



Informe de caso

Síndrome de activación macrofágica en adultos con enfermedad reumática



Gary Sterba ^{a,*}, Yonit Sterba ^b y Antonio Iglesias G. ^c

^a South Miami Baptist Hospital, Miami, Florida, Estados Unidos

^b Albert Einstein College of Medicine, Bronx, New York, Estados Unidos

^c Facultad de Medicina, Universidad Nacional de Colombia, Bogotá, D.C., Colombia

INFORMACIÓN DEL ARTÍCULO

Historia del artículo:

Recibido el 6 de febrero de 2014

Aceptado el 18 de diciembre de 2015

On-line el 3 de febrero de 2016

Palabras clave:

Síndrome de activación macrofágica
Hemofagocitosis linfohistiocitaria
reactiva

R E S U M E N

Introducción: El síndrome de activación macrofágica (SAM) es una reacción patológica inflamatoria sistémica, frecuentemente fatal y comúnmente no diagnosticada, que se acompaña de una falla multiorgánica y puede desencadenarse asociada a enfermedades reumáticas, neoplásicas, infecciosas o a drogas. Más descrita en niños que en adultos, probablemente en muchas ocasiones se relaciona con alteraciones genéticas aún no descritas. Sus síntomas y signos han sido definidos. El no sospecharlo conlleva a no diagnosticarlo y como consecuencia a un incremento importante del riesgo de mortalidad en el paciente; es por esto que el diagnóstico es un reto y el tratamiento debe de ser temprano y agresivo.

Objetivos: Describir 4 pacientes adultos con 5 episodios de SAM relacionado con diferentes enfermedades reumáticas, con el interés de familiarizar al lector con la búsqueda del síndrome y de realizar su diagnóstico.

Materiales y métodos: Estudio descriptivo de pacientes adultos evaluados en la consulta y hospitalizados.

Resultado: Presentamos las características de los pacientes con SAM, el enfoque diagnóstico, las posibilidades terapéuticas y la evolución.

Conclusiones: El SAM es una enfermedad no buscada en el adulto que puede ser fatal, requiere ser identificada y tratada tempranamente para disminuir el riesgo de mortalidad. Aún requiere ser estudiada para definir defectos genéticos u otras etiologías que puedan ser responsables de este síndrome.

© 2015 Asociación Colombiana de Reumatología. Publicado por Elsevier España, S.L.U.

Todos los derechos reservados.

* Autor para correspondencia.

Correo electrónico: Gary.sterba@gmail.com (G. Sterba).

<http://dx.doi.org/10.1016/j.rcreu.2015.12.005>

0121-8123/© 2015 Asociación Colombiana de Reumatología. Publicado por Elsevier España, S.L.U. Todos los derechos reservados.

Macrophage activation syndrome in adults with rheumatic disease

A B S T R A C T

Keywords:

Macrophage activation syndrome
Reactive lymphohistiocytic haemophagocytosis

Introduction: Macrophage activation syndrome (MAS) is a pathological systemic inflammatory reaction that is often fatal and underdiagnosed. There may be multiple organ failure that could be triggered in association with rheumatic, neoplastic or infectious diseases and/or drugs. It has been reported more in children than adults, probably as it is often associated with genetic abnormalities not described yet undescribed, genetic abnormalities. In most cases the genetic defect is not recognised in adults, or has a different aetiology. The signs and symptoms of macrophage activation syndrome have been defined. Not suspecting its presence may lead to not making the diagnosis and thus, an increase in mortality. Diagnosis is a challenge, treatment has to be started early and be aggressive to reduce the high mortality rate.

Objectives: To describe four adult patients with five MAS episodes related to different underlying diseases, with the aim of making it familiar to the reader, to look for the syndrome and make a diagnosis.

Materials and methods: Patients evaluated in outpatients and while in the hospital.

Results: We present the characteristics of MAS, with the diagnostic approach and the therapeutic possibilities and their outcomes.

Conclusions: MAS is not looked for in the adult and could be fatal. It requires identification and early treatment to reduce the risk of mortality. It still needs to be studied to define the genetic defect, or other causes that may be responsible for the development of the syndrome.

© 2015 Asociación Colombiana de Reumatología. Published by Elsevier España, S.L.U.

All rights reserved.

Introducción

La linfocitosis familiar es una activación inmune patológica con signos y síntomas de inflamación severa, que fue reconocida en 1952 como una enfermedad de la niñez. En 1977, el síndrome de activación macrofágica (SAM) se reporta en casos aislados que presentan insuficiencia hepática y coagulopatía de consumo¹, posteriormente el SAM es descrito como un problema relacionado con artritis reumatoide juvenil². En 1993, se describe en detalle y de forma específica en 24 niños³. Hoy en día está bastante bien caracterizado constituyéndose como una entidad clínica asociada o desencadenada por drogas, infecciones, cáncer o enfermedades reumáticas o existiendo como una enfermedad aislada sin desencadenante⁴. El SAM ha sido descrito más frecuentemente en niños que en adultos, pero ha habido un incremento de pacientes adultos reportados⁵.

