

## PRESENTACIÓN DE CASO

**Diagnóstico prenatal citogenético y ultrasonográfico de síndrome de Patau. Presentación de un caso****Prenatal cytogenetic and ultrasonographic diagnosis of Patau's Syndrome. Case report**

Pedro Alí Díaz-Véliz Jiménez<sup>1</sup> Belkis Vidal Hernández<sup>1</sup> Iliana González Santana<sup>1</sup>

<sup>1</sup> Centro Provincial de Genética Médica, Cienfuegos, Cienfuegos, Cuba, CP: 55100

**Cómo citar este artículo:**

Díaz-Véliz--Jiménez P, Vidal-Hernández B, González-Santana I. Diagnóstico prenatal citogenético y ultrasonográfico de síndrome de Patau. Presentación de un caso. **Medisur** [revista en Internet]. 2016 [citado 2026 May 4]; 14(5):[aprox. 6 p.]. Disponible en: <https://medisur.sld.cu/index.php/medisur/article/view/3166>

**Resumen**

El diagnóstico citogenético de trisomía 13 es poco frecuente. Puede presentarse como trisomía libre, translocación, o mosaico. Debido a la necesidad de contar con reportes de esta alteración genética, se presenta un caso de síndrome de Patau, detectado por diagnóstico prenatal citogenético y ultrasonográfico, en una gestante de 19 años con hallazgos positivos en ultrasonido (translucencia nuchal aumentada, prominencia del macizo facial y asimetría de las cuatro cavidades cardíacas), confirmado por especialistas del Centro Provincial de Genética Médica de Cienfuegos. Se le propuso realizar diagnóstico prenatal citogenético, que arrojó como resultado un feto femenino con trisomía libre del cromosoma 13 (47,XX, +13). Se le informó a la gestante su resultado y decidió interrumpir el embarazo. El informe de anatomía patológica refirió a nivel del labio superior un orificio que se continuaba hacia la porción superior de la boca por ausencia del paladar duro (labio leporino acompañado de paladar hendido), polidactilia en mano izquierda (seis dedos); cardiopatía congénita dada por aorta disminuida de calibre y dextropuesta, hipoplasia en cavidades izquierdas, comunicación intraventricular basal media con ductus amplio y permeable, así como prominencia en el macizo facial o probóscide.

**Palabras clave:** análisis citogenético, trisomía

**Abstract**

The cytogenetic diagnosis of trisomy 13th is infrequent. It may present as a free trisomy, translocation or in combination of both. Due to the need of counting on reports of this genetic disturbance, a case Patau's syndrome is presented, detected by prenatal cytogenetic and ultrasonographic diagnosis, in a 19 year-old pregnant woman with positive findings in ultrasound (increased nuchal translucency, prominence of facial mass and asymmetry of the four cardiac cavities). It was confirmed by specialists of the Provincial Center of medical genetic of Cienfuegos. It was proposed to perform a cytogenetic prenatal diagnosis which resulted in a female fetus with free trisomy of chromosome 13 (47, XX, +13). The woman was informed and it was decided to interrupt her pregnancy. The report of Pathologic anatomy informed of an orifice in the upper lip which continued to the upper part of the mouth due to the absence of hard palate (Cleft lip accompanied by cleft palate), polydactyly in the left hand (six fingers) Congenital cardiopathy due to reduced aortic diameter and dextroposed, hypoplasia in the left cavities, basal media Intraventricular comunicación with wide ductus and permeable, so as prominence in the facial mass.

**Key words:** cytogenetic analysis, trisomy

**Aprobado: 2016-10-15 10:09:25**

**Correspondencia:** Pedro Alí Díaz-Véliz Jiménez. Centro Provincial de Genética Médica. Cienfuegos [pedroali@hosped.cfg.sld.cu](mailto:pedroali@hosped.cfg.sld.cu)

## INTRODUCCIÓN

Dentro de las numerosas aplicaciones médicas de la citogenética, el diagnóstico prenatal citogenético (DPC) constituye tal vez el punto más crítico, debido a que de sus resultados se deriva una importante decisión para la familia: continuar o no un embarazo.<sup>1,2</sup>

La mayor parte de las alteraciones cromosómicas sucede en parejas con cromosomas sanos y se originan como eventos nuevos, casi siempre durante la gametogénesis. Se estima que del 18 al 19 % de los ovocitos y del 3 al 4 % de los espermatozoides son aneuploides, por lo que no es sorprendente que una de cada 13 concepciones tenga alteraciones cromosómicas con implicaciones médicas, económicas y sociales.<sup>3,4</sup>

