol V - Nro.2:138-142

Título: Toxoplasmosis-dermatomiositis, ¿una asociación fortuita?

Autores: Dres. Patricia A. Troielli, Mijal Gruber, Cristina Pascutto, Miriam Arcavi, Enrique Casal, Gloria Griemberg, Alberto Woscoff.

Resumen: Se describe el caso de una paciente de veinte años de edad con dermatopolimiositis (DM/PM) y toxoplasmosis (Tx). El tratamiento para Tx instituido precozmente mejoró la respuesta de la enferma. Los pacientes con DM/PM deberían ser estudiados para Tx a través de la detección de IgG, IgM y también IgA específica.

Año: 1999 Vol V - Nro.2:114-149

Título: ¿Tumor neuroectodermal primitivo periférico o una variante de él?

Autores: Dres. Pastor Sangüeza, Ernesto Peredo, Franklin Palomeque, Jorge Ríos, J. Martín Sangüeza.

Resumen: Se presentan cuatro casos de tumor de Merkel en pacientes añosos, con evolución entre tres meses y un año. La inmunomarcación e histopatología fueron similares en todos. Dos estaban localizados en zonas expuestas al sol, y dos en áreas ocultas. Todos tenían situación subcutánea o corion mucoso, ninguno en relación con epitelios suprayacentes, dato que reforzaría nuestra sospecha de su origen en restos embrionarios de tejido neuroblástico. Todos evolucionaron mal, no obstante una terapéutica adecuada. El último se encuentra con metástasis ganglionares y viscerales.

Año: 1999 Vol V - Nro.2:151-154

Título: Nevo epidérmico verrucoso inflamatorio lineal

Autores: Dres. M. E. González, J. E. Consigli, M. E. Giovo, J. M. Chappuis, S. M. Maldonado, M. B. Papa

Resumen: El nevo epidérmico verrucoso o inflamatorio lineal (NEVIL) es una variante del nevo epidérmico caracterizado histológicamente por un componente inflamatorio, de aparición en edad temprana o al nacer, pruriginoso y resistente a la terapéutica. Se presenta un caso de NEVIL observado en una niña de cuatro años y se hace una revisión de la literatura pertinente.