

El síndrome de Sturge-Weber es una enfermedad rara que pertenece al grupo de las facomatosis. Es un síndrome no hereditario caracterizado por una marca de nacimiento (usualmente en un lado de la cara) conocida como mancha en vino de Oporto, y por problemas neurológicos.

Otras particularidades son: angiomas en diferentes localizaciones, calcificaciones cerebrales, crisis epilépticas y glaucoma.

Este síndrome fue descrito por primera vez por Schirmer en 1860, y fue William Allen Sturge quien efectuó su descripción clínica completa en 1879; posteriormente Frederick Parkes Weber, en 1922, demostró las alteraciones radiográficas típicas de la enfermedad.

Mancha en vino de Oporto (más común en la cara que en el cuerpo, concretamente en un lado, situándose sobre la zona de la frente y el párpado correspondiente) Convulsiones Parálisis o debilidad en un lado Glaucoma Dificultades de aprendizaje Sinónimos[editar · editar código]

Código CIE-9-MC: 759.6 Enfermedad de Dimitri Angiomatosis Encefalofacial Angiomatosis Encefalotrigeminal Angiomatosis Leptomenígea Angiomatosis Menígea Capilar Síndrome de Sturge Kalischer Weber Facomatosis de Sturge Weber Síndrome de Sturge Weber Dimitiri Información[editar · editar código]

<http://www.sturge-weber.org>

From:

<http://www.neurocirugiacontemporanea.com/> - **Neurocirugía Contemporánea ISSN 1988-2661**

Permanent link:

http://www.neurocirugiacontemporanea.com/doku.php?id=sindrome_de_sturge-weber

Last update: **2019/09/26 22:22**