El síndrome de Patau o síndrome de Bartholin-Patau, también conocido como trisomía 13, es una enfermedad genética que resulta de la presencia de un cromosoma 13 suplementario (consecuencia de una no disyunción meiótica, principalmente en el gameto materno). Aproximadamente un 20 % de casos se deben a translocaciones, dentro de las cuales, la t(13q;14q) es la más frecuente. Solo un 5 % de dichas translocaciones es heredada de uno de los progenitores. Los mosaicos representan 5 % de los casos de trisomía 13.<sup>5</sup> Es la trisomía reportada menos frecuentemente en la especie humana.<sup>5-8</sup> Fue observada por primera vez por Thomas Bartholin en 1657, pero no fue hasta 1960 cuando la describió Patau.<sup>9</sup> El tiempo promedio de supervivencia de los niños afectados es de siete días. El 90 % muere durante el primer año de vida,<sup>8,10</sup> en dependencia del tipo de anomalías asociadas, pues las malformaciones cardíacas y del sistema nervioso central son las causas de la elevada mortalidad.<sup>8,10</sup> Se cree que entre el 80-90 % de los fetos no llegan a término y presentan anomalías múltiples que pueden ser detectadas prenatalmente por medio de la ecografía, el diagnóstico se confirma a través de estudio cromosómico.<sup>5-7,9</sup>

La prevalencia de la trisomía 13 es de aproximadamente 1:12 000 nacidos vivos.<sup>5,8,11</sup> Cuanto mayor sea la pareja, más probabilidad tienen de engendrar un hijo que presente dicho síndrome. El riesgo de recurrencia (de tener un segundo hijo con síndrome de Patau) es bastante bajo en el caso de que ningún padre presente

una translocación.<sup>5,11</sup>

Constituye la cuarta alteración más frecuente diagnosticada prenatalmente, antecedida por la trisomía 21, la trisomía 18 y la monosomía 45,X0.<sup>8</sup> Presenta características fenotípicas muy amplias que incluyen holoprosencefalia y alteraciones craneofaciales como microcefalia (más del 50 %), hendidura labial y/o hendiduras palatinas (entre el 60 y 80 %),<sup>8,10</sup> puede encontrarse también ciclopía, arrinia y presencia de proboscis.<sup>8 y 10</sup> Se reporta además polidactilia (76 %), pliegue palmar único (64 %), macroftalmias, colobomas, displasia de la retina, sordera, entre otros. En el sistema cardiovascular pueden presentar persistencia del conducto arterioso (80 %), defectos del septo ventricular (80 %), defectos del septo atrial (80 %), implantación baja de las orejas.<sup>7,8,10,12</sup>

Otras anomalías frecuentes son los defectos del cuero cabelludo y los senos dérmicos. En la parte posterior del cuello suelen existir pliegues cutáneos laxos. Los genitales suelen ser anormales en ambos sexos: en los niños suele haber criptorquidia y un escroto anormal y las niñas tienen un útero bicorne. En las primeras semanas de vida suele haber crisis de apnea. El retraso mental es grave.<sup>3-5,13,14</sup> La mayoría de los pacientes (70 %) muestran una afectación tan grande que mueren antes de los seis meses, de forma que el porcentaje que sobreviven más de 1 año no alcanza el 10 %.<sup>6,7,11</sup>

Por lo infrecuente del caso y lo importante del diagnóstico citogenético para corroborar los hallazgos ultrasonográficos, se decidió la presentación de este caso.

## PRESENTACIÓN DEL CASO

Gestante de 19 años, de procedencia rural, G<sub>1</sub>, P<sub>0</sub>, A<sub>0</sub>, con antecedentes de salud aparente, que fue remitida al Centro Provincial de Genética Médica de Cienfuegos a las 12,3 semanas de la gestación por sospecha de translucencia nucal aumentada, en ultrasonido de primer trimestre realizado en su área de salud. Al realizarse el estudio no se detectó translucencia, pero se observó una prominencia en el macizo facial (probóscide). Se realizó seguimiento evolutivo durante tres semanas, con sospecha de una posible trisomía del cromosoma 13, también conocida como síndrome de Patau. Se repitió el ultrasonido y fue visto por varios especialistas que coincidieron con el diagnóstico. (Figura 1).



**Figura 1.** Imágenes de ultrasonido donde se observa la prominencia del macizo facial

Por los indicios observados se le propuso a la paciente la realización de un diagnóstico prenatal citogenético (DPC), lo cual aceptó. En el ultrasonido previo a la toma de muestra de la amniocentesis se observó asimetría de las cuatro cavidades cardíacas, la cual fue corroborada por una ecocardiografía realizada por un cardiólogo.

