

Aplasia Cutis Congénita: Revisión bibliográfica y presentación de un caso

Introducción: la aplasia cutis congénita es una enfermedad rara en la cual hay ausencia de todas las capas de la piel. Puede presentarse en cualquier parte del cuerpo con mayor incidencia en la cabeza (86%).

La etiología es poco clara, algunos la atribuyen a infección intrauterina, otros a necrosis por deficiencia vascular (similares a necrosis por decúbito), a teratógenos o bridas amnióticas. Su presentación es esporádica aunque puede haber afectados en varias generaciones. La mortalidad de los pacientes con aplasia cutis se encuentra entre el 20 y el 30 % generalmente por hemorragia, trombosis del seno longitudinal medial o meningitis por exposición de la duramadre. El tratamiento a seguir según la bibliografía es conservador o quirúrgico.

Objetivo: Presentar posibles tratamientos de la aplasia cutis congénita a propósito de un caso.

Material y métodos: Se efectúa revisión bibliográfica sobre el tratamiento de la aplasia cutis congénita y se presenta un neonato con afectación de la región fronto-parieto al que se le realizó la reconstrucción con colgajos de rotación y avance.

Resultados: Con los colgajos utilizados se logró la cobertura total de la duramadre y el seno longitudinal expuestos, minimizando la morbimortalidad de la enfermedad.

Conclusión: El tratamiento de la aplasia cutis congénita representa todavía un enigma, mucha de la bibliografía mundial se inclina al manejo conservador con curaciones diarias, pero el riesgo de la trombosis del seno longitudinal, la exposición de las meninges y la infección llevan a los cirujanos a adoptar el tratamiento quirúrgico. El caso que presentamos claramente representa esta última elección.