



Revista Científica Ciencia Médica

ISSN: 1817-7433

ISSN: 2220-2234

revista\_cienciamedica@hotmail.com

Universidad Mayor de San Simón

Bolivia

Mejía-Escobar, Cinthya Karina; Sánchez-Sierra, Luis Enrique; Salgado, Ana Luisa  
SÍNDROME DE PARRY-ROMBERG: HEMIATROFIA FACIAL PROGRESIVA. REPORTE DE CASO  
Revista Científica Ciencia Médica, vol. 23, núm. 2, 2020, -Junio, pp. 262-266  
Universidad Mayor de San Simón  
Bolivia

DOI: <https://doi.org/10.51581/rccm.v23i2.4>

Disponible en: <https://www.redalyc.org/articulo.oa?id=426064022021>

- Cómo citar el artículo
- Número completo
- Más información del artículo
- Página de la revista en redalyc.org

UAEH redalyc.org

Sistema de Información Científica Redalyc  
Red de Revistas Científicas de América Latina y el Caribe, España y Portugal  
Proyecto académico sin fines de lucro, desarrollado bajo la iniciativa de acceso  
abierto

# SÍNDROME DE PARRY-ROMBERG: HEMIATROFIA FACIAL PROGRESIVA. REPORTE DE CASO.

## PARRY-ROMBERG SYNDROME: PROGRESSIVE FACIAL HEMIATROPHY CASE REPORT.

Cinthy Karina Mejía-Escobar<sup>1</sup>, Luis Enrique Sánchez-Sierra<sup>2</sup>, Ana Luisa Salgado<sup>3</sup>

<sup>1</sup>Dra. en medicina y cirugía, Universidad Nacional Autónoma de Honduras, Hospital Escuela.

<sup>2</sup>Dr. en medicina y cirugía, Universidad Nacional Autónoma de Honduras, Instituto Hondureño de Seguridad Social.

<sup>3</sup>Dra. en medicina y cirugía, Universidad Nacional Autónoma de Honduras, Hospital de Especialidades San Felipe.

### Correspondencia a:

Cinthy Karina Mejía-Escobar  
Correo electrónico: karinamejiaesc@gmail.com  
Teléfono: 70202563  
ORCID: <https://orcid.org/0000-0002-9214-5471>

**Palabras clave:** Síndrome de Parry-Romberg, Hemiatrofia facial, Trastorno neurocutáneo.

**Keywords:** Parry-Romberg Syndrome, Facial hemiatrophy, Neurocutaneous disorder.

**Procedencia y arbitraje:** no comisionado, sometido a arbitraje externo.

**Recibido para publicación:** 6 de mayo de 2020

**Aceptado para publicación:** 26 de diciembre de 2020

### Citar como:

Mejía-Escobar CK, Sánchez-Sierra LE, Luisa Salgado A. Síndrome de parry-romberg: hemiatrofia facial progresiva. reporte de caso. Rev Cient Cienc Med. 2020; 23(2): 262-266

## RESUMEN

**Introducción:** El Síndrome de Parry-Romberg es un trastorno neurocutáneo, muy raro, caracterizado por hemiatrofia facial progresiva, su primer signo clínico es la asimetría facial, se presenta frecuentemente de manera simultánea con la esclerodermia lineal. **Presentación de caso:** Femenina de 54 años de edad, con antecedente de hemiatrofia facial y alteración oftalmológica izquierda desde los 14 años. **Discusión:** El Síndrome de Parry-Romberg inicia entre las primeras décadas de la vida con hiperpigmentación, atrofia de la dermis, grasa subcutánea, músculo y huesos subyacentes. La atrofia afecta la hemicara siguiendo la distribución del nervio trigémino y sus ramas; este caso coincidió con la edad de inicio, la lesión se limitó a la hemicara izquierda. **Conclusión:** Debe tenerse presente como diagnóstico diferencial en pacientes con alteración en la simetría facial de larga evolución sin causa aparente, el diagnóstico temprano evita las complicaciones graves, se recomienda un manejo multidisciplinario para mejorar la calidad de vida de los pacientes.