El DPC, realizado a las 18 semanas de gestación, dio como resultado un cariotipo 47,XX, +13, en coincidencia con la sospecha del diagnóstico por ultrasonido. Se le informó a la paciente el resultado y se le brindó asesoramiento genético, después del cual ella optó por la interrupción del embarazo.

El informe de anatomía patológica concluyó que se trataba de un aborto por eugenesia de un feto femenino que medía 22 cm de talla y brazada, color de la piel rosada intensa, a nivel del labio superior se observó orificio que se continuaba hacia la porción superior de la boca por ausencia del paladar duro (labio leporino acompañado de paladar hendido). Presentaba además polidactilia en la mano izquierda (seis dedos); cardiopatía congénita dado por aorta disminuida de calibre y dextropuesta, hipoplasia cavidades izquierdas, comunicación intraventricular media con ductus amplio y permeable. Pudo apreciarse también la prominencia en el macizo facial o probóscide. (Figuras 2 y 3).



**Figura 2.** Imagen del feto, tomada en anatomía patológica, donde se muestra la presencia de labio leporino y paladar hendido.



**Figura 3.** Imagen del feto, tomada en anatomía patológica, donde puede verse la dismorfia facial y la prominencia del macizo facial o probóscide

La paciente fue informada del interés en publicar este caso y aceptó firmar un consentimiento informado.

## DISCUSIÓN

El síndrome de Patau o trisomía 13, a pesar de su baja frecuencia, presenta una gran cantidad de malformaciones,<sup>8</sup> varias de las cuales pueden ser diagnosticadas por ultrasonido. El estudio cromosómico, junto con el informe anatómico patológico pueden servir para confirmar el diagnóstico, como ocurrió en este caso. Según la bibliografía consultada el diagnóstico a través de ecografía en 2 dimensiones puede confirmarse por ecografía de detalle anatómico y estudio tridimensional multiplanar, con lo cual se gana en precisión de detalles no solamente craneales y faciales sino en el resto de la anatomía fetal.<sup>8</sup>

En el Centro Provincial de Genética Médica de Cienfuegos se realiza el diagnóstico ecográfico con dos dimensiones con el cual se logró realizar un diagnóstico certero. El estudio citogenético fue realizado en el laboratorio, aunque no se pudo obtener una foto del cariotipo. El riesgo de recurrencia de la trisomía 13 libre es muy bajo, se ha estimado entre 0,5 % y 1 %; en una serie japonesa de 46 mujeres que habían tenido un hijo con trisomía 13, en ninguna hubo recurrencia.<sup>8</sup>

Dentro de las posibles causas de la trisomía se asocia la edad materna avanzada, que puede ocasionar una no disyunción materna durante la meiosis I en un 90 % de los casos. El riesgo para embarazos a término a los 40 años se estima entre 1:2000 a 1:2638; mientras que para embarazos a término en mujeres de 20 años es de 1:42 423. Un 10 % de los casos se deben a alteraciones de origen paterno.<sup>13</sup>

Es la tercera trisomía más frecuente entre los nacidos vivos y muestra una leve predilección por el sexo femenino sobre el masculino 1:0,8, respectivamente.<sup>9,12</sup>

Los defectos cromosómicos son una causa importante de enfermedad y mortalidad en el feto, ya que producen abortos espontáneos, óbitos, muerte neonatal, malformaciones congénitas, así como retraso mental; por lo que es de vital importancia el diagnóstico precoz de cualquier defecto cromosómico en el feto ya que así se podrá valorar la posibilidad de tratamiento intrauterino, interrupción del embarazo o preparación del núcleo familiar y del personal de

salud, para la atención óptima del neonato afectado, con el fin de minimizar el daño y mejorar el tratamiento o la rehabilitación.<sup>3,12-16</sup>

A pesar de no contar con un equipo de ultrasonido en tres dimensiones y el equipamiento para conservar la imagen del cariotipo, nuestros hallazgos citogenéticos y ultrasonográficos fueron corroborados con el informe de anatomía patológica. En nuestro caso se observó, a nivel del labio superior un orificio que se continuaba hacia la porción superior de la boca por ausencia del paladar duro (labio leporino acompañado de paladar hendido), polidactilia mano izquierda (seis dedos); cardiopatía congénita dado por aorta disminuida de calibre y dextropuesta, hipoplasia cavidades izquierdas, CIV basal media con ductus amplio y permeable. Pudo apreciarse también la prominencia en el macizo facial o probóscide, estos hallazgos craneofaciales entre otros, se corroboran con estudios realizados en Chile, Granada, Colombia, Perú.<sup>8,10,17,18</sup>

