

**Objetivos:** Presentamos el caso de un paciente con rotula en asa de cubo de menisco que presenta como antecedente un “Síndrome de uña-rótula” hereditario



**Material y método:** Varón de 45 años que acude en un primer tiempo a su centro de salud con dolor e impotencia funcional en rodilla sin desencadenante traumático previo. Como AP muestra un síndrome uña rótula que presentaban padre y abuelo como único antecedente reseñable. En la exploración no se muestra aparente lesión de meniscos.

En RMN se encuentra rotura de menisco interno en asa de cubo junto con disfunción femoropatelar severa secundaria a displasia femoropatelar muy severa con rotura inestable. CAR: menisco interno donde se realiza meniscectomía subtotal. Rótula hipoplásica articulando la carilla externa en zona distal de cóndilo donde presenta hipertrofia de alerón rotuliano externo (simulando cartílago)

**Resultado:** a día de hoy balance articular completo con leves molestias



**Conclusiones:** la onicoosteodisplasia hereditaria es un trastorno autosómico dominante caracterizado por anomalías esqueléticas y displasia ungueal entre otros. El diagnóstico se basa en hallazgos clínicos y radiológicos y se confirma mediante la identificación de una variante en el gen LMX1B (1). Este caso brinda una extraordinaria oportunidad de conocer un extraño síndrome con imágenes muy poco habituales.

(1) Panace R, Mocarquer A, Anguita T, Cortés H. Síndrome uña-rótula asociado a gammopatía monoclonal. Revisión a propósito de un caso [Nail-patella syndrome associated with monoclonal gammopathy. Review regarding a case]. Rev Med Chil. 1993 Jan;121(1):59-64. Spanish. PMID: 8235167.