

# 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://neurosurgerywiki.com/wiki/> - **Neurosurgery Wiki**

Permanent link:

<https://neurosurgerywiki.com/wiki/doku.php?id=histiocitosis>

Last update: **2025/03/10 14:51**

