

LIMFEDEMA CONGÈNIT PRIMARI **O SÍNDROME DE MILROY**

***ULLMO PRION. J, PEDRÓ CARULLA. R, MUÑOZ
ABELLANA. B, INGLÈS PUIG. M, CAVALLÉ BUSQUETS. P.***

HOSPITAL UNIVERSITARI SANT JOAN DE REUS

PRESENTACIÓ DEL CAS

TPAL: 4.0.1.4

Seguiment en els nostres dispensaris d'ARO

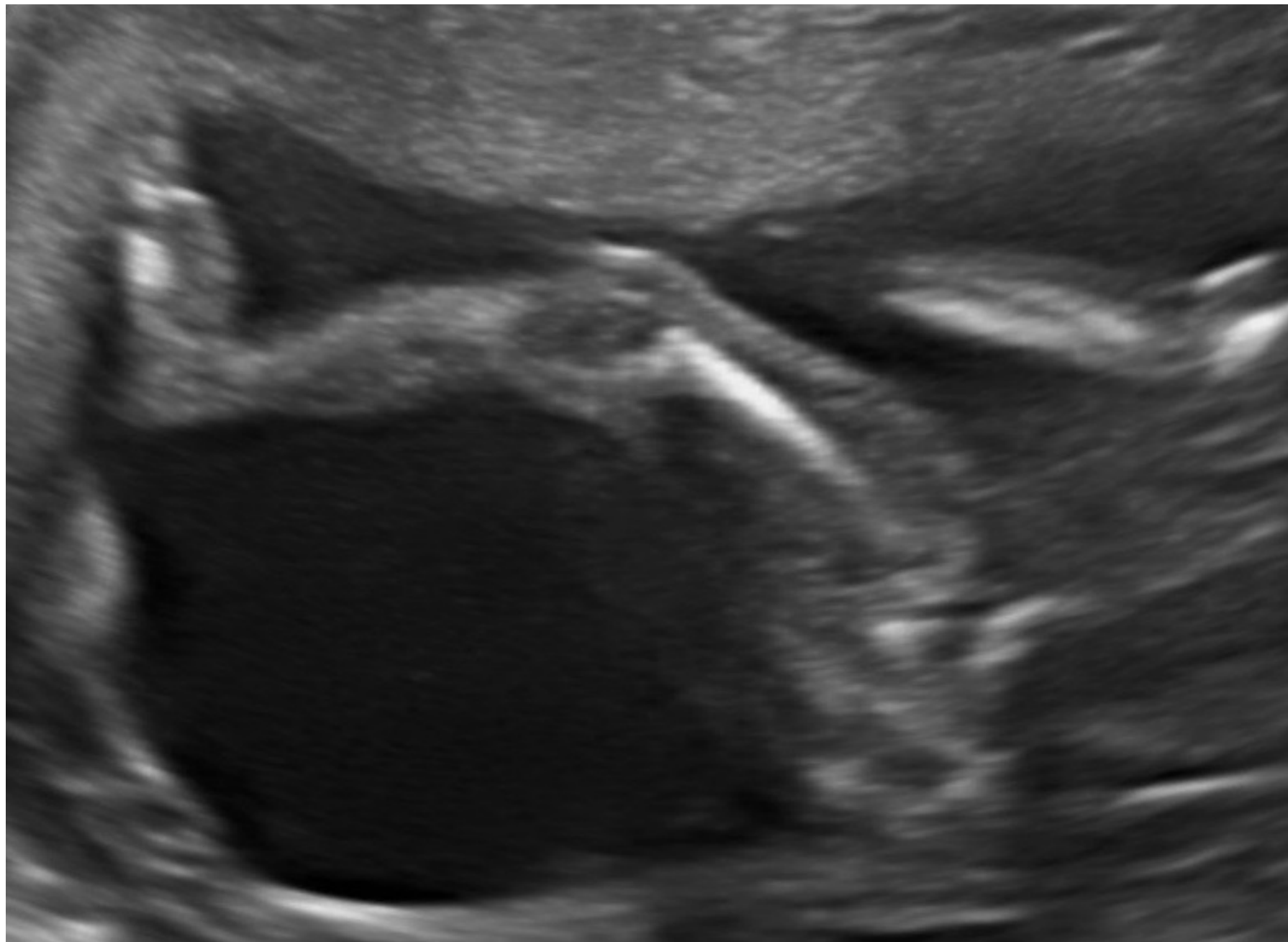
Factors de risc:

- **Antecedents obstètrics desfavorables**
- **Multiparitat**
- **Consanguinitat**

CONTROL ECOGRÀFIC



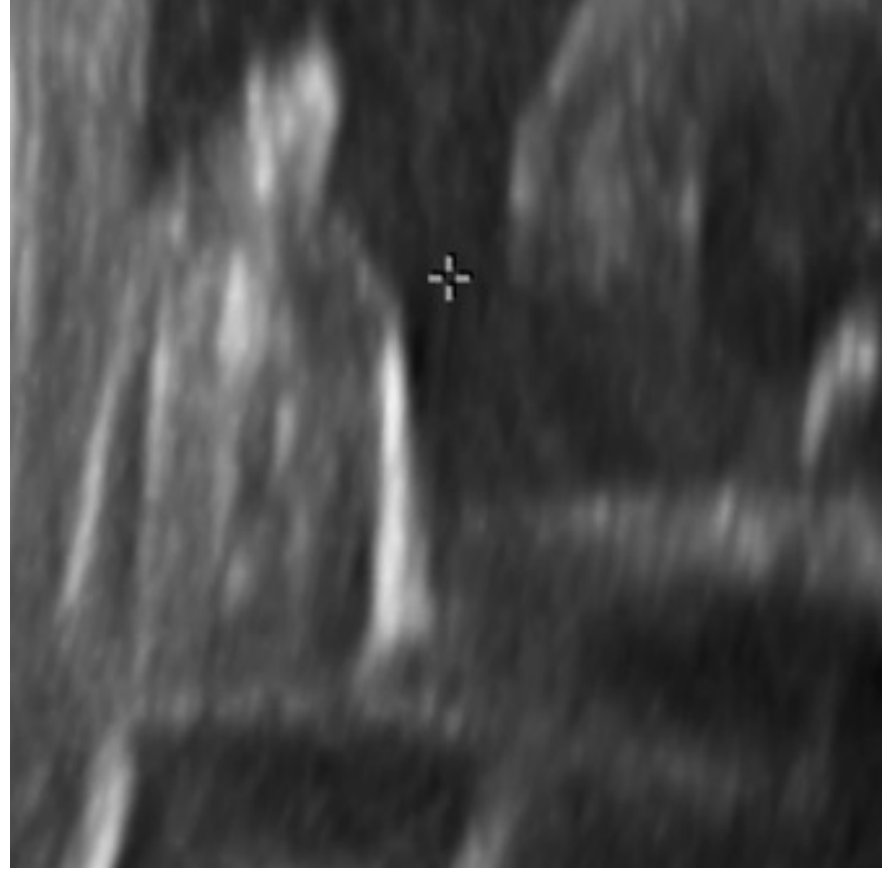






AL NAIXEMENT





ALS 15 MESOS



LIMFEDEMA PRIMARI

Limfedema congènit

Malaltia de Milroy

Limfedema precoç

Durant pubertat
Forma familiar:
Malaltia de Meige.

Limfedema tardà

>35 anys

Diagnòstic diferencial prenatal

- Edema no limfàtic
- Síndrome de Turner
- Síndrome de Noonan
- Síndrome de Klippel-Trénaunay
- Síndrome de Kasabach
- Síndrome de bandes amniòtiques
- Síndrome de Proteus

MALALTIA DE MILROY

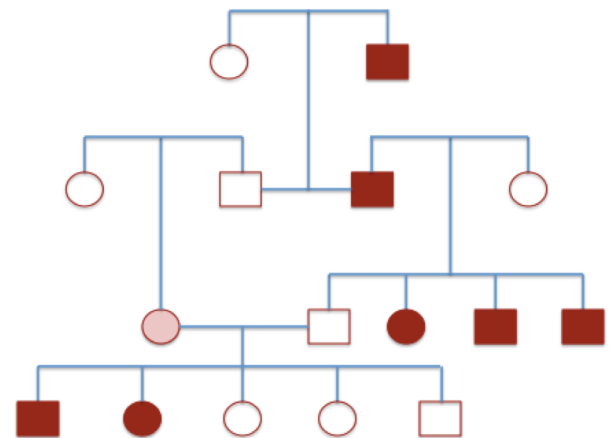
- Transmissió autosòmica dominant amb penetrància incompleta
- Mutació en el gen FLT4 (VEGFR3), situat a la regió cromosòmica 5q35.3



Disminució de la limfangiogènesi tissular



Limfedema





Hospital Universitari
Sant Joan
REUS

