

COMUNICACIONES PÓSTER

VARÓN JOVEN CON LOES CEREBRALES

COMPLEJO HOSPITALARIO UNIVERSITARIO DE A CORUÑA

Porto Pérez, Ana Belkis; García Martín, José Carlos; Martínez Quintanilla, Mar; Montero Teijeiro, Carmen

INTRODUCCIÓN: Presentamos un caso de un paciente varón joven con lesiones ocupantes de espacio (LOES) cerebrales

OBJETIVO: Resaltar que el diagnóstico por imagen en muchas ocasiones resulta limitado y es necesaria la realización de otros exámenes complementarios, tales como la biopsia cerebral

MÉTODO: Varón 43 años, fumador activo importante, diagnosticado en su adolescencia de esquizofrenia hebefrénica con mala respuesta a tratamiento y tratado correctamente de pleuritis tuberculosa en 1991, que acude por pérdida de fuerza de hemicuerpo izquierdo (predominio braquial) y desviación de la comisura bucal a la derecha de 72 horas de evolución sin otra focalidad neurológica, sin fiebre, síndrome general ni otra sintomatología. La exploración física general era normal y en la exploración neurológica destacaba desorientación temporoespacial, habla disártrica, hemiparesia izquierda y parálisis facial central izquierda. El hemograma, la coagulación, la bioquímica general y la radiografía de tórax no mostraban alteraciones. En la tomografía axial computerizada (TAC) craneal se apreciaban múltiples lesiones quístico necróticas con realce en anillo distribuidas en ambos hemisferios cerebrales y dos de las lesiones a nivel de protuberancia y tronco encefálico generando abundante edema vasogénico. Los estudios serológicos fueron negativos.

A las 72 horas de su ingreso el paciente inició cuadro de insuficiencia respiratoria que requirió ingreso en Unidad de Cuidados Intensivos y soporte ventilatorio invasivo. Se realizó resonancia magnética cerebral (se adjuntan imágenes) que mostró múltiples LOES sugestivas de abscesos cerebrales, sin poder descartar tubercu-

lomas. En el TAC toracoabdominopélvico tan sólo se evidenciaron infiltrados pulmonares basales bilaterales, sin otras alteraciones reseñables. Se realizó punción lumbar que mostró un líquido cefalorraquídeo claro con hiperproteínorraquia como único dato importante. Se practicó ecocardiograma transtorácico y transesofágico que no mostró imágenes sugestivas de vegetaciones ni otras alteraciones. Los hemocultivos, urocultivo y auraminas fueron negativos. Se practica biopsia cerebral estereotáxica de la que se obtuvo material no purulento, aislándose en cultivos *Streptococcus anginosus intermedius*. El paciente fue tratado con penicilina y metronidazol, pero su evolución clínica fue desfavorable y finalmente falleció.

CONCLUSIONES: El diagnóstico diferencial por imagen de LOES es amplio y difícil de realizar por sus características morfológicas por lo que en muchas ocasiones requiere la realización de otros exámenes complementarios.

La especie *Streptococcus anginosus intermedius* son microorganismos anaerobios que tienen como hábitat natural el tracto gastrointestinal y posee una alta capacidad de abscesificación hematógena, frecuentemente en sistema nervioso central.

ANÁLISIS DE LOS CONSENTIMIENTOS INFORMADOS OTORGADOS PARA LAS SEDACIONES PALIATIVAS REALIZADAS EN UN HOSPITAL REGIONAL CON EQUIPO DE SOPORTE DE CUIDADOS PALIATIVOS

HH.UU.V. MACARENA

Peñas Espinar, Cecilia; Boceta Osuna, Jaime; Royo Aguado, José Luis

OBJETIVO: Describir los consentimientos informados obtenidos para las sedaciones realizadas en el Hospital Universitario Virgen Macarena (HUV) en los dos

primeros años tras la puesta en marcha de su Unidad de Cuidados Paliativos (UCP) en el Hospital de San Lázaro en Marzo de 2009.

MATERIAL Y MÉTODOS: Se realizó un estudio longitudinal descriptivo de las sedaciones realizadas en el Hospital Virgen Macarena desde Marzo/09 hasta Marzo/11. **RESULTADOS:** Se analizaron 543 pacientes atendidos por CP a petición de sus médicos de planta. Se incluyeron 84 que recibieron sedación paliativa según protocolo (15'46% de los atendidos).

La media de días desde la primera visita de CP hasta que se inició la sedación fue 3'62 (desviación típica 4'97, mínimo 1 y máximo 24), siendo la mediana y la moda 1 día.

La duración media de la sedación fue de 59'3 horas (2 ½ días), con desviación típica 73'94, mínimo 1h y máximo 384h). Indicó la sedación el médico de Cuidados Paliativos en 51'3% (n=41), Oncología Médica 21'3% (n=17), Medicina Interna 15% (n=12), especialidades médicas 8'8% (n=7) y quirúrgicas 3'8% (n=3).

El 56'3% de los pacientes (n=36) estaba en fase agónica (Criterios de Menten >3). Se registró el consentimiento informado para la sedación en 95 pacientes, de los cuales en 11 pacientes no fue preciso realizarla. El consentimiento informado se obtuvo antes de que el paciente presentara el síntoma refractario o se encontrara en situación agónica en el 42'1% (40); en el 57'9% (55) se obtuvo en el momento en que el paciente se encontraba en situación de últimos días.

En el 96'9% (93) de los casos el consentimiento se obtuvo de forma verbal y se registró en la historia clínica; únicamente en el 3'1% (3) se realizó un documento expreso para el consentimiento informado.

El 5'1% (n=5) de los pacientes dieron su consentimiento de forma personal. En el 94'9% (n=94) el consentimiento se obtuvo por representación, debido a causas orgánicas que impedían al paciente ejercer su autonomía en 70'5% (n=55), y en un caso fue causa psicológica que desaconsejaba conversar sobre la posibilidad de muerte en el 25'6% (n=20). De estos el 49'4% lo otorgaron los hijos y el 33'3% lo otorgó el cónyuge.

DISCUSIÓN/CONCLUSIONES: La mayoría de las sedaciones se realizaron en el primer día de valoración del ESCP-H, lo cual deja poco margen para trabajar la comunicación y atención integral de necesidades. Quizás se los distintos servicios hospitalarios recurren de forma tardía a la valoración del paciente por parte de CP. Probablemente una atención precoz por parte de la Unidad de CP de este tipo de pacientes conllevará un aumento en la calidad en su atención.

La duración media de las sedaciones fue de dos días y medio, similar a otras series publicadas.

El consentimiento informado se registró en todas las sedaciones, en la mayoría otorgados de forma verbal y por representación, principalmente por motivos orgánicos que impedían al paciente otorgarlo.

SÍNDROME DE HIPERPERMEABILIDAD CAPILAR (CLARKSON'S DISEASE): EXPERIENCIA EN NUESTRO CENTRO

COMPLEJO HOSPITALARIO UNIVERSITARIO DE VIGO

González González, Lucía; Sopena, Bernardo; Vázquez Triñanes, Carlina; Villaverde, Iria; Alonso, María; Martínez, Ana; Rodríguez, Ana; Rivera, Alberto; Martínez Vázquez, César

INTRODUCCIÓN Y OBJETIVOS: El síndrome de hiperpermeabilidad capilar también conocido como enfermedad de Clarkson (SHPC) cursa con episodios agudos de hiperpermeabilidad sistémica existiendo fuga de líquidos y proteínas desde el espacio intravascular al intersticio provocando profunda hipotensión, hemoconcentración, edema generalizado o segmentario e hipoalbuminemia. No existen criterios diagnósticos de esta entidad, sino que se trata de un diagnóstico de exclusión. Suele iniciarse con síntomas prodrómicos como debilidad generalizada, fatiga y mialgias seguido de una fase de hipotensión con paso al tercer espacio de líquidos principalmente al tronco y extremidades posteriormente una vez que se instaura tratamiento con fluidos de forma intensiva los síntomas remiten progresivamente. Se ha estimado que el 79-82% de los pacientes con SHPC presentan gammopatía monoclonal. El pilar principal del tratamiento se basa en prevenir la degradación y el incremento de los niveles de adenosina monofosfato con beta-adrenérgicos (terbutalina) e inhibidores de la fosfodiesterasa (teofilina). Hasta la fecha se ha publicado menos de 200 casos.

MATERIAL Y MÉTODOS: Se trata de un estudio retrospectivo y descriptivo en el que recogemos 3 casos que presentaron en nuestro centro en los últimos años. Se analizaron sus características clínicas, demográficas, evolución y tratamientos recibidos.

RESULTADOS: Se identificaron 3 pacientes (2 mujeres y 1 varón) con una edad media al diagnóstico de 48 años (rango 33-56). El retraso diagnóstico medio fue de 7 meses desde el inicio de la clínica. La media de crisis fue de 8.33 por paciente (1 cada mes y medio). Las 2 mujeres presentaban pico monoclonal (En una apareció a los 23 meses del SHPC y la otra 6 años), desarrollando una de ellas

mieloma múltiple. En cuanto a la mortalidad, falleció una de las pacientes a los 4 años del diagnóstico por cuadro séptico en el contexto de isquemia mesentérica en una de sus crisis. En cuanto a las complicaciones, los tres pacientes desarrollaron cuadros compartimentales durante una crisis por extravasación de líquidos al espacio intersticial con afectación nerviosa y recuperación completa posterior presentando una isquemia. A dos pacientes se les habían practicado sangrías antes del diagnóstico. En una paciente se comenzó tratamiento profiláctico con inmunoglobulinas que se suspendió por mala tolerancia y posteriormente se pautó teofilina, desde hace 24 meses asintomática. Otra paciente recibió tratamiento con teofilina y terbutalina, pero a pesar de ello ni la frecuencia ni la intensidad de las crisis mejoraron. Y el tercer paciente recibe teofilina y terbutalina desde hace un mes sin presentar nuevos episodios.

CONCLUSIONES: El síndrome de hiperpermeabilidad capilar es una enfermedad grave que se suele presentar en la edad adulta, escasamente conocida y con importante retraso diagnóstico.

El tratamiento profiláctico puede ser eficaz para prevenir intensidad y frecuencia de crisis.

CISTITIS INCRUSTANTE

COMPLEJO HOSPITALARIO UNIVERSITARIO DE VIGO

González González, Lucía; Sopena, Bernardo; Fernández Victoria, Rebeca; Vázquez Triñanes, Carlina; Villaverde, Iria; Alonso, María; Lorenzo, Rut; Sousa, Adrián; Martínez Vázquez, César

INTRODUCCIÓN: La cistitis incrustante (CI) consiste en una inflamación ulcerada de la vejiga con depósito de sales orgánicas formando placas calcáreas sobre la pared vesical. Se trata de una entidad clínica patológica poco frecuente que puede pasar desapercibida. Para que se produzca la precipitación e incrustación de sales es necesario la presencia de una serie de factores como orinas alcalinas, existencia de daño vesical previo, infección urinaria por gérmenes de tipo urealítico y una situación de inmunodepresión.

OBJETIVOS: Presentamos el caso de una mujer de 89 años con antecedentes de cardiopatía isquémica, diabetes mellitus tipo II a tratamiento con insulina. Hace un año ingresó por hematuria macroscópica siendo diagnosticada mediante RTU de carcinoma papilar de células transicionales, alto grado, que infiltra el tejido conectivo subepitelial. (Estadio patológico pT1) con ausencia de infiltración del tejido muscular (pT1G3), a los 4 meses presentó nuevo episodio de hematuria y se le realizó de nuevo un cistoscopia donde se demostró la presencia de tumor vesical transicional pT1G3. Desde entonces presentó numerosos ingresos por hematuria macroscópica realizándose varias cistoscopias sin demostrarse neoplasia pero sí inflamación linfocitaria acompañada de reacción gigante-celular y tejido necrótico con calcificaciones.

MÉTODOS: Se revisaron los análisis urinarios previos de los últimos meses y destacaba pH alcalino superior a 7.5 así como algunos urocultivos positivos para gérmenes urealíticos. Se decidió realizar un UroTC que demostró engrosamiento nodular asociado a calcificaciones de la pared posterior de la vejiga, ectasia de ambos sistemas excretores renales en relación con afectación de los uréteres en la unión uretero-vesical y nefrolitiasis múltiple. Se realizan estudios histológicos para descartar malacoplacia (Tinción de Von Kossa y Perl's, no demuestran los característicos histiocitos con cuerpos de Michaelis-Gutmann). Por lo que ante los hallazgos se diagnosticó a la paciente de cistitis incrustante.

RESULTADOS Y CONCLUSIONES: La CI es una entidad clínica descrita por primera vez a principios de siglo XX. Se debe a una inflamación ulcerativa de la mucosa de la vejiga por depósitos calcícos en su pared, se cree que es debida a la alcalinización de la orina (pH>7) por infecciones del tracto urinario por bacterias hidrolizadoras de urea. La orina alcalina en presencia de gérmenes, se satura con estruvita y fosfato de calcio precipitando en el área vesical donde existiría una lesión, por lo que se producirían incrustaciones, provocando síntomas variados. El diagnóstico definitivo es histológico, pero pueden orientar urocultivo positivo, pH alcalino, hematuria y hallazgos en uroTC como calcificaciones lineales en la pared del tracto urinario. El tratamiento se basa en tres pilares: corregir factores predisponentes, resección de la placa calcárea y tratamiento antibiótico en caso de ser necesario

VALORACIÓN DE LOS PACIENTES MAYORES POLIMEDICADOS INGRESADOS EN UN SERVICIO DE MEDICINA INTERNA

HOSPITAL ARQUITECTO MARCIDE

Ferreira González, Lucía; Trigués Ferrín, María; Vilariño Maneiro, Laura; Buño Ramilo, Beatriz; Cainzos Romero, Tamara

INTRODUCCIÓN: Se entiende por paciente polimedicado aquel que recibe de forma crónica cinco o más fármacos. La polimedicación se asocia a ausencia de indica-

ción y aumento de reacciones adversas siendo este problema más importante en pacientes mayores.

OBJETIVOS: Analizar la importancia del paciente mayor polimedcado en nuestro servicio y valorar la repercusión del ingreso en el tratamiento. Detectar el número de reacciones adversas como causa directa o indirecta del ingreso y valorar su relación con la edad o el número de tratamientos.

MATERIAL Y MÉTODOS: Se revisaron de forma retrospectiva los informes de alta del servicio de Medicina Interna durante los meses de Enero-Febrero del 2012, bajo soporte informático de IANUS. Se seleccionaron aquellos pacientes de 65 o más años a tratamiento crónico durante al menos los 6 meses previos al ingreso con cinco o más fármacos. Se excluyeron los tratamientos tópicos y los productos de herboristería. Se realizó un análisis descriptivo de variables demográficas, número de fármacos al ingreso y al alta, tipo de fármacos, existencia de fármacos de baja utilidad terapéutica y duplicidad de tratamientos. También se recogieron las reacciones adversas. Se practicó un análisis por subgrupos de edad (65-75, 76-85, >85 años) y por número de fármacos al ingreso (entre 5-10 o >10). Los datos se analizaron con el paquete estadístico SPSS 15.0.

RESULTADOS: Se incluyeron un total de 339 pacientes, que constituyen el 49% de los ingresos. La edad media fue de 79.7 años. Un 27% tenía entre 65-75 años, un 50% entre 76-85 y el 23% >85 años. El 53% eran hombres. Un 80% presentaban hipertensión, 67% cardiopatía, 57% diabetes mellitus, 41% dislipemia y 24% insuficiencia renal o EPOC. Un 77% recibía tratamiento anticoagulante (31%) o antiagregante (46%); 70% tratamiento con inhibidores de la bomba de protones, 73% benzodiazepinas (46%) o antidepresivos (27%), 67% diuréticos, 54% hipolipemiantes y un 30% analgésicos o AINES. En un 39% de los casos no existía indicación para la utilización de algún tratamiento, un 33% recibían tratamientos de baja utilidad terapéutica y en un 20% existía duplicidad de algún fármaco. Al 62% de los pacientes se le añadió algún tratamiento al alta, al 53% se le suprimió algún tratamiento y en un 45% se modificó la posología o duración del mismo. La media de tratamientos al ingreso era 9.2 ± 3 y la media de tratamientos al alta 9.4 ± 3 , no existiendo diferencias estadísticamente significativas ($p = 0.067$). En el análisis por subgrupos de edad se incrementó el número de fármacos en los pacientes entre 65 y 85 años siendo este incremento significativo en los pacientes entre 65 y 75 años (9.58 ± 3 ; 10.34 ± 3.4 , $p < 0.001$). En los pacientes >85 años la media de tratamientos al alta fue inferior a la del ingreso aunque sin significación estadística (8.35 ± 2.4 ; 8.32 ± 2.6 , $p = 0.930$). En 23 pacientes (6.8%) el ingreso fue motivado por reacción adversa al tratamiento, 6 (1.8%) por alteración hidroelectrolítica, 5 (1.5%) por síndrome confusional o arritmias, 2 (0.6%) por hipoglucemia, 1 (0.3%) por caídas y en 5 (1.5%) por otras causas. No se han encontrado diferencias significativas ni en el análisis por subgrupos de edad ni en relación con el número de fármacos.

CONCLUSIONES: Los pacientes polimedcados constituyen un grupo muy prevalente dentro de los pacientes ingresados en nuestro servicio. No encontramos modificaciones significativas en el número de fármacos durante el ingreso, pese a existir un porcentaje alto de fármacos sin indicación específica, fármacos de baja utilidad y reacciones adversas.

ARTERITIS DE CÉLULAS GIGANTES EN EL ÁREA SANITARIA DE FERROL: CARACTERÍSTICAS EPIDEMIOLÓGICAS

HOSPITAL ARQUITECTO MARCIDE

Ferreira González, Lucía; Cazón Romero, Tamara; Trígás Ferrín, María; Vilariño Maneiro, Laura; Fernández Fernández, Francisco J.; Sesma, Pascual

INTRODUCCIÓN: La arteritis de células gigantes es la vasculitis sistémica más frecuente en la edad adulta, con una incidencia en nuestro medio de 10/100.000 individuos mayores de 50 años. Aunque la cefalea constituye el síntoma guía para el diagnóstico, puede presentar complicaciones graves como la pérdida irreversible de visión por lo que es importante reconocer las características de los pacientes con objeto de instaurar un tratamiento precoz y evitar secuelas a largo plazo.

OBJETIVO Y MÉTODOS: Describir las características epidemiológicas de los pacientes diagnosticados de arteritis de la temporal en nuestro centro, para lo que se llevó a cabo un estudio retrospectivo. Se identificó a los pacientes a través del servicio de codificación, incluyendo aquellos con diagnóstico de arteritis de la temporal en el periodo comprendido entre Enero-2005 y Agosto-2011, que cumplieran al menos 3 de los 5 criterios clasificatorios. Los datos se obtuvieron a través del sistema IANUS (informes de alta, curso clínico, datos de laboratorio y farmacia). Se excluyeron aquellos pacientes en los que se había realizado un diagnóstico clínico sin obtención de biopsia. El análisis de los datos se realizó con el programa SPSS, versión 15.0.

RESULTADOS: De un total de 32 pacientes, 40,6% correspondían a varones y 59,4% a mujeres, con una edad media de 74,7 años (rango 57-87, DE 7,6).

Respecto a factores de riesgo cardiovascular, el 59% eran hipertensos, el 40% tenían dislipemia, el 28% eran diabéticos y el 25% tenían historia de tabaquismo. La duración de los síntomas antes del diagnóstico fue de 2,4 meses de media (1 semana-12 meses, DE 2,6). La frecuencia de los síntomas al diagnóstico fue: cefalea en el 84%, claudicación mandibular en el 56%, síndrome general en el 43%, fiebre $>38^{\circ}\text{C}$ en el 15%, síntomas visuales en el 21,8% (7): amaurosis fugax en el 15%, amaurosis permanente en el 6%, siendo el déficit visual unilateral en 77% y bilateral en 22%. De los pacientes con déficit visual permanente el 40% no obtuvo mejoría y el 60% tuvo una recuperación leve. Ningún paciente presentó diplopia. El 47% de los pacientes presentaba síntomas de polimialgia reumática. En un 43% de los casos se describían alteraciones de la arteria temporal en el examen físico. En cuanto a los parámetros inflamatorios, la media de VSG fue 86,2 mm en la 1ª hora (8-130 mm, DE 32,9) y la PCR (solo disponible en 19 pacientes) fue de 55,1 de media (0,4-207, DE 56,5). En los pacientes con amaurosis fugax el valor medio de la VSG fue significativamente mayor (116 frente a 80, $p = 0,025$). No se encontró esta diferencia en los pacientes con amaurosis establecida. El 56,3% de los pacientes presentaba anemia normocítica, el 40,6% leucocitosis ($>11.000/\mu\text{L}$) y el 15,6% trombocitosis ($>550.000/\mu\text{L}$). El 12,4% presentaba alteración del perfil hepático con cifras de fosfatasa alcalina >460 U/L. El valor medio de la albúmina fue de 3,6 (rango 3-4,3 g/dL). La biopsia resultó diagnóstica en el 53,1% de los casos y en aquellos que fue negativa no se realizó biopsia contralateral.

