

Angiomatosis peneana en paciente con Síndrome de Klippel-trenaunay

Rodríguez Corchero J, Álamo Martínez JM^a, Congregado Ruiz CB, Conde Sánchez M, Pérez Pérez M, Medina López R.

Servicio de Urología. Hospital Universitario Virgen del Rocío. Sevilla.

Actas Urol Esp. 2007;31(3):295

Paciente de 45 años, sin antecedentes personales de interés que acude a urgencias por hemorragia digestiva baja y discreta hematuria.

A la exploración se objetiva disimetría de miembros inferiores (Fig. 1) y varicosidades peneanas (Fig. 2). Se realiza colonoscopia y estudio angiográfico completo en los que se aprecia una angiomatosis mesentérica masiva.



FIGURA 1

La laparotomía exploradora confirma los hallazgos descritos, objetivándose una angiomatosis mesentérica y mesocólica total que incluye los vasos pélvicos, haciendo el proceso patológico irreseccable. El paciente fallece a los pocos meses por hemorragia digestiva masiva.



FIGURA 2

El paciente es finalmente diagnosticado de Síndrome de Klippel-Trenaunay-Weber descrito como un trastorno mesodérmico congénito raro que comprende la triada de hemangiomas, varicosidades e hipertrofia asimétrica de miembros inferiores, secundaria a la vascularización anómala congénita. La angiomatosis peneana es un hallazgo infrecuente, aunque descrito en este síndrome.

Correspondencia autor: Dr. Javier Rodríguez Corchero
Servicio de Urología. Hospital Infanta Elena
Ctra. Sevilla-Huelva, s/n. 21080 Huelva
Tel. 959 015 100
E-mail: jrcorchero@hotmail.com
Información artículo: Imágenes en Urología
Trabajo recibido: enero 2006
Trabajo aceptado: febrero 2006