

# TRATAMIENTO QUIRÚRGICO EN UN CASO DE ENFERMEDAD DE RIBBING RECIDIVANTE DE DIAFISIS TIBIAL



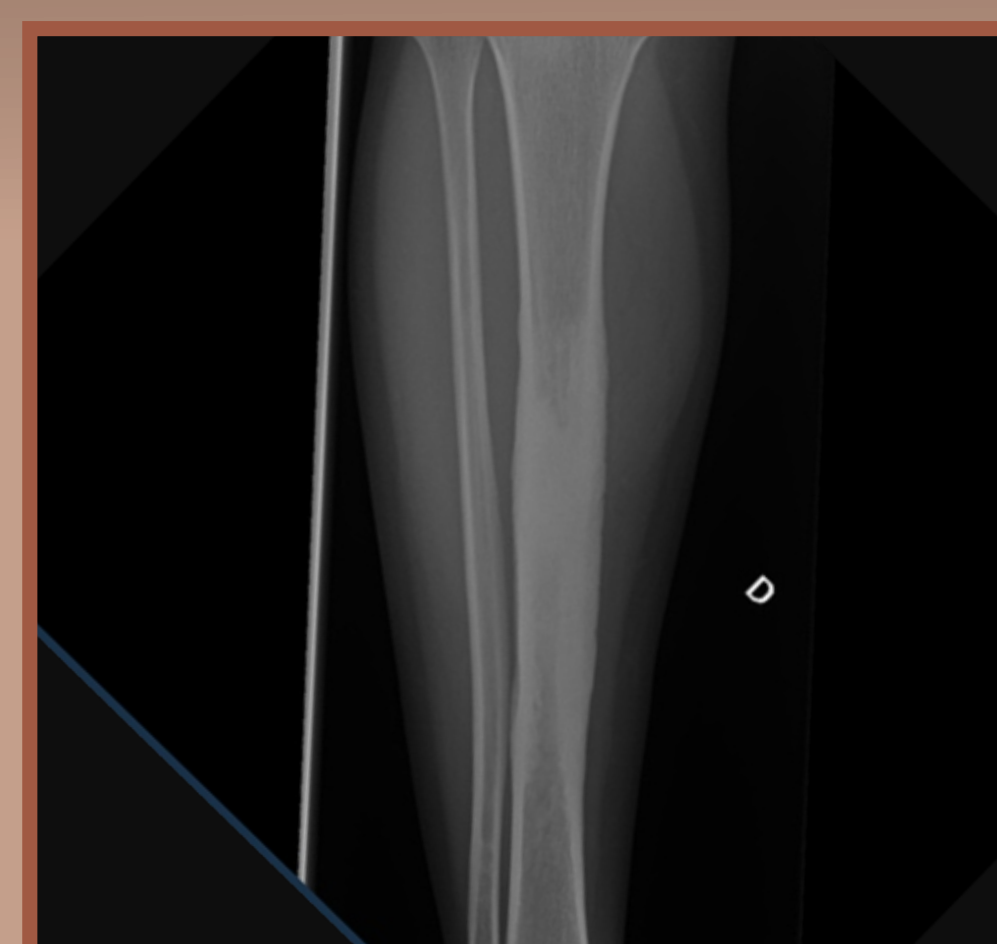
## INTRODUCCIÓN

- La enfermedad de Ribbing es una forma rara de displasia ósea esclerosante congénita y benigna que afecta generalmente a adultos jóvenes. Se caracteriza por esclerosis endomedular y periosteal en la diáfisis de huesos largos, más frecuentemente en fémur y tibia. De etiología poco clara, raramente se manifiesta con clínica, pero si lo hace es en forma de dolor progresivo de largo tiempo de evolución.



