



ARMANDO EL ROMPECABEZAS



Lhermitte Duclos asociado a Enf. De Cowden: a proposito de un caso

**Autores: Cáceres Verónica, Abraham María Silvina, Martínez Benzi Sofía,
González Florencia, Meneses Soleily.**

Declaramos no tener conflictos de interés.

San Miguel de Tucumán.

Nuestro caso



Paciente femenino de 25 años, diabética con buena adherencia al tratamiento. Celiaca.

Motivo de consulta: disnea, alteración de la marcha y mareos.

Antecedentes: Hamartoma esofágico, poliposis intestinal y nódulos sólidos tiroideos, hamartomas bilaterales en mama.

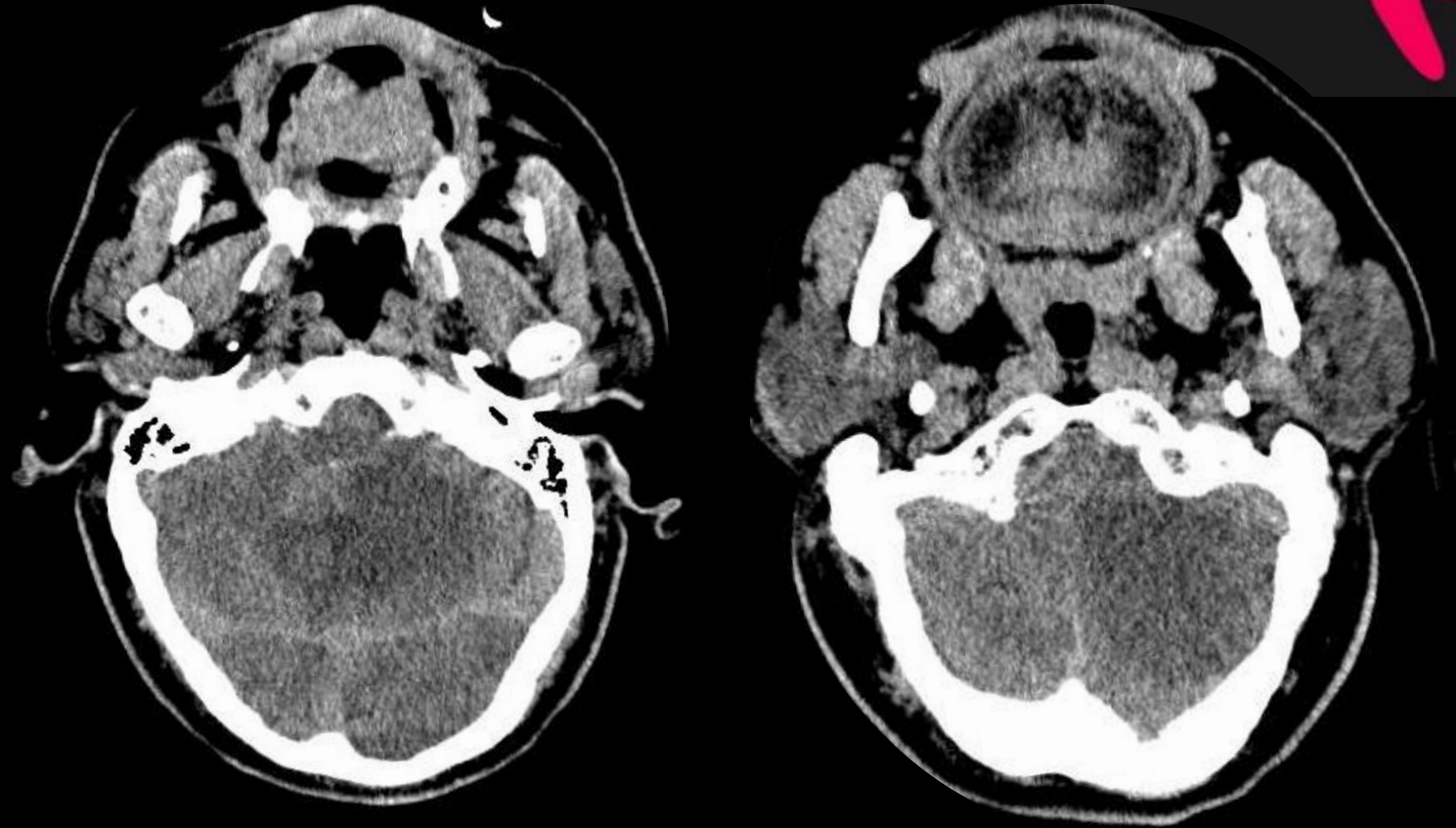


Imagen hipodensa en cerebelo izquierdo, de márgenes indefinidos.