CONCLUSIÓN: Las características epidemiológicas de los pacientes con arteritis de células gigantes en nuestra área sanitaria son similares a las descritas previamente en la literatura. Destaca una alta prevalencia de factores de riesgo cardiovascular, a pesar de la cual la frecuencia de complicaciones isquémicas severas es análoga a la de otras series.

USO DEL PROTOCOLO FAST EN EL MANEJO DE PACIENTES POLITRAUMATIZADOS EN EL SERVICIO DE URGENCIAS

ADJUNTOS DE URGENCIAS. HOSPITAL DEL VINALOPÓ "DR. MAS MAGRO"

Armas Castro, Julio; Giménez Fernández, Blas; Angell Valdés, Sussette; Fernández Calvo, Laura; García del Río Beneyto, Rocío; Gascó Sogorb, María Jesús

INTRODUCCIÓN: El empleo de la ecografía en la valoración inicial y secundaria del paciente politraumatizado se remonta al año 1971 en Alemania. Los avances recientes incluyen su uso dentro del concepto global "point of care" dotando al médico de urgencias de una herramienta auxiliar para el diagnóstico precoz de futuras complicaciones.

OBJETIVO: Evaluar la eficacia de la realización de Ecografía Abdominal según protocolo EFAST a los pacientes con traumatismo tóraco-abdominal cerrado en el Servicio de Urgencias.

METODOLOGÍA: Se ha realizado un estudio retrospectivo durante el último año (período Agosto 2010-Marzo 2012) de los pacientes que han sido atendidos en el SUH (Servicio de Urgencias Hospitalaria) del Hospital Vinalopó Salud por politraumatismo. A los 136 pacientes del estudio se les realizó Ecografía según protocolo EFAST en los primeros 30 minutos después de su admisión. Se repitió la ecografía en el 17.5% de ellos por persistencia del dolor o empeoramiento clínico, correlacionándose los hallazgos con estudio TC Tóraco-Abdominal en el 70% de los pacientes valorados. La recogida de datos se realizó según el Protocolo EFAST y en hoja de datos confeccionada.

RESULTADOS: De los 136 pacientes valorados inicialmente por traumatismo tóraco-abdominal cerrado el 82.5% no requirió nuevo estudio de imagen, no objetivándose lesiones de interés en la exploración inicial realizada. El 17.5% de los pacientes requirió nueva exploración en el curso evolutivo y en el 60% de los casos se requirió estudio de imagen informado por especialistas en radiodiagnóstico. La correlación clínica entre los hallazgos de la ecografía realizada en la valoración inicial con los estudios a posteriori se situó en el 90.4% ($P = 0.001$). Las causas principales de no detección de lesiones en la valoración inicial fueron: baja curva de aprendizaje con mala selección de ventanas acústicas, no colaboración del paciente y dificultades para cumplimentar los pasos del protocolo EFAST.

CONCLUSIONES: Los protocolos recientes en el manejo del paciente politraumatizado han extendido la valoración inicial no solo a la detección precoz del hemopectoneo, sino a la valoración de la estabilidad del tórax o la presencia de fracturas y hematomas. Igualmente, la realización de la ecografía de emergencia en el sitio de atención por el médico de urgencias supone además del ahorro de recursos sanitarios, una valoración más completa e integral del paciente, la detección de lesiones graves y la toma de decisiones adecuadas que aumentan la supervivencia hasta en un 40% de los pacientes politraumatizados.

ANEURISMAS MICÓTICOS EN EL CHUVI MEIXOEIRO

CHUVI MEIXOEIRO

López Otero, José Luis; Álvarez Pérez, J.; Dopico, A.; Pérez Álvarez, R.

INTRODUCCIÓN: El aneurisma es una dilatación arterial anormal que puede ser infectada secundariamente o bien ser resultado de un embolismo séptico de otra región, formando un aneurisma micótico.

Entre los factores de riesgo para padecer un aneurisma micótico se encuentran el daño arterial previo, infecciones sistémicas, aterosclerosis, o padecer de un aneurisma previamente.

La etiología más frecuente es por *Staphylococcus* aunque también hay casos de *Streptococcus*, *Salmmonella* etc.

Las manifestaciones clínicas son la fiebre, y en ocasiones se puede palpar el aneurisma como una masa dolorosa y pulsátil. El diagnóstico se hace por pruebas de imagen, principalmente el angioTAC. El tratamiento es la antibioterapia, según el agente etiológico, o la corrección quirúrgica del defecto.

A continuación presentamos 2 casos que se han diagnosticado y tratado en nuestro hospital en los últimos 2 años:

El primero se trata de un varón de 62 años con antecedentes de fibrosis retroperitoneal tratada hace varios años; pancreatocotomía por pancreatitis inflamatoria por sílice; cuadro de poliserositis con ANCA positivos hace años; prostatismo.

Fue hospitalizado para estudio de fiebre y dolor abdominal de 3 semanas de evolución, acompañados de vómitos y diarrea. A la exploración física presentaba palidez junto con aspecto caquético, además un soplo sistólico con hepatomegalia.

En los exámenes de laboratorio al ingreso presentaba únicamente VSG elevada. Se solicitó un TAC toraco-abdomino-pélvico que objetivó adenopatías en para-aórticas en L3-L4. Se realizó una Gammagrafía ósea que captaba a nivel de L4-L5. También se realizó una RNM lumbar donde se vieron cambios degenerativos en L3-L4. En sangre fue aislada la presencia de *Salmmonella enteritidis*, siendo diagnosticado así de fiebre entérica por dicho organismo. Fue dado de alta en tratamiento con Clotrimoxazol. Pocas semanas más tarde volvió a ingresar por un cuadro similar, y con un angioTAC se fue diagnosticado un aneurisma micótico en la aorta abdominal a los niveles ya mencionados.

El segundo caso se trata de una mujer de 37 años con antecedentes de obesidad, hipertensión arterial, dislipemia, disección de aorta a nivel de cayado con cirugía de sustitución por prótesis en 2007, ya habiendo presentando infección periprotésica con embolismos sépticos a nivel esplénico al año siguiente de esta. En TAC de control en 2011 persiste disección distal a la prótesis que va hasta la arteria iliaca común, sin apreciar colecciones ni signos de infección.

Acude a Urgencias por cuadro de 24 horas con fiebre alta, vómitos y diarrea. A la exploración física sólo destaca un soplo sistólico aórtico II/VI. En los exámenes de laboratorio presenta 32.000 leucocitos con desviación izquierda, lactato de 4,1 y datos de insuficiencia respiratoria.

Se le extrajeron hemocultivos en ese momento en donde se aisló *Streptococcus constellatus*. Se hizo un angioTAC aórtico que mostró abscesos a nivel hepático. Se realizó también Gammagrafía con leucocitos marcados que objetivó patología infecto/inflamatoria en el tarso del pie izquierdo y abscesos hepáticos.

Fue tratada con Amoxicilina + Clavulanato, Impenem y Daptomicina. Presentó un ingreso posterior por un cuadro similar por lo que fue hecho recambio de la prótesis aortica.

INSUFICIENCIA HEPÁTICA AGUDA COMO FORMA DE PRESENTACIÓN DE TIROTOXICOSIS

HOSPITAL XERAL DE VIGO

Sousa Domínguez, Adrián; Pérez Rodríguez, María Teresa; Lorenzo Castro, Rut; Alonso Herrero, Ana; Martínez Vidal, Ana; Rodríguez Gómez, Ana; Argibay Filgueira, Ana; Rivera Gallego, Alberto; Martínez Vázquez, Cesar

INTRODUCCIÓN-OBJETIVOS: El hipertiroidismo se asocia con disfunción hepática, ya sea por acción directa, hepatotoxicidad por fármacos antitiroideos, insuficiencia cardíaca congestiva o bien por la asociación con otras enfermedades autoinmunes, como la hepatitis autoinmune (HA), la enfermedad celíaca o la cirrosis biliar primaria. Aunque habitualmente la alteración hepática es leve, existen algunos casos de insuficiencia hepática aguda grave. Presentamos el caso de una paciente con tirotoxicosis en la que la primera manifestación fue una insuficiencia hepática grave.

PACIENTES Y MÉTODO: Presentación de un caso clínico y revisión de la literatura. **RESULTADOS:** Mujer de 57 años que acudió a Urgencias con cuadro de 10 días de evolución de malestar general, náuseas, astenia, febrícula y dolor en hipocondrio derecho. Negaba clínica sugestiva de hipertiroidismo. En la exploración física destacaba afectación del estado general, ictericia y hepatomegalia dolorosa, sin asterixis. La analítica mostraba elevación de transaminasas y bilirrubina con datos de insuficiencia hepática grave (hipoalbuminemia, coagulopatía; Factor V Leiden

42,3%) que progresaron en 24 horas. Los estudios serológicos e inmunológicos fueron negativos. El estudio de función tiroidea mostró T4L >7,77 pg/ml, TSH <0,1 microU/ml, T3L 19,35 pg/ml y TG 142 ng/ml. Ante el deterioro de la función hepática la paciente fue trasladada al Centro de Referencia de Trasplante Hepático donde evolucionó espontáneamente de forma favorable en pocos días. Quince días después del alta ingresó nuevamente con clínica sugestiva de hipertiroidismo grave (náuseas, pirosis, taquicardia, inquietud y pérdida acusada de masa muscular). En ese momento la paciente refirió que 11 años antes había sido diagnosticada de enfermedad de Graves-Basedow recibiendo antitiroideos durante 18 meses con buena respuesta. No había realizado controles hormonales en los últimos 4 años. Se inició tratamiento de soporte con reposo, corticoides, betabloqueantes y antitiroideos con respuesta clínica y hormonal excelente. La biopsia hepática se demoró hasta alcanzar un estado normocatabólico, obteniéndose el resultado histopatológico compatible con hepatitis crónica con actividad de interfase leve. Con todos estos datos la paciente fue diagnosticada de insuficiencia hepática aguda grave secundaria a hipertiroidismo severo.

DISCUSIÓN-CONCLUSIONES: El término tirotoxicosis se utiliza para definir el síndrome clínico de hipermetabolismo secundario a un aumento en las concentraciones séricas de una o ambas hormonas tiroideas (T4L y T3L). Presenta múltiples causas y un amplio espectro de manifestaciones clínicas, que van desde una leve taquicardia hasta un fallo multiorgánico. La insuficiencia hepática grave es una forma muy infrecuente de presentación. En la actualidad no se conocen los mecanismos que llevan a esta disfunción aunque algunos autores consideran que podría deberse a efectos directos/sistémicos de la hormona tiroidea, bien por mecanismos autoinmunes (asociación de enfermedad de Graves-Basedow y HA) o por alteraciones metabólicas secundarias. Debido a las grandes implicaciones pronósticas y terapéuticas de un diagnóstico correcto de tirotoxicosis, ésta debería descartarse en todos los pacientes con insuficiencia hepática aguda de etiología no tóxica, vírica o autoinmune.

ESPLENOMEGALIA MASIVA COMO FORMA DE PRESENTACIÓN DE TRICOLEUCEMIA

HOSPITAL XERAL-CÍES DE VIGO. COMPLEJO HOSPITALARIO UNIVERSITARIO DE VIGO

Alonso Herrero, Ana; Sousa, Adrián; Lorenzo, Rut; Rodríguez Gómez, Ana; Martínez Vidal, Ana; Vázquez Triñanes, Caritina; González, Lucía; Villaverde, Iria; Argibay, Ana B.

INTRODUCCIÓN Y OBJETIVOS: La tricoleucemia (TL) es un proceso linfoproliferativo crónico de células B poco frecuente que actualmente es considerado uno de los tipos de linfoma no Hodgkin de curso indolente. Es además una de las causas de esplenomegalia masiva, forma en la que se presenta hasta en un 25% de las ocasiones. El objetivo es comunicar un caso de TL en un paciente que debutó con pancitopenia y esplenomegalia masiva, en el que se tuvo que llegar a la esplenectomía para llegar al diagnóstico.

MÉTODOS: Descripción del caso clínico y revisión de la literatura.

RESULTADOS: varón de 67 años sin antecedentes de interés, ingresado por cuadro de astenia de 2 meses de evolución, sin anorexia ni pérdida de peso. No presentaba fiebre ni ninguna otra sintomatología de interés. En la exploración física llamaba la atención palidez cutánea con un ligero tinte icterico en conjuntivas, no se evidenciaban adenopatías periféricas y dado que el paciente presentaba abundante panículo adiposo era muy difícil la palpación abdominal con probable esplenomegalia. En la analítica de ingreso presentaba 1130 leucocitos (510 neutrófilos), Hemoglobina de 4.2 y 82000 plaquetas, así como elevación de bilirrubina total (3.37), a expensas de bilirrubina indirecta, LDH 488 y reactantes de fase moderadamente elevados con resto de parámetros analíticos normales. Los estudios serológicos, Mantoux, cultivos de sangre, orina y esputo resultaron negativos. Se realizó TC tóraco-abdominal visualizando una esplenomegalia gigante homogénea, con un hígado normal y sin evidencia de adenopatías. Se realizaron dos aspirados de médula ósea (MO) con biopsia donde se evidenció una celularidad global disminuida con hiperplasia de la serie eritroblástica con rasgos diseritropoyéticos y citometrías negativas para diagnóstico hematológico. Dada la alta sospecha de proceso hematológico se decidió recurrir a la esplenectomía, cuyo estudio histológico demostró proliferación neoplásica linfocítica B con afectación prioritaria de la pulpa roja, de rasgos morfológicos e inmunohistoquímicos compatibles con leucemia de células peludas. Tras la esplenectomía el paciente recuperó cifras celulares normales en sangre periférica y pasó a cargo del servicio de Hematología para continuación de tratamiento.

CONCLUSIÓN: Entre el 60 y el 80% de los pacientes con TL presentan pancitopenia. El diagnóstico de presunción de esta entidad suele llevarse a cabo mediante visualización de células mononucleares con proyecciones citoplasmáticas (células peludas) en el frotis de sangre periférica (hasta en el 90% de los casos) o en la biopsia de MO. Es esencial para el diagnóstico definitivo el análisis inmunohistoquímico de la MO, con hiperplasia celular en la mayoría de los casos e infiltración difusa, focal o intersticial por células peludas TRAP, CD11c, CD 103, CD 123, Ciclina D1 y

Anexina A1 positivas. No es habitual tener que recurrir a la esplenectomía para el diagnóstico, si bien es una de las armas de segunda línea dentro del arsenal terapéutico con el que contamos frente a esta enfermedad, con un papel primordial en la recuperación de los recuentos de células en sangre periférica (hasta en un 70% de los pacientes que no han respondido a otros tratamientos). Las enfermedades hematológicas son la principal causa de esplenomegalia masiva, y la TL como tal, puede manifestarse de esta manera.

CARACTERIZACIÓN DE UNA COHORTE DE PACIENTES CON SÍNDROME GENERAL DE ORIGEN NEOPLÁSICO ATENDIDOS EN UNA CONSULTA DE MEDICINA INTERNA

COMPLEJO HOSPITALARIO UNIVERSITARIO DE SANTIAGO

Valcárcel García, María Ángeles; Rodríguez Cordero, Marta; Díaz Peromingo, José Antonio; González Quintela, Arturo

INTRODUCCIÓN: El síndrome general (SG) consiste en astenia, anorexia y adelgazamiento involuntario pudiendo asociarse a otras manifestaciones como anemia. Con frecuencia nos puede orientar a una neoplasia maligna subyacente, aunque también deberse a otras enfermedades orgánicas o psiquiátricas. Un notable número de pacientes con SG son vistos en consulta o ingresados para estudio en Medicina Interna.

OBJETIVO: Definir las características clínicas que presentan los pacientes con SG de origen maligno y la rentabilidad de su manejo ambulatorio.

MÉTODOS: Estudio observacional, retrospectivo, de una cohorte de 666 pacientes remitidos a la consulta de Alta Resolución del Servicio de Medicina Interna. Se incluyeron todos aquellos pacientes vistos por primera vez durante nueve meses. Criterio de inclusión: mayores de 18 años con SG. Se seleccionaron aquellos SG con diagnóstico de malignidad. Variables principales: presencia de neoplasia maligna, tipo histológico, localización del primario y si se trata de un proceso localizado o diseminado (incluyendo diseminación ganglionar o metastásico). Variables secundarias: datos demográficos, hábitos tóxicos, tiempo de evolución (meses), adelgazamiento (Kg), signos exploratorios orientativos, parámetros analíticos, pruebas radiológicas y endoscópicas, necesidad de ingreso y su causa. Estadística: análisis descriptivo calculándose medidas de tendencia central (media, mediana) y dispersión (desviación típica). Se usó el paquete estadístico SPSS vs. 17 para Windows.

RESULTADOS: De los 666 pacientes incluidos, 145 (21,77%) presentaban un SG. En 45 (31,03%) de ellos se llegó a un diagnóstico de malignidad. Eran varones 29 y mujeres 16. Edad media 74 años, mediana 79. El tumor se encontraba localizado en el momento del diagnóstico en 13 pacientes y era metastásico en 32. Las localizaciones primarias más frecuentes fueron: colon (14), pulmón (6) y riñón (5). Fumaban 14 pacientes y tenían hábito etílico 17. Media de pérdida de peso: $6,75 \pm 4,13$ kilos en $3,93 \pm 3,06$ meses. La exploración física fue positiva en 16 pacientes. Analíticamente el 53,3% presentaban anemia, 31,1% insuficiencia renal, 26,7% colestasis, 17,8% sangre oculta en heces positiva y 80% algún marcador tumoral elevado siendo los más frecuentemente elevados CEA-II y Ca 19.9. La VSG (46,33), LDH (547,53) y PCR (32,19) medias se encontraban elevadas. Las exploraciones complementarias útiles para el diagnóstico fueron: Rx. Tórax 22,2%, ecografía abdominal 35,6%, TC tóraco-abdominal 91,1%, EDA 22,2% y colonoscopia 31,1%. No se necesitó ingreso para completar el estudio en 28 (62,22%) pacientes. **CONCLUSIONES:** Del total de los pacientes evaluados en la consulta, el 20% presentaba SG y de éstos, casi uno de cada tres fue diagnosticado de neoplasia maligna. En la mayor parte de los casos el tumor era metastásico en el momento del diagnóstico y la localización primaria más frecuente fue el colon. La anomalía analítica más habitual fue la anemia y la sangre oculta en heces en los pacientes a los que se les solicitó, siendo el CEA el marcador tumoral más frecuentemente alterado. La prueba de imagen más rentable fue el TC tóraco-abdominal, seguida de ecografía abdominal y colonoscopia. Un 60% de los pacientes se diagnosticaron sin precisar ingreso.

TUBERCULOSIS EN EL MEIXOIRO: REVISIÓN DE 70 CASOS EN EL SERVICIO DE MEDICINA INTERNA

CHUVI-HOSPITAL MEIXOIRO

Rodil Rodil, Viviana; Machado Prieto, Begoña; Miguelez Rodríguez, Daniela; López Otero, Jose Luis; Álvarez Pérez, Joaquín; Montes Santiago, Julio; Pérez Álvarez, Roberto

INTRODUCCIÓN: La tuberculosis es una enfermedad con una alta prevalencia de forma global y, especialmente en los países del tercer mundo. En Europa, España continúa siendo una de los países con mayor número de casos y, en concreto, Galicia es una de las comunidades con mayor afectación. Dada las características especiales de esta infección y su resurgimiento a nivel mundial, junto con la aparición de resistencias, pretendemos definir la situación actual de dicha enfermedad en nuestra área.

OBJETIVOS: El objetivo de nuestro estudio es revisar las características epidemiológicas, clínicas, tratamiento y evolución de los pacientes diagnosticados de tuberculosis en nuestro servicio entre los años 2001 y 2011.

MÉTODOS: Realizamos un estudio retrospectivo de los pacientes diagnosticados de tuberculosis en cualquiera de sus manifestaciones (pulmonar, pleural, extrapulmonar o diseminada) entre el 1 de Enero de 2001 y el 31 de Diciembre de 2011, en el servicio de Medicina Interna del Hospital Meixoeiro, a través de las historias clínicas y del registro en IANUs.