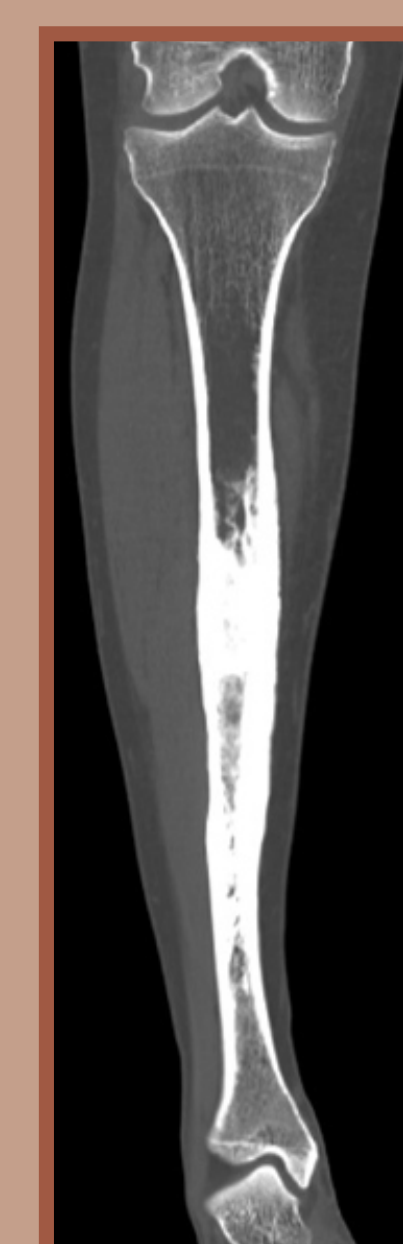
## OBJETIVOS

Presentamos el caso de una mujer de 42 años con una lesión de tipo esclerosante recidivada a nivel de diáfisis tibial derecha, que afecta por completo al canal medular, y con dolor que no cede con analgésicos orales.



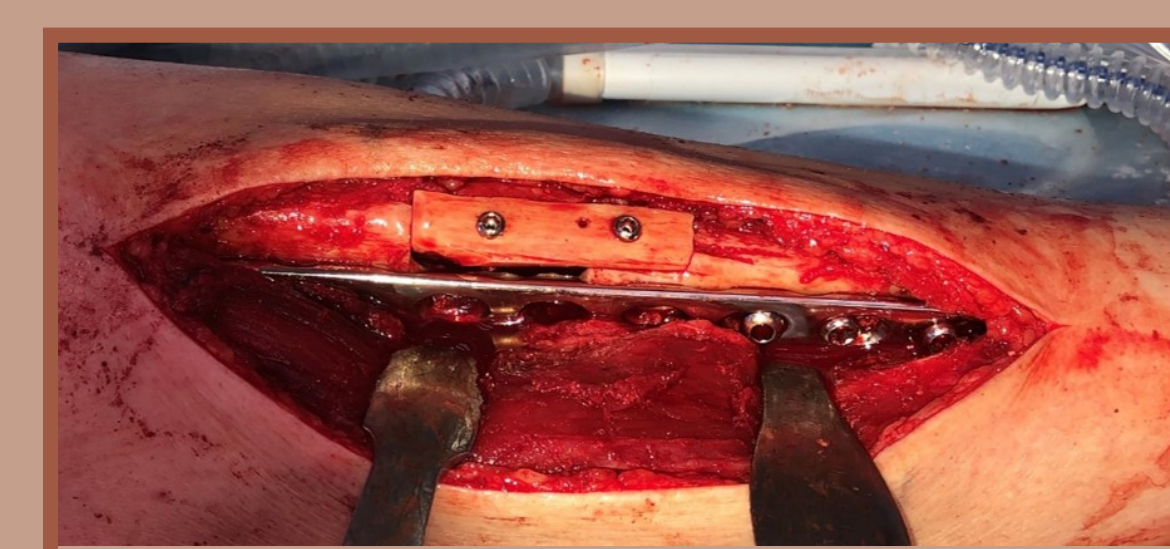
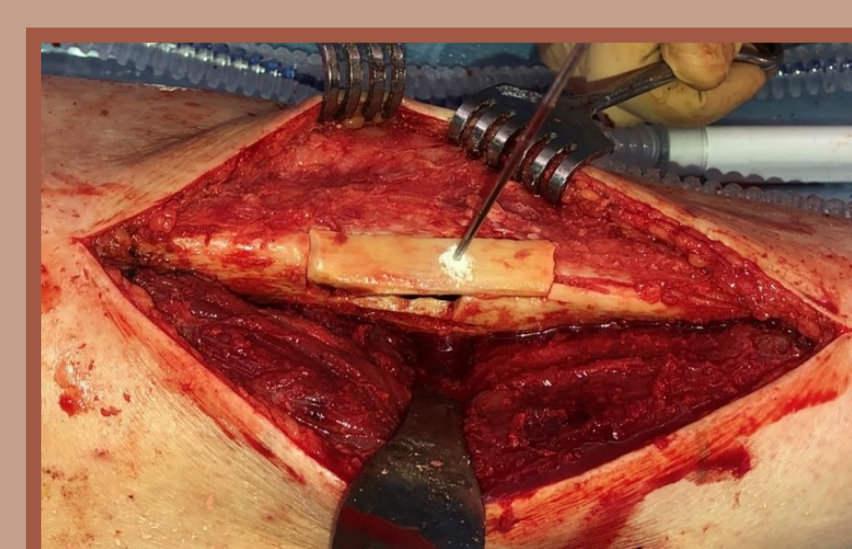
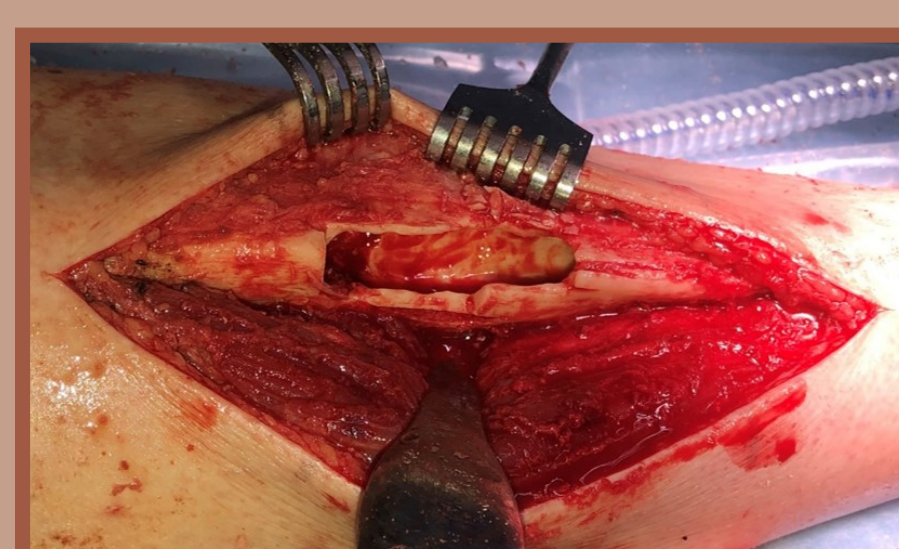
## MATERIAL Y MÉTODO