El SAM es un cuadro clínico similar a los síndromes hemofagocíticos, que por una deficiencia primaria o por un defecto en la apoptosis de macrófagos activados ocurre una perpetuación de la respuesta inflamatoria. Este defecto primario ha sido descrito en muchos casos, en otros su etiología aún está por definirse. El SAM ocurre cuando existe una función macrofágica mal controlada, una actividad celular citotóxica reducida y una disminución de los linfocitos T tóxicos y células asesinas naturales. Algunas citoquinas y amplificaciones de respuesta inflamatoria han sido descritas⁶. La apoptosis de macrófagos activados se logra por la vía de la perforina granzima B serina proteasa. La reducción del número o

función de células NK o una anormalidad genética del camino de la granzima-perforina llevan a un SAM.

En artritis idiopática juvenil (AIJ), lupus eritematoso y otras enfermedades reumáticas existe un incremento de la incidencia del SAM^{7,8}. El SAM, frecuentemente se confunde con la inflamación de la sepsis o con la exacerbación de la enfermedad subyacente⁹. El síndrome ha sido descrito por 2 grupos diferentes, la Sociedad de Histiocitosis y por los reumatólogos pediatras. Las guías para el diagnóstico han sido publicadas por las 2 tendencias y están en proceso de definición para el lupus eritematoso sistémico (LES) y la AIJ sistémica^{10,11}. Recientemente, los 2 grupos se reunieron y han definido la nomenclatura, así como los criterios diagnósticos¹²⁻¹⁴. El diagnóstico se basa en la presencia de criterios clínicos y criterios de laboratorio, ya establecidos por la Sociedad de Hemofagocitosis Linfohistiocítica¹⁵. Ravelli et al., elaboraron los criterios para SAM asociado a AIJ¹¹.

Descripción: el SAM tiene un comienzo agudo y sus manifestaciones clínicas son: fiebre elevada y persistente (94%), cambios neuropsiquiátricos, esplenomegalia (59%), hepatomegalia (88%), linfadenomegalia (48%), eritema en la piel (65%), disminución del número células de 2 o 3 líneas celulares a nivel de sangre periférica, anemia (82%), trombocitopenia (88%), (>150.000 plaquetas); leucopenia (56%), enzimas hepáticas (transaminasas) elevadas (46%), fibrinógeno bajo por consumo (100%), hipertrigliceridemia (80%), tiempo de protrombina y trombina prolongados y ferritina muy elevada (100%) (en paréntesis están los porcentajes de estas características que están descritos en los criterios para SAM asociado a la AIJ por A. Ravelli¹¹). En un artículo reciente, se reconoce la

linfocitosis hemofagocítica como un desorden en incremento de diagnóstico en el adulto¹⁶.

Recientemente se ha sugerido que los niveles séricos (determinados por ELISA) del receptor específico recogedor de desperdicios (scavenger) de macrófagos el sCD163 soluble, es un marcador específico para macrófago en pacientes que tienen una activación macrofágica inadecuada, estando muy elevados y sirviendo su determinación para el seguimiento de la activación y de la actividad de la enfermedad^{17,18}. De igual manera, la determinación de niveles del receptor soluble para el receptor de interleucina-2 (sIL-2R), se ha usado como marcador¹⁸.

En lo concerniente a la imaginología se han descrito cambios para varios sistemas y estructuras relacionadas con la respuesta inflamatoria excesiva en los órganos afectados¹⁹. La radiología de tórax demuestra un compromiso intersticial que es compatible con inflamación local o puede estar relacionado con una hemorragia intersticial. En la resonancia de cráneo se pueden ver imágenes de alta densidad o de falta de tejido en casos con compromiso del cerebro, estos hallazgos se han descrito en pacientes con síndrome de inmunodeficiencia adquirida, los hemos visto en nuestros pacientes.

A pesar de estar establecidos los criterios, aún requieren ser validados, para enfermedades diferentes a la AIJ sistémica. Se presentan situaciones que complican hacer el diagnóstico, entre otras, al comienzo de la enfermedad pudiera o no existir actividad fagocítica en la médula ósea, hígado o bazo (estos dos últimos no se consideran para las biopsias). La hemofagocitosis puede no detectarse en estas etapas tempranas y puede ser no específica en caso de una transfusión de sangre. Se puede confundir con actividad de la enfermedad subyacente o con sepsis. La elevación de triglicéridos, la determinación de células asesinas naturales y la citotoxicidad de las células T, o los CD163 o los receptores para interleucina-2, no son procedimientos que se hacen de rutina en los laboratorios. La ferritina, tampoco es una prueba de rutina, ni se realiza de urgencia y pueden pasar varios días antes de obtenerse los resultados. Lo que hace que sea importante considerar el diagnóstico de SAM, como se podrá notar en los casos a continuación.

La mortalidad del SAM es alta, de 32 a 80% dependiendo de la serie revisada. La falta de conocimiento de la existencia de este síndrome, el retraso en el diagnóstico y el comienzo tardío de medidas terapéuticas pueden ser las responsables de esta alta mortalidad. Silva, presentó un número pequeño de pacientes donde coincide la alta mortalidad con el retraso en el diagnóstico, de allí la necesidad de un diagnóstico temprano²⁰.

