



UN CASO DI MALFORMAZIONE VASCOLARE COMPLESSA

Marica Cuccarese¹, Marco Campoli², Arianna Lamberti², Roberta Bilenchi²

¹UOC di Pediatria, Dipartimento della Donna, del Bambino e delle Malattie Urologiche – Azienda Ospedaliera Universitaria Sant’Orsola-Malpighi, Alma Mater Studiorum, Università di Bologna.

² U.O.C.Dermatologia, Dipartimento di Scienze Mediche, Chirurgiche e Neuroscienze, Università di Siena.

Giungeva alla nostra osservazione una ragazza di 12 anni, per la valutazione di multiple lesioni cutanee, inviatoci dalla Clinica Pediatrica, dove si era recata per la presenza di leucoma corneale dell'occhio destro. All'esame



obiettivo la paziente presentava a livello del volto e dell'emisoma sinistro



chiazze eritematose nel contesto delle quali era possibile apprezzare la presenza di alcune teleangectasie, presenti fin dalla nascita. Si osservava inoltre ipertrofia di alcuni segmenti corporei dell'emisoma sinistro. I genitori riferivano la presenza di alterazione oculare



destra (probabile glaucoma congenito), per cui la paziente veniva sottoposta ad intervento chirurgico nei primi giorni di vita; riferivano inoltre l'acquisizione difficoltosa della deambulazione autonoma e ritardo nell'apprendimento. All'esame istopatologico da biopsia cutanea eseguita a livello dell'arto superiore sinistro, si osservavano, nel derma e nel sottocutaneo, piccoli vasi ectasici. Sulla base dei reperti clinici e strumentali, ponevamo la diagnosi di cutis marmorata teleangiectatica congenita.

