

Archivos de Medicina (Col) ISSN: 1657-320X cim@umanizales.edu.co Universidad de Manizales Colombia

Síndrome de Eagle, apófisis estiloides con prolongación hasta el hioides

D'Addino, José Luis; Pigni, María Mercedes; Salvatori, Carlos; Corradetti, Santiago; Lagunas, Gonzalo; Sorace, Adriano

Síndrome de Eagle, apófisis estiloides con prolongación hasta el hioides

Archivos de Medicina (Col), vol. 17, núm. 2, 2017

Universidad de Manizales, Colombia

Disponible en: https://www.redalyc.org/articulo.oa?id=273854673023

DOI: https://doi.org/10.30554/archmed.17.2.2063.2017 Copyright (c) 2017 Archivos de Medicina (Manizales) Copyright (c) 2017 Archivos de Medicina (Manizales)



Esta obra está bajo una Licencia Creative Commons Atribución-NoComercial-SinDerivar 4.0 Internacional.



Artículos Reportes de Caso

Síndrome de Eagle, apófisis estiloides con prolongación hasta el hioides

José Luis D'Addino jldaddino@gmail.com
Hospital Municipal de Vicente López (HMVL), Estados Unidos
María Mercedes Pigni
Hospital Municipal de Vicente López, Argentina
Carlos Salvatori argcesalvatori@gmail.com
Hospital Municipal de Vicente López, Argentina
Santiago Corradetti santiagocorradetti@hotmail.com
Hospital Municipal de Vicente López, Argentina
Gonzalo Lagunas gonzalomlagunas@gmail.com
Hospital Municipal de Vicente López, Argentina
Adriano Sorace agsorace@hotmail.com
Hospital Municipal de Vicente López, Argentina

Archivos de Medicina (Col), vol. 17, núm. 2, 2017

Universidad de Manizales, Colombia

Recepción: 08 Agosto 2017 Corregido: 05 Octubre 2017 Aprobación: 10 Octubre 2017

DOI: https://doi.org/10.30554/archmed.17.2.2063.2017

Redalyc: https://www.redalyc.org/articulo.oa?id=273854673023

Resumen: Se presenta un caso de un paciente de 48 años que fue tratado inicialmente por síndrome de articulación temporomandibular; posteriormente se diagnosticó apófisis estiloides mayor a 8 cm que se prolongaba hasta el hioides bilateralmente. Refería intenso dolor a predominio izquierdo en cabeza y cuello. La radiografía panorámica y la tomografía computada 3 D permitieron evaluar la dimensión de las apófisis. Se intervino quirúrgicamente el lado izquierdo que resultaba ser el más sintomático, por vía externa con buena evolución sin morbilidad.

Palabras clave: apófisis estiloides, articulación temporomandibular, trismo.

Abstract: It is presented a case of a 48 year male who was treated initially by temporomandibular malfunction; lately was diagnosed a styloid process longer than 8 cm that extended up to hyoids bilaterally. He referred an intense pain especially in the left side of head and neck. The panoramic radiography and the tomography scan with 3 dimension reconstruction allowed us to evaluate the process dimension. We underwent an external access surgery on the more symptomatic side. The evolution was good without complications.

Keywords: styloid process, temporomandibular joint, trismus.

Introducción

Desde 1937, la calcificación y elongación de la apófisis estiloides es conocida como Síndrome de Eagle. Es una entidad poco frecuente que se presenta principalmente con dolor cervicofacial, disfagia, odinofagia, otalgia y disminución de la apertura bucal. La incidencia ronda del 0,4 al 4 % en la población general [1,2]. Más frecuente en mujeres con un rango etario de 30 a 50 años de edad. También se ha descripto Síndrome Eagle unilateral o bilateral. Una vez diagnosticado, el tratamiento puede ser médico no obstante, cuando no se logra mejoría se impone la conducta quirúrgica.



Caso clínico

Paciente masculino de 48 años que fue tratado por síndrome de articulación temporomandibular por más de 2 años sin respuesta al tratamiento. Consulta al Servicio de Cirugía donde manifiesta intenso dolor a predominio izquierdo. Detalla cervicalgia, odinofagia, disfagia, otalgia y disminución de la apertura bucal. Solicitamos estudios de rutina y radiografía panorámica (foto 1/A); y con TAC con reconstrucción 3 D fue posible observar que las apófisis se extendían hasta el hioides con una longitud de más de 8 cm (foto 1/B).



Figura 1
1A. Imagen de radiografía panorámica de maxilares con apófisis estiloides bilateral. 1B. Scan 3D tomográfico con la apófisis que llega al hioides autores.

Se programó una cirugía por vía externa realizando bajo anestesia general con intubación orotraqueal una incisión subangulomandibular con extensión sub mastoidea (foto 2/A). Se individualizó y resecó la apófisis estiloides izquierda sin morbilidad por el procedimiento efectuado (foto 1/B). La longitud de la apófisis resecada, superaba los 4 cm (foto 2/C). Se externó a las 24 horas post operatorias sin complicaciones.





Figura 2

2A. Disección de la apófisis estiloides por vía externa. 2 B. Extracción del proceso estiloideo. 2 C. Comparación de tamaño de la pieza.

autores.