El virus de Epstein Barr es uno de los más descritos y hasta se lo ha responsabilizado como desencadenante. El National Institute of Health tiene una página web donde están citados los casos asociados a infecciones. Por otra parte, las enfermedades subyacentes, el carcinoma, la leucemia, la enfermedad linfoproliferativa, el LES, la dermatomiositis juvenil, la AIJ y la artritis reumatoide (AR), se asocian al SAM. Puede ocurrir con cualquier medicamento como desencadenante, la aspirina u otros antiinflamatorios no esteroideos, la segunda inyección de sales de oro, la sulfasalazina, el metotrexate²¹ y los anticonvulsivantes. Llama la atención que el SAM esté asociado a los biológicos anti factor de necrosis tumoral, el infliximab, etanercept o los antiinterleucina-1, el anakinra, ya que

estas son las citoquinas que se disparan en los procesos de inflamación y esta última se utiliza hoy en día en muchos centros, como la terapia de elección del síndrome. Teóricamente los anti-TNF podrían ser considerados como terapia, por la misma descripción fisiopatológica del proceso, pero se ha despertado una gran discusión en ese aspecto por la paradójica respuesta descrita con estos tratamientos, algunos pacientes tuvieron la inducción del SAM con terapia anti-TNF^{22,23}. Por otra parte, una dramática respuesta a etanercept ocurrió en un niño de 7 años de edad con AIJ²⁴. Se describe el paciente EG, en nuestra serie que desarrolla el síndrome después de iniciado el tratamiento con anti-TNF como medicamento único²⁵.

El tratamiento está dirigido ante todo a la eliminación de la causa que indujo el síndrome. Luego se comienza el tratamiento con pulsos de metilprednisolona a la dosis de 30 mg por kg de peso o hasta un gramo al día durante 3 a 5 días, dependiendo de la gravedad del SAM y de la respuesta a las dosis iniciales. Se puede usar prednisona por vía oral a razón de uno o 2 mg por kg de peso por día, en dosis única o dividida para más efecto, según la gravedad de la enfermedad. Se puede repetir el pulso en caso de respuesta insuficiente. La ciclosporina se ha usado con éxito por su efecto estabilizador de la membrana del macrófago o su función sobre los linfocitos ayudadores^{26,27}. También se han utilizado las inmunoglobulinas y el etopósido (este último, sobre todo por la Sociedad de Hemofagocitosis). Hoy en día es muy utilizado el anakinra, que es un antagonista al receptor humano de interleucina-1 (IL-1Ra). El tocilizumab, es un anticuerpo monoclonal humanizado recombinado contra el receptor anti interleukina-6 (IL-6), se usa en el tratamiento de algunos pacientes que no toleran la interleucina-1 o no les es accesible (tabla 1).

Presentación de casos

Caso 1 EG

Edad: 46 años. **Sexo:** femenino. **Consulta por:** desorientación, hemiparesia izquierda, poliartritis y fiebre. Al examen físico está consciente, confusa y desorientada. TA: 150/110 mmHg, frecuencia cardiaca 87 x minuto, peso: 40,300 kg, temperatura 39,8 °C, livedo reticularis severo, alopecia, 2 adenopatías cervicales no dolorosas, renitentes, no adheridas. Ruidos cardíacos apagados rítmicos sin soplos. Murmullo vesicular presente, simétrico con crepitantes bilaterales. Abdomen blando, depresible; hepatomegalia, palpable dolorosa. Bazo no palpable. Artritis en tobillo, rodilla y muñeca izquierda. Edema con fóvea en tobillo izquierdo. Fuerza muscular en miembro inferior izquierdo 3/5, miembro superior izquierdo 4/5. Reflejos osteotendinosos: 3/4 miembro inferior izquierdo; resto de los reflejos 2/4. Sin evidencia de varices.

Historia previa a la hospitalización: ocho meses previos presentaba astenia, artritis de las manos, rodillas y tobillos, pérdida de peso de 30 kg, tos seca, dolor retroesternal opresivo que empeoraba con el decúbito, disnea a medianos esfuerzos, fiebre recurrente de 39 grados, trastornos de conducta y pancitopenia, diagnosticada como lupus y dengue hemorrágico. **Laboratorios:** Hb 8,4 g/dl, GB: 2,4 × 10³; neutrófilos 35%; plaquetas 110.000. VSG 14 mm, SGOT: 245 mg/dl, SGPT

Tabla 1 – Manifestaciones y datos demográficos del SAM, en los diferentes pacientes

