

Síndrome de fibromatosis hialina: reporte de un caso y revisión bibliográfica

Cervera-Gaviria, Marivi; **García-Sánchez, Julián; Juárez-Vignon, Whaley Juan José**; Legorreta-Ramírez, Blanca Gabriela Lizeth

Resumen. El síndrome de fibromatosis hialina es una enfermedad rara del tejido conectivo, con patrón de herencia autosómica recesiva, caracterizada por múltiples nódulos subcutáneos, en la piel, hipertrofia gingival, contracturas articulares, entre otras. Caso clínico: Paciente de 5 años, con antecedentes familiares de un hermano fallecido a los 2 años por bronconeumonía, con contracturas articulares desde el nacimiento, desviación cubital de ambos brazos y luxación de cadera, diagnosticado con artrogriposis múltiple congénita.

Abstract. Hyaline fibromatosis syndrome is a rare disease of the connective tissue with a recessive autosome heritage pattern characterized by multiple subcutaneous nodules in the skin, gingival hypertrophy, and articular contractions, among others. CLINICAL

CASE: a five-year-old patient with family history of a brother deceased at two years old due to bronchopneumonia, with articular contractions since birth, ulnar deviation of both arms and hip luxation, diagnosed with arthrogryposis multiplex congenita.

Referencia bibliográfica.

Cervera, M.; García, J.; Juárez, W. J. J., & Legorreta, B. G. L. (2019). Síndrome de fibromatosis hialina: reporte de un caso y revisión bibliográfica. *Acta Pediátrica de México*, 40(5), 274–281. Recuperado de <https://www.medigraphic.com/pdfs/actpedmex/apm-2019/apm195d.pdf>