Llama la atención que aunque estos casos tienen una esperanza de vida casi nula, en la Isla de la Juventud existe un reporte de una niña de 13 años que aun vive con la enfermedad<sup>5</sup> y en Ciego de Ávila se reporta otra niña que al momento del estudio tenía 18 meses.<sup>9</sup> En la literatura se reportan pocos casos con supervivencia de más de un año, por ejemplo: Betancourt Castellanos y colaboradores citan que Marden y Yunes publicaron en 1967 el caso de una niña que vivió 10 años.<sup>9</sup> También se reporta en el Smith un caso de un paciente adulto de 33 años.<sup>19</sup>

Fajardo Tornés y colaboradores citan que Lehman describió una frecuencia de aparición de diferentes alteraciones en la trisomía 13: holoprosencefalia 39 %, anomalía del SNC 58 %, anomalías faciales 48 %, defectos cardíacos 48 %, defectos renales 33 %, polidactilias 40 %, malrotación intestinal 8 %.<sup>20</sup>

Estos cambios morfológicos descritos de manera aislada pueden sugerir el diagnóstico de alteración cromosómica, aun en restos de legrado endometrial postaborto, y alertar a los médicos para el adecuado abordaje del futuro obstétrico de la paciente, en especial en quienes no sea posible la realización de estudios citogenéticos. Los hallazgos descritos son útiles para dar una aproximación diagnóstica y, de esta manera brindar una asesoría genética a los padres y familiares.