Clínicos	EG1	EG2	NG	GE	MH
Edad y sexo	46 F	46F	56F	70F	31F
Diagnóstico de base	LES	LES	AR-DM?	LES	DM
Fiebre	Sí	Sí	Sí	Sí	Sí
Eritema	No	No	Sí	Sí	Sí
Hepatomegalia	Sí	No	No	Sí	-
Esplenomegalia	No	No	No	Sí	-
Linfadenomegalia	No	No	No	-	-
Pulmonares	Sí	Sí	Sí	Sí	Sí
SNC	Sí	Sí	Sí	Sí	Sí
Artritis	Sí	Sí	Sí	Sí	No
Laboratorio	EG1	EG2	NG	GE	MH
Hb g/dl	8,4	9,7	8,9	5,4	9,9
G. blancos x 10 ³	2,4	1,7	18,0	14,9	2,8
Neutrófilos %	35	55	65	91	40
Plaquetas x 10 ³	110,0	90,0	70,0	100	70,0
VSG	14	2	4	40	4
Creatinina mg/dl	1,9	2,8	0,6	7,2	1,1
SGOT mg/dl	245	500	380	96	1200
SGPT mg/dl	300	480	420	183	2100
LDH mg/dl	-	-	820	1139	-
Tiempo de prot.	P	P	P	P	P
Proteinuria mg/24 h	480	>4000	0	4+?	0
Cultivos	+	+	-	-	-
Ferritina ng/dl	800	>1000	>1000	>1000	>1000
Médula ósea	Sí +	Sí+	Sí+	Sí+	Sí+

NA: no obtenido; No: ausente; Sí: presente; P: prolongado; +: positivo; -: negativo.

300 mg/dl. Creatinina 1,9 mg/dl. Proteinuria 480 mg/dl. Hemicultivo y urocultivo con *Salmonella* especies. Radiografía de tórax: infiltrado retículo nodular. Broncoscopia: hemorragia alvéolo-bronquial. Prolongación del tiempo de protrombina y del tiempo parcial de tromboplastina no medible y niveles de ferritina 800 ng/ml (normal: 233 ng/ml, Abbot axsym systems). El aspirado de médula ósea demuestra la presencia de macrófagos fagocitando elementos formes.

Diagnóstico de hospitalización: LES, sepsis por *Salmonella*, síndrome nefrótico, vasculitis cerebral, diátesis hemorrágica, hemorragia pulmonar y SAM, y se inicia tratamiento con ciclosporina, antibióticos y medidas generales con mejoría.

Dos semanas más tarde la paciente está bien y estable, no presentando síntomas, coherente, optimista, alegre, alerta, muy recuperada, con algo de debilidad y sin alteraciones al examen físico, sin artritis, con mejoría casi total de la hemiparesia izquierda y sus resultados de laboratorios muestran: hemoglobina 8,70 g/dl, GB 3.400 segmentados 65, linfocitos 33, plaquetas 300.000, creatinina 1,6 mg/dl. Las transaminasas son normales. Un perfil inmunológico demuestra anticuerpo antinuclear positivo, anti-DNA positivo, valores de complemento disminuidos.

Previo a la segunda hospitalización, un mes después de la primera: la paciente suspende todos sus medicamentos y tras 7 días presenta una convulsión y fiebre. Sus valores de laboratorio son: Hb 9,7 g/dl, Cr 2,8 mg/dl. Glóbulos blancos 1,7 x 10³; neutrófilos 55%, plaquetas 90 x 10³, sedimentación 2 mm, SGOT 500 mg/dl, SGPT 480 mg/dl; albúmina 1,8 mg/dl, proteinuria >4 g/24 h. Ferritina >1.000 ng/ml. Se hospitaliza con una falla multiorgánica: hemorragia pulmonar, diátesis

hemorrágica, insuficiencia renal severa, síndrome nefrótico e hipertensión, hemiparesis izquierda, trastornos de conducta y cognitivos. Diagnóstico segunda hospitalización: SAM, vasculitis sistémica, LES complicado con nefropatía, hipertensión arterial.

Tratamiento segunda hospitalización: esteroides, inmunoglobulinas, ciclosporina y medidas de corrección de su falla multiorgánica, se practica traqueotomía y recibe respiración mecánica con presión positiva y requiere diálisis. Tiene complicación con sepsis por *Staphylococcus aureus* y *Escherichia coli*, la paciente eventualmente no responde al tratamiento y fallece.

Caso 2 NG

Edad: 56 años. Sexo: femenino. Consulta por: confusión después de convulsión.

Historia previa: seis meses antes se le diagnostica AR, recibe tratamiento con metotrexate durante un mes y por elevación de transaminasas la cambian a sulfasalazina, hidroxicloroquina y prednisona. Cuatro meses antes suspende todo y recibe tratamiento con medicamentos no conocidos, de origen natural denominados: «medicina sistémica», con el desarrollo de síntomas como dificultad para el sueño, prurito y bradipsiquia, dificultad para la deambulación, dificultad para incorporarse, enrojecimiento de color violáceo alrededor de los ojos y de la oreja con un eritema en todo el cuerpo. No tiene antecedentes de alergia o de otra enfermedad.

