

CASO CLÍNICO

Síndrome del pelo plateado

GUILLERMO REYES ABREU • ENA ISABEL CASTELLANO ESCOBAR • MARILU LIRA APONTE •
MARIA LUISA TORRES ALVAREZ DE ARCAYA • SARA ISABEL PADILLA GARCIA • CELINA TORRES GONZALEZ

EQUIPO DE PEDIATRIA DE ATENCION PRIMARIA DEL CENTRO DE SALUD LA OROTAVA - DEHESA

Introducción

Niño que al nacimiento presentó un mechón de pelo blanquecino a nivel temporal izquierdo y que a partir de los 3 meses comenzó a presentar varias placas de pelo plateado que confluían a nivel occipital y temporal derecho.

Paciente varón que al nacimiento presenta una poliosis en temporal izquierdo, a partir de los 3 meses de vida se observan diferentes placas de pelo plateado o cobrizo que abarcan desde temporal izquierdo a occipital y temporal derecho. Se deriva a Dermatología que realiza biopsia de cuero cabelludo, además de solicitar estudio genético para enfermedad conocida como Síndrome de Griscelli, se trata de una enfermedad de herencia autosómica recesiva muy rara, que presenta 3 cuadros clínicos diferentes, siendo una de ellas mortal, la segunda cursa con afectación inmune y la tercera sólo afectación estética. En nuestro caso se perdió la biopsia pero la genética fue positiva para gen MYO5A en el cromosoma 15q21, por lo que se le diagnosticó de Síndrome de Griscelli tipo 3.

Evolutivamente, se trata de un niño sano, que ha presentado síntomas típicos de la infancia, actualmente tiene 5 años, ha sido hermano de una niña, sana, sin afectación cutánea. A los padres se les realizó estudio genético, siendo negativo.

Resumen del caso



Conclusión

Ante la presencia de varias placas de pelo plateado o cobrizo es importante la derivación a Dermatología para realizar diagnóstico diferencial entre el piebaldismo y el síndrome de Griscelli, sobre todo de este último, por la implicación clínica que tienen los dos primeros tipos, ya que requiere de un **abordaje multidisciplinar**.