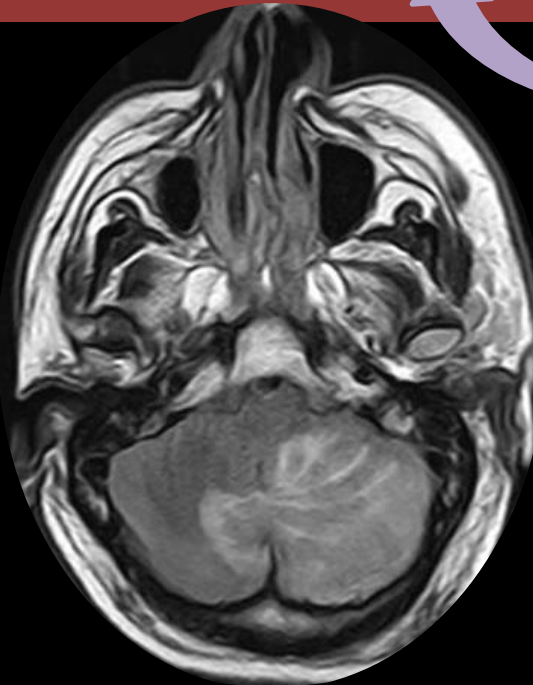
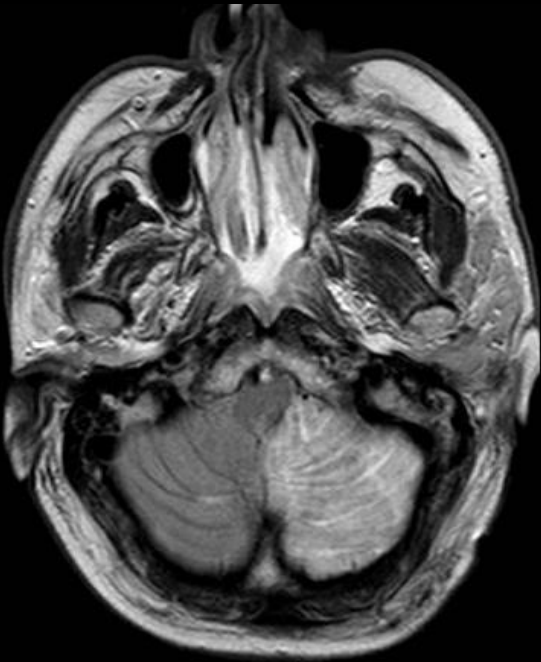
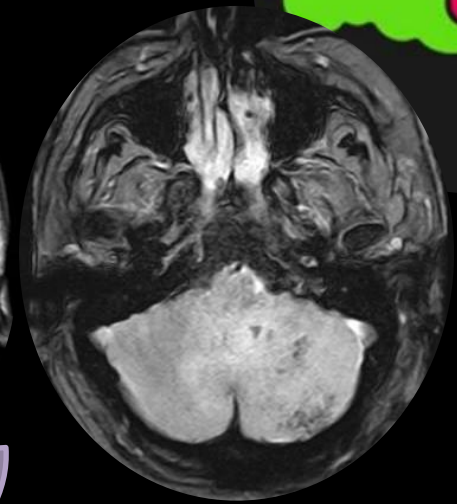
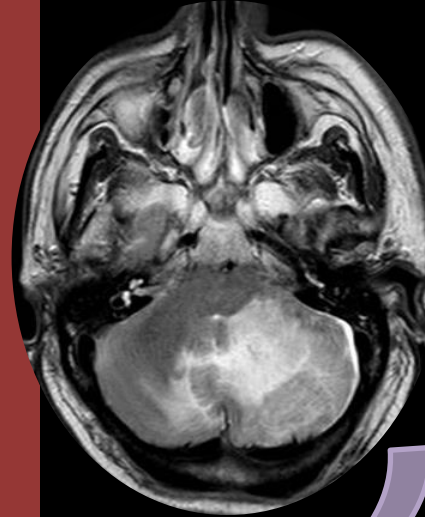
HALLAZGOS IMAGENOLOGICOS



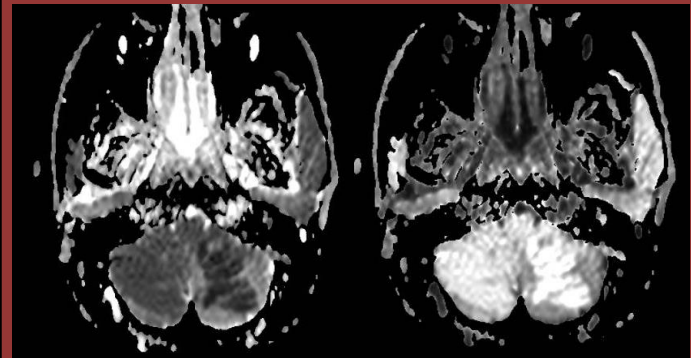
Revela una masa generalmente hemisférica del cerebelo con un patrón característico que representa las folias engrosadas, descrito como “estriado”, en o en “rayas de tigre”

Esto se debe al espesamiento de la capa de células granulares y a la porción interna de la capa molecular displásica.

