

# Neurofibromatosis de von Recklinghausen: caso clínico

**Autoras:** C.D. Beatriz Catalina Aldape Barrios

*Profesora de patología bucal de la División de Estudios de Posgrado de la Facultad de Odontología de la UNAM.*

**Dra. María de la Luz Arenas Sordo**

*Médica cirujana genetista adscrita al Servicio de Genética del Instituto Nacional de Rehabilitación.*

Paciente de 18 años con neurofibromatosis de von Recklinghausen (NF1) que fue examinada por primera vez a los ocho años. Presenta varias manchas café con leche de diferentes medidas, en tórax (anterior y posterior), así como pecas en las axilas y neurofibroma palatino del lado derecho (3x3 cm). No se observan manifestaciones oftalmológicas o auditivas ni alteraciones en el electroencefalograma. En la radiografía panorámica se detectó retención de molares (16, 17, 18) en el mismo lado del

neurofibroma. Se realizó una biopsia, la cual confirmó el diagnóstico. El caso se siguió durante 10 años y se apreció que no hubo cambios en la característica clínica del neurofibroma, sólo aumentó el número de manchas café con leche y de neurofibromas en la piel. El presente caso se considera esporádico, no familiar, probablemente secundario a mutación de *novo*, la cual representa 50% de todos los casos de NF1. ∞



**8 años**



**18 años**