



UNIVERSIDAD NACIONAL AUTÓNOMA DE MÉXICO
FACULTAD DE MEDICINA
DIVISIÓN DE ESTUDIOS DE POSGRADO E INVESTIGACIÓN
SECRETARÍA DE SALUD
INSTITUTO NACIONAL DE PEDIATRÍA

**SUPERVIVENCIA PROLONGADA EN EL SÍNDROME DE
CASAMASSIMA-MORTON-NANCE. REPORTE DE CASO Y REVISIÓN
DE LA LITERATURA.**

TESIS PARA OBTENER EL TÍTULO DE ESPECIALISTA EN:

PEDIATRÍA

PRESENTA:

DRA. NIDIA HUERTA URIBE

DR. CAMILO VILLARROEL CORTÉS
TUTOR DE TESIS

MÉXICO, D.F. 2015.



Universidad Nacional
Autónoma de México



UNAM – Dirección General de Bibliotecas
Tesis Digitales
Restricciones de uso

DERECHOS RESERVADOS ©
PROHIBIDA SU REPRODUCCIÓN TOTAL O PARCIAL

Todo el material contenido en esta tesis esta protegido por la Ley Federal del Derecho de Autor (LFDA) de los Estados Unidos Mexicanos (México).

El uso de imágenes, fragmentos de videos, y demás material que sea objeto de protección de los derechos de autor, será exclusivamente para fines educativos e informativos y deberá citar la fuente donde la obtuvo mencionando el autor o autores. Cualquier uso distinto como el lucro, reproducción, edición o modificación, será perseguido y sancionado por el respectivo titular de los Derechos de Autor.

**SUPERVIVENCIA PROLONGADA EN EL SÍNDROME DE CASAMASSIMA-
MORTON-NANCE. REPORTE DE CASO Y REVISIÓN DE LA LITERATURA.**



Dr. Alejandro Serrano Sierra

Profesor Titular del Curso de Especialización en Pediatría



Dra. Rosaura Rosas Vargas

Directora de Enseñanza



Dr. Manuel Enrique Flores Landero

Jefe del Departamento de Pre y Posgrado



Dr. Camilo Villarroel Cortés

Tutor de Tesis

AGRADECIMIENTOS

Quiero agradecer y dedicar este trabajo a mis padres por confiar en mí y darme las bases y el apoyo para conseguir mis sueños. A Pamela por ser más que una hermana y amiga en este camino, con quien he compartido momentos buenos y malos, siempre de pie para darme la mano y ayudarme a salir adelante. A Pavel por estar siempre cerca para brindarme su apoyo y cariño. A mis amigos con quienes aprendí a crecer y a vivir una de las experiencias más enriquecedoras de mi vida, la residencia de pediatría. A cada niño del Instituto Nacional de Pediatría, que con sus sonrisas llenaron de alegría mis días y quienes fueron lo más valioso y el mayor partícipe en mi aprendizaje de pediatría. A mis maestros, que con sus lecciones y experiencia me enseñaron el camino correcto para formarme como pediatra. Al Doctor Camilo Villarroel Cortés, por su constante dedicación y guía para la culminación de este trabajo.

ÍNDICE

I. Resumen	5
II. Abstract	6
III. Introducción	7
IV. Reporte de caso	8
V. Imágenes	10
VI. Discusión	14
VII. Conclusiones	19
VIII. Bibliografía	20
IX. Aceptación para publicación	24