La gran mayoría de estas lesiones no realzan con el contraste EV, aunque hay publicaciones de presentación atípica.



En las secuencias de difusión se evidencia hiperintensidad de señal, mientras se presenta isointensidad en el mapa de ADC



DISCUSION



Lhermitte Duclos

Es una entidad rara. Se presenta como un tumor de la corteza cerebelosa de crecimiento muy lento, que produce un efecto de masa en la fosa posterior, causando síntomas de disfunción cerebelosa, hidrocefalia no comunicante y disfunción de nervios craneanos.

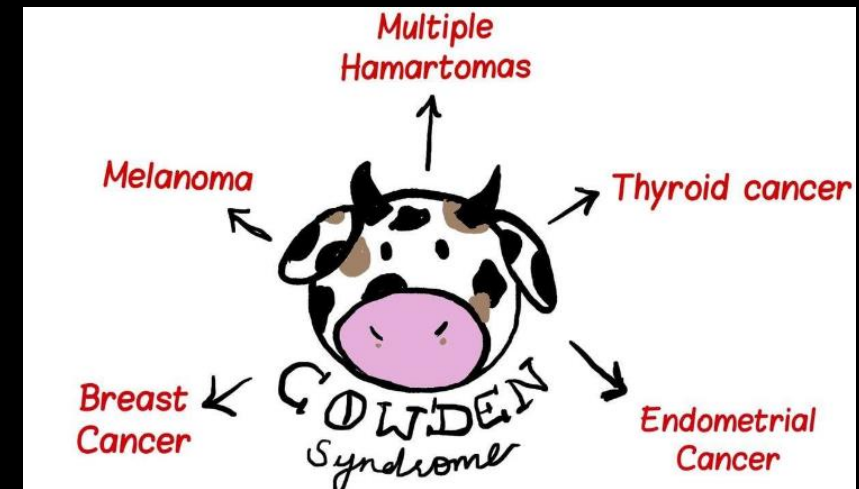
Es una lesión cerebelosa que consiste en el engrosamiento displásico de las circunvoluciones cerebelosas.

Esta entidad se puede presentar de manera aislada o asociada al **síndrome de Cowden.**

Es una rara genodermatosis que se caracteriza por la aparición de múltiples hamartomas tanto a nivel cutáneo mucoso como visceral.



Recordá!



Conclusiones



- * Este caso pone de manifiesto la asociación entre Lhermitte Duclos y la Enfermedad de Cowden, considerándose LD un criterio diagnóstico mayor.
- * Su detección precoz conlleva a un despistaje de tumores malignos con los que se asocia.
- * Es por eso que el abordaje es interdisciplinario.

BIBLIOGRAFIA

Ateneo sar 2007. clínica moguillansky enfermedad de lhermitte-duclos. reporte de un caso cristian daré, sergio moguillansky

Neurorradiología/caso clínico enfermedad de lhermitte-duclos o gangliocitoma displásico cerebeloso: reporte de un caso y revisión de la literatura n. d'angelo*, m. camacho, p. peralta, r. chiossi, m.c. lópez fragoso, m. nazar, r.d. solaligue y t. escobar instituto de alta tecnología (imat sa), buenos aires, argentina recibido junio de 2012; aceptado septiembre de 2012

Enfermedad de Lhermitte-Duclos. Informe de un caso y revisión de la literatura Dr. Héctor Ricardo Lara-Torres¹ , Dr. Miguel A. Sandoval-Balanzario² , Dr. Juan Rodríguez-Cervantes² , Dr. Noé Barroso-Rodríguez³ , Dra. Ana María Gómez-Ramírez^{1,4}, Dra. María Magdalena Becerra-Lomelí¹ Servicios de 1 Anatomía Patológica, 2 Neurocirugía y 3 Neurología, Hospital de Especialidades del Centro Médico Nacional "La Raza", Instituto Mexicano del Seguro Social; 4 Facultad de Medicina, Universidad Nacional Autónoma de México, México, D.F., México

Cristian Daré, Sergio Moguillansky. Enfermedad