## ABSTRACT

**Introduction:** Parry-Romberg Syndrome is a neurocutaneous disorder, very rare and characterized by progressive facial hemiatrophy, the first clinical sign is facial asymmetry. SPR occurs simultaneously with high frequency with linear scleroderma. **Case presentation:** A 54-year-old female, with a history of left facial hemiatrophy since she was 14 years old, presented a left ophthalmological alteration. **Discussion:** Parry-Romberg Syndrome begins in the first decades of life with hyperpigmentation, atrophy of the dermis, subcutaneous fat, muscle and underlying bones. Atrophic affects the hemicara with distribution of the trigeminal nerve and its branches; this case coincided with the age of onset and the lesion was limited to the left hemicara. **Conclusion:** It should be borne in mind as a differential diagnosis in patients with long-standing facial symmetry alteration without apparent cause, early diagnosis avoids serious complications, multidisciplinary management is recommended to improve the quality of life of patients.

## INTRODUCCIÓN

El Síndrome de Parry-Romberg (SPR) es un trastorno neurocutáneo degenerativo muy raro, de etiología desconocida<sup>1,2</sup>, descrito por primera vez por Caleb Parry, médico inglés en 1825; posteriormente fue desarrollada en 1846 por Moritz Romberg<sup>3</sup>.

El SPR se caracteriza clínicamente por hemiatrofia facial progresiva del tejido celular subcutáneo, piel, tejido conectivo, músculo o hueso, su primer signo clínico es la asimetría facial, evidente y progresiva<sup>4,5</sup>. Frecuentemente se presenta junto a una condición llamada esclerodermia lineal "en estocada de sable",

afectando el cuero cabelludo fronto-parietal y la frente en forma de placas escleróticas<sup>6</sup>.

El SPR puede acompañarse con anomalías dentarias (50%), migraña/dolor facial (45%), espasmos mandibulares (35%), atrofia de la lengua (25%), hemiatrofia de brazo, tronco o pierna ipsilateral o contralateral (20%) o anomalías oculares como enoftalmos, uveítis, anomalías en la pupila, epilepsia (10%), en algunas ocasiones se asocia con cambios cerebrales ipsilaterales a la lesión cutánea, visibles en imagen de resonancia magnética<sup>6</sup>.

Su inicio es lento y sutil, afecta principalmente a mujeres en una proporción de 3:2 en relación a hombres, su incidencia es de 1 por cada 700.000 individuos, su comienzo ocurre durante la primera y segunda década de la vida, progresa durante varios años y luego se detiene, se observa con mayor frecuencia en el lado izquierdo de la cara<sup>7,8</sup>.

En relación a la etiología del SPR existen varias teorías, como ser neurovasculitis autoinmune persistente, neuritis trigeminal, infección crónica ocasionada por un virus neurotrópico como el herpes con incremento en la actividad nerviosa simpática que induce el desarrollo de la atrofia facial. Otras teorías menos aceptadas incluyen alteraciones en el metabolismo de la grasa, trauma, mielopatía, déficit de vitaminas B12 o E, enfermedades endócrinas, neuropatía desmielinizante, aunque ninguna ha logrado explicar específicamente las manifestaciones clínicas de esta enfermedad<sup>9</sup>. En la actualidad existe un debate sobre si el SPR y esclerodermia lineal son procesos diferentes o son parte de un solo<sup>10</sup>.

El diagnóstico de este síndrome es principalmente clínico, siendo la característica más importante la presencia de atrofia facial idiopática unilateral apoyándose con estudios de imagen e histopatología<sup>11</sup>.

El SPR debe ser tratado por un equipo médico multidisciplinario<sup>3</sup>. Cuando la enfermedad se estabiliza por uno o dos años, se considera cirugías estéticas para restaurar la simetría de los rasgos faciales<sup>10,12</sup>.

Se han considerado algunos procedimientos reconstructivos para corregir la asimetría facial y éstos incluyen: injertos de grasa, inyección de silicón, injertos de cartílago y hueso, colgajos musculares, cutáneos o musculo cutáneos, inyección de grasa y colgajos libres<sup>10,13</sup>.

Una investigación realizada por el Instituto de Cirugía Plástica y Reconstructiva del estado de Jalisco (México), ha propuesto una clasificación que sugiere cuatro tipos de tratamiento para pacientes con el SPR según el grado del tejido afectado: Para los **tipos 1 y 2** que comprometen únicamente tejido facial blando, se sugiere utilizar injertos de grasa. Para los **tipos 3 y 4** en los que ocurre alteración del tejido facial blando y tejido óseo, se propone una técnica combinada con injertos de cartílago y hueso, injertos de dermis y grasa, incluyendo colgajos galeales<sup>9</sup>.