RESUMEN

El síndrome de Casamassima Morton Nance (SCMN), es una entidad rara, de etiología desconocida y de mal pronóstico, que pertenece al grupo heterogéneo de las disostosis espónkilocostales. Este síndrome, además de los defectos vertebrales y de arcos costales, comprende atresia anal y anomalías genitourinarias, tales como criptorquidia, hidrocele, hidronefrosis, agenesia renal, cloaca y fístulas urinarias, entre otras. En este trabajo reportamos una paciente femenina de 6 años de edad, sin historia de consanguinidad y con cariotipo normal, que presenta alteraciones congénitas, costovertebrales, anales y urogenitales compatibles con el SCMN. En su evolución se agregaron retraso psicomotor grave, epilepsia y litiasis renal recidivante, hallazgos no reportados en los casos previos, posiblemente por el fallecimiento temprano. Se han propuesto como mecanismos causales la herencia autosómica recesiva, mutaciones de novo, y al menos dos casos han presentado rearrreglos cromosómicos. Este reporte ilustra la posibilidad de supervivencia hasta la etapa escolar a partir de un abordaje multidisciplinario temprano, aunque el síndrome puede condicionar retraso psicomotor importante. La etiología permanece desconocida y no se descarta que sea heterogénea, por lo que los casos son candidatos a hibridación genómica comparativa en microarreglos o a secuenciación exómica.

Palabras clave: Síndrome de Casamassima Morton Nance, Disostosis espónkilocostal, Malformación urogenital, Litiasis renal recidivante, Retraso psicomotor.

ABSTRACT

Casamassima Morton Nance Syndrome (CMNS) is an extraordinary entity, of unknown aetiology and poor prognosis, which belongs to the heterogeneous group of spondylocostal dysostosis. The syndrome is characterized by costal and vertebral anomalies, anal atresia and genitourinary defects, such as cryptorchidism, hydrocele, hydronephrosis, renal agenesis, cloaca and urinary fistula, among others. In this work we report a 6 year-old girl, no history of consanguinity and with normal karyotype, presenting costovertebral, anal and urogenital congenital defects, consistent with CMNS. In the evolution of the disease, the patient presented severe psychomotor delay, epilepsy and relapsing renal lithiasis. These findings have not been mentioned in the previous reports, probably due to short survival. The causal mechanisms proposed are autosomal recessive inheritance, de novo mutations and chromosomal rearrangements, present in at least two cases. This report illustrates the possibility of achieving a longer survival, up to scholar age, by an early multidisciplinary approach, although the syndrome may cause severe psychomotor delay. The aetiology remains unknown, perhaps being heterogeneous, which makes these patients suitable for comparative genomic hybridization to microarrays or exome sequencing.

Key words: Casamassima Morton Nance Syndrome, Spondylocostal dysostosis, Urogenital malformation, Relapsing renal lithiasis, Psychomotor delay.

INTRODUCCIÓN

El síndrome de Casamassima Morton Nance (SCMN) fue descrito por primera vez en 1981 en dos hermanos menonitas que presentaban disostosis espónnilocostal, atresia anal y anomalías urogenitales.¹ Este síndrome pertenece al grupo heterogéneo de las disostosis espónnilocostales o espónnilotorácicas,² en el que los hallazgos en común incluyen anormalidades en la segmentación de las vértebras y arcos costales.³ Además de los defectos espónnilocostales, este síndrome se caracteriza por atresia anal y anormalidades genitourinarias, tales como criptorquidia, hidrocele, hidronefrosis, agenesia renal, cloaca y fístulas urinarias, entre otras.

Aunque la incidencia de los defectos vertebrales congénitos es alta (1 por cada 1000 recién nacidos vivos),⁴ en el caso del SCMN sólo hay 6 pacientes reportados hasta el momento, por lo que su incidencia real se desconoce, sin embargo, en un estudio retrospectivo en España se estimó una frecuencia de 0.3 por 100,000 recién nacidos vivos.⁵ Por el antecedente de consanguinidad en el primer reporte, se sugirió una etiología genética con patrón de herencia autosómico recesivo,¹ no sustentada en el resto de los casos reportados. El pronóstico se considera malo, debido a que todos los casos reportados, excepto uno, han fallecido de forma temprana o han sido interrumpidos prenatalmente, y debido a ello se desconoce mucho de la evolución clínica en los supervivientes.

En este reporte presentamos una paciente femenina de 6 años de edad con SCMN y discutimos sus hallazgos clínicos con respecto a lo reportado en la literatura.