Examen físico de ingreso: temperatura 38,5 °C. Peso: 92 kg. TA: 110/60. Eritema periorbitario heliotropo, eritema descamativo en el pabellón de la oreja y un eritema en dorso de la mano y en la región anterior y posterior del tórax, tórax con buena expansión con crepitantes en base izquierda. Sin cardiomegalia, ruidos cardíacos regulares y ritmicos con taquicardia. Abdomen blando, depresible sin visceromegalia ni signos de focalización neurológica, examen articular con sinovitis de interfalangicas proximales y metacarpofalangicas. Laboratorios: hemoglobina 8,9 g/dl, con glóbulos blancos 18 x 10³, 65% neutrófilos, plaquetas 70 x 10³, SGOT 380 mg/dl y SGPT 420 mg/dl, con una prolongación del PTT, velocidad de sedimentación globular 4 mm, triglicéridos elevados, 560 mg/dl, LDH 820 mg/dl creatinina 0,7 mg/dl. Creatina-fosfocinasa 1.080 mg/dl. Ferritina >1.000 ng/ml. En médula ósea presencia de macrófagos fagocitando elementos sanguíneos, como se demuestra en la figura 1. Diagnóstico: AR, con hallazgos de dermatomiositis y SAM. Tratamiento y evolución: metilprednisolona un gramo durante 4 días. Se agrega ciclosporina 4 mg/kg por vía intravenosa y luego dosis de mantenimiento de ambos medicamentos, con mejoría completa del cuadro clínico. Se mantuvo la ciclosporina ya que siempre que se trató de descontinuar el medicamento, la paciente presentaba signos de reagudización de SAM. La paciente se mantuvo estable y sin crisis de enfermedad con el tratamiento a base de ciclosporina.

Caso 3 GE

Edad: 70 años. Sexo: femenino. Motivo de consulta: disnea, cambios en la piel (frágil, «prensada» con pérdida de los anexos

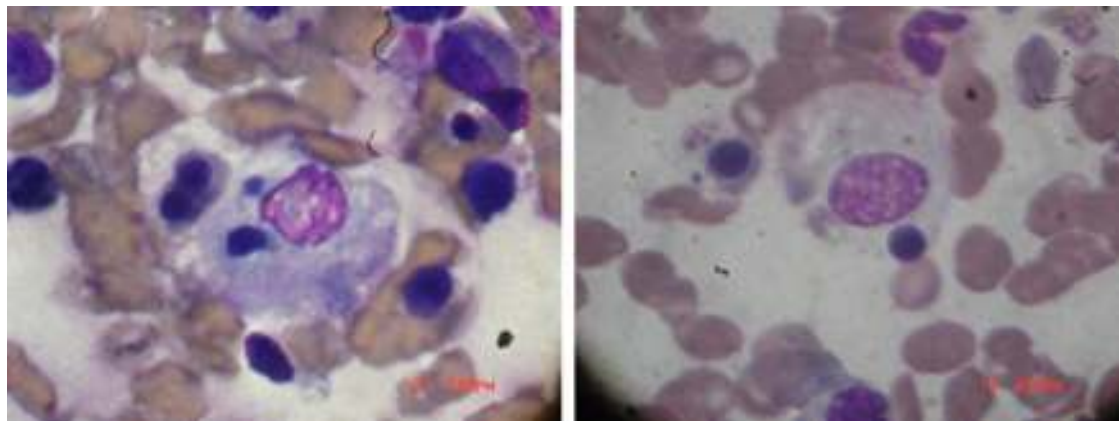


Figura 1 – Dos fotos del aspirado de médula ósea del paciente número 3 se muestran con elementos sanguíneos siendo hemofagocitados.

dérmicos en el antebrazo, manos, tobillos y pies), fenómeno de Raynaud y artralgias, 7 meses previos a biopsia de pulmón que demuestra fibrosis intersticial. Sin historia de hipertensión arterial, ni enfermedad renal, ni dispepsia, ni dificultad para tragar, ni calcificaciones. Alergia a medicamentos no esteroideos. Examen físico: TA: 110/70 mmHg. P 80 x min R: 20 x min. El tórax tiene una expansión reducida con crepitantes en ambas bases. No tiene cardiomegalia y los ruidos cardíacos son regulares y ritmicos sin soplos ni galope. Laboratorio: son normales con la presencia de un anti sl-70. Se hace el diagnóstico de esclerodermia y se inicia terapia con prednisona 7,5 mg al día, para controlar artralgias para evitar el uso de antiinflamatorios no esteroides y tomando en consideración que los esteroides pueden precipitar crisis renales en estos pacientes, cuando se utilizan a dosis elevadas. Sin mayores cambios, ni nuevos síntomas, presenta mejoría de las artralgias y después de transcurridas 2 semanas de la biopsia de pulmón. Tratamiento: metotrexate (no se pudo administrar) y etanercept.

