

Alcaptonuria

Es una enfermedad metabólica rara, causada por la deficiencia de la oxidasa del ácido homogentísico y caracterizado por la decoloración de color negro azulado de los cartílagos y la piel (ocronosis) .

Se han descrito pacientes con hernia discal lumbar qque tras una discectomía, se apreció el núcleo pulposos negro diagnosticándose la alcaptonuria tras la discectomía ¹⁾ ²⁾, por ello se ha llegado a proponer un análisis de orina para el ácido homogentísico en todos los pacientes con cambios degenerativos de la columna vertebral ³⁾.

¹⁾

Farzannia A, Shokouhi G, Hadidchi S. Alkaptonuria and lumbar disc herniation. Report of three cases. J Neurosurg. 2003 Jan;98(1 Suppl):87-9. PubMed PMID:12546396.

²⁾

Kahveci R, Ergüngör MF, Günaydın A, Temiz A. Alkaptonuric patient presenting with “black” disc: a case report. Acta Orthop Traumatol Turc. 2013;47(2):134-8. PubMed PMID: 23619548.

³⁾

Gürkanlar D, Daneyemez M, Solmaz I, Temiz C. Ochronosis and lumbar disc herniation. Acta Neurochir (Wien). 2006 Aug;148(8):891-4; discussion 894. Epub 2006 May 29. PubMed PMID: 16736091.

From:

<https://neurocirugiacontemporanea.es/wiki/> - **Neurocirugía Contemporánea**

ISSN 1988-2661

Permanent link:

<https://neurocirugiacontemporanea.es/wiki/doku.php?id=alcaptonuria>

Last update: **2025/05/04 00:01**

