

# Síndrome ectrodactilia, displasia ectodérmica y labio y/o paladar hendido. Presentación de un caso clínico

Rosaura Gutiérrez Vargas,\* Arturo Soto Quijada\*

## INTRODUCCIÓN

El síndrome EEC (del inglés: *Ectrodactyly, Ectodermal dysplasia and Cleft*) es una malformación congénita autosómica dominante con penetración incompleta y expresividad variable, poco frecuente, sin distinción de sexo.

Los puntos cardinales del síndrome EEC son: Ectrodactilia, displasia ectodérmica, hendidura labio-palatina y frecuentemente la obstrucción del conducto lagrimal (dacroostenosis).

Reportamos un caso clínico rehabilitado estomatólogicamente bajo anestesia general.

## PRESENTACIÓN DEL CASO

Paciente femenina de dos años y 11 meses de edad, C 1 P 2, nacida de pretérmino al séptimo mes debido a preeclampsia y polihidramnios materna, con diagnóstico de síndrome de EEC (*Figuras 1 a 5*), dacroostenosis, CIA de 10 mm, hernia inguinal, hipoacusia bilateral postoperatoria de queiloplastia y palatoplastia (*Figura 6*). Tratamiento estomatológico: colocación de placa obturadora y rehabilitación bucal (*Figuras 7 y 8*) bajo anestesia general debido a la falta de cooperación para el tratamiento.



Figura 1



Figura 2

\* Centro de Especialidades Odontológicas del Instituto Materno Infantil del Estado de México.



Figura 3



Figura 6



Figura 4



Figura 7



Figura 5



Figura 8

igraphic.com

## CONCLUSIONES

Todas las malformaciones genéticas deben ser diagnosticadas oportunamente para realizar de inmediato un tratamiento multidisciplinario, en el cual el cirujano dentista juega un papel primordial.