RESULTADOS: Estudiamos 70 pacientes diagnosticados de tuberculosis en el momento del alta. Un 66% de los pacientes eran varones y 34% mujeres. La media de edad fue 40.1 años., siendo la mayoría de nuestros pacientes de nacionalidad española (90%). Un 10% de los pacientes pertenecían a una población de riesgo y otro 10% tenía historia previa de tuberculosis, habiendo recibido tratamiento para la misma el 71.4% de ellos. La mayoría de las tuberculosis (67%) fueron pulmonares. Un 17% fueron exclusivamente pleurales y un 8.6% diseminadas. El factor de riesgo más prevalente fue el alcoholismo (27.1%). El síntoma que más frecuentemente motivó la asistencia al hospital fue el síndrome constitucional (38.5%) seguido de tos (21.4%) y el dolor torácico (14%). La tos es el síntoma más común en toda la serie (65.7%) seguido por el síndrome constitucional (62.8%). Se realizó radiografía de tórax a todos los pacientes, siendo esta patológica en un 87.1% de los casos. Se realizó Mantoux a un 68.5% de los pacientes siendo positivo en un 79.16% de los casos. Los cultivos de esputo y baciloscopia (realizados en un 85.7%) fueron positivos en un 62.85% de los casos.

El 75.71% de los pacientes tratados recibieron tres fármacos, empleándose en el 24.2% restante cuatro o más fármacos (y sólo en 4 de los casos se emplearon fármacos de segunda línea). La curación sin secuelas se produjo 65.71% de los pacientes, mientras que el 17.1% de los casos presentaron lesiones residuales. El resto de los pacientes fallecieron durante el tratamiento o en los meses posteriores al alta, siendo atribuida la muerte a la infección tuberculosa en sólo dos de los casos (2.8% del total de los pacientes).

CONCLUSIONES: La tuberculosis sigue siendo una enfermedad prevalente en nuestra área, con una presentación típica y con buena respuesta a la terapia convencional, sin precisarse salvo en casos excepcionales el uso de fármacos de segunda línea.

SÍNDROME DE LÖFGREN

HOSPITAL XERAL-CIES DE VIGO. COMPLEJO HOSPITALARIO UNIVERSITARIO DE VIGO (CHUVI).

Lorenzo Castro, Rut; Sousa Domínguez, Adrián; Rodríguez Gómez, Ana María; Martínez Vidal, Ana Isabel; Vázquez Triñanes, Caritina; González González, Lucía; Villaverde Álvarez, Iria; Sopena Pérez-Angüelles, Bernardo; Argibay, Ana B.

INTRODUCCIÓN Y OBJETIVOS: El síndrome de Löfgren (SL) es la variante de Sarcoidosis más frecuente con un porcentaje que oscila entre 9-34%. Se caracteriza por ser benigna, autolimitada y de evolución aguda, descrita por primera vez en 1953 (eritema nodoso, adenopatías hiliares bilaterales con o sin artralgias/artritis). El objetivo es comunicar un caso de un SL en paciente varón joven, que debutó con síndrome febril y artritis de tobillo izquierdo.

MÉTODOS: Descripción del caso clínico y revisión de la literatura.

RESULTADOS: Paciente varón de 35 años trabajador de industria metalúrgica que acudió por enrojecimiento e hinchazón de tobillo izquierdo. Como antecedentes destacaban asma intrínseca, rinitis alérgica e hipersensibilidad al polen, beta talasemia minor, osteocondritis grado III en astrágalo derecho y no recibía tratamiento habitual. Al ingreso el enfermo refería tumefacción e impotencia funcional de varios días de evolución acompañado de febrícula sin otra clínica, la exploración era anodina salvo lo referido a tobillo izquierdo y en la analítica había leucocitosis con desviación izquierda con reactantes de fase elevados. Se ingresó como monoartritis con tratamiento antibiótico empírico previa realización de artrocentesis obteniéndose líquido escaso para estudio. En planta de forma progresiva desarrolló poliartralgias asimétricas (tobillos, rodillas, muñecas...) y lesiones cutáneas compatibles con eritema nodoso en región pretibial. En radiografía de tórax se observaron adenopatías hiliares bilaterales que se confirmaron en el TC torácico. Se realizó punch cutáneo evidenciando infiltrado granulomatoso linfo-histiocitario con aislados neutrófilos, eosinófilos y células multinucleadas y edema extendido a lobulillos adiposos y paredes vasculares. Los cultivos, estudios serológicos y pruebas autoinmunes (incluido la ECA) fueron negativos. Se inició tratamiento con ibuprofeno con buena evolución: resolución de la clínica y desaparición de las adenopatías en la TC de control a los 6 meses.

CONCLUSIÓN: Aunque el SL es una forma de sarcoidosis más frecuente en mujeres jóvenes (sobre todo en el norte de Europa), presentamos un caso de un varón que cumplía todos los criterios para el diagnóstico clínico de SL (la presencia de adenopatías más otro hallazgo tiene un VPP del 99.95%). Las pruebas complementarias apoyan el diagnóstico (reactantes de fase elevados, enzima convertidora

de angiotensina...) y el TC permite el estadiaje (estadios radiológicos: I: adenopatías hiliares bilaterales; II: I+infiltrados pulmonares; III: infiltrados pulmonares; IV: fibrosis pulmonar, bullas y bronquiectasias). A diferencia de otras variedades de sarcoidosis el SL no requiere confirmación histológica; aunque nuestro caso mostró granulomas no caseificantes en la biopsia cutánea, mayoritariamente este estudio es negativo. Se decidió no realización de broncoscopia y tratamiento sintomático, no estando indicados los corticoides en el SL ante la levedad del cuadro y la no presencia de infiltrados pulmonares (estadio I radiológico).

INFECCIÓN DE SISTEMA NERVIOSO CENTRAL POR CLADIOPHIALOPHORA BANTIANA

HOSPITAL XERAL-CÍES DE VIGO. COMPLEJO HOSPITALARIO UNIVERSITARIO DE VIGO (CHUVI).

Lorenzo Castro, Rut; Rodríguez Gómez, Ana María; Sousa Domínguez, Adrián; Martínez Vidal, Ana Isabel; Álvarez, M.; Martínez, Lucía; Pérez Rodríguez, María Teresa; Argibay, Ana B.; Martínez Vázquez, César

INTRODUCCIÓN Y OBJETIVOS: La *Cladiophialophora bantiana* (CB) es un hongo causante de varios síndromes clínicos, desde nódulos subcutáneos a enfermedad diseminada. Su patogenia es desconocida, se cree que penetra en nuestro organismo a través del aire diseminándose posteriormente vía hematogena y presenta alta afinidad por sistema nervioso central. El objetivo es comunicar un caso poco frecuente de absceso cerebral fúngico por CB.

MÉTODOS: Descripción del caso clínico y revisión de la literatura.

RESULTADOS: Varón de 70 años trabajador del campo, fumador de 2-3 cigarrillos/día y diagnosticado de alveolitis alérgica extrínseca 6 meses antes, a tratamiento corticoideo. Ingresó por cuadro de disartría y desviación de la comisura bucal de 24 horas de evolución, destacando en la exploración disfasia motora con paresia facial central derecha y febrícula. Análiticamente presentaba neutrofilia, plaquetopenia y reactantes de fase aguda levemente elevados. Se realizó TC cerebral con la sospecha de proceso isquémico agudo cerebral donde se observó masa hipodensa en región frontal izquierda con realce anular tras la administración de contraste. La RNM mostró varias lesiones frontales izquierdas de 1 cm de diámetro con restricción de la difusión y edema perilesional compatible con absceso. Se inició tratamiento con dosis altas de corticoides y antibioterapia empírica (cefotaxima, metronidazol, ampicilina y linezolid). A pesar de estas medidas, el paciente sufrió rápido deterioro clínico (afasia y plejía de hemicuerpo derecho) y empeoramiento en pruebas de imagen, por lo que se decidió tratamiento concomitante neuroquirúrgico. Se realizó extirpación completa del absceso (incluida la cápsula), siendo el diagnóstico microbiológico e histológico compatible con infección fúngica (presencia de hifas). En el postoperatorio se inició tratamiento antifúngico empírico hasta confirmar el aislamiento microbiológico de CB sensible a voriconazol y anfotericina B. El enfermo presentó múltiples complicaciones con necesidad de cuidados intensivos, con recidiva del absceso cerebral a pesar de tratamiento antifúngico correcto y 3 intervenciones quirúrgicas más. Tras 6 meses de ingreso y debido a la pésima situación clínica del paciente la familia solicitó tratamiento conservador, siendo posteriormente éxitus.

CONCLUSIONES: Las feohifomicosis son infecciones causadas por hongos que contienen melanina en su pared celular, residiendo en este punto su virulencia y su afinidad por el tejido glial. La CB es la especie más frecuentemente aislada (48%) y provoca absceso cerebral hasta en el 87% de los casos. La infección se relaciona con inmunosupresión (37%), siendo el uso de esteroides el factor de riesgo en el 4% de los casos, pero hasta en un 58% de los pacientes no hay inmunodepresión asociada. Su tratamiento se basa en la combinación de cirugía y antifúngicos (Anfotericina B, Flucitosina más anfotericina B y Voriconazol) a largo plazo, siendo más efectiva la extirpación completa que la aspiración del absceso. La evolución de los pacientes es bastante dramática con un mortalidad global del 73%. Existen pocos casos publicados en la literatura de infección cerebral por CB, siendo nuestro caso el segundo identificado y publicado en España.

FIEBRE Y CUADRO CONSTITUCIONAL COMO FORMA DE PRESENTACIÓN DE ARTERITIS DE LA TEMPORAL

HOSPITAL XERAL-CÍES DE VIGO. COMPLEJO HOSPITALARIO UNIVERSITARIO DE VIGO (CHUVI).

Lorenzo Castro, Rut; Sousa Domínguez, Adrián; Alonso Herrero, Ana; Villaverde Álvarez, Iria; González González, Lucía; Vázquez Triñanes, Caritina; Rivera Gallego, Alberto; Sopena Pérez-Argüelles, Bernardo; Argibay, Ana B.

INTRODUCCIÓN Y OBJETIVOS: La arteritis de la temporal (ACG) es una vasculitis crónica de vasos de mediano y gran calibre; sobre todo en aorta torácica, arterias cervicales y ramas de la arteria carótida externa. Es de instauración gradual y muy variada, presentado síntomas a nivel sistémico: fiebre (50%), astenia, cefalea, síntomas oculares, claudicación mandibular... El objetivo es comunicar dos casos diagnosticados ACG que se iniciaron de modo insidioso con cuadro constitucional de varios meses de evolución acompañados de aumento de temperatura vespertina bien tolerada.

MÉTODOS: Descripción del caso clínico y revisión de la literatura.

RESULTADOS: Caso 1: mujer de 75 años diabética, dislipémica e hipertensa a tratamiento médico que ingresó por astenia, pérdida de peso y síntomas digestivos de 3-4 meses de evolución acompañados de fiebre vespertina (38°C). En la anamnesis dirigida refirió además hipersensibilidad de cuero cabelludo y claudicación mandibular. A la exploración física destacaba una disminución de los pulsos temporales y analíticamente unos reactantes de fase muy elevados (VSG y PCR mayores de 100) y anemia. Se descartó patología infecciosa y neoplásica con cultivos, serologías, gastroscopia y TC de rastreo normales o negativos. Caso 2: varón de 59 años que presenta malestar general de 3-4 semanas de evolución con temperatura de 37.5°C vespertina bien tolerada y pérdida de peso. En la exploración destacaba la prominencia de arterias temporales bilateralmente con pulso presente. En la analítica destacaban reactantes de fase elevados, anemia leve y una colestasis disociada muy marcada que hizo sospechar de inicio un cuadro neoplásico. Los estudios microbiológicos fueron negativos y las pruebas de imagen (TC y RM) y marcadores descartaron procesos tumorales.

En ambos casos se realizó biopsia arteria temporal que confirmó el diagnóstico de ACG, instaurándose tratamiento corticoideo con una mejoría analítica y clínica casi inmediata en los dos pacientes.

CONCLUSIÓN: La ACG aumenta su incidencia con la edad (media de 72 años) y es extraordinaria antes de los 50 años. Los criterios diagnósticos son: edad mayor o igual a 50 años, cefalea localizada o de reciente inicio, pulso arteria temporal débil o inexistente, VSG mayor a 50 mm/h y biopsia arteria temporal compatible con arteritis necrotizante de predominio mononuclear y granulomas con células gigantes multinucleadas (afectación parcheada); siendo necesario tres de estos cinco para el diagnóstico. Aunque la anemia y la elevación de la VSG son parámetros frecuentes en esta entidad, la aparición de afectación hepática (caso 2) se da sólo en torno a un 25-35% de los enfermos. La ACG es una entidad de presentación insidiosa y curso abigarrado que obliga a realizar un diagnóstico diferencial muy amplio, pudiendo pasar desapercibida o confundirse con procesos de origen tumoral o infeccioso.

MENINGITIS POSTQUIRÚRGICA POR HAFNIA ALVEI

HOSPITAL XERAL-CÍES DE VIGO. COMPLEJO HOSPITALARIO UNIVERSITARIO DE VIGO (CHUVI).

Lorenzo Castro, Rut; Sousa Domínguez, Adrián; Rodríguez Gómez, Ana María; Martínez Vidal, Ana Isabel; Nodar Germiñas, Andrés; Martínez, Lucía; Pérez Rodríguez, María Teresa; Argibay, Ana B.; Martínez Vázquez, César

INTRODUCCIÓN Y OBJETIVOS: *Hafnia alvei* (HA) es una bacteria gram negativa flagelada aerobia facultativa conocida desde 1954 perteneciente a la familia Enterobacteriaceae y considerada como única especie dentro del género *Hafnia*. Epidemiológicamente se distribuye de forma ubicua tanto en ambiente como en seres vivos (animales y humanos). Existen escasas publicaciones de enfermedad extraenterica por este patógeno: artritis, sepsis secundaria a colecistitis, abscesos, infecciones respiratorias. El objetivo es comunicar un caso excepcional de meningitis por HA en una paciente inmunodeprimida.

MÉTODOS: Descripción del caso clínico y revisión de la literatura.

RESULTADOS: Mujer de 50 años con cuadro de fiebre, deterioro del estado general y cefalea. Como antecedentes destacaba: artritis reumatoide (AR) seropositiva erosiva severa diagnosticada en 1999 a tratamiento con corticosteroides y fármacos biológicos y síndrome seco asociado; mastectomía bilateral en 2008 por hiperplasia ductal atípica con bacteriemia e infección de prótesis mamaria por *S. aureus* secundaria y meningioma meningotelial grado I parcialmente resecado mediante craniectomía suboccipital hacia 1 mes. Acudió a urgencias 11 días después del alta hospitalaria de Neurocirugía por fiebre, cefalea y mareos intensos. En la exploración destacaba rigidez y dolor cervical y en la analítica neutrofilia sin leucocitosis. Se realizó punción lumbar (PL) donde se observaba un aumento de celularidad (261 leucocitos) con predominio mononuclear (90%), y aumento de proteínas. La RNM mostró realce meningeo y colección subcutánea occipital post-quirúrgica. Se inició tratamiento con linezolid y meropenem sin mejoría clínica y con empeoramiento del líquido cefalo-raquídeo (LCR) siendo todos los cultivos negativos (incluidos virus, tuberculosis y antígeno criptocócico). Por este motivo se retiró antibioterapia y se realizó despistaje de otras etiologías de meningitis crónica (química, sarcoidosa, tumoral, secundaria a AR de base...) siendo todo negativo. Tras más de 3 semanas de ingreso se realizó nueva PL y punción de seroma occipital obteniéndose en ambos LCR de similares características compatible con meningitis polimorfonuclear con crecimiento de HA. Estos hallazgos hicieron sospechar la existencia de una fístula de LCR tras la cirugía, que se confirmó en la intervención quirúrgica. Se realizó cierre de la fístula con crecimiento de HA también en las muestras intraoperatorias de la duramadre. La evolución posterior fue buena, completando tratamiento con antibioterapia según antibiograma durante 3 semanas, con resolución del cuadro.

CONCLUSIONES: La HA es un germen aislado frecuentemente en el tubo digestivo formando parte de la flora habitual, causante en su gran mayoría de cuadros dia-

rréicos sobre todo en edades pediátricas. Su relevancia clínica aún está por definir, pero es conocida su capacidad patógena en determinadas circunstancias (inmuno-supresión o patología crónica debilitante) como era nuestro caso. Sólo existen dos casos de meningitis por HA publicados: un recién nacido iraní y un varón de 20 años secundaria a enteritis necrotizante. La HA no debe ser considerada siempre un hallazgo irrelevante desde punto de vista clínico ya que puede ser causa de cuadros infecciosos graves, como el aquí expuesto.

INFECCIÓN AGUDA POR PARVOVIRUS B19 EN PACIENTES INMUNOCOMPETENTES

HOSPITAL XERAL-CÍES DE VIGO. COMPLEJO HOSPITALARIO UNIVERSITARIO DE VIGO (CHUVI). *Lorenzo Castro, Rut; Sousa Domínguez, Adrián; Vázquez Triñanes, Carlina; Nodar Germiñas, Andrés; Alonso, María; Villaverde Álvarez, Iria; Pérez Rodríguez, María Teresa; Argibay, Ana B.; Martínez Vázquez, César*

INTRODUCCIÓN Y OBJETIVOS: El parvovirus B19 (PV) presenta avidez por precursores hematopoyéticos, fundamentalmente megacarioblastos y eritroblastos. El ser humano es el único huésped y el 90% de los adultos presentan IgG positiva específica. Las manifestaciones clínicas dependen de estado inmunológico, edad y mecanismo de transmisión. El objetivo es comunicar dos casos de infección aguda en individuos inmunocompetentes cuya presentación fue leucopenia y trombopenia.

MÉTODOS: Descripción de los casos clínicos y revisión de la literatura.

RESULTADOS: Caso 1: mujer de 56 años que acudió por malestar general y febrícula, presentando cuadro catarral autolimitado dos semanas antes. La exploración física era anodina salvo adenopatía supraclavicular izquierda. En la analítica presentaba leucopenia y trombocitopenia, con elevación de aminotransferas y LDH. Los estudios serológicos mostraron IgM e IgG positivos para PV, con recuperación de los parámetros hematológicos con tratamiento sintomático. Caso 2: Mujer de 36 años, profesora de guardería, que acudió a urgencias por fiebre y dolor lumbar agudo. Presentaba cuadro de dolor brusco lumbar irradiado a flanco derecho acompañado de sensación distérmica y escalofríos. En exploración destacaba Tª 38,5°C, soplo sistólico I/V de insuficiencia mitral, dolor en región lumbar a la palpación y esplenomegalia. Analíticamente presentaba leucopenia, trombopenia y anemia microcítica hipocrómica con reticulocitopenia marcada. Se solicitaron pruebas de imagen que descartaron espondilodiscitis y sólo mostraron un bazo ligeramente agrandado; así como ecocardiografía que descartó endocarditis. Los cultivos fueron negativos. Dentro de las serologías solicitadas fue únicamente positiva la IgM para PV con IgG negativa (patrón característico de infección precoz). La enferma fue dada de alta con tratamiento sintomático con seguimiento ambulatorio y aparición en las 3 semanas siguientes de rash cutáneo y artralgiás. Los controles analíticos mostraron recuperación de la pancitopenia y positividad de la IgG para PV con persistencia de IgM positiva.

CONCLUSIÓN: El PV presenta un espectro muy amplio de presentaciones clínicas: eritema infeccioso en niños; hydrops fetalis y/o aborto en gestantes; crisis aplásica transitoria en pacientes con trastornos hematológicos de base; infección crónica en inmunodeprimidos. En pacientes inmunocompetentes lo más frecuente es un cuadro catarral normalmente autolimitado. Pero dada la replicación del virus en los precursores eritroides de la sangre y médula ósea, inhibiendo la eritropoyesis, el PV debería incluirse en el diagnóstico diferencial de procesos que cursen con pancitopenia (sobre todo anemia con reticulopenia marcada) aunque los pacientes no sean inmunodeprimidos o no tengan trastornos hematológicos de base.

UTILIDAD DEL FDG-PET/TC EN EL MANEJO DE LAS INFECCIONES VASCULARES

COMPLEJO HOSPITALARIO UNIVERSITARIO DE VIGO

Pérez Rodríguez, María Teresa; Álvarez Pequeño, Leticia; Argibay, Ana; Nodar, Andrés; Guitián, Ramón; Portela, Daniel; Vázquez Triñanes, Matilde Carlina; González González, Lucía; Sopeña, Bernardo; Martínez Vázquez, César

INTRODUCCIÓN-OBJETIVOS: La infección de prótesis vascular es una complicación grave y no exenta de dificultades tanto en su diagnóstico, como en su manejo. En los últimos años se ha comenzado a utilizar la tomografía de emisión de positrones con fluorodeoxiglucosa (FDG-PET)-TC en el diagnóstico y en el seguimiento del tratamiento de la infección de prótesis vasculares. El objetivo de este trabajo es presentar nuestra experiencia en el uso de PET/TC en el manejo de las infecciones vasculares.