Evolución postratamiento con etanercept: después de recibir la primera dosis de etanercept, desarrolla prurito en los brazos y hombros por un lapso de 8 h y 50 h después es evaluada por dolor abdominal y vómitos, somnolencia, anorexia, deshidratación y debilidad. Paro respiratorio, desarrolla anuria y se admite en la unidad de terapia intensiva, por falla multisistémica. Examen físico: la tensión arterial 90/60 mmHg, la frecuencia cardíaca de 120 x min, la respiratoria de 40 x min, afebril. Sin lesiones nuevas en piel, ni artritis, tiene crepitantes bilaterales en ambos campos pulmonares, con un incremento del primer ruido y un soplo sistólico II/IV sin galope, el abdomen es blando con hepatomegalia. No presenta aumento del bazo. Sin signos neurológicos anormales. Laboratorios: hemoglobina 5,49 g/dl, hematocrito: 21,9%, glóbulos rojos: $2,19 \times 10^3$, glóbulos blancos: $14,9 \times 10^3$, neutrófilos: 91%, linfocitos 5%, plaquetas: 100.000/uL, velocidad de sedimentación: 40 mm, glucemia: 109 mg/dl; nitrógeno: 73 mg/dl; creatinina: 7,2 mg/dl; calcio: 8,8 mg/dl; fósforo: 9,8 mg/dl; colesterol: 169 mg/dl; triglicéridos: 210 mg/dl. Bilirrubina: 1,78 mg/dl; SGOT: 96 U/l; SGPT: 183 U/l; fosfatasa alcalina: 122 U/U; LDH: 1.139 mg/dl; creatinina cinasa: 294 U/l; proteínas totales: 5,9 g/dl; albúmina: 2,9 g/dl; globulinas: 3 g/dl; sodio: 132 mmol/l; potasio:

5,7 mmol/l; cloro 97 mmol/l; análisis de orina: proteínas 4+; hemoglobina 4+. Rayos X de tórax con aumento bilateral del patrón intersticial. Los cultivos de sangre fueron negativos. El aspirado de médula ósea demuestra múltiples macrófagos fagocitando elementos celulares. Diagnóstico de ingreso: falla multisistémica, SAM, hemorragia pulmonar, acidosis mixta metabólica y respiratoria.

Tratamiento: ciclosporina y metilprednisolona.

Evolución: cultivos negativos. Ferritina: 852 ng/ml. Anuria, se dializa 48 h después de su hospitalización. Diátesis hemorrágica, hemorragia pulmonar y se intuba para ventilación mecánica con presión positiva. Plaquetas 60.000 y no se modifican. Melena. Tiempo de protrombina no medible. La ferritina se incrementa a 1.800 ng/ml. Se agrega al tratamiento inmunoglobulina intravenosa sin respuesta clínica. La hemorragia pulmonar se reagudiza, permanece anúrica y fallece 12 días después de su ingreso.

Caso 4 MH

Edad: 31 años. Sexo: femenino. Motivo de consulta: incapacidad para incorporarse y debilidad al elevar los brazos por encima de los hombros. Confusa y algo desorientada en tiempo, así como en espacio y se comporta muy introvertida y depresiva.

Diagnóstico previo: dermatomiositis, cáncer de tiroides posquirúrgico y en terapia sustitutiva.

Examen físico: TA: 120/80 mmHg, pulso: 68, peso 78 kg. Temperatura: 37,9°C. Pápulas de Gottron, eritema periocular y heliotropo y lesiones eritematosas con mucho dolor muscular en pared abdominal y muslos. Incapacidad de incorporarse y de elevar los brazos sobre los hombros. Sin evidencia de artritis, el examen neurológico es normal, fuerza muscular conservada en pies y manos, antebrazos y piernas.

Laboratorio: hemoglobina: 11,8 g/dl. Glóbulos blancos, 6×10^3 , 65% neutrófilos, plaquetas 140×10^3 , SGOT 3.800 mg/dl y SGPT 4200 mg/dl, velocidad de sedimentación globular 30 mm, triglicéridos 200 mg/dl, LDH 820 mg/dl. Creatina fosfocinasa 2.800 mg/dl. Tratamiento: metilprednisolona y metotrexate. Tiene un cuadro clínico posterior al tratamiento que se interpreta como reacción parecida a síndrome viral

por dengue. Laboratorios: hemoglobina 9,9 g/dl, con leucocitosis, $2,8 \times 10^3$ GB, 40% neutrófilos, plaquetas 70×10^3 , SGOT 1200 mg/dl y SGPT 2100 mg/dl, sodio 128 mg/dl, velocidad de sedimentación globular 4 mm, triglicéridos 430 mg/dl, creatinina 1,1 mg/dl. Examen de orina normal. Ferritina >2000 ng/dl. Médula ósea hemofagocitosis.

Diagnóstico: SAM.

Tratamiento: el metotrexato se sustituye por ciclosporina vía oral 6 mg por kg de peso (200 mg 2 veces al día), sin embargo, su respuesta es lenta y comienza a tener cambios relacionados a los esteroides y a la ciclosporina. Se decide agregar Mabterra, un anticuerpo monoclonal murino/humano anti CD-20, que ha sido usado en algunos casos, como recurso salvador del cuadro clínico en 21 días, se mantuvo la ciclosporina durante varios años, sin recurrencia del síndrome.

Discusión

Se presentan 4 casos de pacientes con enfermedades reumáticas, con 5 episodios de reacción inflamatoria sistémica y con elementos diagnósticos para SAM, de los cuales todos reciben tratamiento con metilprednisolona y ciclosporina y 2 fallecen.