Debido que esta es una enfermedad muy rara, con pocos casos descritos en la literatura médica, se presenta este caso sobre SPR en una mujer de 54 años de edad para aportar evidencia sobre las características de la patología.

## PRESENTACIÓN DEL CASO

Se presenta caso de paciente femenina, 54 años de edad, raza mestiza, procedente de zona rural, con antecedente patológico personal de atrofia hemifacial izquierda de 40 años de evolución y diabetes mellitus tipo 2 (DM2), no insulino dependiente de dos años de evolución.

La hemiatrofia facial inició a los 14 años de edad con evolución progresiva durante 13 años, en ese momento asistió al servicio de cirugía plástica y reconstructiva del Hospital Escuela en Tegucigalpa, Honduras, donde se le diagnosticó “Síndrome de Parry-Romberg” y se realizó un injerto óseo en la hemicara afectada, no tuvo seguimiento médico posterior.

Durante el examen físico (**Figura N°1**) se observó depresión ósea y de tejidos blandos en la región parietal izquierda del cráneo, se encontró enoftalmos izquierdo por pérdida de tejido graso alrededor de la órbita izquierda, disfunción lagrimal con resequeidad del ojo izquierdo, eritema conjuntival y fotosensibilidad, tratado con lágrimas artificiales diariamente. También presentó hemiatrofia facial izquierda con desviación del tabique nasal hacia el lado de la lesión, presentó lesiones de hiperpigmentación en línea media del hueso frontal, en región periorbitaria izquierda e inferior del hueso cigomático.

La evaluación odontológica no mostró alteraciones en piezas dentales ni atrofia de la lengua o desviación de la úvula, estas son algunas alteraciones que pueden acompañar al síndrome. En el examen neurológico fue dentro de parámetros normales, paciente negó cefaleas y convulsiones por lo tanto no se realizó estudios de neuroimagen. En la evaluación psicológica se encontró rasgos de trastorno depresivo como ser tristeza, labilidad emocional, poco apego al tratamiento y rasgos de trastorno de ansiedad como insomnio o trastorno de sueño.

**Declaración de Conflicto de intereses:** Los



**Figura 1:** Imagen facial frontal de la paciente, muestra asimetría con hemiatrofia, enoftalmos, hiperpigmentación del lado izquierdo de la cara, además cicatriz por injerto óseo anterior.

autores declaramos no tener conflicto de interés.

## DISCUSIÓN

El SPR es una enfermedad poco corriente, afectando con mayor frecuencia a las mujeres, se manifiesta unilateralmente en 85% de los casos (usualmente en el lado izquierdo) y es bilateral en 10% de casos<sup>9</sup>, inicia entre la primera y segunda década de la vida generalmente<sup>7</sup>. Estas características clínico-epidemiológicas se presentaron en este caso.

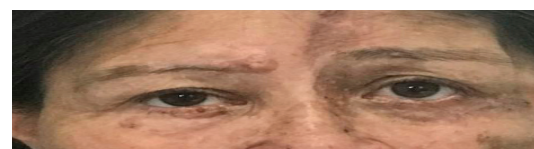
Este síndrome se caracteriza por hiperpigmentación, atrofia de la dermis, grasa subcutánea, músculo y ocasionalmente los huesos subyacentes, también puede presentar dermatomas de una o múltiples ramas del nervio trigémino<sup>14</sup>, en este caso la lesión se limitó a la hemicara izquierda, teniendo una distribución concordante con el nervio trigémino (**Figura N°2**).

Hay muchas manifestaciones oftalmológicas asociadas, incluyen enoftalmos, vasculitis retiniana, paresia / parálisis del tercer nervio, glaucoma o atrofia del párpado<sup>15</sup>. En este

caso se presentó enoftalmos izquierdo (**Figura N°3**), acompañado con el síndrome de ojo seco ipsilateral, eritema conjuntival, provocado por atrofia y disfunción de las glándulas lagrimales, con fotosensibilidad. El SPR se puede acompañar de alteraciones neurológicas: patología vascular cerebral, epilepsia refractaria, cefalea intensa, trastornos del movimiento o síntomas neuropsicológicos<sup>6,14</sup>; las cuales no se manifestaron en la paciente.




**Figura 2:** Imagen facial lateral izquierda. Se observa hemiatrofia hiperpigmentación, enoftalmos.



**Figura 3:** Imagen frontal. Se observa enoftalmos de ojo izquierdo secundario a atrofia subcutánea de la órbita ipsilateral.