MATERIAL Y MÉTODOS: Se presentan las características de 7 pacientes en los que se realizó PET/TC por sospecha de infección vascular, bien aneurismas micóticos o prótesis vasculares.

RESULTADOS: De los 7 pacientes 4 eran varones, con una edad media de 60 años (rango 38-77 años). Cinco eran portadores de prótesis vascular (4 by-pass periféricos y 1 prótesis de aorta ascendente y descendente), con un tiempo medio desde la implantación de 311 días (rango 75-725 días). De los pacientes sin prótesis

vascular uno presentaba abscesos periarticulares, con dilatación de aorta infrarrenal por lo que se sospechó un aneurisma micótico. El otro, era una paciente con un aneurisma de aorta contenido y sospecha de enfermedad granulomatosa. Los síntomas que presentaron los pacientes fueron fiebre (5), embolismos periféricos (1), dolor abdominal (1), colección purulenta inguinal (2). Los hemocultivos fueron positivos en 2 pacientes (S. anginosus, SAMR) y los cultivos de las colecciones fueron positivos en 3/4 pacientes. La infección vascular fue confirmada en 6 pacientes (por la clínica y/o cultivos positivos obtenidos mediante cirugía o PAAF). Se realizó angioTC en 5 pacientes y fue compatible con infección en todos ellos, pero en uno se descartó infección. AngioRM se realizó en 5 pacientes, fue positiva en 1 paciente con infección y negativa en 3 (1 paciente sin infección y 2 con infección). En 4 pacientes se realizó gammagrafía con leucocitos marcados con ¹¹¹In, se obtuvo un resultado positivo en 3 pacientes con infección y 1 resultado negativo en un paciente con infección. El PET/TC fue positivo en todos los casos con infección confirmada y negativo en el paciente sin infección. En el seguimiento se realizaron 3 PET/TC mostrando mejoría en todos ellos, hallazgo que se correlacionó con los hallazgos clínicos y analíticos.

DISCUSIÓN-CONCLUSIONES: El PET/TC es una técnica radiológica de reciente implantación que combina la sensibilidad del PET para detectar hipermetabolismo, con la calidad de imagen anatómica del TC. Se ha mostrado de gran utilidad en patología oncológica, cardiológica y neurológica. En los últimos años se han comunicado experiencias favorables en el uso de esta técnica para el diagnóstico de las infecciones de prótesis vasculares. Sin embargo, su uso no se ha extendido y no figura en los protocolos de diagnóstico de estas infecciones. En nuestro estudio hemos encontrado una excelente correlación entre los hallazgos del PET/TC y los hallazgos clínicos, quirúrgicos y analíticos. Por todo ello, pensamos que el PET/TC puede ser de gran utilidad tanto en pacientes con sospecha de aneurismas micóticos, como para descartar o confirmar infección de prótesis vasculares. Además, es una técnica más sensible que los radioisótopos y más útil para la localización de las colecciones que el Angio-TC o la Angio-RM.

ESTUDIO DESCRIPTIVO DE METÁSTASIS CUTÁNEAS EN EL COMPLEJO HOSPITALARIO DE PONTEVEDRA

COMPLEJO HOSPITALARIO DE PONTEVEDRA

Fernández, Alberto; Ríos, Mónica; Viejo, Miguel Ángel; Diéguez, Julia; Alves, Eide Diana; Anibarro, Luis; García, Juan Carlos; Nuñez, Manuel Jesús

INTRODUCCIÓN: Los trabajos que analizan las metástasis cutáneas no son muy frecuentes, por ello queremos conocer las diferentes características de esta patología a través de los datos existentes en nuestro centro.

MATERIAL Y MÉTODOS: Estudio retrospectivo de las historias clínicas electrónicas de los pacientes codificados con el diagnóstico de metástasis cutánea, en el período 2006-2011, en el Complejo Hospitalario de Pontevedra.

RESULTADOS: Se documentaron 35 casos (18 mujeres), con una incidencia media de 6 casos al año. La media de edad fue de 64 años (rango 32-88 años).

Se documentó el diagnóstico anatomopatológico en el 85%; para los restantes, el diagnóstico fue clínico en el seno de una enfermedad metastásica diseminada.

El tumor que más frecuentemente origina metástasis en la piel, es el de mama (37%), seguido del melanoma (22%), tumores del área ORL (14%), de pulmón (9%), y gastrointestinales (9%).

El diagnóstico de las metástasis cutáneas es posterior al del tumor primitivo en 3 de cada 4 casos. Sólo hubo un caso de diagnóstico de metástasis cutánea previa al diagnóstico del primario.

La localización corporal de las metástasis es más frecuente en tórax (17 casos) y en la cabeza-cuello (12 casos); en el 28% aparecen en el área de la cicatriz quirúrgica (mama y ORL).

El aspecto macroscópico más frecuente es el nodular (94%).

En el momento del diagnóstico de las metástasis cutáneas, la afectación metastásica a otros niveles se detecta en casi la mitad de los pacientes en los que se establece el diagnóstico sincrónico entre metástasis cutáneas y neoplasia primaria; en aquellos con diagnóstico posterior de metástasis cutáneas respecto al primario, el porcentaje de afectación metastásica a otros niveles se eleva al 77%.

CONCLUSIONES: Las metástasis cutáneas son una patología infrecuente originada preferentemente en tumores de mama y melanoma.

Se suelen presentar sobre todo en el seno de una enfermedad neoplásica progresiva.

La forma más frecuente es la metástasis única de forma nodular, localizada en el tórax, cabeza o cuello.

En un porcentaje importante de casos las metástasis cutáneas aparecen en la herida quirúrgica.

SUPERVIVENCIA DESPUÉS DEL DIAGNÓSTICO DE METÁSTASIS CUTÁNEA DE TUMOR SÓLIDO: ANÁLISIS DE 35 CASOS

COMPLEJO HOSPITALARIO DE PONTEVEDRA

Ríos, Mónica; Diéguez, Julia; Alvez, Eide Diana; Viejo, Miguel Ángel; Fernández, Alberto; Anibarro, Luis; García, Juan Carlos; Núñez, Manuel Jesús

INTRODUCCIÓN: El objetivo de este trabajo es analizar la evolución de aquellos pacientes diagnosticados de metástasis cutáneas de tumores sólidos.

MATERIAL Y MÉTODOS: Estudio retrospectivo de las historias clínicas electrónicas de los pacientes codificados con el diagnóstico de metástasis cutánea, en el período 2006-2011, en el Complejo Hospitalario de Pontevedra.

RESULTADOS: El estudio se realiza sobre un total de 35 casos (18 mujeres). La media de edad fue de 64 años (rango 32-88 años). Al finalizar el estudio han fallecido 26 pacientes (74%).

El tiempo medio transcurrido desde el diagnóstico del tumor hasta la aparición de las metástasis cutáneas fue de 46 meses (rango 3-244 meses); siendo dicho período para el cáncer de mama de 90 meses, para el melanoma 21 meses, y de 15 meses en neoplasias del área ORL.

La media de supervivencia global después del diagnóstico de las metástasis cutáneas hasta el fallecimiento fue de 16 meses (rango 1-108); en el cáncer de mama fue de 24 meses, para el melanoma 16 meses, y 14 meses en los tumores del área ORL.

En los 3 meses después del diagnóstico de metástasis cutánea, fallecieron el 26%; a los 6 meses, fallecieron el 46%; a los 12 meses, fallecieron el 65%; a los 24 meses, habían fallecido el 76%.

La supervivencia más larga desde el diagnóstico de metástasis cutáneas fue para un caso de primario de mama con 108 meses; el más corto fue para un caso de diagnóstico sincrónico de melanoma con un mes de supervivencia.

CONCLUSIONES: La detección de metástasis cutáneas se realiza en torno al 4º año después del diagnóstico del tumor primario. En tumores del área ORL dicho período es el más corto con algo más de un año.

La supervivencia media desde el diagnóstico de las metástasis cutáneas en un tumor sólido es de 16 meses. Los tumores que tienen este período más corto son los del área ORL con 12 meses.

A los 6 meses de diagnóstico de metástasis cutánea fallecen la mitad de los pacientes.

Existe gran variabilidad en la supervivencia de pacientes diagnosticados de metástasis cutáneas.

LUPUS ERITEMATOSO SISTÉMICO EN GALICIA: COMPARATIVA CON EL RESTO DE ESPAÑA DEL 2006 AL 2010

COMPLEJO HOSPITALARIO UNIVERSITARIO DE OURENSE

Pérez Iglesias, Almudena; Seco Hernández, Elena; Rodríguez Álvarez, Ana Paula; Pérez Carral, Verónica; Fernández Regal, Inés; González Vázquez, Elvira; De Toro Santos, Manuel; Chamorro Fernández, Antonio Javier

INTRODUCCIÓN: El Lupus eritematoso sistémico (LES) es una enfermedad crónica, recidivante, inflamatoria en la que hay daño celular y tisular por autoanticuerpos y que cursa con un amplio espectro de manifestaciones clínicas.

OBJETIVOS: Presentamos una comparativa entre Galicia y el resto de España, de las principales variables epidemiológicas de los pacientes ingresados con LES como diagnóstico principal (DP).

MATERIAL Y MÉTODOS: Estudio retrospectivo del 2006 al 2010 en el que se obtuvieron los datos de Galicia a través del SERGAS, y los del resto de España a través del CMDB de la página del Ministerio de Sanidad <http://www.msps.es>. En ambas búsquedas se usó el código CIE-9 710.0 para LES y con el 710 "Enfermedades difusas del tejido conectivo" (excluidas vasculitis). Se describieron variables como el sexo, edad, hospital y servicio de alta, y tipo de alta.

RESULTADOS: Se obtuvieron 779 pacientes con un DP de LES en Galicia y 8.086 en España. En lo referente al sexo, el 77,5% de los casos gallegos se dieron en mujeres, mientras que en el total del país fue del 84%. La edad media en Galicia fue de 37.89 (SD +/-15.47). Referente a los éxitos (con LES como DP), hubo 7 en Galicia (0.9%) y 96 en España (1%). El mayor número de ingresos se registró en A Coruña con 228 (29,3%), seguido de Lugo 178 (22,8%) y Vigo 125 (16%). En Galicia, el mayor porcentaje de ingresos pertenece a: Reumatología (41,5%), Nefrología (38%) y Medicina Interna (11,3%). Del total de Reumatología, el mayor número y porcentaje pertenece a Lugo 142 (44%), de Nefrología a A Coruña 172 (58,1%) y de Medicina Interna a Vigo 42 (47,7%). En el conjunto de España, Medicina Interna es la primera en número de ingresos (30,4%), Nefrología (26,9%) y Reumatología (26,2%) la siguen. Por otra parte, los ingresos debidos a enfermeda-

des Autoinmunes Sistémicas en todo el país fueron de 14.963. De ellos, un tercio aproximadamente 4.880, pertenece a Medicina Interna; la procedencia de estos ingresos es mayoritariamente desde Urgencias (57,6%), al contrario de lo que sucede en Nefrología 2.264 (32,6%) y Reumatología 4.610 (34%) donde predomina el ingreso programado.

DISCUSIÓN: Los datos analizados son muy similares a los del conjunto de España salvo en lo referente al porcentaje de ingresos en Medicina Interna con LES como DP; si lo comparamos con otros servicios que también manejan este tipo de patología (hasta un 75% menos de ingresos que estos servicios). El LES es una enfermedad multisistémica que se podría beneficiar de un abordaje global por un lado y multidisciplinar por otro. La relación y colaboración con otros servicios debe ser por tanto muy estrecha. Como sesgos de selección, no se incluyeron ni los diagnósticos secundarios de LES ni los casos seguidos por consultas.

CONCLUSIÓN: Existen diferencias de ingresos por LES como diagnóstico principal entre los propios servicios de Medicina Interna gallegos y también comparados con el resto de España.

MOTORISTA EXENTO DE CASCO: A PROPÓSITO DE UN CASO

COMPLEJO HOSPITALARIO UNIVERSITARIO DE OURENSE

Seco Hernández, Elena; Pérez Pomo, Serafin; Chamorro, Antonio; Pérez Iglesias, Almudena; Rodríguez Álvarez, Ana Paula; Pérez Carral, Verónica; Fernández Regal, Inés; de Toro Santos, José Manuel

INTRODUCCIÓN: La esquizocefalia es un raro trastorno de la migración neuronal en el que hay una o más fisuras llenas de líquido en el hemisferio cerebral que se comunican con el ventrículo lateral. Puede ser uni o bilateral y se asocia a hidrocefalia, epilepsia, espasticidad y retraso psicomotor. Presentamos el caso de un paciente visto en consulta con esquizocefalia.

CASO CLÍNICO: Varón de 46 años, pensionista desde los 32, sin otros antecedentes de interés, que refería dolor lumbar de 6 meses de evolución, de características mecánicas que se agravaba con los movimientos. No refería traumatismo previo, pérdida de fuerza o de sensibilidad, espasticidad ni retención urinaria. En el interrogatorio dirigido la madre refería que el tamaño de la cabeza había sido siempre grande y que su hijo tenía un permiso especial para circular en moto sin casco. A la exploración destacaba una macrocefalia e impresionaba de CI límite. Presentaba dolor a la palpación de D9 y lumbosacra con Lassegue negativo. Resto de exploración normal, incluida la neurológica. Se realizó una Rx columna con escoliosis importante dorsal alta y rectificación de columna lumbar. Se solicitó TAC craneal y RMN que mostraba marcada hidrocefalia a expensas del tercer ventrículo y de ambos ventrículos laterales, asimétrica, de predominio derecho. Ausencia de la porción posterior y esplenio del cuerpo calloso y la porción anterior y rodilla del mismo son atróficas e improntadas por un tercer ventrículo prominente. Hallazgos en relación con esquizocefalia.

DISCUSIÓN: La esquizocefalia predomina en el sexo masculino. La forma más frecuente es la esporádica, también Teratogénica (DM materna, TORCH...) o genética (mutación en el gen EXM2). El diagnóstico prenatal se realiza mediante Ecografía fetal en el segundo trimestre de gestación. El "gold-standard" es la RMN cerebral. Se debe hacer diagnóstico diferencial con la poroencefalia y la holoprosencefalia.

ANÁLISIS RETROSPECTIVO DE LAS VASCULITIS DE SISTEMA NERVIOSO PERIFÉRICO DIAGNOSTICADAS POR BIOPSIA EN EL ÁREA SANITARIA DE VIGO

HOSPITAL XERAL CIES VIGO (CHUVI)

Alonso Parada, María; Freire Dapena, Mayka; Álvarez Rodríguez, Elena; González Piñeiro, Ana; Villaverde Álvarez, Iria; Lorenzo Castro, Rut; Rivera Gallego, Alberto; Sopena Pérez-Arguelles, Bernardo; Martínez Vázquez, Cesar

INTRODUCCIÓN: El término vasculitis se refiere a la destrucción ó lesión de los vasos secundaria a un proceso inflamatorio de la pared vascular. Las neuropatías vasculíticas se han clasificado clásicamente en no sistémicas (vasculitis aislada del sistema nervioso periférico (VASNP), para algunos autores dentro del espectro de la poliangeítis microscópica -PAM- aunque sin afectación sistémica) y sistémicas, que se pueden subdividir a su vez en primarias (PAN, Wegener, Churg Strauss, PAM) y secundarias a otros procesos (infecciones, enfermedades del colágeno, tóxicos...). **OBJETIVOS:** Analizar las características clínico-patológicas y las entidades más frecuentemente asociadas a las vasculitis de nervio periférico en nuestro Centro Hospitalario.

MÉTODOS: Estudio retrospectivo de las historias clínicas de los pacientes con biopsia de nervio periférico diagnóstica de vasculitis, seleccionadas a través del sistema de codificación del Servicio de Anatomía Patológica del Complejo Hospitalario de

Vigo (SNOMED), detectándose 13 casos desde el 1 de Enero de 1995 al 1 de Enero de 2012.

RESULTADOS: De los 13 pacientes revisados, 7 eran varones y 6 mujeres. La edad media al diagnóstico fue de 55 años (rango 33-76). 5 pacientes fueron diagnosticados de VASNP (38.5%), 3 de PAM (23%), 2 de PAN (15.4%), 1 de Churg-Strauss, 1 de Sjogren con crioglobulinemia asociada y otro el diagnóstico definitivo fue dudoso. La alteración de la sensibilidad (parestesias principalmente) fue el motivo más frecuente de consulta, presente en un 61.5% de los pacientes, generalmente con carácter asimétrico. Un 15.4% referían clínica mixta sensitivo-motora, el 7.7% contaban sólo disminución de la fuerza (pie caído) y el 7.7% mialgias. Los hallazgos de laboratorio fueron anodinos, destacando una elevación de reactantes de fase, con VSG media de 45.5 mm/h (rango 10-110) y PCR de 22 mg/L (rango 5-54) y dos casos con deterioro de la función renal (1 PAM, 1 Sjogren/criglobulinemia). Los hallazgos neurofisiológicos (sólo disponibles en 8 enfermos) mostraron datos de polineuropatía (PNP) sensitivomotora axonal en 4 (50%), mononeuritis múltiple (MNM) en 3 (37.5%) y poliradiculopatía desmielinizante en uno. La biopsia mostró datos de vasculitis linfocítica en 8 casos (61.5%) con asociación estadísticamente significativa ($p < 0.004$) con VASNP, necrosis fibrinoide en 4 (30.8%) e infiltración eosinofílica perivascular en el paciente con Churg-Strauss. El tratamiento se realizó en un 53.8% sólo con esteroides y en el 46.2% restante con corticoides y otro inmunosupresor asociado (3 CFM, 2 MTX, 1 IG y 1 AZA).

CONCLUSIONES: 1. La vasculitis de nervio periférico es un diagnóstico poco frecuente en nuestro medio. 2. El grupo de neuropatías vasculíticas predominante es el de vasculitis aisladas del SNP, seguidas por la poliangeítis microscópica y finalmente la panarteritis nodosa. 3. La manifestación clínica más frecuente es la alteración asimétrica de la sensibilidad, y se traduce a nivel electrofisiológico en una PNP mixta axonal o una MNM. 4. El hallazgo histológico de vasculitis linfocítica se correlacionó con VASNP.

PAPEL PATÓGENO DE LA HAFNIA ALVEI

HOSPITAL XERAL-CÍES DE VIGO. COMPLEJO HOSPITALARIO UNIVERSITARIO DE VIGO (CHUVI).

Lorenzo Castro, Rut; Sousa Domínguez, Adrián; Rodríguez Gómez, Ana María; Martínez Vidal, Ana Isabel; González González, Lucía; Martínez, Lucía; Pérez Rodríguez, María Teresa; Argibay, Ana B.; Martínez Vázquez, César

INTRODUCCIÓN Y OBJETIVOS: *Hafnia alvei* (HA) es una bacteria gram negativa flagelada aerobia facultativa conocida desde 1954 perteneciente a la familia Enterobacteriaceae y considerada como única especie dentro del género *Hafnia*. Epidemiológicamente se distribuye de forma ubicua tanto en ambiente como en seres vivos (animales y humanos). Su relevancia clínica aún está por definir, se sabe que es una enterobacteria aislada frecuentemente en muestras humanas pero sin un papel patógeno claro, mayoritariamente se relaciona con cuadros diarreicos. Nuestro objetivo es presentar los aislamientos positivos para este microorganismo en nuestro hospital y ver la importancia clínica de los mismos, así como los factores de riesgo asociados a la aparición de enfermedad.

MÉTODOS: Se recogieron de forma retrospectiva los aislamientos de HA en muestras biológicas entre enero 2004 hasta marzo de 2012. Se analizaron antecedentes epidemiológicos, datos clínicos, factores de riesgo, lugar del aislamiento microbiológico y tratamiento.

RESULTADOS: Se encontraron 36 aislamientos (en 32 pacientes) de HA, pertenecientes a 16 mujeres (50%) y a 16 varones (50%) siendo la edad media de $51,75 \pm 30,24$ años. En 16 casos el aislamiento fue en heces (44,44%), 5 en esputo (13,89%), 4 en orina (11,11%), 3 en exudado de herida postquirúrgica (8,33%), 2 en abscesos (5,55%), 3 en LCR (8,33%) y 1 en sangre (2,78%). En el 58,33% de los casos se encontró HA como aislamiento único y en el resto (41,66%) se aisló conjuntamente con otras bacterias. Un 31,25% de los pacientes habían sido sometidos a cirugía (2 amputaciones; 6 cirugías abdominales; 3 neurocirugías). El 18,75% de los casos eran enfermos con neoplasia de base y una paciente era una artritis reumatoidea con tratamiento biológico.

