



# Medicina de Familia. SEMERGEN



<https://www.elsevier.es/semergen>

## 160/1456 - Gastroenteritis aguda: ¿siempre banal?

T. Puras Artajo<sup>a</sup>, M.P. Ansuategui Rodríguez<sup>a</sup>, E. Pérez Salvatierra<sup>b</sup>, J.E. Tapia Delgadillo<sup>c</sup>, M.A. Zapatería García<sup>b</sup>, F.J. Juárez Barillas<sup>d</sup>, J.A. Sánchez Castro<sup>e</sup>, O. Gutaf<sup>f</sup>, M.T. Meneses Yaruro<sup>g</sup> y M. Navarro Elizondo<sup>h</sup>

<sup>a</sup>Médico Residente de Medicina Familiar y Comunitaria. Centro de Salud Tudela Oeste. Pamplona. <sup>b</sup>Médico Adjunto de Urgencias. Hospital Reina Sofía. Tudela. <sup>c</sup>Médico de Familia. Centro de Salud de CASCANTE. <sup>d</sup>Médico Residente de Familia. Centro de Salud CASCANTE. <sup>e</sup>Médico Residente de 2º año de Medicina Familiar y Comunitaria. Centro de Salud de CASCANTE. <sup>f</sup>Médico Residente de Medicina Familiar y Comunitaria. Centro de Salud Tudela Este. Pamplona. <sup>g</sup>Médico Residente de 3ºr año. Centro de Salud Tudela Este. <sup>h</sup>Médico Adjunto de Familia. Centro de Salud de Calahorra. Calahorra. La Rioja.

### Resumen

**Descripción del caso:** Mujer de 60 años obesa e hipertensa que acude el 20 de mayo a consulta de Atención Primaria (AP) por dolor, pesadez y parestesias en ambas piernas de una semana de evolución. Niega infección respiratoria los días previos. Atendida hacía 2 semanas por cuadro de gastroenteritis aguda (GEA) de 6 días de evolución con importante afectación del estado general que se resolvió de forma espontánea. Exploración anodina, solo destacan signos de insuficiencia venosa, se pauta venotónico, analgésico y medidas higiénico-dietéticas. Afebril. Tras 48 horas consulta de nuevo por dolor gemelar bilateral, parestesias y debilidad muscular distal de ambas extremidades inferiores (EEII) que han aumentado en las últimas 6 horas llegando a impedirle la marcha.

**Exploración y pruebas complementarias:** A la exploración destaca debilidad muscular distal (3/5), hipoalgesia en calcetín, arreflexia en EEII, bipedestación muy dificultosa y marcha imposible. No alteración esfinteriana. Ante la sospecha de una Neuropatía periférica aguda se deriva a Urgencias hospitalarias. A su llegada realizan analítica, ECG y radiografía de tórax que son normales. Ingresa en Medicina Interna dónde se realiza estudio de LCR que evidencia una elevación de proteínas sin elevación de células, disociación albúmino-citológica por lo que se inició tratamiento con inmunoglobulinas (Ig) ev. Se solicitaron además electroneurograma (ENG) y electromiograma (EMG) mostrando un descenso de la conducción motora, ausencia de respuesta sensitiva valorable tras estimulación de los principales troncos nerviosos y pérdida de unidades motoras al máximo esfuerzo. Tras 3 días de tratamiento endovenoso con Ig se aprecia marcada mejoría sintomática, siendo posible la deambulación.

**Juicio clínico:** Síndrome de Guillain-Barré (SGB) o polirradiculoneuropatía desmielinizante inflamatoria aguda.

**Diagnóstico diferencial:** Dado la rápida evolución del cuadro hay que hacer diagnóstico diferencial con polineuropatías agudas y subagudas como: polineuropatía secundaria a tóxicos o fármacos, SGB, infección por difteria, neuronopatía aguda sensitiva, porfiria, polineuropatía del enfermo crítico vasculitis, polineuropatía paraneoplásica, polineuropatía infecciosa (VIH, CMV, Lyme) y sarcoidosis.

**Comentario final:** El SGB es la neuropatía aguda más frecuente, de evolución más rápida y potencialmente fatal. Se trata de una enfermedad autoinmune, desencadenada generalmente por un proceso infeccioso. Se

muestra de manera preferente como una neuropatía desmielinizante que afecta a EEII. En nuestra paciente se produce una debilidad ascendente y bastante simétrica que comienza en miembros inferiores y que además estuvo precedida de parestesias. En la exploración se evidenció una arreflexia generalizada que junto a los resultados de las pruebas complementarias realizadas orientaban hacia un SGB, diagnóstico que se confirmó al responder rápidamente al tratamiento con Ig.

## BIBLIOGRAFÍA

1. Valls JS, Casademont JP, Berciano BD. Enfermedades de los nervios periféricos. En: Farreras VP, Rozman CR, et al. Medicina Interna. 14<sup>a</sup> ed. Madrid: Ed. Harcourt SA; 2000: Vol 2: 1753-70.
2. Ortiz-Corredor F. Factores que influyen en el pronóstico del síndrome de Guillain-Barre infantil. Rev Neurol. 2004;38:518-23.