En el aspecto psicológico, la alteración de la estructura facial afecta negativamente, ya que es una condición adquirida y se convierte en un estigma social<sup>15</sup>, esta paciente presentó rasgos de trastorno depresivo y de ansiedad, como tristeza y falta de apego al tratamiento, entre otros, con repercusión directa en el control inadecuado de su DM2, siendo apoyada por el servicio de psicología de la institución.

El SPR es considerado una enfermedad



incurable, por lo que la necesidad de su tratamiento surge del intento de detener su progresión<sup>14</sup>. El tratamiento en este caso fue sintomático y paliativo, para mejorar la calidad de vida de la paciente.

De los diversos procedimientos descritos para la corrección de la hemiatrofia facial en el SPR en casos severos las técnicas que muestran mejores resultados terapéuticos son colgajos libres o pediculados, para casos leves a moderados el trasplante libre de grasa ofrece excelentes resultados<sup>15</sup>; en este caso a la paciente le realizó el servicio de cirugía plástica y reconstructiva un procedimiento quirúrgico el cual consistió en un injerto de hueso de cadera en hemicara izquierda, pero la paciente refirió que no siguió acudiendo a sus controles médicos por lo tanto se perdió la continuidad

y control de evolución.

En este caso no se confirmó su etiología, debido a la poca disponibilidad de estudios complementarios.

### CONCLUSIÓN

El SPR es una patología rara pero debe tenerse presente como diagnóstico diferencial en pacientes con alteraciones en la simetría facial de larga evolución sin una causa aparente, el diagnóstico temprano evita las complicaciones que pueden ser graves, y se recomienda un manejo multidisciplinario por servicios de cirugía plástica y estética, dermatología, neurología, psicología, psiquiatría; para mejorar la calidad de vida de los pacientes.