## REFERENCIAS BIBLIOGRÁFICAS

1. Méndez Rosado LA. Mosaicismo cromosómico en el diagnóstico prenatal citogenético por cultivo de amniocitos [Tesis Doctoral]. La Habana: Instituto Superior de Ciencias Médicas de La Habana; 2009. [ cited 18 Sep 2014 ] Available from: [http://tesis.repo.sld.cu/205/1/Mendez\\_Rosado.pdf](http://tesis.repo.sld.cu/205/1/Mendez_Rosado.pdf).
2. Díaz Véliz Jiménez P, Ocaña Gil M, Sosa Águila L, Vidal Hernández B. Diagnóstico prenatal de mosaicismo 45,X/46,XX con presencia del gen SRY. Presentación de un caso. Medisur [revista en Internet]. 2013 [ cited 18 Sep 2014 ] ; 11 (5): [aprox. 5p]. Available from: [http://scielo.sld.cu/scielo.php?script=sci\\_arttext&pid=S1727-897X2013000500010](http://scielo.sld.cu/scielo.php?script=sci_arttext&pid=S1727-897X2013000500010).
3. Díaz Véliz Jiménez PA, Garrido Martínez Y, Guerra Jorge A, Vidal Hernández B. Diagnóstico prenatal citogenético en la provincia de Cienfuegos entre los años 2007 y 2010. Medisur [revista en Internet]. 2012 [ cited 10 Jun 2013 ] ; 10 (5): [aprox. 10p]. Available from: <http://www.medisur.sld.cu/index.php/medisur/article/view/1992>.
4. Cerrillo Hinojosa M, Yerena de Vega MC, González Panzzi ME, Godoy H, Galicia J, Gutiérrez Nájjar A. Amniocentesis genética en población de alto riesgo. Experiencia en 3,081 casos. Ginecol Obstet Mex. 2009 ; 77 (4): 175-84.
5. Ferrer Roca N, Benavides Pérez G. Trisomía 13. Presentación de un caso. REMIJ. 2012 ; 13 (2): 118-27.
6. Kivela T, Tuppurainen K, Riikonen P, Vapalahti M. Retinoblastoma associated with chromosomal 13q14 deletion mosaicism. Ophthalmology. 2003 ; 110 (10): 1983-8.
7. Dunham A, Matthews LH, Burton J, Ashurst JL, Howe KL, Ashcroft KJ, et al. The DNA sequence and analysis of human chromosome 13. Nature. 2004 ; 428 (6982): 522-8.
8. Pachajoa H, Tabares K, Quintero JC, Saldarriaga W, Isaza C. Diagnóstico prenatal de ciclopía asociada con trisomía 13. Colombia Médica [revista en Internet]. 2008 [ cited 2 Dic 2015 ] ; 39 (1): [aprox. 5p]. Available from: [http://www.scielo.org.co/scielo.php?script=sci\\_arttext&pid=S1657-95342008000100010&lng=en&tling=es](http://www.scielo.org.co/scielo.php?script=sci_arttext&pid=S1657-95342008000100010&lng=en&tling=es).
9. Betancourt Castellanos L, Espinosa Lazo D, Carrasco Fontes DL, Lozano Lezcano L, Avello Benedico I, Martínez Martínez M. Presentación de un caso clínico de Trisomía 13 (Síndrome de Patau) con sobrevivencia excepcional de más de un año, en Ciego de Ávila. MEDICIEGO [revista en Internet]. 2014 [ cited 30 Nov 2015 ] ; 20 (2): [aprox. 4p]. Available from: <http://www.revmediciego.sld.cu/index.php/mediciego/article/view/58/351>.
10. Bazan Ruiz S, Bendezu-Quispe G, Huiza L. Síndrome de Patau. Rev Med Hered [revista en Internet]. 2014 [ cited 23 Oct 2014 ] ; 25 (1): [aprox. 2p]. Available from: [http://www.scielo.org.pe/scielo.php?script=sci\\_arttext&pid=S1018-130X2014000100009](http://www.scielo.org.pe/scielo.php?script=sci_arttext&pid=S1018-130X2014000100009).
11. Feuk L, Carson A, Scherer S. Structural Variation in the human Genome. Nature Reviews Genetics. 2006 ; 7 (2): 85-97.
12. Olaya Contreras M, Zarante A. Trisomía 13 y sus alteraciones placentarias. Reporte de caso. Univ Méd. 2012 ; 53 (4): 443-51.
13. Blanco Pérez I, Mitjans Torres MC, Miñoso Pérez S, Barroso Gázquez C, Socarrás Gámez A. Resultados en el diagnóstico prenatal citogenético en Pinar del Río. Rev Ciencias Médicas [revista en Internet]. 2013 [ cited 3 Sep 2014 ] ; 17 (6): [aprox. 10p]. Available from: [http://scielo.sld.cu/scielo.php?script=sci\\_arttext&pid=S1561-31942013000600009&lng=es](http://scielo.sld.cu/scielo.php?script=sci_arttext&pid=S1561-31942013000600009&lng=es).
14. Hernández Triguero Y, Suárez Crespo M, Rivera Esquivel MC, Rivera Esquivel VC. La genética comunitaria en los programas de diagnóstico prenatal. Rev Ciencias Médicas [revista en Internet]. 2013 [ cited 7 Jun 2013 ] ; 17 (3): [aprox. 10p]. Available from: [http://scielo.sld.cu/scielo.php?script=sci\\_arttext&pid=S1561-31942013000300009](http://scielo.sld.cu/scielo.php?script=sci_arttext&pid=S1561-31942013000300009).
15. Méndez Rosado LA, Morales Rodríguez E, Quiñonez Maza O, Barrios Martínez A, Oliva Rodríguez JA, Nodarse Rodríguez A, et al. Aniversario 30 del diagnóstico prenatal citogenético en La Habana. Rev Cubana Genet Comunit. 2014 ; 8 (3): 7-11.
16. González García R, Maza Blanes MA, Oliva López Y, Menéndez García R. Programa de diagnóstico prenatal citogenético mediante la amniocentesis en Minas de Matahambre. Rev Ciencias Médicas [revista en Internet]. 2013 [ cited 10 Jun 2013 ] ; 17 (3): [aprox. 11p].

- Available from: 211-13.  
[http://scielo.sld.cu/scielo.php?script=sci\\_arttext&pid=S1561-31942013000300008&lng=es](http://scielo.sld.cu/scielo.php?script=sci_arttext&pid=S1561-31942013000300008&lng=es).
17. Sepúlveda W, Dezerega V, Cecilia TM, Sánchez J, Gutiérrez P, Carstens E. Trisomía 13: diagnóstico citogenético prenatal y hallazgos ultrasonográficos. Rev Chil Ultrason. 1999 ; 2 (1): 23-7.
18. Mantilla JC, Gutiérrez Rueda H, Jaimes Hernández LM. Descripción clínica y anatomopatológica de dos casos de holoprosencefalia. MED.UIS. 2008 ; 21 (2):
19. Jones KL. Smith. Patrones reconocibles de malformaciones humanas. 6ta. ed. Barcelona: Elsevier; 2007.
20. Fajardo Tornés Y, Batista Ramírez Y, Delgado Guevara N, Martínez Núñez ML, Milanés Sánchez JL. Ciclopiá. Presentación de un caso. Multimed [revista en Internet]. 2004 [ cited 2 Dic 2015 ]; 8 (4): [aprox. 6p]. Available from: <http://www.multimedgrm.sld.cu/articulos/2004/v8-4/4.html>.