El primer caso EG, con LES fue subtratada para su enfermedad, presenta el SAM sin aparente desencadenante, respondiendo adecuadamente a terapia y recayendo al suspender el tratamiento, la paciente fallece. En el segundo caso NG, pareciera existir una correlación entre el uso de la «medicina sistémica» y el comienzo o desencadenante del síndrome. El tratamiento con la ciclosporina para el control de su enfermedad se hace de forma continua y permanente, después de mejorado el cuadro agudo. El caso 3 GE, enferma después del etanercept. Se atribuye a etanercept el disparo del síndrome, por la correlación causa efecto que ocurrió y por ser el único medicamento en uso²⁵. En el cuarto caso MH, el síndrome es desencadenando por el metotrexate, ya descrito en la literatura.

El SAM se subdiagnostica. Los médicos aún no estamos familiarizados con este diagnóstico, especialmente en adultos. El diagnóstico debe de ser considerado en esos pacientes con falla multiorgánica, con síntomas de origen inflamatorio con una enfermedad autoinmune o maligna, especialmente si hay evidencia de reactivación de la enfermedad subyacente con o sin una asociación a una enfermedad viral, bacteriana o fúngica, o al uso de alguna medicación. Es importante evaluar al paciente correctamente y solicitar los exámenes descritos, para hacer el diagnóstico y administrar la terapia adecuada.

El haber hecho el diagnóstico de SAM oportunamente permite que se administre el tratamiento adecuado y se pueda disminuir la morbilidad por el síndrome. Algunos pacientes en edades adultas aún pueden presentar la manifestación de un problema genético. Es muy probable que definir el defecto que dispara la reacción sistémica inflamatoria sea crucial en la decisión terapéutica del futuro y en diferenciar entre los distintos cuadros inflamatorios. Si bien es cierto que el tratamiento en general es más o menos similar, la decisión del uso de esteroides, ciclosporina, etopósido, inmunoglobulina o trasplante de médula ósea es crucial en el tratamiento de SAM.

Existen muchas cosas que debemos aprender sobre el SAM, su etiología y su tratamiento.

Responsabilidades éticas

Protección de personas y animales. Los autores declaran que para esta investigación no se han realizado experimentos en seres humanos ni en animales.

Confidencialidad de los datos. Los autores declaran que han seguido los protocolos de su centro de trabajo sobre la publicación de datos de pacientes.

Derecho a la privacidad y consentimiento informado. Los autores han obtenido el consentimiento informado de los pacientes y/o sujetos referidos en el artículo. Este documento obra en poder del autor de correspondencia.

Conflictos de intereses

Los autores declaran no tener ningún conflicto de intereses.

BIBLIOGRAFÍA

- Boone JE. Hepatic disease and mortality in Juvenile rheumatoid arthritis. *Arthritis Rheumatol.* 1977;20:257-8.
- Silverman ED, Miller JJ, Berstein B, Shafai T. Consumption coagulopathy associated with systemic juvenile rheumatoid arthritis. *J Pediatr.* 1983;103:872-6.
- Stephan JL, Zeller J, Hubert P, Herbelin C, Dayer JM, Prieur AM. Reactive hemophagocytic syndrome in children with inflammatory disorders. A retrospective study of 24 patients. *Clin Exp Rheumatol.* 1993;11:451-6.
- Ravelli A, Magni-Manzoni S, Pistorio A, Besana C, Foti T, Ruperto N, et al. Preliminary diagnostic guidelines for macrophage activation syndrome complicating systemic juvenile idiopathic arthritis. *J Pediatr.* 2005;146:598-604.
- Ieni E, Cetica V, Piccin A, Gherlinzoni F, Sasso FC, Rabusin M, et al. Familial Hemophagocytic Lymphohistiocytosis may present during adulthood: Clinical and genetic features of a small series. *Plos One.* 2012;7:e44649, doi:1371/journal.pone.0044649.
- Stripoli RR, Carvello F, Scianaro R, de Pasquale L, Vivarelli M, Ptrini S, et al. Amplification of the response to Toll-like receptor ligands by prolonged exposure to interleukin-6 mice: Implications for the pathogenesis of macrophage activation syndrome. *Arthritis Rheumatol.* 2012;64:1680-8.
- Grom AA. Natural killer cell dysfunction. A common pathway in systemic-onset juvenile rheumatoid arthritis. Macrophage activation syndrome, and hemophagocytic lymphohistiocytosis. *Arthritis Rheumatol.* 2004;50:689-98.
- Bennett T, Fluchel M, Hersh A, Hayward K, Hersh A, Brogan T, et al. Macrophage activation syndrome in children with systemic lupus erythematosus and children with juvenile idiopathic arthritis. *Arthritis Rheumatol.* 2012;64:4135-42.
- Castillo L, Carcillo J. Secondary hemophagocytic lymphohistiocytosis and severe sepsis/systemic inflammatory response syndrome/multiorgan dysfunction syndrome/macrophage activation syndrome share common intermediate phenotypes on a spectrum of inflammation. *Pediatric Critical Care Med.* 2009;10:387-92.

