

Tumoración ulcerosa, pigmentada y ovalada sobre una placa neoformativa verrugosa sobre una placa neoformativa verrugosa congénita en un varón

¹Pérez-Elizondo AD, ²Del Pino-Rojas GT

¹Universidad Autónoma
²Instituto Materno-Infantil
Estado de México

Varón de 55 años de edad, de ocupación carpintero. Desde el nacimiento aqueja dermatosis localizada en la cabeza, que afecta a la región fronto-temporal derecha. Se caracteriza por extensa placa neoformativa ovalada, bien definida, de aproximadamente 8 x 4 cm, sobreelevada, de tinte rosado-marronáceo, multilobulada, con superficie rugosa y levemente descamativa, asintomática. Tiene un curso crónico estable. Nunca antes ha acudido a consulta por este motivo.

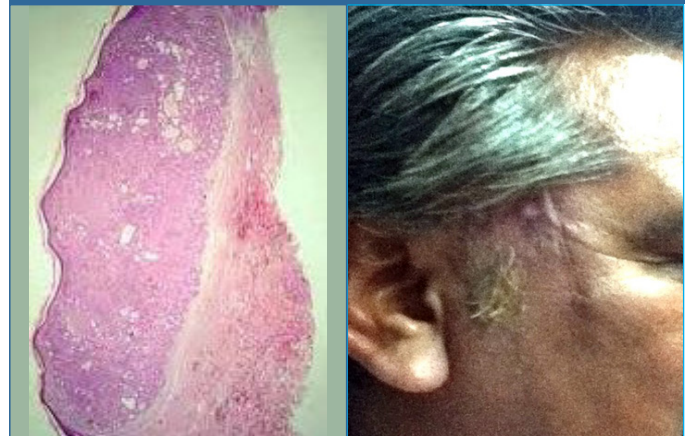
Sobre la lesión anterior asienta una tumoración erosivo-ulcerada, de base rojizo-granular húmeda, circunscrita por un borde irregular hiperpigmentado, discretamente sobreelevado, perlado, con elementos descamativos blanquecinos adherentes de 4 años de evolución. Es una lesión lentamente progresiva (figuras 1 y 2).

Su hija le aplica remedios caseros y solución de yodopovidona para aminorar la actividad exudativa, con los que no se obtiene mejoría clínica alguna.

Previo aseo regional e infiltración de preparado anestésico-vasoconstrictor en la lesión tumoral, se realiza toma de biopsia tisular para estudio

histopatológico. Se reporta carcinoma basocelular pigmentado sobre un nevo organoide o sebáceo de Jadassohn (figura 3).

Figura 3: Neoplasia de células basaloideas en nevo sebáceo
Figura 4: Resultado a los 4 meses de la intervención



Tras este resultado se solicitan análisis preoperatorios en los que no se evidencia ninguna anomalía.

Se practica un doble colgajo de avance tegumentario hasta el tejido graso subcutáneo y se procede a la eliminación quirúrgica completa de la neoplasia maligna y parte de la formación hamartomatosa congénita. Se deja el resto para un segundo tiempo operatorio. El resultado funcional y estético es bueno (figura 4).

COMENTARIO

El nevo sebáceo de Jadassohn u organoide es una rara lesión hamartomatosa presente desde el nacimiento en más de 75 % de los casos. Se sitúa generalmente en la cabeza y el cuello. Se observa en 0,35 % de los recién nacidos.

Está integrado por anomalías epidérmicas,

Figuras 1 y 2. Placa neoformativa verrugosa multilobulada oval color café claro. Detalle de la tumoración ulcerosa de bordes perlados oscuros en el polo inferior



folículos pilosos abortivos, glándulas sebáceas agrandadas por influencia androgénica y glándulas sudoríparas apocrinas ectópicas.

Clásicamente posee 3 fases evolutivas: la del lactante, como una placa macular alopécica con discreto relieve al tacto; durante la pubertad se vuelve multilobulada o papilomatosa con cambio de coloración amarillo-anaranjada, rugoso-esca-mosa; y la tardía, ya asociada al desarrollo de neoplasias benignas o malignas, particularmente al siringocistadenoma papilífero o al carcinoma basocelular en 7-15 % de los pacientes.

En caso de nevos extensos o multidermatomas es posible la coexistencia de hallazgos extracutáneos, como retraso psicomotriz, epilepsia, alteraciones oftálmicas y/o músculo-esqueléticas, que constituyen el síndrome de Shimmelpennig-Feuerstein-Mims, o síndrome del nevo epidérmico.

El diagnóstico se fundamenta en la observación clínica y en la confirmación anatomopatológica.

Es recomendable la extirpación quirúrgica completa en la juventud en caso de algún cambio sospechoso, como ulceración, discromía inesperada o aparición de nodulaciones suprayacentes, o como medida preventiva ante la potencial eventualidad.

BIBLIOGRAFIA

1. Pérez-Elizondo AD, del Pino Rojas GT, López-Salgado ML. Nevo organoide de localización cutáneo-mucosa: a propósito de un caso. *Revista Mexicana de Cirugía Bucal y Maxilofacial* 2012;8:56-8.
2. Elsen DB, Michel DS. Sebaceous lesions and their associated syndromes. Part I. *J Am Acad Dermatol* 2009;61:549-60.
3. Jaqueti G, Requena C, Requena L. Nevo de Jadassohn. Madrid: Aula Médica 2004;3:381-95.
4. Cribier B, Scrivener Y, Grosshans E. Tumors arising in nevus sebaceous: a study of 596 cases. *J Am Acad Dermatol* 2000;42:263-8.