



ACTAS Derma-Sifiliográficas

Full English text available at
www.actasdermo.org



IMÁGENES EN DERMATOLOGÍA

Síndrome de CLAPO

CLAPO Syndrome



M.Á. Flores-Terry*, P. Zamberk-Majlis, M.P. Cortina-de la Calle y M. García-Arpa

Servicio de Dermatología Médico-Quirúrgica y Venereología, Hospital General Universitario de Ciudad Real, Ciudad Real, España

Un recién nacido varón de un mes, sin antecedentes personales ni familiares de interés, es valorado por presentar unas lesiones congénitas en el labio y el miembro inferior derecho. En la exploración se evidenció una placa eritematoviolácea en zona central del labio inferior, con extensión por fuera del borde bermellón, lesiones maculares violáceas en el miembro inferior derecho con asimetría y aumento poco perceptible de diámetro en el mismo lado (fig. 1). No se detectaron lesiones en la lengua, cavidad oral, ni en cara y cuello. La exploración neurológica fue normal y en el estudio de extensión no se objetivaron alteraciones vasculares en otros órganos. A los 2 años de seguimiento, la lesión en labio inferior persistía, aunque de menor

intensidad, y se evidenció un aumento leve del diámetro del miembro inferior derecho con las mismas lesiones maculares, sin desarrollar complicaciones. Los síndromes de sobrecrecimiento con anomalías vasculares complejas son un grupo heterogéneo de trastornos, caracterizados por malformaciones vasculares e hipertrofia local o generalizada. El síndrome de CLAPO forma parte de estos síndromes, fue descrito por López-Gutiérrez, y se caracteriza por la presencia de malformación capilar en el labio inferior, malformación linfática de la cara y el cuello, asimetría y sobrecrecimiento parcial o generalizado. Es importante el reconocimiento y la vigilancia de estos pacientes para detectar alteraciones mayores y evitar complicaciones.

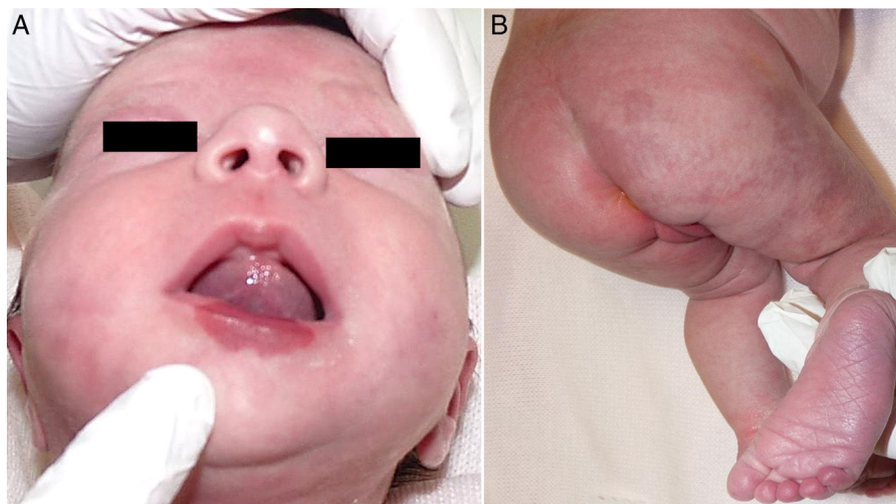


Figura 1

* Autor para correspondencia.

Correo electrónico: miguelterry85@hotmail.com

(M.Á. Flores-Terry).