REPORTE DE CASO

Femenino de 6 años, producto de la tercera gesta, de madre de 24 años y padre de 25 años de edad al nacimiento, ambos de origen mexicano, sanos, sin historia de consanguinidad, endogamia o más familiares afectados. Embarazo sin contacto con teratógenos, al 4^o mes de gestación se detectó por ultrasonografía (USG) hidrops fetal, hidrometrocolpos y probable ano imperforado, por lo que fué referida a centro especializado para seguimiento. Nació a término por parto eutócico, peso de 3370g, talla de 49cm y Apgar de 6 requiriendo 2 ciclos de presión positiva. Al nacimiento se corroboraron la malformación anorrectal con cloaca y ano imperforado, además de hidronefrosis bilateral, persistencia del conducto arterioso (PCA) y deformidad torácica. El ano imperforado, la hidronefrosis y la cardiopatía congénita hicieron necesario realizar vesicostomía y colostomía descendente, así como cierre quirúrgico de PCA. Se envió a este Instituto para continuar su manejo.

A la exploración física se encontró con peso y talla debajo del percentil 3, hipotonía generalizada, dolicocefalia, frente amplia, hipertriosis, cejas difusas en tercio medio y externo, puente nasal ancho, úlceras corneales, narinas antevertidas, labio inferior bífido, boca en carpa, paladar íntegro, pabellones auriculares bien conformados, tórax asimétrico, ano imperforado, genitales con hipoplasia importante de labios menores y mayores, clítoris grande, apertura única tipo cloaca, sin extrofia. Escoliosis con convexidad torácica derecha, prominencia ósea a nivel de sacro. Extremidades hipotróficas e hipotónicas, manos y pies sin alteraciones morfológicas.

Dentro de sus exámenes paraclínicos, se realizaron serie ósea radiológica, que demostró 9 arcos costales derechos e izquierdos, con deformidad en arcos costales izquierdos, además de ausencia de dos cuerpos vertebrales y hemivértebras a nivel torácico (fig. 1). Serie esófago-gastro-duodenal con alteración de la mecánica de la deglución y reflujo gastroesofágico. Ecocardiograma con hipertensión arterial pulmonar, insuficiencia tricuspídea severa y mitral leve. USG con hidronefrosis persistente (fig. 2) y reflujo vesicoureteral bilateral. Cistouretrografía miccional con vejiga neurogénica con incontinencia urinaria. Colograma distal con paso del medio de contraste del recto sigmoides a la vejiga por comunicación distal (cloaca) (fig. 3).

Durante su evolución cursó con peso y talla bajos y displasia broncopulmonar, actualmente sin requerir oxígeno suplementario. A los 10 meses de edad presentó prolapso de vesicostomía, por lo que se realizó trigonoplastía y re-hechura de vesicostomía. A los 2 años 8 meses de edad presentó litiasis renal y vesical tratada con litotomía. A los 3 años 9 meses cursó con cuadro de obstrucción intestinal y litiasis recidivante, por lo que se realizó laparotomía exploradora con adherenciólisis extensa, corte y ligadura de fístula rectocloacal, drenaje de absceso retro y suprapúbico y nefrolitotomía con colocación de catéter doble J. Su última hospitalización fue a los 4 años 1 mes de edad, también por litiasis recidivante, incluyendo un lito coraliforme en pelvis renal izquierda, con función renal preservada (fig. 4). La paciente además cursó con múltiples hospitalizaciones por procesos infecciosos a nivel pulmonar, abdominal y urinario, todos resueltos con éxito.

Sus hitos del desarrollo mostraron un retraso significativo de manera global, presentó fijación de la mirada y sonrisa social a los 2 meses, pinza gruesa a los 2 años, balbuceos a los 2 años 10 meses, actualmente presenta pobre control de tronco y no ha desarrollado lenguaje. Además del retraso psicomotor grave, la paciente continua con desnutrición crónica.

IMÁGENES



Figura 1. Radiografía posteroanterior de tórax. Se observan 9 arcos costales bilaterales, con deformidad de arcos costales izquierdos y hemivértebras a nivel torácico.