- Paciente de 42 años natural de Rumanía con diagnóstico de enfermedad de Ribbing con afectación principal en codo y ambas tibias. Intervenida de la tibia izquierda en su país de origen realizándole exéresis de la lesión y reconstrucción con aloinjerto. Se intervino de la tibia derecha en otro centro realizándole corticotomía y fresado. Continúa con dolor a dicho nivel que no cede con tratamiento analgésico.
- Aporta una gammagrafía que informa de hipercaptación en tibia derecha. Se completa el estudio radiográfico preoperatorio en nuestro centro con radiografías simples y TAC donde se confirma la presencia de esclerosis en el tercio medio de la diáfisis de ambas tibias, más acentuada en la derecha, que afecta tanto a la



## RESULTADOS

- Se realizó tratamiento quirúrgico mediante abordaje anterolateral sobre cicatriz previa se intervino mediante una corticotomía parcial, fresado de la cavidad medular hasta llegar a hueso sano y reconstrucción con aloinjerto de banco y placa de tipo LCP.
- Tras un periodo de carga parcial de 2 semanas, se inició carga progresiva con buena tolerancia. La paciente presenta buena evolución posterior clínica y radiográfica al mes de la cirugía.



## CONCLUSIONES

La enfermedad de Ribbing es una enfermedad poco frecuente caracterizada por una esclerosis endomedular que lleva al paciente en ocasiones a un dolor incontrolable. La recidiva es rara y existe poco publicado en la literatura actual. La corticotomía parcial unida al fresado y aporte de aloinjerto fijado con placa proporciona resultados clínicos y radiográficos a corto plazo excelentes.