

CUESTIONARIO DE LA REVISTA MEDICA HONDURENA 3

*Dr. Ramiro Coello-Cortés**

Todo el material de este cuestionario se obtuvo de artículos publicados en esta Revista. A cada pregunta numerada de la Columna II corresponde una sola respuesta de la Columna I. Las letras pueden usarse una, varias o ninguna vez. Suerte.

COLUMNA I

- A. NEUROFIBROMATOSIS
- B. SÍNDROME DE STURGE—WEBER
- C. AMBOS
- D. NINGUNO

COLUMNA II

- 11-----Calcificaciones intracraneales
- 12-----Manchas café con leche
- 13----- Afecta órganos internos
- 14-----Convulsiones
- 15----- Se asocia con feocromocitoma
- 16_____ Demencia progresiva
- 17----- Conducta anormal
- 18----- : ____ "Nevus flammeus"
- 19----- Herencia ligada al sexo
- 20----- .Adenomas sebáceos

Profesor de Psiquiatría, Facultad de Ciencias Médicas,
UNAH
Coordinador Comité de Investigación,
Hospital Psiquiátrico de Agudos.

RESPUESTAS:

11:B 12:A 13:C 14:C 15:A 16:C 17:C 18:B
19:D 20:D. Los signos característicos de la neurofibromatosis (von Recklinghausen) son las manchas "café con leche" y los neurofibromas. Las manchas son melanóticas y tienen mayor importancia diagnóstica cuando aparecen en las axilas, el periné o el cuello y cuando su número es de 6 o más. Los tumores aparecen durante la pubertad, el embarazo, la menopausia o después de una infección o traumatismo y afectan principalmente la piel aunque también visceras como el hígado, los riñones y el corazón. Con frecuencia el trastorno se asocia a demencia progresiva, crisis convulsivas y feocromocitoma.

Los hallazgos diagnósticos del síndrome de Sturge-Weber son el "nevus flammeus" y las calcificaciones corticales. El primero es un angioma venenoso congénito que afecta el área de distribución del nervio trigémino. Las calcificaciones intracraneales son el resultado de malformaciones vasculares similares pero en las leptomeninges. Al igual que la neurofibromatosis el síndrome de Sturge-Weber se acompaña de demencia progresiva, epilepsia y afecta órganos internos. Ambos se heredan por un gene autosómico (1). Los adenomas sebáceos son más típicos de la esclerosis tuberosa.

REFERENCIA:

CORRALES PADILLA, H: Deficiencia Mental y Piel. Rev. Méd. Hondur. 40:123-165, 1972.