Discusión

El síndrome de Eagle está producido por la elongación de la apófisis estiloides. Descripto en la literatura en 1870 por Lucke y Weinlecher, recién en 1937 Watt Eagle, lo definió como la elongación de la apófisis y la osificación del complejo estiloideo [1,3,4].

Debido a que da origen el ramillete de Riolano, donde se insertan los músculos estilohioideo, estilogloso y estilofaríngeo, inervados por el nervio facial, hipogloso y glosofaríngeo, justifica la sintomatología que presenta. En ocasiones se puede asemejar a neuralgias del glosofaríngeo [1].

La longitud normal del proceso estiloideo, es de 2 a 3 cm [1,5,6]. Balcioglu [7] cita que estudios en cadáveres revelaron un promedio de 4 cm (+/- 0,72 mm). La incidencia en la población es de 0,4 al 4 % con predominancia femenina. Cuando resulta sintomático, el Síndrome de Eagle tiene una apófisis con una longitud promedio 6 cm. La etiología del síndrome puede ser explicado por varias causas: elongación congénita de la apófisis estiloides, calcificación del ligamento estiloideo y crecimiento de tejido óseo en la inserción del ligamento. También se han sugerido la menopausia precoz. Distintas teorías procuran explicar la osificación anómala del proceso como hiperplasia reactiva a traumatismo crónico, el ligamento estiloideo posee tejido fibroconectivo con potencial de osificación. Otros autores postulan metaplasia post traumática y una variante anatómica sin relación causal [3].

El diagnóstico puede realizarse por palpación del proceso en la fosa tonsilar, pero no es de fácil acceso. La radiografía panorámica y la tomografía computada con reconstrucción tridimensional son el gold standard. Son diagnósticos diferenciales de esta entidad la disestesia laringofaringea, la bursitis del hioides, la disfunción de la articulación temporomandibular, la neuralgia del trigémino, la neuralgia



del glosofaríngeo, Síndrome de Sluder o cefaleas tipo Cluster, Síndromede Ernerst o tendinitis del estilomandibular, procesos odontológicos o neoplasias [1,5].

El tratamiento quirúrgico puede tener distintas vías de abordaje; endooral, más usada por los Otorrinolaringólogos, en ocasiones con asistencia endoscópica y también la vía externa [8,9,10] más preferida por los Cirujanos de Cabeza y Cuello como lo fue en el presente caso.

Conclusión

El síndrome de Eagle, de rara presentación, puede ser tratado médicamente con analgésicos, corticoides, infiltraciones locales o transfaríngeas y fisioterapia; pero cuando no hay mejoría, la resolución debe ser quirúrgica. Existen 2 vías de abordaje, la endooral con o sin asistencia endoscópica [8,9] o la externa [1,2,5,10]. La elección depende especialmente de la experiencia del equipo operador y el tamaño de la apófisis.

Conflictos de interés: sin conflictos de interés.

Fuentes de financiación: Hospital Público Municipal, sin financiamiento.

Literatura citada

- Sowmya G, Mohit S, Manjunatha B, Prashnat N, Madhusudan A. A case of unilateral atypical orofacial pain with Eagle's syndrome. *J Can Res Ther* 2016; 12:1323-9
- Takeshi K, Hirotomo H, Yoshinobu K, Aya Y, Mitsu-hisa F, Katsuhisa I. A case of a very elongated styloid process 8 cm in length with frequent throat pain for 10 years. *ClinPract* 2016; 6(1):820-5
- Eagle W. Elongated styloid process.Further Observation and a New Syndrome. Arch Otolaryngol 1948; 47:630-40
- Vougiuklakis T. Overview of the ossified stylohyoid ligament based in more than 1.200 forensic autopsies. *J Clin Forensic Med* 2006; 13:268-70
- Lancet-de-Lima J, Rocha-Ferreira J, Ribeiro E, Costa V, De-Sousa E. Sindrome de Eagle. Revisión de la literatura. *Acta Odont Venezolana* 2007; 45(2):1-6
- Yasmeenahamed S, Laliytha B, Sivaraman S, Ambiga P, Dineshshankar J, Sudhaa M. Eagle's syndrome-masquerading as ear pain: review of literature. *J Pharm Bioallied Sci* 2015; 7:S372-3
- Balcioglu H, Kilic C, Akyol M, Ozan H, Hokten G. Length of the syloid process and anatomical implications for Eagle's syndrome. *Folia Morphol (Warsz)* 2009; 68:265-70.
- Weteid A, Miloro M. Transoral endoscopicassist ed styloidectomy: how should Eagle syndrome be managed surgically? *Int J Oral Maxillfac Surg* 2015; 44:1181-7
- Yavuz H, Caylakli F, Erkan AN, Uzluoglu LN. Modified intraoral approach for removal of an elongated styloid process. *J Otolaryngol Head Neck Surg* 2011; 40(1):86-90.



Müderris T, Bercin S, Sevil E, Beton S, Kırıs M. Surgical management of elongated styloid process: Intraoral or transcervical? *Eur Arch Otorhinolar yngol* 2014; 271(6):1709-13.

Enlace alternativo

http://revistasum.umanizales.edu.co/ojs/index.php/archivosmedicina/article/view/2063/3044 (pdf)

