



**Reporte de caso de un paciente diagnosticado con osteocondromatosis multiple a los
7 años y seguimiento en 2024-2025**

Izaías Oliveira dos Santos

Bianca Ellen Santos Castilho

Jonathan Marcel Lima Silva

Facultad de Ciencias de la Salud, Universidad Central del Paraguay, Pedro Juan Caballero.

Tutoria: Dr. Cristhian Caballero

26 de Agosto de 2025

Trabajo Final de Grado

Reporte de caso de un paciente con osteocondromatosis múltiple a los 7 años y seguimiento en 2024-2025

Facultad de Ciencias de la Salud, Universidad Central del Paraguay,

Pedro Juan Caballero, Amambay, Paraguay.

Resumen

La osteocondromatosis Múltiple Hereditaria (OMH) , también conocida como Exostosis múltiple , es una enfermedad genética rara que afecta el desarrollo óseo , generando múltiples tumores benignos en las metáfisis de los huesos largos . Aunque se considera una patología benigna , su evolución puede comprometer la calidad de vida debido a la compresión neurovascular, las alteraciones biomecánicas y en casos aislados , la transformación maligna en condrosarcoma , Este reporte describe el caso de J.M. S, un paciente de 35 años con diagnóstico confirmado de OMH desde la infancia . La enfermedad fue detectada inicialmente ante a los 7 años , cuando presento una deformidad en el brazo . A los 14 años , fue sometido a su primera cirugía por crecimiento tumoral en el miembro inferior derecho . En los años siguientes , la enfermedad progresa con la aparición de nuevas exostosis, generando dolor recurrente y limitaciones funcionales , lo que requirió múltiples evaluaciones médicas y procedimientos quirúrgicos . En 2019 , se identificó un osteocondroma de gran tamaño en la región poplíteas con efecto de masa sobre estructura vasculares, y en 2023 se confirmó una nueva lesión en el fémur distal y la fibula .El objetivo de este estudio fue describir la evolución clínica del paciente , los desafíos en el diagnóstico y tratamiento de la enfermedad , y el impacto que tiene la calidad de vida , y para tanto , se utilizaron datos clínicos , exámenes de imagen e informes quirúrgicos del propio paciente para realizar un análisis detallado del caso

Palabra clave: Osteocondromatosis, Exostosis múltiples, Tumores óseos benignos