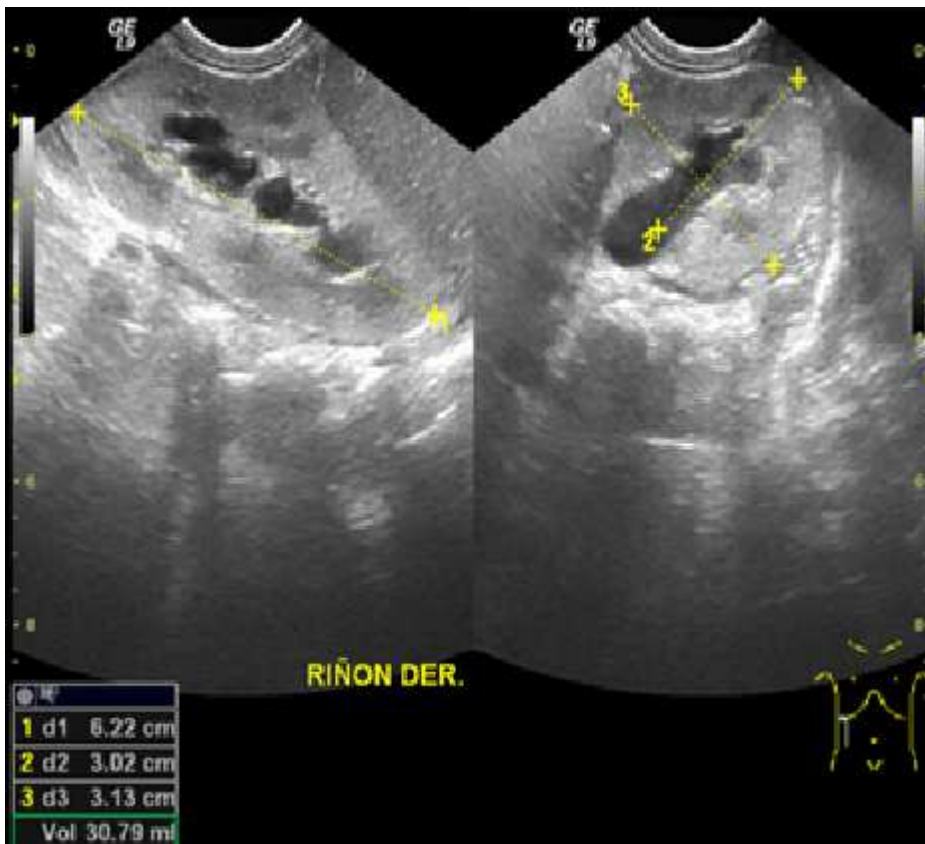


Figura 2. Ultrasonografía renal. Se observa hidronefrosis renal derecha.



Figura 3. Colograma distal. Se observa paso de medio de contraste del recto sigmoides a la vejiga por comunicación distal.

