

Xantogranuloma juvenil palpebral

Jorge Sánchez-Monroy

Departamento de Oftalmología, Hospital de la Universidad Miguel Servet, Zaragoza, España

Recibido: 20 de junio de 2021.

Aprobado: 29 de julio de 2021.

Oftalmol Clin Exp (ISSN 1851-2658)
2021; 14(3): 181.

Autor correspondal

Dr. Jorge Sánchez-Monroy
Departamento de Oftalmología
Hospital Universitario Miguel Servet
(50009) Zaragoza, España
jrgsanchez.cr@gmail.com

La fotografía muestra un xantogranuloma juvenil palpebral (XGJ) en un paciente de 10 años. El XGJ es una entidad muy poco frecuente, pero es la forma más habitual de las histiocitosis de células no Langerhans¹. Suele aparecer en las primeras etapas de la vida (75% en los primeros nueve meses) y se caracteriza por tener lesiones pápulo-nodulares autolimitadas, de superficie lisa y de coloración rojizo-anaranjadas². No son dolorosas. Este tipo de lesiones predominan en cara, tronco y extremidades proximales. Este paciente presentaba una única lesión palpebral, lo que algunos autores llaman xantogranuloma solitario, de baja frecuencia de aparición. Su diagnóstico es fundamentalmente clínico². Es un proceso benigno y

que revierte espontáneamente con el tiempo por lo que se recomienda el tratamiento conservador.

Palabras clave: xantogranuloma juvenil, histiocitosis.

Referencias

1. Dehner LP. Juvenile xanthogranulomas in the first two decades of life: a clinicopathologic study of 174 cases with cutaneous and extracutaneous manifestations. *Am J Surg Pathol* 2003; 27: 579-593.
2. Hernández-San Martín MJ, Vargas-Mora P, Aranibar L. Xantogranuloma juvenil: una entidad con amplio espectro clínico. *Actas Dermosifiliogr* 2020; 111: 725-733.

