

Histiocitosis

véase [Histiocitosis de células de Langerhans](#).

Las enfermedades histiocíticas se caracterizan por la acumulación de células del sistema mononuclear- fagocítico, ya sean dendríticas o macrófagos.

Pueden afectar a adultos y niños. La presentación clínica es variable y el diagnóstico se basa en criterios histológicos.

De la severidad del cuadro depende el tipo de tratamiento a instaurar. En 1997, Favara, Jaffe y colaboradores revisaron la clasificación, definiendo una nueva, en base al comportamiento biológico de la enfermedad (versión modificada):

1. Histiocitosis de comportamiento biológico variable:

a. Dependiente de células dendríticas:

- Histiocitosis de células de Langerhans • Xantogranuloma juvenil
- Enfermedad de Erdheim-Chester

b. Dependientes de monocitos y macrófagos: • Linfohistiocitosis hemofagocítica primaria

- Síndromes hemofagocíticos secundarios • Enfermedad de Rosai-Dorfman (Histiocitosis sinusal con linfadenopatía masiva)

2. Histiocitosis malignas (Sarcoma histiocítico, sarcoma de células de Langerhans, sarcoma de células interdigitadas dendríticas, sarcoma de células foliculares dendríticas, tumor de células dendríticas indeterminadas y tumor de células reticulares fibroblásticas)

From:

<https://neurocirugiacontemporanea.es/wiki/> - **Neurocirugía Contemporánea**
ISSN 1988-2661

Permanent link:

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

Last update: **2025/05/03 23:58**

