

publisher Universidad del Rosario

type info:eu-repo/semantics/article

type info:eu-repo/semantics/publishedVersion

title Tumor frontal, trastorno afectivo y encefalopatía. Discusión del caso clínico presentado en el volumen 6, número 2

title Brain Tumour, Mood Disorder and Encephalopathy. Discussion of the Clinical Case Presented in Volume 6, Number 2

subject meningioma, encefalopatía, espongiiforme, Enfermedad de Creutzfeldt-Jakob (ECJ)

subject encephalopathy, spongiform, Creutzfeldt-Jakob Disease (CJD), meningioma.

source Revista Ciencias de la Salud; Vol. 7, núm. 1 (2009); 100

source 1692-7273

source 2145-4507

source Revista Ciencias de la Salud; Vol. 7, núm. 1 (2009); 100

source Revista Ciencias de la Salud; Vol. 7, núm. 1 (2009); 100

rights <http://creativecommons.org/licenses/by-nc/4.0>

rights info:eu-repo/semantics/openAccess

relation <http://revistas.urosario.edu.co/index.php/revsalud/article/view/1302/1176>

language spa

format application/pdf

description En el presente artículo se reporta el caso de una paciente de 65 años que ingresó a la clínica con síntomas neurológicos no específicos y que, debido a hallazgos imagenológicos iniciales de masa tumoral extra axial (meningioma del ala del esfenoides), fue llevada a resección quirúrgica completa. La paciente presentó evolución postquirúrgica con deterioro neurológico progresivo, hasta su fallecimiento. El diagnóstico final, dado por biopsia cerebral abierta, fue de encefalopatía espongiiforme. La encefalopatía espongiiforme, descrita desde hace casi un siglo como Enfermedad de Creutzfeldt- Jakob (ECJ) y pobremente diagnosticada en nuestro medio por su baja frecuencia y presentación poco común, se manifiesta inicialmente con un trastorno en el comportamiento del paciente y luego con una fase demencial, en una trayectoria fatal cuya prueba de oro para confirmar el diagnóstico está centrada en biopsia cerebral o autopsia del cerebro, con tinciones de inmunohistoquímica para la proteína priónica

anómala.

description We report a case of a 65 years old female patient, who was admitted to the hospital with non specific neurological symptoms and who had preliminary imagenological findings of an extra-axial tumor mass (a meningioma of the sphenoid's wing), which was taken to complete surgical removal. Afterwards, she developed progressive neurologic deterioration until her death. The final diagnosis was acute spongiform encephalopathy, and was obtained by cerebral biopsy. Spongiform encephalopathy was described, almost a century ago, as the Creutzfeldt-Jakob Disease, poorly diagnosed in our environment because of its low frequency and uncommon onset, which starts with a mood disorder followed by a phase of dementia and a final fatal outcome. The gold standard for the diagnosis is based on a biopsy or an autopsy of the brain, with immunohistochemical stains for the prionic abnormal protein.

identifier.uri <http://hdl.handle.net/10336/7433>

identifier <http://revistas.urosario.edu.co/index.php/revsalud/article/view/1302>

date.available 2014-07-09T15:56:00Z

date.accessioned 2014-07-09T15:56:00Z

date 2010-05-18

creator Salgado Cardozo, Juan Pablo

creator Velandia Hurtado, Fernando