## REFERENCIAS

1. Cañón Trujillo A, Rodríguez Ramírez DA. **Síndrome de Parry Romberg: reporte de un caso.** Acta Neurol Colomb [Internet]. 2012 [citado 16 de enero 2020]; 28 (2):101-5. Disponible en: [http://www.scielo.org.co/scielo.php?script=sci\\_arttext&pid=S0120-87482012000200007](http://www.scielo.org.co/scielo.php?script=sci_arttext&pid=S0120-87482012000200007)
2. Sánchez Segura M, et al. **Atrofia hemifacial progresiva o Síndrome Parry Romberg asociado a inmunodeficiencia.** Revista Cubana Hematología, Inmunología y Hemoterapia [Internet]. 2013 [citado 14 de enero 2020]; 29 (3): 289-97. Disponible en: [http://scielo.sld.cu/scielo.php?script=sci\\_arttext&pid=S0864-02892013000300009](http://scielo.sld.cu/scielo.php?script=sci_arttext&pid=S0864-02892013000300009)
3. Santana Hernández E, Tamayo Chang Vj, González Anta Am, Warner Vigo O, Álvarez Ocampo J. **Síndrome Parry-Romberg.** Rev. Ciencias Médicas [Internet]. 2015 [citado 16 de enero 2020] ; 19 (1): 134-40. Disponible en: [http://scielo.sld.cu/scielo.php?script=sci\\_arttext&pid=S1561-31942015000100016&lng=es](http://scielo.sld.cu/scielo.php?script=sci_arttext&pid=S1561-31942015000100016&lng=es).
4. Palafox D, et al. **Determinación de HLA en pacientes con Síndrome de Parry Romberg atendidos en el Servicio de Cirugía Plástica y Reconstructiva del Hospital General "Dr. Manuel Gea González".** Cirugía Plástica Ibero-Latinoamericana [Internet]. 2016 [citado 15 de enero 2020]; 42 (2): 115-20. Disponible en: [http://scielo.isciii.es/scielo.php?script=sci\\_arttext&pid=S0376-78922016000200004&lng=es](http://scielo.isciii.es/scielo.php?script=sci_arttext&pid=S0376-78922016000200004&lng=es).
5. Señarís Rodríguez E, González Soler JJ. **Síndrome de Parry-Romberg.** Galicia Clin [Internet]. 2011 [citado 14 de enero 2020]; 72 (4):194. Disponible en: <Dialnet-SindromeDeParryRomberg-4110938.pdf>
6. Vegas Cuevas J, Peraza Rivas D, Vegas Peraza C, Vegas Peraza L, Figueredo Lugo. **Síndrome de Parry-Romberg asociado a infarto cerebral Con epilepsia refractaria: reporte de un caso.** Rev. Chil. Neurocirugía [Internet]. 2019 [citado 14 de enero 2020]; (45): 73-5. Disponible en: [http://www.neurocirugiachile.org/pdfrevista/v45\\_n1\\_2019/neurocirugia-vol45-1-2019.pdf](http://www.neurocirugiachile.org/pdfrevista/v45_n1_2019/neurocirugia-vol45-1-2019.pdf)
7. Chaparro González NT, Herrera Linares L, Acevedo Escobar PC, Ferreira Barrios M. **Síndrome de Parry-Romberg o hemiatrofia facial progresiva. Reporte de un caso.** Ciencia Odontológica [Internet]. 2012 [citado 14 de enero 2020]; 9(1): 56-63. Disponible en: <http://www.redalyc.org/articulo.oa?id=205225470003>
8. Velasco-Nieto J, et al. **Síndrome de Parry Romberg y Epilepsia Refractaria al Tratamiento.** Parry Romberg Syndrome and Pharmacoresistant Epilepsy. Revis Ecuatoriana Neurol [Internet]. 2017 [citado 16 de enero 2020]; 26 (3): 292-5. Disponible en: <http://scielo.senescyt.gob.ec/pdf/rneuro/v26n3/2631-2581-rneuro-26-03-00292.pdf>
9. Romero-Álvarez F, Flores-Oseguera J, Argüello-Reyes J, Laínez-Mejía C. **Lipoinfiltración en paciente con Síndrome de Parry-Romberg.** Actual. Med [Internet]. 2016 [citado 14 de enero 2020]; 101: (797): 38-40. Disponible en: <http://www.actualidadmedica.es/archivo/2016/797/cc01.html>
10. Zohair Nomani A, Majid Rajput H, Ali U. **Parry Romberg Syndrome: The Socially Appalling Yet Less Acknowledged Diagnosis: Case Series and Literature Review.** J. Pioneer. Med. Sci [Internet]. 2018 [citado 12 de febrero 2020]; 8 (1) 13-17. Disponible en: <https://www.jpmsonline.com/jpms-vol8-issue1-pages13-17-cs/>
11. Aguirre Abad M. **Hemiatrofia facial progresiva. Síndrome de Parry-Romberg, una rara enfermedad con impacto psicosocial.** Elsevier [Internet]. 2018 [citado 14 de enero 2020]; Disponible en: <https://www.elsevier.com/es-es/connect/medicina/sindrome-de-parry-romberg-Hemiatrofia-Facial-Progresiva>
12. Martínez E. et al. **Síndrome de Parry Romberg o atrofia hemifacial progresiva.** Rev Cent Dermatol Pascua [Internet]. 2019 [citado 17 de mayo 2020]; 28 (2): 76-81. Disponible en: <http://www.medigraphic.com/cgi-bin/new/resumen.cgi?IDARTICULO=90475>
13. Fernández-Castellano G, Guerrero-Domínguez R, López-Herrera-Rodríguez D, Jiménez I. **Anesthetic implications of Parry Romberg Syndrome: A case report.** Rev colomb anestesiología [Internet]. 2017 [citado 17 de mayo 2020]; 45(1):26-30. Disponible en: [http://www.scielo.org.co/scielo.php?script=sci\\_arttext&pid=S0120-33472017000500007&lng=en](http://www.scielo.org.co/scielo.php?script=sci_arttext&pid=S0120-33472017000500007&lng=en).
14. Rocha R, Kaliakatsos M. **Epilepsy in paediatric patients with Parry-Romberg syndrome: A review of the literature.** Seizure: European Journal of Epilepsy 76 [Internet]. 2020 [citado 16 de enero 2020]; 89–95. Disponible en: [https://sci-hub.tw/https://www.seizure-journal.com/article/S1059-1311\(20\)30036-4/fulltext](https://sci-hub.tw/https://www.seizure-journal.com/article/S1059-1311(20)30036-4/fulltext)
15. Rodby K. ET AL. **Evaluating Autologous Lipofilling for Parry-Romberg Syndrome–Associated Defects: A Systematic Literature Review and Case Report.** Cleft Palate–Craniofacial Journal [Internet]. 2016 [citado 17 de mayo 2020]; 53: (3): 339-350. Disponible en: <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/26295800>