10. Parodi A, Davì S, Pringe AB, Pistorio A, Ruperto N, Magni-Manzon S, et al. Macrophage activation syndrome (MAS) in juvenile systemic lupus erythematosus (JSLE): a multinational multicenter study of thirty eight patients. *Arthritis Rheumatol.* 2009;60:3388-99.
11. Ravelli A, Magni-Manzoni S, Pistorio A, Besana C, Foti T, Ruperto N, et al. A preliminary diagnostic guideline for macrophage activation Syndrome complicating systemic Juvenile idiopathic arthritis. *J Pediatr.* 2005;146:598-604.
12. Ravelli A, Minoia F, Davì S, Horne A, Bovis F, Pistorio A, et al.; Pediatric Rheumatology International Trials Organization, the Childhood Arthritis & Rheumatology Research Alliance, the Pediatric Rheumatology Collaborative Study Group, the Histiocyte Society. Development and initial validation of classification criteria for macrophage activation syndrome complicating systemic juvenile idiopathic arthritis. *Arthritis Rheumatol.* 2015 DOI:10.1002/art.39332.
13. Ravelli A, Minoia F, Davì S, Horne A, Bovis F, Pistorio A, et al. Expert consensus on dynamics of laboratory test for diagnosis of macrophage activation syndrome complicating systemic juvenile idiopathic arthritis. *RMD Open.* 2016;2:e000161, <http://dx.doi.org/10.1136/rmdopen-2015-000161>
14. Ravelli A, Minoia F, Davì S, Horne A, Bovis F, Pistorio A, et al.; Pediatric Rheumatology International Trials Organization, the Childhood Arthritis & Rheumatology Research Alliance, the Pediatric Rheumatology Collaborative Study Group, and the Histiocyte Society. Development and initial validation of classification criteria for macrophage activation syndrome complicating systemic juvenile idiopathic arthritis. *Arthritis Rheumatol.* 2015 Aug 28. doi: 10.1002/art.39332. [Epub ahead of print].
15. Henter JI, Horne AC, Arico M, Maarten E, Filipovich AH, Imashuku SH, et al. Diagnostic and therapeutic guidelines for hemophagocytic lymphohistiocytosis. *Pediatric Blood Cancer.* 2007;48:124-31.
16. Casals MR, Zerón P, López AG, Khamashta MX. Adult haemophagocytic syndrome. *The Lancet.* 2014;383:1503-1516.
17. Kristiansen M, Graversen JH, Jacobsen C, Sonne O, Hoffman HJ, Law SK, et al. Identification of the hemoglobin scavenger receptor. *Nature.* 2001;409:198-201.
18. Bleesing J, Prada A, Siegel DM, Villanueva J, Olson J, Ilowite N, et al. The Diagnostic Significance of Soluble CD163 and Soluble Interleukin-2 Receptor-Chain in Macrophage Activation Syndrome and Untreated New-Onset Systemic Juvenile Idiopathic Arthritis. *Arthritis Rheumatol.* 2007;56:965-71.
19. Fitzgerald NE, MacClain KL. Imaging characteristics of hemophagocytic lymphohistiocytosis. *Pediatr Radiol.* 2003;33:392-401.
20. Silva CAA, Silva CHM, Robazzi TCMV, Lotito APN, Mendroni Junior A. Síndrome de ativação macrofágica associada com artrite idiopática juvenil sistêmica. *J Pediatr (Rio J).* 2004;80:517-22.
21. Ravelli A, Caria MC, Buratti S, et al. Methotrexate as a possible trigger of macrophage activation syndrome in systemic juvenile idiopathic arthritis. *J Rheumatology.* 2001;28: 865-7.
22. Ramanan A, Scheinider R. Macrophage activation syndrome following initiation of etanercept in a child with systemic onset juvenile rheumatoid arthritis. *J Rheumatology.* 2003;30:401-3.
23. Carlson E, Rothfield N. Etanercept induced lupus like syndrome in a patient with Rheumatoid Arthritis. *Arthritis Rheumatol.* 2003;48:1165-6.
24. Prahalad S, Bove KE, Dickens D, Lowell, Gromm AA. Etanercept in the treatment of macrophage activating syndrome. *J Rheumatol.* 2001;28:2120-4.
25. Sterba G, Sterba Y, Stempel C, Blank J, Azor E, Gómez L. Macrophage activation syndrome induced by etanercept in a patient with systemic sclerosis. *The Israeli Association Journal IMAJ.* 2010;12:443-5.
26. Mouy R, Stephan JL, Pillet P, Haddad E, Hubert P, Prieur AM. Efficacy of cyclosporine A in the treatment of macrophage activation syndrome in juvenile arthritis: Report of five cases. *J Pediatr.* 1996;129:750-4.
27. Ravelli A, de Benedetti F, Viola S, Martini A. Macrophage activation syndrome in systemic juvenile rheumatoid arthritis successfully treated with cyclosporine. *J Pediatric.* 1996;128:275-8.