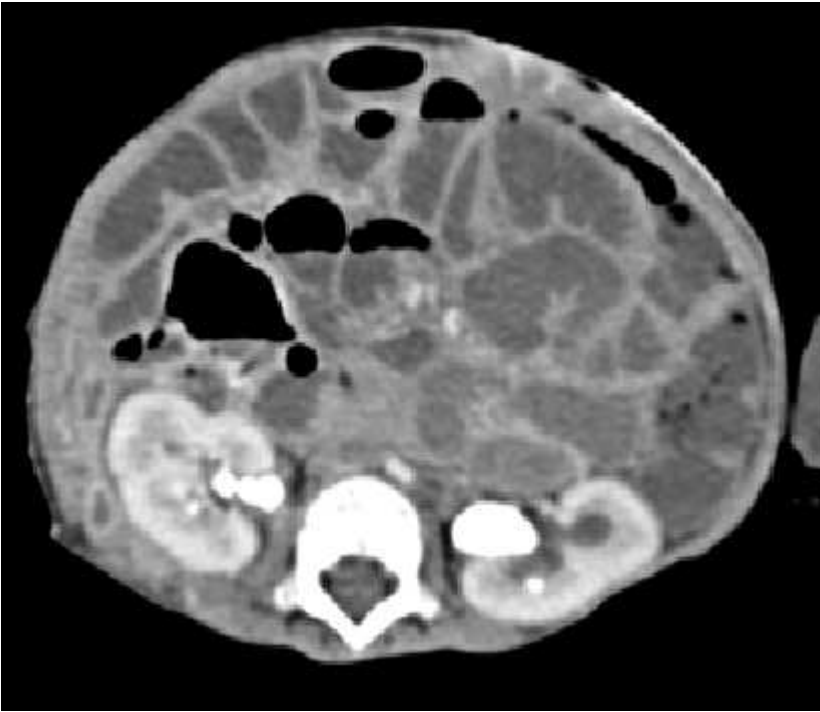


Figura 4. Tomografía axial computarizada de abdomen. Se observan 3 litos renales derechos y 1 lito coraliforme izquierdo que abarca toda la pelvis renal.

DISCUSIÓN

Consideramos que las características encontradas en esta paciente son compatibles con el SCMN, el cual se incluye en el catálogo de entidades mendelianas (OMIM 271520). Este síndrome se caracteriza por atresia anal y anomalías genitourinarias aunadas a disostosis espondilocostal,³ todas de presentación grave. La mayoría de los casos, incluyendo el presente, han sido detectados prenatalmente por medio de USG de segundo trimestre, lo que sugiere que esta es una herramienta valiosa en la sospecha. Las anomalías más frecuentes encontradas por USG incluyen: masas abdominales, hidronefrosis, arteria umbilical única y anomalías vertebrales. A pesar de la gravedad de los defectos, el crecimiento intrauterino en la mayoría de los casos fué normal y sólo en dos casos con muerte prenatal se reportaron peso y talla bajos para la edad gestacional.^{3,6} En cuanto a los hallazgos fenotípicos posnatales, todos los casos presentaron hemivértebras y anomalías de arcos costales, tales como fusión, agenesia y costillas bífidas, entre otros. También son constantes las alteraciones anales, ya que 6 de los 7 casos presentaron atresia anal y el restante se reportó con implantación anterior del mismo.⁷ Igualmente, todos presentaron malformaciones urogenitales, las cuales son más diversas: 4 casos con hidronefrosis y 3 casos, incluyendo el nuestro, con seno urogenital o fístula rectovesical. Dentro de las malformaciones genitales descritas más frecuentemente se encuentran hidrometrocolpos, vagina septada y agenesia de genitales externos o internos.^{1,2,3,6-8} Con base en lo anterior, consideramos que la

tríada de anomalías costovertebrales, anales y genitourinarias se mantiene hasta ahora como el criterio principal para el diagnóstico.

Debemos destacar que en ninguno de los otros casos se reporta litiasis renal, mientras que nuestro caso presentó gran morbilidad asociada a litiasis recidivante. Las causas más frecuentes de este hallazgo en niños incluyen historia o presencia de infección de vías urinarias, antecedentes familiares de litiasis y trastornos metabólicos.^{9,10} En nuestra paciente, consideramos que la causa puede ser multifactorial, siendo determinantes la malformación de vías urinarias e inmovilización, que de forma secundaria provocan infecciones urinarias recurrentes. Existe riesgo de disfunción y cicatrices renales, que se deben vigilar en la paciente.

Los hallazgos de cardiopatía congénita, defectos intestinales y dismorfias faciales son menos constantes. En 3 casos, incluyendo el actual, se reportaron una o más malformaciones cardíacas, entre ellas persistencia del conducto arterioso, comunicación interventricular, doble salida de ventrículo derecho, estenosis de la arteria pulmonar e insuficiencias valvulares.^{4,8} Los defectos intestinales reportados incluyen: vólvulo y malrotación intestinal, divertículo de Meckel y calcificaciones abdominales,^{2,6,8} que no se encontraron en nuestra paciente.

