

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, espongiforme, 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	<p>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 imanográficos 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 espongiforme. La encefalopatía espongiforme, 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</p>

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 imangenological findings of an extra-axial tumor mass (a meningioma of the sphenoid? 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

Velандia Hurtado, Fernando