Cabe destacar que la HA únicamente se consideró como agente responsable de la clínica que presentaban los pacientes en 3 casos (8,33%). Un caso de meningitis postquirúrgica nosocomial (aislamiento en líquido cefalorraquídeo) en una paciente inmunosuprimida con artritis reumatoidea de base; un caso de colangitis (aislamiento en hemocultivos) y un caso de apendicitis donde la HA se aisló en las muestras quirúrgicas. Los tres presentaban ingreso hospitalario por cirugía. Estos pacientes recibieron tratamiento antibiótico sistémico ajustado según antibiograma con dos fármacos.

CONCLUSIÓN: Según lo observado en nuestra serie el tipo de muestra más frecuente donde se aísla la HA es en heces (44,44%), siendo cuadros banales sin relevancia clínica. Los casos donde sí fue causa de enfermedad presentaban como antecedente común haber sido sometidos a cirugía reciente. A pesar de lo descrito hasta ahora donde se afirma que frecuentemente aparece conjuntamente con otros microorganismos en nuestra serie el 58,33% se aisló como único agente. Destacar

que aunque la HA en la mayoría de los casos puede ser un patógeno contaminante o sin relevancia clínica, puede producir casos graves con repercusión clínica que precisen antibioterapia sistémica, sobre todo en pacientes inmunosuprimidos y sometidos a cirugía.

MENINGITIS POR VIRUS VARICELA-ZÓSTER: CARACTERÍSTICAS CLÍNICAS Y DE LABORATORIO DISTINTIVAS

SERVICIO DE MICROBIOLOGÍA. H. XERAL-CÍES DE VIGO. CHUVI¹; UNIDAD DE PATOLOGÍA INFECCIOSA. MEDICINA INTERNA. H. XERAL-CÍES DE VIGO. CHUVI²; SERVICIO DE MEDICINA INTERNA. H. XERAL-CÍES DE VIGO. CHUVI³

Alonso Herrero, Ana¹; Sousa, Adrián¹; Argibay, Ana B.¹; Pérez Rodríguez, María Teresa¹; Nodar Germiñas, Andrés¹; Maure Noia, Brenda¹; Lorenzo, Rut¹; López Miragaya, Isabel²; Martínez Vázquez, César³

INTRODUCCIÓN Y OBJETIVOS: La meningitis por virus varicela zóster (VVZ) es una entidad poco frecuente que afecta principalmente a pacientes inmunocompetentes y que puede diferir del resto de meningitis asépticas en algunos parámetros del líquido cefalorraquídeo (LCR) que serían esperados por su origen viral. Estas características especiales pueden incluso llevar a que sean erróneamente clasificadas como de etiología bacteriana, provocando un manejo inicial inadecuado. El objetivo de este estudio es analizar las características clínicas y analíticas del LCR de pacientes con meningitis por VVZ.

MÉTODO: Revisión retrospectiva de todos los casos diagnosticados de meningitis o meningoencefalitis por VVZ en nuestro centro, entre Enero y Diciembre de 2011. Se seleccionaron los casos con diagnóstico microbiológico mediante amplificación de ADN por PCR en LCR de VVZ que realizó el Servicio de Microbiología del CHUVI.

RESULTADOS: Se incluyeron 8 pacientes con meningitis de los cuales 2 presentaban clínica añadida de encefalitis. La mitad de los pacientes eran mujeres, con una media de edad de $42,2 \pm 25,4$ años. El 75% no presentaban ningún factor de riesgo, un paciente era diabético y otro presentaba enolismo moderado. El tiempo medio de evolución de la clínica en domicilio hasta acudir a un servicio de Urgencias fue de $4 \pm 2,2$ días. La forma clínica de presentación fue cefalea (87,5%), fiebre (50%) y rigidez de nuca (12,5%). Ninguno presentó convulsiones. El tiempo medio hasta realización de punción lumbar fue de $4 \pm 2,4$ días. El 50% de los enfermos presentaron lesiones cutáneas (zóster) simultáneamente a la clínica meníngea, y tres otras manifestaciones neurológicas (37,5%), que consistieron en una parálisis facial periférica, una disartria y un deterioro del nivel de consciencia. Los parámetros del LCR fueron leucocitos mediana 307 (rango 33-747), con predominio linfocitario en todos los pacientes, hemáties mediana 9 (rango 1-309), glucosa $58 \pm 16,6$ mg/dl, proteínas $103 \pm 39,9$ mg/dl, ADA $12,9 \pm 4,35$ IU/l, ácido láctico $2,1 \pm 0,06$ y cociente de glucosa LCR/sérica $< 0,5$ en dos pacientes (25%). Se realizó TC craneal en el 87,5% de los pacientes, y RM en el 37,5% siendo en todos ellos normal. Todos se trataron con aciclovir intravenoso con una duración media de $12 \pm 3,2$ días. El 62,5% de los pacientes recibió también tratamiento antibiótico simultáneo al aciclovir, y en 2 se asociaron corticoides. La evolución fue buena en el 87,5% de los casos, con una curación completa sin secuelas, y sólo en uno persistió afectación vestibular severa residual.

CONCLUSIONES: En la práctica clínica, ante un caso de meningitis, las características del LCR nos orientan a elegir un tratamiento empírico adecuado. Las proteínas elevadas, el consumo de glucosa y la elevación del ADA en LCR hacen que la etiología bacteriana e incluso tuberculosa no puedan ser excluidas, y lleven al uso indiscriminado de antibióticos en su manejo inicial. Es importante recordar estas características distintivas de la meningitis por VVZ con respecto al resto de etiologías virales, así como tener en cuenta que hasta en el 50% de los casos no se presentan lesiones cutáneas acompañantes, por lo que la ausencia de este dato nunca nos debe llevar a obviar esta entidad.

MORTALIDAD EN EL SERVICIO DE MEDICINA INTERNA DEL HOSPITAL DE FERROL

COMPLEJO HOSPITALARIO ARQUITECTO MARCIDE- PROF. NOVOA SANTOS

Vázquez Vázquez, Begoña; Fernandez Bouza, Elena; Barbagelata Lopez, Cristina; Mella Perez, Carmen

INTRODUCCIÓN: La mortalidad hospitalaria es uno de los indicadores de calidad asistencial más utilizado pero está influenciada por otros factores como la patología atendida, la estructura poblacional, el régimen económico del centro y la accesibilidad al mismo.

Objetivos: 1.- Determinar tasa de mortalidad en una planta de Medicina Interna de nuestra área sanitaria y su evolución en el tiempo. 2.- Describir las características

de los pacientes que fallecen en ella . 3.- Determinar variables relevantes en la asistencia a estos pacientes.

Material y métodos: Estudio retrospectivo ,transversal de los fallecidos en 2009 y 2010 y comparativo entre ambos periodos. Se realizó revisión de cada caso , utilizando como fuente de datos la historia clínica, informes de alta , comentarios de enfermería y administrativos. Se recogieron datos demográficos, causa de muerte, problemas hospitalarios, datos de documentación y datos de calidad de muerte. Para el análisis estadístico se utilizaron las medidas de centralización y dispersión standard y la prueba de chi cuadrado para comparar proporciones

Resultados: en los 2 años revisados fallecieron (5,3%) de los pacientes , 6,06% en 2009 y 4,6% en 2010. La edad media global fue de $78,7 \pm 10,5$ años, 78,1 en 2009 y 79,4 en 2010 , 80,1 para las mujeres y 77,2 para los hombre. El 49% en 2009 y 55,6% en 2010 se encontraba entre los 80-89 años . El 55,1% de los fallecidos eran varones y el 44,9% mujeres. Las causas más frecuentes de muerte fueron: la infección respiratoria 39% similar en ambos periodos, las neoplasias 15%, ACV 12%, Insuficiencia cardíaca 7%. El índice de Charlson fue de 5,2 para el año 2009 y 7,1 para el 2010. La tasa de eventos hospitalarios fue de 0,8% siendo la infección nosocomial el problema más importante. El 33,8% fallecieron en menos de 48 horas de ingreso, ingresando en situación agónica el 25% de los pacientes.La estancia media fue de 9,3 días. Se realizó tratamiento paliativo eficaz en 71, 1% de los pacientes en 2009 y 74,8% en el año 2010. Hubo solo una autopsia clínica durante este periodo.

Conclusiones: La edad media, estancia media y distribución por sexos de los fallecidos en nuestra planta es similar en ambos periodos analizados y semejante a otros servicios de Medicina Interna nacionales. Nuestra mortalidad global es inferior a la media nacional y sin embargo la mortalidad precoz es alta, en relación con las condiciones extrahospitalarias y las características del centro. La causa más frecuente de muerte continua siendo la infección respiratoria. La tasa de eventos hospitalarios es apropiada siendo la causa mas frecuente la infección nosocomial , en concordancia con la literatura. La mayoría de las muertes era previsible, en pacientes ancianos con alta comorbilidad, por lo que no se han realizado necropsias. Un elevado porcentaje de pacientes recibieron tratamiento paliativo para control de síntomas. Objetivamos una mejoría en el registro de las condiciones humanas de la muerte y creemos que se ha de mejorar para conocer su realidad actual. Destacamos la necesidad de seguir revisando historias clínicas, como método de fuente de datos para la detección de posibles deficiencias en la calidad asistencial de nuestro servicio y poder disminuir o evitar eventos que desencadenan o aumentan la mortalidad hospitalaria de los pacientes.

ARTERITIS DE CÉLULAS GIGANTES. ESTUDIO RETROSPECTIVO DE 5 AÑOS

CONSULTA DE ENFERMEADES AUTOINMUNES SISTÉMICAS. CHOU¹; SERVICIO DE MEDICINA INTERNA. COMPLEJO HOSPITALARIO UNIVERSITARIO DE OURENSE²

Fernández Regal, Inés²; Marmotes González, Javier²; Núñez Calvo, Luisa²; Mouronte Sánchez, Camino²; Rey González, Lara²; Seco Hernández, Elena²; Rodríguez Álvarez, Paula²; Pérez Carral, V²; González Vázquez, Elvira¹; Chamorro Fernández, Antonio Javier¹

INTRODUCCIÓN: La arteritis de células gigantes (ACG) es una vasculitis de gran vaso con predilección por las ramas extracraneales de la arteria carótida, con mayor presentación en población mayor de 50 años. El diagnóstico se basa en los criterios ACR aunque la confirmación es histológica. Actualmente las pruebas de imagen como el ecodoppler, angioRMN y PET apoyan el diagnóstico y la extensión de la enfermedad. El tratamiento se basa en los corticoides sistémicos, pero también se recomienda AAS a dosis bajas si no existe contraindicación.

OBJETIVOS: Estudiar localmente las variables epidemiológicas, clínicas, analíticas, radiológicas y terapéuticas de los pacientes ingresados en el CHUO, con el diagnóstico al alta de ACG.

Material y métodos:

Estudio retrospectivo de los episodios de ACG dentro del área que corresponde al CHUO (900 camas), Los datos se obtuvieron a través de la recogida de historias entre los años 2006 y 2010. Se seleccionaron todos los casos en el que la ACG estuviese como diagnóstico principal y entre el 2º y 3º lugar de los secundarios.

RESULTADOS: Se recogieron 76 casos a lo largo de estos 5 años con edad media de 77 años siendo 53.9% mujeres. El 42% pertenecen al Servicio de Medicina Interna, 27.6% Reumatología. El 59.2% padecían HTA, 10.5% DM. El síntoma más frecuente al diagnóstico fue la cefalea reciente (65.8%), a más distancia se encuentra la claudicación mandibular (26.3%) y síntomas sistémicos: pérdida de peso (21.1%), anorexia (18.4%) y fiebre (9.2%). Un 11.8% presentaron neuritis isquémica anterior y un 2.6% oclusión de la arteria central de la retina. La polimialgia reumática se asoció a la ACG en el 40.8% de los pacientes. La palpación de la arteria temporal fue anormal 59.2%: ausencia de pulso (15.7%), engrosamiento (10.5%). La Hb media fue 11.5gr/dl . Se realizó biopsia a 40 pacientes (52.6%), siendo positiva en 19 (25%). Sólo a un paciente se le realizó ecodoppler de arteria

temporal. Un 9.1% de nuestros pacientes presentan VSG<50. El 90.8% recibieron tratamiento con corticoides: prednisona 81.6%, metilprednisolona 2 pacientes, siendo la mayoría vía oral (80.3%). Presentaron recaída 15.8% y recidiva 10.5%. El 7.9% precisaron metotrexate. El 64.5% recibieron calcio+vitD y un 31.6% bifosfonatos. Sólo 9 pacientes recibieron AAS. En el seguimiento sólo a un paciente se le realizó Rx tórax. Las complicaciones más frecuentes fueron las infecciones (14.5%), seguidas de DM corticoidea. Sólo un paciente presentó fractura osteoporótica. El 17.1% fueron éxitus, representando las infecciones el 9.1%.

CONCLUSIONES: Se detectó un escaso seguimiento clínico, analítico y mediante pruebas de imagen, con sólo un 11,8% de profilaxis antiagregante, a pesar de las recomendaciones de las principales guías internacionales. La causa más frecuente de éxitus fueron las infecciones.

HIPOGAMMAGLOBULINEMIA ADQUIRIDA DEL ADULTO

UNIDAD DE TROMBOSIS Y VASCULITIS. SERVICIO DE MEDICINA INTERNA. CHUVI¹

González-González, Lucia¹; Villaverde, Iria¹; Martínez, Ana¹; Cubillo, Severina¹; Rodríguez, Ana¹; Vázquez-Triñanes, Caritina¹; Rivera, Alberto¹; Freire, Mayka¹; Sopena, Bernardo¹

INTRODUCCIÓN: La hipogammaglobulinemia (HGM) a pesar de ser un dato analítico relevante, que en muchas ocasiones es la clave diagnóstica de enfermedades graves y en otras puede explicar infecciones recurrentes, suele pasar desapercibida para el clínico. Por otro lado, la inmunodeficiencia común variable (ICV) cuya prevalencia estimada es de 1/20000 habitantes sigue siendo una enfermedad infradiagnosticada y con un importante retraso diagnóstico.

OBJETIVOS: Conocer las causas y llamar la atención sobre la relevancia de la HGM adquirida en nuestro medio. Establecer la prevalencia de ICV entre los pacientes atendidos en el hospital.

MÉTODOS: A través del archivo informatizado del laboratorio de análisis clínicos se identificaron todos los pacientes mayores de 16 años de edad con niveles de inmunoglobulina G < 500 mg/dl en dos determinaciones separadas en el tiempo desde enero del año 2010 hasta marzo de 2012. Posteriormente se revisaron las historias clínicas de todos los pacientes con el fin de identificar la causa de la HGM y establecer si se cumplían criterios de ICV.

RESULTADOS: En el periodo de estudio se identificaron 70 pacientes con HGM adquirida (34% varones y 66% mujeres). La media edad fue de 67 años (rango 21-93). Pudo identificarse la causa de la (HGM) en 60 pacientes de los cuales la causa más frecuente fueron las enfermedades hematológicas en 25 pacientes (42%): 12 Mieloma múltiple, 8 LNH de células B, 4 Leucemia linfocítica crónica y 1 amiloidosis AL). En segundo lugar los fármacos en 22 pacientes (37%): 9 casos por Rituximab y 5 por otros biológicos, 3 casos por ciclofosfamida y 6 por otros inmunosupresores. En tercer lugar el síndrome nefrótico en 5 pacientes (8%). También se encontraron casos aislados de timoma (n=1) y neoplasias sólidas con enfermedad metastásica en 2 pacientes. Cinco pacientes (8%) cumplían criterios de ICV de los cuales 2 (40%) no habían sido diagnosticados y por tanto estaban sin tratamiento adecuado. Los niveles de las 3 inmunoglobulinas fueron significativamente más bajos en el grupo del rituximab y la ICV que en el resto de las entidades. En los pacientes con síndrome nefrótico y en los enfermos cuya HGM era secundaria a fármacos, se documentó recuperación de los niveles de inmunoglobulinas una vez superado el proceso agudo. En 10 enfermos (14%) no se investigó la causa de la HGM.

CONCLUSIONES: Las enfermedades hematológicas fueron la causa más frecuente de hipogammaglobulinemia adquirida en adultos. Los nuevos fármacos biológicos en concreto el rituximab fue causa frecuente de hipogammaglobulinemia. La ICV supuso el 8% de las causas y en un porcentaje importante no había sido diagnosticada por sus médicos.

INFECCIÓN VASCULAR POR STREPTOCOCCUS ANGINOSUS

MEDICINA INTERNA A. COMPLEJO HOSPITALARIO UNIVERSITARIO DE A CORUÑA¹

Pernas Souto, Berta¹; Martínez, Mari¹; Porto, Ana Belkis¹; García, Carlos¹; Montero, Carmen¹; Freire, Ramón¹

INTRODUCCIÓN: La infección de la prótesis vascular es una infección poco frecuente que afecta a menos del 1% de las prótesis aórticas e ilíacas con una elevada morbimortalidad. La contaminación durante el proceso quirúrgico es el método patogénico más frecuente, siendo la diseminación hematogena rara. Los microorganismos más frecuentemente implicados son los Staphylococcus y Enterobacterias. **MATERIAL:** Presentamos el caso de un varón de 69 años, hipertenso con antecedentes de ictus isquémico y cardiopatía isquémica, con cirugía de revascularización coronaria (2005), disfunción sistólica severa y portador de DAI por prevención primaria (marzo 2010). Intervenido de un aneurisma de aorta sintomático realizándose resección aneurismática e implante de una prótesis de dacron infrarrenal a la bifurcación aórtica (2007). Acude a Urgencias por fiebre, sin otra sintomatología infecciosa acompañante. La exploración física no mostró hallazgos relevantes.

En los datos de laboratorio destacaba únicamente la elevación de la velocidad de sedimentación glomerular; el estudio de autoinmunidad y las serologías fueron negativas. La radiografía de tórax no mostró alteraciones salvo por la presencia de cardiomegalia. Los hemocultivos fueron positivos para *Streptococcus anginosus*.

RESULTADOS: Ante la presencia de bacteriemia por *Streptococcus anginosus* se inicia antibioterapia con penicilina. Dado que el paciente es portador de DAI y de una prótesis vascular aórtica, se realiza ecocardiograma transesofágico con imagen compatible con vegetación del cable del DAI y TC tóraco-abdominal con una imagen en pared de la aorta y adherida a la pared duodenal compatible con absceso; además mostraba un aneurisma sacular del cayado de 6 cm. Nos encontramos pues ante un paciente con infección de la prótesis vascular, endocarditis sobre dispositivo intracardiaco y probable aneurisma micótico de aorta. Comentado el caso en sesión médico-quirúrgica, se decide tratamiento conservador con antibioterapia prolongada.

CONCLUSIONES: En todo paciente con fiebre y portador de dispositivos intracardiacos o injertos vasculares, se debe incluir la infección de dichos dispositivos en el diagnóstico diferencial. El *Streptococcus anginosus* es un estreptococo anaerobio del grupo viridans que produce bacteriemia frecuentemente asociada a abscesos; se han descrito casos asociados a infección de prótesis vasculares, sin embargo, es raro como agente causal de endocarditis. El diagnóstico de infección de la prótesis vascular se realiza demostrando la presencia de infección en la superficie endotelial o rodeando el injerto, o bien por la disfunción o la debilidad mecánica del mismo con formación de pseudoaneurismas o fístulas. En general es imprescindible la extracción del material infectado, si bien el tratamiento conservador es una alternativa en pacientes de elevado riesgo quirúrgico o cuando la cirugía no es posible por problemas técnicos. La endocarditis sobre dispositivo intracardiaco se puede producir por bacteriemia desde otro foco, generalmente después de un año del implante y el diagnóstico se basa en los criterios de Duke modificados.

INFLUENCIA DE UN EPISODIO DE HOSPITALIZACIÓN EN EL ÍNDICE DE POLIFARMACIA

MEDICINA INTERNA. HOSPITAL UNIVERSITARIO LUCUS AUGUSTI¹

Rubal Bran, David¹; Ventura Valcarcel, Pablo¹; Iñiguez Vazquez, Iria¹; Piñeiro Fernandez, Juan Carlos¹; Monte Secades, Rafael¹; Rabuñal Rey, Ramon¹

INTRODUCCIÓN: La polifarmacia es un fenómeno que se observa habitualmente en la práctica clínica. El consumo de muchos fármacos de forma simultánea asocia un riesgo incrementado de reacciones adversas, por lo cual es importante evitarla en lo posible, adecuándola a las necesidades del paciente.