Por otro lado, en la mayoría de los casos descritos no fue posible evaluar el desarrollo psicomotor, principalmente por el fallecimiento temprano, y tampoco han sido descritos defectos estructurales del sistema nervioso central. Sin embargo, nuestra paciente cuenta con retraso psicomotor grave, epilepsia parcial y síndrome hipotónico, lo que hace probable que este síndrome se asocie con estas alteraciones neurológicas y confiera un pronóstico de retraso mental grave a

profundo para los sobrevivientes, lo cual incrementaría la morbilidad disminuyendo la calidad de vida de los afectados.

En el diagnóstico diferencial debemos considerar principalmente al espectro de síndromes con anomalías de la segmentación de las vértebras y costillas, siendo el síndrome de Jarcho-Levin o disostosis espondilocostal 1 (SCDO1) (OMIM 277300) el más reconocido de ellos,⁵ sin embargo, tanto este último como el SCDO2, SCDO3, SCDO4 y SCDO5 están constituidos únicamente por defectos severos costovertebrales, y la presencia de cloaca e hidronefrosis bilateral los excluyen. La asociación VACTERL presenta defectos vertebrales, atresia anal, alteraciones renales y cardiopatía congénita, sin embargo las alteraciones costales, la presencia de cloaca y el retraso psicomotor no forman parte de este diagnóstico.¹¹ Por otro lado, se sabe que los pacientes con Anemia de Fanconi frecuentemente presentan defectos al nacimiento que sugieren el diagnóstico de asociación VACTERL, siendo los más frecuentes las anomalías radiales y renales,¹¹ pero sin incluir las alteraciones costales y la cloaca mencionadas.

En cuanto a la forma de herencia y etiología del síndrome, con excepción del primer caso propuesto como probable autosómico recesivo,¹ ninguno de los otros cuenta con antecedente de consanguinidad o hermanos afectados. Mortier et al.¹² analizaron 26 pacientes con múltiples defectos de la segmentación vertebral y concluyeron que la mayoría de los casos asociados con malformaciones mayores de otros órganos pertenecen a casos esporádicos, dentro de los que se pueden incluir mutaciones de novo. Daïkha-Dahmane et al.⁸ reportaron un caso de SCMN con una translocación balanceada (6;9)(p12;q12) heredada de la madre, sugiriendo algún gen responsable en los loci de los puntos de ruptura en 6p o 9q.⁸

En 2012, Sasaki et al.⁶ reportaron un caso con una delección *de novo* (8)(p23.1). Este locus contiene el gen del factor de transcripción *GATA4*, relacionado con malformaciones cardíacas, pero no con malformaciones urogenitales, anales y espíndilocostales. Se sabe que el desarrollo vertebral está controlado por un número limitado de genes, dentro de los que se encuentran *DLL3*, *MESP2*, *SCDO3*, *LFNG* y *HES7*, responsables de formas monogénicas de disostosis espíndilocostal con herencia autosómica recesiva incluyendo Jarcho-Levin,¹³ y *TBX6* responsable de 2 casos de disostosis espondilocostal autosómica dominante.⁴ Sin embargo, tampoco las alteraciones en estos genes explicarían el conjunto de defectos del SCMN.

Dada la probable relación del SCMN tanto con mutaciones recesivas como con desbalances cromosómicos, además de cariotipo, existe la necesidad de realizar en los afectados tanto el estudio de hibridación genómica comparativa en microarreglos (arrayCGH) como de secuenciación exómica^{14,15,16} que podrían permitir la detección de las variantes causales del trastorno. Ambos métodos desafortunadamente son poco accesibles en nuestro medio por lo que no pudieron realizarse en este caso. Por otro lado, teratógenos como la diabetes materna, radiación ionizante, alcohol y fármacos también se han descrito como disruptores del proceso de desarrollo embriológico del esqueleto axial,^{17,18} pero en los casos del SCMN no ha sido descrito el contacto con estos agentes. Podemos apreciar entonces que la etiología no está clara, pero que existe una gran probabilidad de una causa heterogénea para el fenotipo del SCMN.

