

# Dermatología Argentina

**Volumen VII N° 2 - 2001**

*Sumario*

*Reglamento de Publicaciones*

*Editorial:*

Balance de seis años de gestión

*Educación Médica Continua*

Pioderma gangrenoso

*Trabajos Originales*

[Angiosarcoma variedad epitelioides](#)

[Fibrofoliculoma solitario: 3 casos, 2 de ellos congénitos](#)

[Poroqueratosis de Mibelli. Forma sistematizada hemicorporal](#)

[Carotinodermia](#)

[Linfangitis esclerosante no venérea del pene](#)

*Sección Informaciones Útiles*

Talidomida: ¿Cómo recetarla?

*Sección Congresos*

IX Congreso de la Academia Europea de Dermatología y Venereología

*La Piel en las Letras*

*Sección Informática Dermatológica*

Internet: un medio cambiante

*Sección Inmunodermatología*

Respuesta inmune en la patogenia de la sífilis

*Regionales*

Leishmaniasis en la infancia

*Sección ¿Cuál es su Diagnóstico?*

Caso 1: Erupción eritematosa generalizada

Caso 2: Tumorción en pabellón auricular

## Volumen VII Nº 2 - 2001

**Año:** 2001 Vol VII - Nro.2:114-117

**Título:** Angiosarcoma variedad epitelioides. Presentación de un caso

**Autores:** Dres. O. Forero, V. Leiro, J. Anaya, G. Pizzariello.

**Resumen:** Se presenta el caso de un paciente masculino, de 64 años de edad, con angiosarcoma variedad epitelioides localizado en región frontal izquierda. Se evalúan los diagnósticos diferenciales en la clínica e histopatología y se realiza una revisión del tema.

**Año:** 2001 Vol VII - Nro.2:119-122

**Título:** Fibrofoliculoma solitario: tres casos, dos de ellos congénitos

**Autores:** Dres. S. García, M.I. Favier, C. Kien, G. Pellerano, H. Cabrera.

**Resumen:** El fibrofoliculoma "solitario" es un tumor benigno derivado del "manto" del folículo piloso, estructura que da origen al conducto y glándula sebácea del vello y pelo terminal. Clínicamente se manifiesta como una pápula pequeña, rosado amarillenta, que en algunos casos presentan un tapón queratósico del cual emerge un pelo. Presentamos tres nuevos casos de esta infrecuente entidad, uno de ellos adquirido y dos congénitos, siendo éstos últimos, los primeros reportados en la literatura nacional e internacional.

**Año:** 2001 Vol VII - Nro.2:125-128

**Título:** Poroqueratosis de Mibelli. Forma sistematizada hemicorporal

**Autores:** Dres. E. Romano Boix, J. Monti, M. Sylvestre Begnis, G. Romano Boix.

**Resumen:** Se presenta un caso de poroqueratosis de Mibelli, forma sistematizada hemicorporal. Se confirma diagnóstico clínico con exámenes histopatológicos y se realizan estudios de proteína p53. La rareza de esta variante clínica y el haber estudiado a la paciente en diferentes períodos de su vida, permite establecer un adecuado control evolutivo y vigilancia de su enfermedad debido a su resistencia terapéutica y posibilidad de malignización.

**Año:** 2001 Vol VII - Nro.2:130-132

**Título:** Carotinodermia

**Autores:** Dres. M. T. Ganun

**Resumen:** Paciente de 24 años de edad en buen estado general con coloración amarillenta de la piel. Se diagnostica como carotinodermia por disturbios alimentarios y se destaca el valor del diagnóstico precoz de esta afección, cada vez más frecuente y de complejo tratamiento.

**Año: 2001 Vol VII - Nro.2:138-139**

**Título: Linfangitis esclerosante no venérea del pene**

**Autores: Dres. R. Casco, M. Xifra, J. G. Casas, J. Yaya.**

**Resumen:** La linfangitis esclerosante no venérea del pene es una patología poco reportada que aparece en hombres sexualmente activos. Se manifiesta como un cordón firme, próximo al surco coronal del pene, asintomático y de resolución espontánea en pocas semanas. Se presenta el caso de un paciente de treinta años de edad, destacándose los hallazgos clínico-histológicos descritos con escasa frecuencia.