Objetivo: estudiar la polifarmacia en los pacientes ingresados en el área médica, valorando si un ingreso hospitalario puntual es capaz de modificarla.

MÉTODO: Estudio retrospectivo de todos los pacientes dados de alta en los servicios de medicina interna y geriatría de nuestro hospital en el mes de junio de 2011. Se recogieron edad, sexo, comorbilidad medida por índice de Charlson (ICh), número de fármacos al ingreso, al alta, a los 6 meses del alta y el servicio que realiza el seguimiento. Se definió polifarmacia como consumo de 4 o más principios activos. Se definió polifarmacia adecuada como el consumo de principios activos en concordancia con las comorbilidades/enfermedades del paciente y de acuerdo con un adecuado uso clínico. Se definió paciente pluripatológico el que reunía dos o más categorías definitivas de pluripatología (Junta de Andalucía, 2002). Se excluyeron los pacientes fallecidos en el período de estudio, y a los trasladados a otros servicios del hospital.

RESULTADOS: Se revisaron 224 pacientes, 98 varones (43,8%), de los cuales 159 (71%) habían ingresado en medicina interna y 65 (29%) en geriatría. El ICh medio fue de $3,6 \pm 1,9$. Reunían criterios de paciente pluripatológico 125 pacientes (55,8%). Presentaban polifarmacia al ingreso 173 pacientes (77,2%). Al alta presentaban polifarmacia 194 (86,6%) y los 6 meses 198 (88,4%). Dentro de los pacientes que presentaban polifarmacia a los 6 meses del alta, ésta se consideró adecuada en 165 (73,7%).

No se encontraron diferencias según servicio de ingreso, sexo o ámbito de seguimiento (consultas hospitalarias o por MAP). Los pacientes que presentaban pluripatología presentaban mayor edad (82,3 vs 78,6, $p < 0,01$), mayor ICh (4,4 vs 2,5 $p < 0,001$) y mayor consumo de fármacos (9 vs 7 $p < 0,01$). Los pacientes con polifarmacia adecuada presentaron menor consumo de fármacos a los 6 meses del alta (8,4 vs 11,5 $p < 0,01$) y asimismo menos número de consultas en urgencias (1,3 vs 2,3 $p < 0,03$) e ingresos (0,5 vs 0,9 $p < 0,05$) en el período de seguimiento.

CONCLUSIÓN: En nuestros pacientes hay un elevado índice de polifarmacia que está en relación con la pluripatología que presentan y que no se modifica por un ingreso hospitalario. Hay un pequeño margen de mejoría en los pacientes con polifarmacia inadecuada que si se podrían beneficiar teóricamente de un seguimiento más intensivo.

ANÁLISIS DE LA CONCORDANCIA ENTRE LA VSG Y LA PCR EN PACIENTES HOSPITALARIOS

MEDICINA INTERNA. HOSPITAL UNIVERSITARIO LUCUS AUGUSTI¹

Piñeiro Fernandez, Juan Carlos¹; Iñiguez Vazquez, Iria¹; Ventura Valcarcel, Pablo¹; Matesanz Fernandez, Maria¹; Rabuñal Rey, Ramon¹; Monte Secades, Rafael¹

INTRODUCCIÓN: Es práctica clínica habitual la determinación simultánea de la VSG y la PCR en el mismo paciente para valorar la existencia de inflamación sistémica o la evolución de la misma. Sin embargo, la justificación de este enfoque no está clara. El objetivo de este estudio fue analizar la correlación entre los valores de ambas variables en una cohorte de pacientes hospitalarios.

MÉTODO: Se analizaron todos los enfermos a los que se les realizó simultáneamente una determinación de VSG y PCR en el laboratorio del HULA (Lugo) durante el mes de febrero de 2012. Se establecieron valores de normalidad para la VSG en relación a edad (<50, 50-59, 60-64, 65-69) y sexo (hombres 13, 18, 22, 25, 30 mm/h para cada grupo de edad; mujeres 19, 23, 25, 30 y 30 mm/h), teniendo en cuenta aquellas condiciones que pueden alterar su determinación (insuficiencia renal, anemia, gammapatía monoclonal) y para PCR (<10 mg/l). Se estudiaron las siguientes variables: edad, sexo, valores analíticos de VSG y PCR, y diagnóstico clínico. Se determinó el coeficiente de correlación de Pearson (r) entre ambas variables analíticas, general y por subgrupos de patología (débil <0.3, moderado 0.3-0.7, fuerte >0.7).

RESULTADOS: Se estudiaron 473 pacientes, con una edad media de 68.8 años (DS 16.8), 52% hombres. La VSG fue normal en 274 enfermos (57.9%) y anormal en 199 (42.1%), La PCR fue normal en 226 (87.8%) y anormal en 247 (52.2%). El 40.2% presentaba alguna de las siguientes condiciones: Hcto <30, FG (MDRD4) <60 o gammapatía monoclonal. Los diagnósticos y los coeficientes de correlación entre VSG y PCR fueron: neoplasia 31 casos (6.6%), r 0.16; infección 121 (25.6%), r 0.16; autoinmune 62 (13.1%), r 0.29; enfermedad hematológica 55 (11.6%), r 0.21; otras 204 (43.1%), r 0.34. El coeficiente de correlación global fue 0.29, 0.22 en el subgrupo sin condiciones que podrían alterar la determinación de VSG y 0.29 en el grupo con alguna de esas condiciones.

CONCLUSIÓN: la correlación entre los valores de VSG y PCR es débil, de forma global y también considerando subgrupos de enfermedades inflamatorias. Dado que se emplean para la valoración de situaciones clínicas similares, deberíamos reconsiderar la práctica habitual de su determinación conjunta.

PROBLEMAS DE LA HIPERTENSIÓN NO TRATADA

MEDICINA INTERNA. CENTRO HOSPITALAR COVA DA BEIRA¹

Regueiro Domínguez, Alejandro¹; Ballesteros Ballesteros, Rosa María¹; Doutel Haghighi, Eduardo¹; Abreu, Diana¹; Lito, Pedro¹; Vicente, Leopoldina¹

INTRODUCCIÓN: Hace mucho tiempo que se sabe que la elevación de la presión arterial constituye un factor de riesgo para las lesiones vasculares centrales y las consecuentes lesiones isquémicas de diversos órganos.

OBJETIVOS: Presentamos el caso de un paciente masculino de 67 años de edad, sin antecedentes ni medicación crónica, que inicio con crisis de HTA con quejas de mareos, náuseas y vómitos de una semana de evolución, siendo diagnosticado en ese momento como crisis Hipertensión e IRA.

MÉTODOS: Las imágenes de la TAC-CE levantaron la sospecha, dada la clínica del paciente, de poder tratar-se de un caso de PRES (Síndrome de Encefalopatía Posterior Reversible). Dada la gravedad de la situación, con edema cerebral e IRA con oligoanuria, se ingreso en la UCI, donde quedo mas estabilizado, con TA mas próximas de la normalidad, iniciando diuresis aceptable.

RESULTADOS: Fue transferido para el servicio de Medicina Interna donde la evolución fue favorable, con mejora de la función renal y aumento de la diuresis, ligera reducción de los edemas en las imágenes realizadas en TAC-CE de control.

CONCLUSIONES: Se trata de un caso extremo, donde podemos observar los disturbios y la gravedad que una HTA prolongada y sin tratamiento puede llegar a causar. Se vuelve notoria, la importancia de las recomendaciones que debemos dar a nuestros pacientes sobre el cumplimiento de la terapéutica, reforzando la idea de que se trata de una patología para toda la vida que no permite el abandono de la medicación, aunque la TA esté normalizada.

INFECCIÓN POR CMV E INFARTOS ESPLÉNICOS

UNIDAD DE PATOLOGÍA INFECCIOSA. MEDICINA INTERNA. CHUVI¹

Martínez Vidal, Ana Isabel¹; Pérez Rodríguez, Teresa¹; Rodríguez Gómez, Ana María¹; Argibay, Ana¹; Vázquez Triñanes, Caritina¹; González González, Lucía¹; Sousa Domínguez, A.¹; Lorenzo Castro, R.¹; Alonso, M.¹; Villaverde, I.¹; Freire, M.¹; Nodar Germeñas, Andrés¹; Sopena, Bernardo¹; Rivera, A.¹; Martínez Vázquez, César¹

INTRODUCCIÓN-OBJETIVOS: La infección aguda por CMV y su asociación con trombosis a distintos niveles es una entidad poco conocida pero cada vez más frecuente. Se asocia tanto a pacientes inmunodeprimidos como inmunocompetentes incrementándose la incidencia en los últimos años probablemente por el mayor conocimiento de esta asociación. El objetivo de este caso es dar a conocer la relación entre la presencia de fenómenos trombóticos y la infección por CMV.

MATERIAL Y MÉTODO: Presentación de un caso clínico y revisión de la literatura. **RESULTADOS Y CONCLUSIONES:** Varón de 62 años que acudió a urgencias por cuadro de 7 días de evolución de fiebre, dolores articulares y cefalea. Refería además dolor retroesternal quemante, muy intenso, que aumentaba con la ingesta en los 2 últimos días. A la exploración presentaba fiebre de 38°C y pequeñas adenopatías axilares, no evidenciándose lesiones cutáneas ni orofaríngeas. La auscultación cardio-pulmonar era normal y el abdomen anodino, sin objetivarse otros hallazgos de interés. En analítica se observaba una cifra de leucocitos normal (7.400 / μ L) con predominio linfocitario (58%), trombopenia (112.000/ μ L), transaminasas elevadas (GOT 159 UI/L, GPT 205 UI/L) y elevación de enzimas de colestasis (GGT/FA 447/401), así como de los reactantes de fase aguda (PCR 32 mg/L) y una LDH de 900 UI/L. El TC abdominal mostró esplenomegalia con dos áreas de infarto, sugestiva de embolismos sépticos. Sin embargo, los hemocultivos fueron negativos. Una gastroscopia demostró la presencia de úlceras de gran tamaño, superficiales y bien delimitadas compatibles con infección por CMV en esófago distal. En los estudios serológicos realizados se detectó IgM-CMV positiva, con carga viral de 1900 copias/ml. Ante la importante afectación clínica se inició tratamiento con ganciclovir endovenoso y posteriormente valganciclovir oral, con una excelente respuesta clínica.

DISCUSIÓN-CONCLUSIONES: Cada vez existen más datos sobre la asociación del CMV con las trombosis. Se cree que la infección aguda da lugar a un estado protrombótico, bien por activación del factor X y VIII, bien por la producción transitoria de anticuerpos antifosfolípidos. La incidencia de esta asociación varía según las series y se sitúa en torno al 2%-10%. Se han descrito casos de trombosis venosas (trombosis venosas profundas, tromboembolismos pulmonares, trombosis esplánicas), arteriales (infartos de miocardio, isquemias digitales o renales) e infartos esplénicos, tanto en paciente inmunocomprometidos como en inmunocompetentes. Los infartos esplénicos, como los detectados en el presente caso, se relacionan con una insuficiencia arterial por crecimiento rápido del bazo, por lo que no está claro el beneficio de la anticoagulación. El conocimiento de la asociación de fenómenos trombóticos e infección por CMV ayudó a la interpretación de las imágenes radiológicas que inicialmente, con el cuadro febril, orientaban a una infección bacteriana (endocarditis). Por todo esto pensamos que es importante tener en cuenta la asociación que existe entre la infección por CMV y las trombosis, así como la utilidad del tratamiento antiviral en aquellos pacientes inmunocompetentes muy sintomáticos.

NIVEL DE SATISFACCIÓN DEL USUARIO DE UNA PLANTA DE HOSPITALIZACIÓN DE MEDICINA INTERNA

MEDICINA INTERNA. COMPLEJO HOSP. ARQUITECTO MARCIDE NOVOA SANTOS. FERROL
Gómez Gigirey, Adriana; Jorge Sanchez, Ramon; Casal Iglesias, Luis; Dopico Lopez, Alfonso; Sesma Sanchez, Pascual

OBJETIVO: Determinar el grado de satisfacción de los pacientes ingresados en la planta de M. Interna de pacientes crónicos del H. Naval en Ferrol.

MATERIAL Y MÉTODOS: Estudio descriptivo de los pacientes ingresados en nuestro servicio del 1 octubre del 2011 al 31 enero del 2012. Se excluyeron del estudio los ingresos de < 48 horas de estancia, los traslados y exitus.

El día del alta se entregaba un cuestionario para ser rellenado, de forma voluntaria y anónima, por el paciente y/o sus acompañantes. Este cuestionario constaba de 2 partes con distintos ítems que analizaban distintas áreas (confort, aspectos técnicos, información recibida...). Existía además un espacio de respuesta libre destinado a sugerencias.

Esta encuesta se depositaba en un buzón habilitado en uno de los pasillos de la planta y el último día de cada mes se recogían los cuestionarios para ser registrados.

RESULTADOS: Durante el periodo de estudio, 211 pacientes cumplieron los criterios de inclusión (111 mujeres y 100 varones) con una edad media de 80.74 años y una estancia media de 8.95 días. Se recogieron un total de 108 encuestas (51,18% de participación), la mayoría de las cuales cumplimentada por familiares (62,96%), de predominio mujeres (52,77%) y con una edad media de 61,5 años. La mayor parte de los usuarios está muy satisfecho (62,96%) o satisfecho (33,33%) con los cuidados recibidos durante su estancia. El 88,88% recomendaría sin dudarlo este hospital a otras personas. La duración del ingreso ha sido suficiente en el 85,18% de los casos.

El 86,11% de los encuestados conocía el nombre del médico responsable y sólo el 35,18% el del personal de enfermería que le atendía habitualmente, pero considerarían la disposición, interés y amabilidad del personal como mejor y mucho mejor de lo esperado en un 68,51%, 64,81% y 74,01% de los casos

La información recibida por los médicos ha sido mucho mejor de lo esperado en 73,14% de los casos y un 87,96% creen haber recibido suficiente información sobre su motivo de ingreso

CONCLUSIONES: En general, el grado de satisfacción de los pacientes es muy alto; siendo, además, la mayoría los que recomendarían este hospital a otros para ingresar.

EL PACIENTE PLURIPATOLÓGICO EN UNA UNIDAD DE CORTA ESTANCIA MÉDICA

MEDICINA INTERNA-UCEM. COMPLEJO HOSPITALARIO UNIVERSITARIO DE A CORUÑA
Pernas Souto, Berta; Castelo, Laura; Serrano, Joaquin; Ramos, Vicente; Nicolas, Ricardo; Pellicer, Carlos; Penado, Susana; De La Iglesia, Fernando

OBJETIVOS: analizar la frecuencia, características clínicas y pronóstico de los pacientes con pluripatología que ingresan en una unidad de corta estancia médica (UCEM).

MATERIAL Y MÉTODOS: estudio observacional prospectivo. Fueron incluidos todos los pacientes pluripatológicos (PP), ingresados en una UCEM de un hospital terciario de Galicia entre julio-septiembre de 2011. Se definió PP como aquel que cumplía ≥ 2 categorías de las ocho propuestas por un comité de expertos. Se analizaron: variables clínico-epidemiológicas, polifarmacia, y reingresos y mortalidad al mes de seguimiento.

RESULTADOS: durante los 3 meses de estudio, fueron ingresados un total de 299 pacientes de los cuales 99 (33,2%) cumplían la definición de PP. De éstos el 68% fueron varones. La edad media fue de 77 ± 8.5 años, siendo el 68% ≥ 75 años. El índice de Charlson medio fue de 2.88 ± 1.9 . Las categorías definitorias de pluripatología más frecuentes fueron: cardiopatía (81%), nefropatía (59%) y enfermedad neurológica (34%). El 3.4% de los pacientes cumplían ≥ 4 categorías. Estaban polimedicaos (≥ 5 fármacos) el 89% (26%, ≥ 10 medicamentos). El índice de Barthel fue ≤ 60 en el 32% y el índice de Pfeiffer ≥ 3 en el 33%. El número medio de ingresos en el año previo fue de $2,3 \pm 1.8$ (≥ 4 en el 14% de casos). El 91% ingresaron procedentes del servicio de Urgencias. Las causas de ingreso más frecuentes fueron: insuficiencia cardiaca (26%), cardiopatía isquémica (21%), e infección respiratoria (12%). El 43% ingresó por descompensación de una categoría, y el 26% por descompensación de ≥ 2 categorías. La estancia media fue de 7.95 ± 6.3 días. Al alta, el número medio de diagnósticos fue $7,38 \pm 2$, y de fármacos $9,84 \pm 3,2$. Se redujo el número de medicaciones crónicas respecto al ingreso en el 18% de pacientes. Un 12% reingresaron en los 30 días posteriores al alta y en el 44% de los casos, el motivo fue descompensación de la misma categoría que motivó el ingreso índice. Seis pacientes fallecieron durante el primer mes de seguimiento (3 durante el ingreso índice).

CONCLUSIONES: Uno de cada tres pacientes ingresados en la UCEM es pluripatológico. La polifarmacia es muy frecuente. El número de medicaciones crónicas al alta se redujo en casi un 20% de pacientes. La descompensación de alguna de las categorías definitorias de pluripatología es la causa principal de ingreso. Los reingresos a 30 días son frecuentes y se deben a descompensación de la categoría que motivó el ingreso índice.

INCIDENCIA Y FACTORES DE RIESGO RELACIONADOS CON LA APARICIÓN DE SÍNDROME POSTFLEBÍTICO TRAS TROMBOSIS VENOSA PROFUNDA

MEDICINA INTERNA. HOSPITAL ARQUITECTO MARCIDE

Mella Pérez, Carmen; Barbagelata López, Cristina; Fernandez Bouza, Elena; Vázquez Vázquez, Begoña; Lijó Carballeda, Cristina; Vilariño Maneiro, Laura; Cainzos Romero, Tamara; Rivas Costa, Gonzalo; Sesma Sánchez, Pascual

INTRODUCCIÓN: El síndrome postflebitico (SPT) manifiesta el desarrollo de síntomas o signos de insuficiencia venosa crónicos tras trombosis venosa profunda. En el seguimiento de estos pacientes el desarrollo del mismo es un importante factor negativo en la percepción de la calidad de vida.

OBJETIVOS: Evaluar si existe algún factor clínico relacionado con el desarrollo de SPT.

MATERIAL Y MÉTODOS: Estudio observacional, descriptivo, de los pacientes con diagnóstico de primer episodio de TVP entre enero del 2009 y junio del 2011. Las variables cualitativas se expresan como frecuencias absolutas y porcentajes y las variables cuantitativas como medias y desviaciones estándares, para el análisis de las variables cuantitativas se utilizó el test de la t de Student y para las cualitativas el test de chi cuadrado utilizando paquete software SPSS 11.0.

RESULTADOS: Los 44 casos analizados presentaban una edad media de 62 años, 59% mujeres. Presentaban antecedentes de: varices 36%, insuficiencia venosa crónica (IVC) 25%, obesidad 47%, movilidad basal limitada 41%. Las características del evento tvp mostraron: oclusión total 79%, varios territorios 66% (ilio-co-femoral 18%, fémoro-poplíteo 47%) y un solo territorio 34% (femoral 12%, poplíteo 15,9% y cayado de la safena 6'8%). Presentaron SPT en el seguimiento el 59%. No encontramos relación entre la presencia de varices ni IVC con el desarrollo de SPT. Respecto a la obesidad en nuestra serie no encontramos relación con SPT, aplicando test chi cuadrado $p=0.28$. La inmovilización previa al evento casi alcanza la significación estadística, con un valor de $p=0.055$.

CONCLUSIONES: El 59% de los pacientes con primer episodio de TVP atendidos en nuestra consulta presentan SPT. En nuestra serie no encontramos significación estadística entre la asociación obesidad y SPT a diferencia de otras series, destacando la casi significación de la inmovilización previa al evento.

SARCOMAS DE PARTES BLANDAS EN EL AREA SANITARIA DE FERROL- FACTORES ASOCIADOS A LA RECIDIVA Y MORTALIDAD

MEDICINA INTERNA. HOSP. ARQUITECTO MARCIDE PROF. NOVOA SANTOS¹
MEDICINA FAMILIAR Y COMUNITARIA. HOSP. ARQUITECTO MARCIDE PROF. NOVOA SANTOS²
Vázquez Vázquez, Begoña¹; Duarte Bermudez, Blanca Paulina²; Barbagelata Lopez, Cristina¹; Mella Perez, Carmen¹; Fernandez Bouza, Elena¹; Cainzos Romero, Tamara¹; Sanchez Trigo, Sabela¹

INTRODUCCIÓN: Los sarcomas de partes blandas (SPB) constituyen un grupo heterogéneo y raro de tumores sólidos de origen mesenquimal. Representan menos del 1% de todas las neoplasias malignas en adultos y su tratamiento requiere un enfoque multidisciplinario con frecuencia especializado y complejo. La cirugía es el tratamiento de elección en la mayor parte de los SPB. EL índice de recidivas locales y tasa de supervivencia libre de enfermedad se han relacionado con las resecciones incompletas o márgenes menores de 1cm. Además del estadio tumoral, la edad, el grado y el subtipo histológico, el tamaño y la localización del tumor han sido descritos en la literatura como factores relacionados con el pronóstico en estos pacientes.