La disostosis espondilocostal se asocia a una gran variedad de anomalías congénitas,¹⁹ e interesantemente en una revisión de otros defectos en niños con

disostosis espondilocostal se encontró a la disgenesia caudal como la más frecuentemente asociada,²⁰ y se refiere que la mayoría de los casos con disostosis espondilocostal y anomalías urogenitales, anales u otras, se han considerado erróneamente como Jarcho-Levin (SCDO 1), lo que sugiere que el SCMN, además de presentar una baja incidencia, ha sido subdiagnosticado, debido en parte a que la clasificación de estas entidades inicialmente era poco específica y a que no se ha definido por completo el espectro clínico del SCMN.

La evolución y pronóstico de este síndrome son malos. De los 3 casos previos nacidos vivos, uno murió a los 7 meses de edad, otro se reporta vivo a los 20 meses y otro a los 4 años, que sin embargo, tuvo la presentación más leve sin ano imperforado.^{1,2,7} No existe relación entre el grado de afección vertebral y la letalidad del síndrome,¹² siendo la gravedad de los defectos asociados la que va a determinar el pronóstico.⁵ La mayor morbilidad está asociada a restricción pulmonar, infecciones recurrentes y a complicaciones renales secundarias a las malformaciones genitourinarias, así como a los múltiples procedimientos quirúrgicos requeridos para corregir los defectos.^{2,7} Nuestra paciente tiene supervivencia prolongada, probablemente por el abordaje oportuno y corrección exitosa de las malformaciones presentadas, así como un tratamiento enérgico de las infecciones pulmonares y de vías urinarias.

CONCLUSIONES

Aunque el SCMN es raro, posiblemente se encuentre subdiagnosticado, y tiene gran importancia clínica por tratarse de una entidad multimalformativa con pronóstico en general pobre, siendo los problemas restrictivos a nivel pulmonar y las complicaciones renales secundarias las causas principales de morbimortalidad. Este reporte ilustra la posibilidad de supervivencia hasta la etapa escolar a partir de un abordaje multidisciplinario temprano. Sin embargo, los supervivientes pueden presentar problemas neurológicos importantes como retraso psicomotor grave. La etiología permanece desconocida y no se descarta que sea heterogénea, por lo que los casos son candidatos a estudios moleculares tales como arrayCGH o a secuenciación exómica.

BIBLIOGRAFÍA

1. Casamassima AC, Morton CC, Nance WE, Kodroff M, Caldwell R, Kelly T, et al. Spondylocostal Dysostosis Associated with Anal and Urogenital Anomalies in a Mennonite Sibship. *Am J Med Genet* 1981;8:117-127.
2. Aguinaga M, Yllescas E, Canseco M, Machuca A, Acevedo S, Mayén-Molina DG. Prenatal Clinical Characteristics of Casamassima-Morton-Nance Syndrome. *Prenat Diagn* 2009;29:172-176.
3. Thauvin-Robinet. Spondylocostal Dysostosis, Anal and Genitourinary Malformations in a Fetal Case: A New Case of Casamassima-Morton-Nance Syndrome? *Eur J Med Genet* 2007;50:85-91.
4. Sparrow DB, McInerney-Leo A, Gucev ZS, Gardiner B, Marshall M, Leo PJ, et al. Autosomal Dominant Spondylocostal Dysostosis is Caused by Mutation in TBX6. *Hum Mol Genet* 2013;22(8):1625-1631.
5. Martínez-Frías ML, Bermejo-Sánchez E, Martínez-Santana S, Nieto-Conde C, Engüés-Jimeno J, Pérez-Fernández JL, et al. Síndromes de Jarcho-Levin y Casamassima: Diagnóstico Diferencial y Frecuencia en España. *An Esp Pediatr* 1998;48(5):510-514.
6. Sasaki A, Hayashi S, Oi R, Anami A, Hanaoka M, Miyazaki O, et al. A Fetus Diagnosed with Casamassima-Morton-Nance Syndrome with de novo del(8)(p23.1). *Prenat Diagn* 2011;31:407-409.

