

Hipertrichosis cervical anterior esporádica

Cristián Fischer-Levancini,¹ Maribel Iglesias-Sancho,² Pablo Umbert-Millet³

Servicio de Dermatología, Hospital Universitario Sagrat Cor., Barcelona, España

¹Residente de Dermatología, Hospital Universitario Sagrat Cor., Barcelona, España, ²Médico adjunto, Servicio de Dermatología, Hospital Universitario Sagrat Cor., Barcelona, España, ³Jefe Servicio Dermatología, Hospital Universitario Sagrat Cor., Jefe Unidad Dermatopatología, Sagrat Cor., Barcelona, España

Paciente de sexo femenino, de 12 años de edad, sin antecedentes mórbidos de importancia y desarrollo psicomotor normal acude a su consulta dermatológica regular. Se observa como hallazgo aislado la presencia de pelos terminales, sobre un diámetro de 3 cm, a nivel cervical anterior; por encima de la prominencia laríngea; el resto de la superficie cutánea y mucosa oral eran normales. No refería inflamación, traumatismo ni aplicación de corticoides u otros medicamentos en la zona.

Los padres destacaron que este hallazgo lo presentaba desde el nacimiento y no recordaron ningún otro familiar con esta afectación. No se realiza ninguna exploración adicional ni tratamiento específico

La hipertrichosis es el aumento de pelo excesivo en cualquier lugar del tegumento, se presenta en ambos sexos, no debe confundirse con hirsutismo, que es el crecimiento de pelo terminal en la mujer con distribución masculina. Puede presentarse de forma localizada o generalizada, y puede ser adquirida o heredada.

La hipertrichosis localizada muchas veces es secundaria al uso de algún medicamento, hamartoma subyacente, traumatismo repetitivo o forma parte de distintos síndromes. El tipo de herencia en las formas localizadas congénitas es autosómico recesivo, sin asociación a otras anomalías y generalmente representa sólo un problema estético. La clasificación de las hipertrichosis localizadas congénitas se divide principalmente en cuatro entidades diferentes:

- Hipertrichosis localizada región lumbosacra, muy frecuente en neonatos, y se puede asociar a disrafia espinal.
- Hipertrichosis cubital, se observa desde temprana edad, se asocia a talla baja y a malformaciones.
- Hipertrichosis cervical posterior; se presenta al nacer, es de herencia autosómica dominante y se asocia en algunos casos a cifoescoliosis.

- Hipertrichosis Cervical Anterior (HCA), se caracteriza por la presencia de mechón de pelo terminal a nivel cervical anterior:

La HCA es una afectación poco frecuente, caracterizada por la presencia de pelo a nivel cervical anterior, encima de la prominencia laríngea. Fue descrita por primera vez en el año 1991 por Trattner. En la literatura no se describen más de 30 casos, incluyendo el nuestro. Se puede asociar con hallux valgus, retraso mental, dismorfismo facial, neuropatía periférica sensitiva y motora.

A la HCA se le conoce como “hipertrichosis en barba caprina”, y se asocia a un mayor porcentaje de pacientes de sexo femenino. Su etiología continúa siendo desconocida: se le asocia a alteraciones oftalmológicas (atrofia óptica, cambios retinianos e hipermetropía), síndrome de Turner, alteraciones neurológicas (neuropatía periférica sensitiva o motora, alteraciones electroencefalográficas y retraso