OBJETIVOS: Describir los casos de pacientes adultos diagnosticados de SPB en el área sanitaria de Ferrol (ASF) durante los años 2000-2011 y analizar las variables asociadas a la recidiva y al fallecimiento.

MATERIAL Y MÉTODOS: Estudio transversal. Se revisaron los pacientes con diagnóstico de SPB codificado en el CMBD del ASF desde Enero de 2000 hasta Diciembre de 2011. Se revisó la historia clínica para recoger datos; demográficos (edad, sexo), tumorales (tamaño, localización, tipo histológico, grado de diferenciación), de la intervención (tipo de tratamiento, presencia de márgenes afectos en caso de cirugía) y de la evolución (recidiva, fallecimiento). Se excluyeron para el análisis posterior los sarcomas viscerales. Se realizó un análisis bivariado de las distintas variables para valorar la asociación con la recidiva y con el fallecimiento. Se calcularon odds ratios (OR) crudas para cada asociación con su intervalo de confianza al 95%.

RESULTADOS: Los 48 pacientes recogidos durante el período de estudio tuvieron una edad media de 62,5 (16,7) y eran hombres el 57,1%. Los SPB fueron; el 42,9% en miembros inferiores, el 36,7% fibrohistiocitomas malignos, el 36,7% se diagnosticaron en estadio I, el 69,4% tuvo más de 6 centímetros en su diámetro máximo, siendo el 38,8% de elevado grado de malignidad. La intervenciones sobre estos pacientes fueron; cirugía en el 49,0%, cirugía con RT en el 26,5% y cirugía con RT-quimioterapia en el 6,1%. La recidiva se objetivó en 34,7% de las cirugías. La recidiva apareció en el 61,9% de los 21 intervenidos con márgenes quirúrgicos invadidos, frente al 16,7% de los 12 que tenían los márgenes libres (OR = 8,1; 1,4 – 47,0). La muerte sobrevino al 40,8% de los pacientes. Cada año de vida por encima de los 25 años se asocia a una mayor mortalidad tras el diagnóstico de un SPB (OR = 1,0; 1,0-1,1). El 63,2% de los 19 pacientes con SPB de elevado grado de malignidad fallecieron, frente a los 18,8% de los 16 bien diferenciados. (OR = 7,4; 1,6 – 35,5). El 87,5% de los 8 pacientes en estadio IV fallecieron frente a 27,8% de los 18 en estadio I (OR = 18,2; 1,8 – 188,1).

CONCLUSIONES: La prevalencia de SPB en el área sanitaria de Ferrol en el año 2011 fue de 1,5 por cada 100.000 habitantes. La recidiva se asoció a la invasión de los bordes quirúrgicos. La muerte se asoció a los pacientes de mayor edad con tumores menos diferenciados y de mayor estadio al diagnóstico.

SÍNDROME DE LA COSTILLA DOLOROSA

MEDICINA INTERNA. UNIDAD DE TROMBOSIS Y VASCULITIS. H. XERAL DE VIGO¹. MEDICINA INTERNA. H. XERAL DE VIGO²

Vázquez-Triñanes, Carlitina¹; González-González, Lucía¹; Villaverde-Álvarez, Iria¹; Lorenzo-Castro, Ruf²; Alonso-Parada, María²; Argibay Filgueira, Ana Belén²; Freire Dapena, Mayka¹; Rivera Gallego, Alberto¹; Sopena Pérez-Argüelles, Bernardo¹

INTRODUCCIÓN: El síndrome de la costilla dolorosa (SCD) consiste en un dolor localizado en la parte superior del abdomen (habitualmente hipocondrios), la presencia de un área dolorosa en el margen costal inferior y la reproducción del dolor con la presión de esa región. Algunos autores lo consideran parte de los síndromes dolorosos miofasciales. Su diagnóstico es clínico. Pero lo cierto es que a pesar de que este síndrome se conoce desde antiguo, y se estima que supone un 3% de las consultas a un especialista de Patología Digestiva, sigue pasando inadvertido, redundando en la realización de múltiples, costosas e innecesarias pruebas complementarias.

OBJETIVO: Destacar la importancia de la minuciosa anamnesis y exploración física en el diagnóstico diferencial del dolor abdominal para identificar el SCD.

MATERIAL Y MÉTODO: Describimos 2 casos clínicos representativos del SCD.

RESULTADOS: CASO1: En enero/2012 fue remitida por su médico de Atención Primaria a nuestra consulta una mujer de 47 años, ama de casa, con hipotiroidismo primario autoinmune a tratamiento sustitutivo. Presentaba desde hacía 6 años un dolor en hipocondrio izquierdo, intermitente y diario, no irradiado, sobre todo al inclinarse o apoyarse hacia ese lado; no modificado con las comidas; no había perdido peso. Aportaba numerosos estudios analíticos y de imagen incluyendo hemograma, perfil renal y hepático, marcadores de inflamación, RX torácica, varias ecografías y TC abdominales sin alteraciones. Afebril, con saturación de O₂ 98%, buen estado general y normalidad en la auscultación cardiopulmonar. El abdomen era blando, no doloroso, sin masas ni hepato-esplenomegalia. A la presión del borde costal inferior izquierdo se desencadenaba el dolor que refería. CASO2: En marzo/2012 fue remitida por Cirugía General a nuestra consulta una mujer de 42 años, ama de casa, fumadora, apendicectomizada, con histerectomía por CIN avanzado hacía 24 años e intervenida mediante laparotomía en varias ocasiones por endometriosis. Tenía ocasionalmente episodios de suboclusión intestinal por bridas. Desde hacía 4 años presentaba dolor en hipocondrio derecho a diario, no irradiado; claramente empeoraba con los movimientos y los traumatismos, aun mínimos, en esa zona. No se relacionaba con la ingesta. No había perdido peso. El año anterior se había realizado colecistectomía por coledolitiasis pero esto no había alterado el curso del dolor. Constaban en su historia múltiples estudios analíticos al igual que en la paciente anterior, sin alteraciones. RX torácica normal. Se habían realizado, a petición de diversos especialistas en base al dolor referido, 4 TC abdominales, 1 tránsito esofago-gástrico, 1 tránsito intestinal, 1 colonoTC, todos sin alteraciones. No se había concluido ningún diagnóstico. Afebril, con saturación de O₂ 98%, 14 respiraciones por minuto, excelente estado general y normalidad en la auscultación cardiopulmonar. El abdomen era blando, sin puntos dolorosos, sin masas ni hepato-esplenomegalia. A la presión del borde costal inferior derecho se desencadenaba el dolor que refería. Ambas fueron diagnosticadas de SCD.

CONCLUSIONES: El síndrome de la costilla dolorosa es una patología infradiagnosticada probablemente por desconocimiento del mismo por parte de médicos de Atención Primaria y especialistas. Su diagnóstico precoz, basado únicamente en la correcta anamnesis y exploración física, podría ahorrar en gasto sanitario, molestias al paciente e incluso intervenciones innecesarias.

CRONOBIOLOGÍA DE LA ENFERMEDAD TROMBOEMBÓLICA

HOSPITAL XERAL-CIES.COMPLEXO HOSPITALARIO UNIVERSITARIO DE VIGO¹. MEDICINA INTERNA. UNIDAD DE TROMBOSIS Y VASCULITIS. H. XERAL-CIES. CHUVI². MEDICINA INTERNA. UNIDAD DE ENFERMEDADES INFECCIOSAS. H. XERAL-CIES. CHUVI³

Rodríguez Gómez, Ana María²; Martínez Vidal, Ana Isabel²; Argibay Filgueira, Ana Belén²; Vázquez Triñanes, Matilde Carlitina²; González González, Lucía²; Freire Dapena, María del Carmen²; Rivera Gallego, Alberto José²; Sopena Argüelles, Bernardo²; Martínez Vázquez, César¹

INTRODUCCIÓN: La cronobiología es una ciencia que estudia los ritmos biológicos. Existe una evidencia demostrada que los eventos cardiovasculares y los accidentes cerebrovasculares tienden a ocurrir con mayor frecuencia en los meses fríos. Asimismo, existen cambios rítmicos en múltiples funciones corporales. Sin embargo la existencia de un ritmo biológico ultradiano es controvertido en la enfermedad tromboembólica.

OBJETIVOS: Se realiza el presente estudio para investigar si existen variaciones estacionales o mensuales en la enfermedad tromboembólica (ETV) en nuestra área.

MATERIAL Y METODOS: Se trata de un estudio retrospectivo. Los datos derivan de la base de datos de la Unidad de Trombosis y Vasculitis (TYV) del Complejo Hospitalario Xeral-Cies de Vigo (Hospital Xeral de Vigo). Se incluyen los pacientes diagnosticados de trombosis venosa profunda (TVP) y/o embolismo pulmonar (EP) sin factores predisponentes desde el año 2004 al 2009. La TVP fue diagnosticada mediante ecografía doppler y el EP mediante gammagrafía de V/P o CT espiral. Los datos se exponen como media +/- DE cuando es aplicable. Las diferencias entre grupos fueron realizadas mediante el test U de Mann-Whitney.

RESULTADOS: Se analizaron un total de 379 pacientes, con una edad media de 60 +/- 21 años. 145 eran varones, con una edad media de 59 +/- 18 años y 234

eran mujeres, con una edad media de 61 +/- 22 años. La distribución mensual de eventos se expone en la figura 1 y la estacional en la figura 2. No existieron diferencias en la distribución mensual, aunque el mayor número de casos ocurrió en Enero y la menor incidencia en Mayo. Tampoco existieron variaciones estacionales. En las estaciones consideradas frías (otoño e invierno) se diagnosticaron un mayor número de casos (202) que en las de temperatura más elevada (180).

CONCLUSIONES: En los últimos años se ha visto una relación entre los cambios estacionales y la incidencia de ETEV con un pico de incidencia en invierno, fundamentalmente en enero. El aumento en la presión arterial y el descenso de la temperatura ambiente en este período podrían ser factores favorecedores de tromboembolismo. Otras variaciones como la función endotelial, los niveles de fibrinógeno y otros marcadores de coagulación podrían también verse implicados. En nuestro estudio no encontramos diferencias estadísticamente significativas en los distintos períodos estacionales.

ENFERMEDAD DE WHIPPLE EN OURENSE. PRESENTACIÓN DE NUESTRA CASUÍSTICA 1998-2012

SERVICIO DE MEDICINA INTERNA. COMPLEJO HOSPITALARIO UNIVERSITARIO DE OURENSE
Perez Carral, Verónica; Perez Carral, Oscar; Perez Iglesias, Almudena; Seco Hernandez, Elena; Rodríguez Alvarez, Paula; Fernandez Regal, Inés; De Toro Santos, Jose Manuel; Chamorro Fernandez, Antonio Javier

INTRODUCCIÓN: La Enfermedad de Whipple (EW) es una infección crónica de localización multiorgánica, causada por la bacteria *Tropheryma whipplei*. Desde 1907-2000 se han descrito aproximadamente 1000 casos.

OBJETIVOS: Conocer las características epidemiológicas, clínicas, diagnósticas y terapéuticas de la Enfermedad de Whipple en nuestro medio.

MATERIAL Y MÉTODOS: Estudio retrospectivo en el periodo 1998-2011 en un hospital de 900 camas. Se seleccionaron pacientes con el diagnóstico de EW clásica; admitiéndose a aquellos que cumplieron criterios en biopsia de intestino delgado de PCR, e Histología positiva. Fueron excluidos casos sin suficiente información clínica y se analizaron datos clínicos y epidemiológicos.

RESULTADOS: Se seleccionaron 6 casos de EW. El 50% fueron hombres. El rango de edad al diagnóstico fue 65-79 años. No hubo casos familiares. Todos los individuos eran de raza blanca y nacionalidad española. 3 casos por su profesión estaban expuestos a tierra y/o animales. El tiempo medio de retraso entre el inicio de los síntomas y el diagnóstico fue de 2 meses- 12 años. Los diagnosticados entre 2005-2007 la demora media fue de 2 meses, en la década de los 90 la demora fue de 8-12 años. Los 6 casos (100%) presentaron astenia y pérdida de peso (83% < 10kg). 3 pacientes (50%) tuvieron febrícula en períodos previos al diagnóstico. 4 (66%) tenían adenopatías. Los 6 casos (100%) presentaron síntomas gastrointestinales 4 pacientes refirieron artralgias 4 casos (66%) presentaron afectación neurológica. En cuanto a los datos de laboratorio en el momento del diagnóstico, se vio anemia en 5 casos (83%), ferropénica en todos ellos. VSG y PCR elevadas en 100% y 33% respectivamente. En los 6 (100%) se mantuvieron elevados los reactantes de fase aguda en el tiempo a pesar del tratamiento. En lo que se refiere al diagnóstico, resultando PCR + en 3 (50%) y PAS + en 5 (83%) de los pacientes. En cuanto al tratamiento, el más utilizado fue el cotrimoxazol. Tres pacientes son seguidos de forma indefinida. Actualmente todos los casos siguen vivos salvo un paciente el cual falleció por causas ajenas a esta enfermedad.

CONCLUSIONES: La EW es altamente infrecuente y difícil de diagnosticar por lo que en nuestra serie, existe un retraso en el diagnóstico final, superior a los 2 meses. Clínicamente los síntomas más frecuentes fueron la astenia, la pérdida de peso y la diarrea (en todos los pacientes) seguida de la afectación neurológica (en 4 casos). 5 casos presentaban anemia ferropénica y todos ellos elevación de la VSG. El diagnóstico se realizó por PCR y/o PAS en todos los casos y todos ellos recibieron cotrimoxazol. La supervivencia a la enfermedad fue del 100%. Todos estos hallazgos son similares a otras series.

SINDROME DE POEMS

SERVICIO DE MEDICINA INTERNA. ÁREA SANITARIA DE FERROL. HOSPITAL ARQUITECTO MARCIDE.

Fernández Bouza, Elena; Barbagelata López, Cristina; Mella Pérez, Carmen; Vázquez Vázquez, Begoña; Cainzos Romero, Tamara; Vilariño Maneiro, Laura; Sardina Ferreiro, Raquel; Gómez Bueta, Inmaculada; Lijó Carballeda, C.; Sesma Sánchez, Pascual

INTRODUCCIÓN: El síndrome de POEMS es una enfermedad infrecuente, de expresión variable y manejo poco definido.

OBJETIVO: Se presenta un caso ilustrativo.

MÉTODO: descripción de la historia clínica. Varón de 65 años con antecedentes de tabaquismo, enfermedad pleuropulmonar por asbesto, dislipemia, gota úrica y arteriopatía periférica con prótesis fémoro-poplitea izquierda. Desde hace meses sufre parestesias y pérdida de fuerza secundaria a polineuropatía (PNP) sensitivo-

motora de predominio desmielinizante en las cuatro extremidades. Posteriormente desarrolla afectación del estado general con edemas y disnea. A la exploración muestra hipoventilación basal pulmonar izquierda, abdomen distendido con semiología de ascitis, adenopatías axilares y edemas pretibiales con fovea. En exploraciones complementarias presenta hemoglobina 11 g, déficit de fólculo y vitamina B12, elevación de beta 2 microglobulina, autoinmunidad y serologías negativas incluyendo herpes virus 8, pico monoclonal IgA lambda, TAC con adenopatías axilares, mediastínicas, retroperitoneales, esplenomegalia, ascitis y derrame pleural bilateral. La serie ósea, la biopsia de médula ósea y la proteinuria de Bence Jones fueron normales. La biopsia ganglionar mostró enfermedad de Castleman subtipo células plasmáticas. Se excluyó endocrinopatía. Se trató con prednisona (1 mg/kg/día) con excelente respuesta, desapareciendo el derrame pleural, la ascitis y las adenopatías, con mejoría parcial de la PNP. Tras descenso de esteroides, sufrió un rebrote de la enfermedad a los 2 meses del diagnóstico; se reintrodujo la dosis inicial y se descendió lentamente, estando libre de enfermedad 20 meses tras el diagnóstico.

DISCUSIÓN: esta enfermedad caracterizada por PNP, organomegalia, endocrinopatía, componente monoclonal y lesiones cutáneas se describió en 1938, acuñando Bardwick su acrónimo en 1980. Es un síndrome paraneoplásico asociado a una neoplasia de células plasmáticas. Criterios diagnósticos principales: PNP y componente monoclonal (obligatorios), elevación sérica del nivel de factor de crecimiento endotelial vascular (FCEV), lesiones óseas escleróticas, enfermedad de Castleman; criterios secundarios: organomegalia (hepatoesplenomegalia o adenopatías), edema (incluye derrame pleural y ascitis), endocrinopatía (excluyendo diabetes o patología tiroidea), lesiones cutáneas, papiledema, trombocitosis o policitemia. Se requieren tres principales y uno secundario para diagnóstico definitivo y dos principales y uno secundario para diagnóstico probable. Su prevalencia es menor de 0.3/100000 en occidente. Se desconoce su patogenia pero la sobreproducción de FCEV y otros factores inflamatorios son determinantes en el desarrollo de edema y PNP. Tiene curso crónico, con supervivencia media de 13 años. El aumento de volumen extravascular y la enfermedad de Castleman confieren peor pronóstico. No existen estudios controlados ni tratamiento bien establecido. Se recomienda tratamiento con radioterapia si hay lesión ósea única y tratamiento con melfalan y prednisona en lesiones múltiples o proliferación clonal de células plasmáticas en biopsia de médula ósea; en pacientes jóvenes se asocia trasplante autólogo de células madre de sangre periférica. Un 15% de los pacientes responden a esteroides. Está en estudio el uso de talidomida, lenalidomida y bortezomib.

CONCLUSIONES: Esta enfermedad debe sospecharse si existe PNP asociada a componente monoclonal. El tratamiento está mal estandarizado en pacientes sin plasmocitoma o infiltración de médula ósea.

LISTERIA MONOCYTOGENES: EXPERIENCIA EN NUESTRO HOSPITAL

MEDICINA INTERNA. UNIDAD DE TROMBOSIS Y VASCULITIS. H. XERAL-CIES. CHUVI¹. SERVICIO DE MICROBIOLOGÍA. H. XERAL-CIES. CHUVI. MEDICINA INTERNA. UNIDAD DE ENFERMEDADES INFECCIOSAS. H. XERAL-CIES. CHUVI³

Rodríguez Gómez, Ana María¹; Martínez Vidal, Ana Isabel¹; Argibay Filgueira, Ana Belén²; Pérez Rodríguez, María Teresa²; Martínez Lamas, Lucía²; Vázquez Triñanes, Matilde Carlina²; González González, Lucía³; Sopena Argüelles, Bernardo¹; Martínez Vázquez, César³

INTRODUCCIÓN: La listeriosis es una infección poco frecuente que suele tener su origen en el consumo de productos contaminados. Las manifestaciones clínicas varían en función del huésped.

OBJETIVOS: El objetivo de este estudio fue valorar las características de los pacientes afectados por *Listeria monocytogenes* (LM) en nuestro hospital y si existe mayor incidencia en los últimos años.