7. Pérez FJ, Tobar V, González LE. Síndrome de Casamassima Morton Nance: Reporte de Caso y Revisión de la Literatura. *Urol Colom* 2009;18(3):121-126.
8. Daikha-Dahmane F, Hutten Y, Morvan J, Szpiro-Tapia S, Nessmann C, Eydoux P. Fetus with Casamassima-Morton-Nance Syndrome and an Inherited (6;9) Balanced Translocation. *Am J Med Genet* 1998;80:514-517.
9. Camacho Díaz JA, Casas Gómez J, Amat Barnés A, Giménez Llorca A, García García L. Litiasis Renal en el Niño. *An Esp Pediatr* 1996;44(3):225-228.
10. Santos-Ruiz MI, Hidalgo-Barquero del Rosal E, García-Blanco JM. Urolitiasis en la Infancia: Revisión Clínica y Epidemiológica de los Últimos Años en Nuestro Medio. *Vox Pediátrica* 2004;12(1):13-19.
11. Alter BP, Rosenberg PS. VACTERL-H Association and Fanconi Anemia. *Mol Syndromol* 2013;4:87-93.
12. Mortier GR, Lachman RS, Bocian M, Rimoin DL. Multiple Vertebral Segmentation Defects: Analysis of 26 New Patients and Review of the Literature. *Am J Med Genet* 1996;61:310-319.
13. Gucev ZS, Tasic V, Pop-Jordanova N, Sparrow DB, Dunwoodie SL, Ellard S, et al. Autosomal Dominant Spondylocostal Dysostosis in Three Generations of a Macedonian Family: Negative Mutation Analysis of DLL3, MESP2, HES7, and LFNG. *Am J Med Genet Part A* 2010;152A:1378-1382.
14. Theisen A. Microarray-based Comparative Genomic Hybridization (aCGH). *Nature Education* 2008;1(1):45.

15. Bamshad MJ, Ng SB, Bigham AW, Tabor HK, Emond MJ, Nickerson DA, et al. Exom Sequencing as a Tool for Mendelian Disease Gene Discovery. *Nat Rev Genet* 2011;12:745-755.
16. Kiezun A, Garimella K, Do R, Stitzel NO, Neale BM, McLaren PJ, et al. Exome Sequencing and the Genetic Basis of Complex Traits. *Nat Genet* 2012;44(6):623-630.
17. Nazer J, Ramírez R. Malformaciones Congénitas en los Hijos de Madres Diabéticas. *Rev Med Chile* [online] 2000;128(9):1045-1052.
18. Chen CP. Syndromes, Disorders and Maternal Risk Factors Associated with Neural Tube Defects (II). *Taiwan J Obstet Gynecol* 2008;47(1):10-17.
19. Devos EA, Leroy JG, Braeckman JJ, Vanden-Bulcke LJ, Langer LO. Spondylocostal Dysostosis and Urinary Tract Anomaly: Definition and Review of an Entity. *Eur J Pediatr* 1978;128:7-15.
20. Martínez-Frías ML, Bermejo-Sánchez E, Paisán L, Martín M, Egüés J, López JA. Severe Spondylocostal Dysostosis Associated With Other Congenital Anomalies: A Clinical/Epidemiologic Analysis and Description of Ten Cases From the Spanish Registry. *Am J Med Genet* 1994;51:203-212.

México D. F. a 26 de agosto del 2014.

Dra. Nidia Huerta Uribe

Estimada Dra. Huerta:

Le informo que su artículo intitulado **"Supervivencia prolongada en el síndrome de Casamassima-Morton-Nance. Reporte de caso y revisión de la literatura"**, cuyos autores: Huerta-Urbe N, Villarroel-Cortés C, ha sido aceptado para publicación en la revista Acta Pediátrica de México.

Atentamente



Dr. Francisco Espinosa Rosales
Editor en Jefe
Acta Pediátrica de México