

Dermatología Argentina

Volumen III N° 1 - 1997

Sumario

Reglamento de Publicaciones

Editorial:

Desde la transmisión oral al internet

Educación Médica Continua

Sarcoidosis cutánea

Trabajos originales

[Enfermedad de Paget extramamaria. Estudio de cinco casos](#)

[Liquen aureus. Reporte de dos casos](#)

[Angiosarcoma de cuero cabelludo. Casos clínicos y revisión de la literatura](#)

[Angiosarcoma cutáneo posirradiación](#)

[Úlcera eosinofílica de la lengua](#)

[Foliculitis pustulosa eosinofílica](#)

Sección Dermatopediatría

[Hamartoma fibroso de la infancia: estudio de cinco casos y revisión bibliográfica](#)

Sección Algoritmos

Algoritmo de tratamiento de epitelomas basocelulares

Comentarios

Curso básico participativo de Dermatología. Diez años de experiencia

Dermatogrilla

Sección Informaciones Útiles

Procedimientos diagnósticos. Inmunohistoquímica en Dermatología (Primera parte)

Mapeo intraoperatorio y vaciamiento selectivo

Carta de Lectores

Sección ¿Cuál es su diagnóstico?

Caso 1: lesiones tumorales subcutáneas a predominio cervical

Caso 2: Síndrome de impregnación con nódulo y placas cutáneas

Volumen III N° 1 - 1997

Año: 1997 Vol III - Nro.1:33-36

Título: Enfermedad de Paget extramamaria. Estudio de cinco casos

Autores: Dres. Hugo Néstor Cabrera, Viviana Verónica Baschiera, y Graciela Sánchez.

Resúmen: La enfermedad de Paget es un carcinoma intraepidérmico de presentación particular, caracterizado clínicamente por lesiones eczematiformes crónicas e histológicamente por la presencia en epidermis, de células voluminosas claras, con perfil histoquímico epitelial glandular: las células de Paget. La enfermedad de Paget extramamaria es una entidad que presenta muchas similitudes clínicas con su homónimo mamario, pero diferencias histológicas y patogénicas. Presentamos cinco casos de enfermedad de Paget extramamaria: tres de localización vulvar, uno perianal y otro abdominal.

Año: 1997 Vol III - Nro.1:38-40

Título: Liquen aureus: reporte dos casos

Autores: Dres. Silvia Maldonado, Mariana Papa, Vicente Figueroa, Juan Martín Chappuis, Javier Enrique Consigli.

Resúmen: Revisión de algunos artículos de liquen aureus publicados, contribuyendo con dos nuevos casos y resaltando la escasez de publicaciones en esta patología. Nuestros pacientes presentaron características típicas de liquen aureus, tanto clínica como histológicas. El tratamiento consistió en corticoesteroides de alta potencia en forma tópica.

Año: 1997 Vol III - Nro.1:42-47

Título: Angiosarcoma de cuero cabelludo. Casos clínicos y revisión de la literatura.

Autores: Dres. Vicenta Neglia, Patricia Harris, Monica Mobilia, Alejandra Abeldaño, Cristina Kien, y Edgardo Chouela.

Resúmen: Se presentan dos casos de angiosarcoma de cuero cabelludo con dos variantes histológicas. El primer caso, un paciente de 58 años con una variedad epitelioides localizada en región temporal. El segundo caso un paciente de 80 años con una variedad predominantemente angiomatoides en la región parietal. Se evalúan los diagnósticos diferenciales clínicos e histológicos y su forma de presentación. Se destaca la importancia del diagnóstico precoz para evitar la ulceración y aparición de metástasis e incrementar la sobrevida de los pacientes.

Año: 1997 Vol III - Nro.1: 55-58

Título: Angiosarcoma cutáneo posirradiación

Autores: Dres. Emilia Cohen Sabban, Horacio Cabo, José Gabriel Casas, Alberto Woscoff

Resúmen: El angiosarcoma cutáneo (AC) es una neoplasia de origen vascular rara y agresiva. Dentro de las distintas variantes, el angiosarcoma posirradiación es sumamente infrecuente. Se comunica un caso de AC en un paciente de 69 años, de sexo masculino, que aparece 56 años después de la irradiación de un hemangioma congénito facial.

Año: 1997 Vol III - Nro.1: 60-62

Título: Ulcera eosinofílica de la lengua

Autores: Dres. Fanny Cristoff, Gabriela Bravo, Alejandra Abeldaño, María C. Kien, Edgardo Chouela.

Resúmen: Se presenta un paciente de 27 años, sexo masculino, con una ulceración en borde lateral de la lengua acompañada de dolor y prurito leves. El estudio histopatológico confirmó el diagnóstico de ulcera eosinofílica de la lengua. Se observó remisión total espontánea, siete días después de la biopsia. La ulcera eosinofílica de la lengua tiene un curso benigno autolimitante. Su comienzo rápido y el corto tiempo de curación son claves en el diagnóstico diferencial con el epiteloma espinocelular. Un reconocimiento temprano de esta entidad es importante, a efectos de evitar tratamientos potencialmente mutilantes innecesarios.

Año: 1997 Vol III - Nro.1: 64-67

Título: Foliculitis pustulosa eosinofílica. Presentación de cuatro casos y revisión de la literatura

Autores: Dres. M. Zealter, R. Retamar, C. Kien, E. Chouela

Resúmen: La foliculitis pustulosa eosinofílica es una condición rara que está siendo declarada en pacientes HIV positivos de manera cada vez más frecuentes. Generalmente, afecta a adultos y clínicamente se caracteriza por brotes recurrentes de papulopústulas estériles y pruriginosas agrupadas en forma anular y policíclica, afectando preferentemente áreas seboreicas. El examen histopatológico revela abscesos eosinofílicos. Presentaron 4 pacientes, 3 HIC positivos, con foliculitis pustulosa eosinofílica y revisamos la literatura.

Año: 1997 Vol III - Nro.1: 68-71

Título: Hamartoma fibroso de la infancia: estudio de cinco casos y revisión bibliográfica

Autores: Dres. María Amelia García, Sandra García, Jorge Savoia, Hugo Cabrera, Roberto Schroh.

Resúmen: Objetivo: Sumar 5 nuevos casos al total de 99 HFI documentados hasta el momento en la bibliografía internacional y nacional consultada. Materiales y

método: fueron estudiados 5 pacientes con HFI. Todos pertenecientes al sexo masculino entre 6 meses y dos años de edad. El diagnóstico fue basado en las características histopatológicas. Conclusiones: el HFI es una fibromatosis juvenil que puede estar presente desde el nacimiento o desarrollarse en los primeros años de vida. Aunque su aspecto clínico no es distintivo, su estudio histológico revela los tres elementos característicos: tejido fibroso, adiposo y áreas mixoides que semejan mesénqui