MATERIAL Y MÉTODO: Estudio retrospectivo mediante revisión de historia clínica de los pacientes con hemocultivos, LCR o cualquier cultivo positivo a *Listeria* registrados en la base de datos de la Unidad de Microbiología del Hospital Xeral-Cies de Vigo desde 2004 hasta 2012

RESULTADOS: Se identificaron 7 pacientes, 4 mujeres con un media de edad de 43 años y 3 hombres el 42.8% con una media de edad de 64 años. Como factores predisponentes se encontraron: 1 embarazada, 1 recién nacido, 2 neoplasias, 1 trasplantado renal, 4 recibían tratamiento con corticoides. No se encontró ningún caso de VIH. Dos debutaron como meningitis, de ellos uno tenía patología tumoral subyacente y el otro era inmunocompetente. Se presentaron como bacteriemia primaria 3 (43%), 1 fue una sepsis neonatal precoz y 1 una trombosis sobreinfectada de fístula arterio-venosa humero-cefálica. Dos fallecieron a causa de la infección, aunque ambos presentaban una patología tumoral de base. El 57% se diagnosticó en los 3 últimos años. El 100% en los últimos 4 años

CONCLUSIONES: La LM coloniza más habitualmente carnes avícolas, quesos blandos, pescados crudos, ensaladas y precocinados. La clínica de la infección varía desde formas asintomáticas o gastroenteritis febril en pacientes inmunocompe-

tentes, hasta formas invasivas como bacteriemia, infección del SNC, neumonía, empiema... en inmunodeprimidos. De forma clásica se decía que tenía predilección por enfermos VIH y embarazadas. En éstas puede dar lugar a un cuadro gripal o un parto prematuro con afectación fetal grave. Sin embargo, en publicaciones recientes se debate un posible viraje en los patrones poblacionales, con mayor número de casos en ancianos y pacientes con neoplasias. La incidencia de listeriosis se ha reducido en EEUU en los últimos años, en contrapunto, ha experimentado un aumento en países europeos. Las causas son controvertidas, pudiendo estar en relación con cambios dietéticos, aumento de consumo de refrigerados, mayor declaración, etc. En nuestra experiencia el número de pacientes infectados en 10 años fue bajo. Sin embargo, todos fueron diagnosticados en los últimos 4 años, lo que apoya un posible aumento en la incidencia de casos. En conclusión, la listeriosis es una infección poco frecuente que está experimentando un cambio en los subgrupos poblacionales a los que afecta y que por lo tanto ha de ser tenida en cuenta en el diagnóstico diferencial de la patología infecciosa de los mismos.

MENINGITIS POR LISTERIA MONOCYTOGENES: ¿INFECCIÓN O ALARMA?

MEDICINA INTERNA. UNIDAD DE ENFERMEDADES INFECCIOSAS. H. XERAL-CIES. CHUVI¹.

MEDICINA INTERNA. UNIDAD DE TROMBOSIS Y VASCULITIS. H. XERAL-CIES. CHUVI²

Rodríguez Gómez, Ana María¹; Martínez Vidal, Ana Isabel¹; Argibay Filgueira, Ana Belén²; Vilaverde, Iria¹; Alonso Parada, María¹; Pérez Rodríguez, María Teresa¹; Rivera Gallego, Alberto José²; Sopeña Argüelles, Bernardo²; Martínez Vázquez, César¹

INTRODUCCIÓN Y OBJETIVOS: La *Listeria monocytogenes* (LM) es un bacilo Gram + anaerobio facultativo. Dentro de su especie es la única capaz de infectar al ser humano. Se ha visto cierta predilección para desarrollar formas invasivas en pacientes con patología hepática o tumoral, trasplantados, embarazadas y neonatos. El objetivo es presentar un caso de meningitis por LM en un paciente inmunocompetente (IC).

MATERIAL Y MÉTODO: Presentación de un caso clínico y revisión de la literatura.

RESULTADOS: Varón de 59 años, profesor universitario, con antecedentes de panhipopituitarismo a tratamiento sustitutivo y colecistectomía, que acudió por cefalea intensa de 3 días, malestar general, escalofríos y fiebre. En la exploración física presentaba afectación del estado general, rigidez de nuca, ausencia de lesiones cutáneas y de adenopatías. Negaba viajes recientes al extranjero. No convivientes enfermos. En la analítica destacaba: GOT 44 UI/L, GPT 124 UI/L, Leucocitos 22740/ μ L (Neutrófilos 20.890mil/mmc), Fibrinógeno 614. El TC craneal, la radiografía de tórax y la de senos fueron normales y los hemocultivos negativos. Se realizó punción lumbar obteniéndose un LCR amarillento, 434 leucocitos, mononucleares 94%, PMN 6%, hemáties 108, glucosa 46, proteínas 177, ADA 14,2 y ácido láctico 5.2. Ante la sospecha de meningitis se inició Ceftriaxona, Vancomicina, Ampicilina y Aciclovir con buena respuesta. Días más tarde los cultivos de LCR resultaron positivos a LM, por lo que se mantuvo tratamiento con Ampicilina intravenosa durante 16 días asociada a Gentamicina la primera semana, completándose tratamiento durante 4 semanas con TMP-SMX. Se investigaron posibles entradas, negando clínica gastrointestinal previa ni ingesta de pescados crudos, quesos blandos, ni comida precocinada. Se descartó nefropatía, diabetes o hepatopatía. Las serologías de virus fueron negativas, así como los estudios de autoinmunidad y los marcadores tumorales. El TC tóraco-abdomino-pélvico fue normal. Finalmente, como único hallazgo, en RM craneal se demostró rotura de la silla turca con salida de tejido tumoral invadiendo clivus por probable necrosis de macroprolactinoma previo, que originó silla turca parcialmente vacía, y una fístula seno-cisterna supraselar y el citado panhipopituitarismo. Se recomendó seguimiento y corrección de la fístula.

CONCLUSIONES: La meningocelalitis es la infección del SNC por LM más frecuente, con una incidencia mayor en las edades extremas de la vida (neonatos 23% y ancianos 22%). La clínica suele ser subaguda y sin tratamiento presenta una mortalidad del 100%. Los pacientes con infección invasiva (bacteriemia, meningocelalitis) suelen ser inmunodeprimidos, trasplantados, pacientes con neoplasias, alcoholismo, cirrosis hepática o embarazadas. En IC es rara, por lo que se recomienda realizar un seguimiento de 1.5-2 años, ya que se ha visto un mayor riesgo de neoplasias. En conclusión, la meningitis por LM es una enfermedad grave que se desarrolla en el seno de factores predisponentes. En pacientes inmunocompetentes puede ser el primer dato de alarma de una patología subyacente.

MENINGITIS LINFOCITARIA RECURRENTE POR AMOXICILINA-CLAVULÁNICO

MEDICINA INTERNA. UNIDAD DE ENFERMEDADES INFECCIOSAS. H. XERAL-CIES. CHUVI¹;

MEDICINA INTERNA. UNIDAD DE TROMBOSIS Y VASCULITIS. H. XERAL-CIES. CHUVI²

Rodríguez Gómez, Ana María¹; Martínez Vidal, Ana Isabel¹; Argibay Filgueira, Ana Belén²; Pérez Rodríguez, María Teresa¹; Lorenzo Castro, Ruth¹; Sousa Domínguez, Adrián¹; Nodar Germeñas, Andrés¹; Sopeña Argüelles, Bernardo²; Martínez Vázquez, César¹

INTRODUCCIÓN Y OBJETIVOS: La meningitis aséptica (MA) es una inflamación de las leptomeninges de curso generalmente benigno. Las causas son múltiples, incluyendo virus, hongos, fármacos o patología tumoral. El objetivo es presentar un caso de meningitis aséptica causada por amoxicilina-clavulámico.

MATERIAL Y MÉTODO: Presentación de un caso clínico y revisión de literatura.

RESULTADOS: Varón de 47 años hipertenso, tras el inicio de amoxicilina-clavulámico (875/125 mg cada 8 horas) por flemón dentario, comenzó con fiebre y cefalea holocraneal bilateral opresiva, más intensa a nivel parietal y occipital, que aumentaba con los movimientos y la palpación del cuero cabelludo. No refería náuseas ni vómitos. En la exploración física destacaba rigidez de nuca sin focalidad neurológica y T^a 38.1. Se realizó punción lumbar obteniéndose un LCR claro, con 27 leucocitos, 99% mononucleares, 12 hemáties, proteínas 68 mg/dl, glucosa 56 mg/dl, ADA 5.8 U/l, ácido láctico 2.1 mmol/l. El cultivo, así como el Ag *Criptomococcus*, los estudios de *Mycobacterias* y las PCR de virus fueron negativas. En la analítica destacaba una VSG 5 mm/h y PCR 0.35 mg/l. Los estudios de autoinmunidad, serologías (VIH, VHB, VHC, lues, CMV, EBV, *Toxoplasma*) y los hemocultivos fueron negativos. Desde el ingreso se suspendió el antibiótico, presentando el paciente una mejoría progresiva de la fiebre y de la cefalea. Al revisar su historia clínica se encontró que 3 años antes había presentado una meningitis linfocitaria aséptica sin origen filiado tras un tratamiento con amoxicilina-clavulámico pautado por infección de piel y partes blandas. Con estos datos se realizó el diagnóstico de MA por amoxicilina-clavulámico.

DISCUSIÓN-CONCLUSIONES: La MA incluye a aquellos pacientes con clínica y datos de laboratorio compatibles con inflamación de leptomeninges pero con cultivos bacterianos convencionales negativos. La presentación es similar a la de las meningitis bacteriana (fiebre, cefalea, rigidez de nuca) dificultando enormemente el diagnóstico diferencial con una meningitis decapitada. El curso suele ser benigno y sin secuelas. Las causas son múltiples, siendo de origen viral el más frecuente (fundamentalmente enterovirus). Otros posibles agentes etiológicos son las micobacterias, hongos, espiroquetas, lupus, tumores intracraneales, sarcoidosis y los fármacos. Los fármacos que se han visto más relacionados son AINES (especialmente ibuprofeno), antibióticos (cotrimoxazol, ciprofloxacino), inmunoglobulinas y OKT3. El diagnóstico de una MA farmacológica se fundamenta en la cronología con la toma del fármaco (desde horas hasta 3 días después), así como la mejoría tras la supresión, planteando menos dudas cuando hay recurrencia, como es el caso de nuestro paciente. El LCR suele ser inflamatorio con una pleocitosis, con hiperproteínoorraquia y glucorraquia normal. La PCR no está aumentada, a diferencia de las infecciosas. En conclusión, la MA farmacológica ha de ser tenida en cuenta en el diagnóstico diferencial de pacientes con meningitis aséptica recurrente. Por otro lado la revisión cuidadosa de la historia clínica aporta en muchos casos la clave del diagnóstico.

MIOCARDITIS POR EBSTEIN BARR VIRUS

MEDICINA INTERNA. UNIDAD DE ENFERMEDADES INFECCIOSAS. H. XERAL-CIES. CHUVI¹;

MEDICINA INTERNA. UNIDAD DE TROMBOSIS Y VASCULITIS. H. XERAL-CIES. CHUVI²

Rodríguez Gómez, Ana María¹; Martínez Vidal, Ana Isabel¹; Argibay Filgueira, Ana Belén²; Pérez Rodríguez, María Teresa¹; Vázquez Triñanes, Matilde Caritina¹; González González, Lucía¹; Nodar Germeñas, Andrés¹; Rivera Gallego, Alberto José²; Martínez Vázquez, César¹

INTRODUCCIÓN Y OBJETIVOS: La miocarditis es un proceso inflamatorio que afecta al miocardio. Cualquier agente infeccioso puede desencadenarla, especialmente los virus. El objetivo es comunicar un caso de miocarditis por EBV que debutó como shock cardiogénico.

MATERIAL Y MÉTODO: Presentación de un caso clínico y revisión de literatura.

RESULTADOS: Mujer de 63 años hipertensa bien controlada con fármacos e insuficiencia venosa crónica. Acudió a Urgencias por disnea progresiva de 24 horas de evolución y ortopnea, sin dolor torácico acompañante. Dos semanas antes había presentado un cuadro catarral, con febrícula y mialgias. A la exploración física mostraba mal estado general con disminución del nivel de consciencia, mala mecánica respiratoria, cianosis central y periférica y crepitantes bilaterales dispersos. Ausencia de IVY y de reflujo hepato-yugular. Necesitó intubación e inicio de perfusión de aminas por hipotensión y anuria. Las troponinas fueron de 0.05 ng/ml y 0.45 ng/ml. El ECG mostraba un bloqueo de rama izquierda de nueva aparición y la Rx de tórax exudados alveolares bilaterales. Con estos datos se pensó en un evento coronario agudo como causa más probable. Se realizó ecocardiograma y coronariografía que mostraron dilatación de VI con acinesia del ápex, anteroapical y anterolateral e hipocinesia inferoapical con una FEVI de 39%, ausencia de valvulopatías y coronarias normales. Los estudios serológicos mostraron IgM e IgG VCA positivos. Con este resultado se inició tratamiento con aciclovir (10mg/kg/8 horas durante 15 días y corticoides) con progresiva mejoría clínica. La RM cardíaca fue compatible con miocardiopatía dilatada no isquémica, con FEVI 30%. Finalmente se realizó el diagnóstico de miocardiopatía dilatada en probable relación con infección aguda por EBV.

DISCUSIÓN-CONCLUSIONES: La miocarditis es una patología de incidencia desconocida. Predomina en varones, con una clínica más severa en la infancia. La presentación puede variar desde formas subclínicas hasta muerte súbita, siendo los síntomas más frecuentes insuficiencia cardíaca, dolor torácico y arritmias. Los agentes causales son fundamentalmente virales, pudiendo darse por cualquier otro tipo de agente infeccioso, así como sarcoidosis, enfermedades autoinmunes o hipersensibilidad a fármacos (antiepilépticos, antibióticos, vacunas). Son de ayuda al diagnóstico las troponinas y las serologías de virus. El ecocardiograma permite descartar otras causas de insuficiencia cardíaca, aunque las alteraciones de la contractilidad global y segmentaria puedan ser similares a las producidas por la cardiopatía isquémica. La RM es la técnica de imagen de elección, ya que es muy sensible para detectar aumento de señal, precoz o tardío, del miocardio afectado tras la administración de contraste. Esta información es de gran utilidad para dirigir la biopsia endomiocárdica que constituye el gold estándar. El tratamiento se fundamenta en medidas de soporte y tratamiento de la causa subyacente. Existen determinados factores asociados con mayor mortalidad y necesidad de trasplante cardíaco como la presencia de bloqueo de rama izquierda y las ondas Q. En conclusión, la miocarditis es una de las causas de patología cardíaca (insuficiencia cardíaca, arritmias), que debe sospecharse en pacientes jóvenes, fundamentalmente varones, con alteraciones cardíacas de reciente inicio sin causa justificada y con antecedentes de infección respiratoria, gastrointestinal, introducción de fármacos o vacunaciones.

MIASIS CUTÁNEA POR MOSCA COMUN SOBRE ÚLCERA TUMORAL

UNIDAD DE CUIDADOS PALIATIVOS. COMPLEXO ARQUITECTO MARCIDE-NOVOA SANTOS. FERROL¹. SERVICIO DE MEDICINA INTERNA. COMPLEXO ARQUITECTO MARCIDE-NOVOA SANTOS. FERROL². HOSPITALIZACIÓN A DOMICILIO (HADO). COMPLEXO ARQUITECTO MARCIDE-NOVOA SANTOS. FERROL³

Gómez Gigirey, Adriana²; Rivera Fraga, Carmen¹; Fernández Rial, Alvaro¹; Mosquera Pena, Marcelino³; Sesma Sanchez, Pascual¹

INTRODUCCIÓN: La miasis es la infestación de los tejidos del cuerpo humano o animal por larvas de insectos del género de los dípteros (moscas de 2 alas). Tiene una distribución mundial, pero con una mayor prevalencia en áreas tropicales y subtropicales. Las miasis cutáneas se clasifican desde el punto de vista clínico en forunculares, migratorias y de las heridas o traumáticas.

En nuestro medio, es un trastorno infrecuente y ocurren en su mayor parte en los meses estivales. Algunos casos son importados (viajes al extranjero); aunque la forma más frecuente es la traumática o de las heridas, generalmente asociada a diversos factores de riesgo (deterioro cognitivo, alcoholismo, higiene deficiente, diabetes, lesiones ulcerativas...).

CASO CLÍNICO: Mujer de 58 años con antecedente de alergia a penicilina, estreptomycin, metamizol y contrastes yodados, diagnosticada en el año 2009 de Ca. epidermoide de parótida izda localmente avanzado tratado con QT y RT. TVP en EI en marzo 2011 en tratamiento con HBPM. En abril 2011, nueva progresión a pesar de nueva línea de QT, derivándose a la Unidad de Cuidados Paliativos (UCP) para seguimiento posterior.

Ingreso en agosto 2011 por sangrado de úlcera tumoral y mal control del dolor con deterioro general en los últimos meses por progresión local de su tumoral (PS 3-4), realizándose reajuste del tratamiento con buen control. Tras el alta, las curas eran realizadas la mayoría de las veces por su hija en el domicilio, debido a la escasez de personal de enfermería en su Centro de Salud en el periodo estival. A los 10 días del alta, su hija se pone en contacto telefónico con la unidad al objetivar "gusanos" en la herida. Nos remite una muestra al servicio, observando la presencia de larvas y remitiéndose dicha muestra en fresco al Servicio de Microbiología para su análisis con identificación posterior de larvas de la especie *Musca domestica*. Se indicaron curas diarias con limpieza y extracción manual con pinzas de las larvas, además de empleo de vaselina estéril para ocluir los orificios, poniéndolos en

contacto con HADO garantizar el tratamiento y seguimiento. A partir de las 48-72 horas, ya no se visualizaba ninguna larva en la úlcera, resolviéndose la infestación. La paciente falleció un mes más tarde.

CONCLUSIÓN: La incidencia real probablemente esté subestimada por cierto grado de infranotificación en la literatura debido al pronóstico favorable de la mayoría de los casos. Las medidas de prevención son importantes, sobre todo las miasis asociadas a heridas, debiendo mantener una adecuada higiene, desbridamiento de las áreas necróticas y evitar la exposición del material de curas y de las heridas abiertas para impedir el depósito de los huevos en las mismas; siendo ésta última la vía patogénica empleada en nuestro caso.

CASO DOMÉSTICO DE FEBRE BOTONOSA

MEDICINA INTERNA. HOSPITAL MEIXOIRO (CHUVI)

Machado Prieto, Begoña; Caride López, Gloria; Rodil Rodil, Viviana; Miguélez Rodríguez, Daniela; López Otero, Jose Luis; Álvarez Pérez, Joaquín; Montes Santiago, Julio; Pérez Álvarez, Roberto

A febre botonosa é unha enfermidade infecciosa producida por *Rickettsia* *Coronii* e trasmitida a través da picadura da carracha, *Rhipicephalus* *Sanguineus*, sendo ésta o seu vector e reservorio. Esta zoonosis é endémica nos países da cunca Mediterránea.

As manifestacións clínicas de tódalas rickettsiosis son similares na súa etapa inicial, presentando síntomas inespecíficos (febre, cefalea e mialxias), acompañados de datos característicos de laboratorio (trombocitopenia, cifras normais ou baixas de leucocitose, hipertransaminasemia e hiponatremia).

No caso da *Rickettsia* *Coronii* o cadro clínico inicial séguese dun exantema maculopapuloso xeralmente non prurixinoso típico de palmas e plantas. A lesión no punto de inoculación característica é a denominada Mancha Negra. A febre botonosa é unha enfermidade benigna de baixa mortalidade (1-2%), aínda que cun grande espectro clínico que varía dende os casos asintomáticos ata unha forma excepcional cunha afectación visceral importante e unha mortalidade levemente maior (6%). A confirmación serolóxica non é doada, precisándose un par de mostras, unha en fase aguda e outra no período da convalecencia.

O caso que presentamos é o dun varón de 79 anos con febre en torno a 38°C de 4-7 días de evolución, con mialxias e debilidade en membros inferiores e marcha inestable cunha caída fortuíta que motivou unha primeira asistencia cun TAC craneal normal. Nos últimos 3 días o cadro acompañábase dun exantema eritemo-papuloso en tronco e extremidades, coincidindo co inicio de Amoxi-clavulánico pautado empiricamente por tales Febres. A persistencia da febre alta motivou o ingreso. O seu estado de alerta estaba plenamente conservado, sen focalidade neurolóxica e as súas lesións cutáneas en estado residual. Rexistouse unha hiponatremia leve (129 mg/dl) sen repercusión clínica e unha mínima trombopenia. Coincidentes no tempo, ós 2 días de ingreso o paciente iniciou un cadro confusional consistente en torpeza mental, bradipsiquia e desorientación parcial, cunha hiponatremia severa (Na 119 mg/dl), e ingresou a súa dona cun síndrome febril inespecífico acompañado dunha lesión cutánea compatible con Mancha Negra. Refería probable picadura de artrópodos detectados no seu can doméstico. Iniciouse entón tratamento con doxiclina e realizáronse seroloxías de distintas rickettsiosis en ámbolos dous casos. A evolución foi plenamente satisfactoria. As seroloxías para *Rickettsia* *Coronii* foron positivas na muller na primeira determinación, mentres que as do noso paciente non o foron ata unha segunda determinación 40 días despois do inicio da clínica.

Como conclusión, a febre botonosa en Galicia é unha enfermidade endémica pero infrecuente. Según datos do Ministerio de Sanidade, mantense unha declaración estable de casos dende 1996 en todo o territorio español. No caso de Galicia, declaráronse un total de 90 dende entón ata 2008, e ningún dende 2009, sendo Ourense e Pontevedra as provincias máis afectadas. Un tratamento precoz da febre botonosa reduce o período sintomático e a aparición de complicacións.