



Medicina de Familia. SEMERGEN



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

242/2813 - ¿MIS CÉLULAS SE COMEN MI SANGRE?... ¿PERO ETO` QUÉ EEES`?

Ó. Ramírez Prado^a, R. Rico Gómez^b, S. Falla Jurado^a, A. Ansón Martínez^a, J. Morán Morín^c y J. Arias García^d

^aMédico Residente de Medicina Familiar y Comunitaria. Centro de Salud San Javier. Murcia. ^bMédico de Familia. Centro de Salud San Javier. Murcia. ^cMédico Residente de 2º año de Medicina Familiar y Comunitaria. Centro de Salud Alcantarilla. Murcia. ^dMédico de Familia. Centro de Salud Santiago de La Ribera. Murcia.

Resumen

Descripción del caso: Paciente varón, 56 años, viene a nuestra consulta, por fiebre en picos con tiritona, taquicárdico pálido y sudoroso. A exploración física taquicárdico e hipotenso se toma EKG con taquicardia supraventricular a 250 lpm derivando a urgencias. Se realiza cardioversión, posteriormente FA con RVM a 100 lpm manejado con amiodarona. Es Ingresado en Cuidados Intensivos, Inician ceftriaxona 7 días, posteriormente se amplía a piperacilina-tazobactam y teicoplanina, suspendiéndose por cultivos seriados negativos. Se inicia estudio de fiebre de origen desconocido, en frotis sanguíneo sin hallazgos relevantes y se decide realizar aspirado de médula ósea, con hallazgos compatible con síndrome hemofagocítico. Al iniciar esteroides, mejora progresivamente, afebril con normalización progresiva del resto de alteraciones analíticas.

Exploración y pruebas complementarias: Buen estado general, 36 °C, TA: 102/75 mmHg, FC: 250 lpm, consciente, orientado. Auscultación cardiaca: arrítmico sin soplos. Respiratoria: buena ventilación global. Abdomen: blando, depresible, sin dolor. Extremidades: eutróficas sin edemas; neurológica sin focalidad. Analítica: leucocitos $7,46 \times 10^3/\text{uL}$, neutrófilos 34,9, linfocitos 52,3, monocitos 11,3. Hematíes $3,42 \times 10^6/\text{uL}$, hemoglobina 10,5 g/dL, hematocrito 31,3%, VCM 91,5 fl, HCM 30,7 pg, plaquetas $293 \times 10^3/\text{UL}$. Hemocultivos seriados: negativos. Eco-cardiografía transtorácico: sin valvulopatías y FEVI conservada. Glucosa 97 mg/dL, urea 24 mg/dL, creatinina 1,20 mg/dL, sodio 139 mEq/L, potasio 4,90 mEq/L, ácido úrico 7,80 mg/dL, colesterol total 253 g/dL, triglicéridos 314 mg/dL, AST (GOT) 47, ALT (GPT) 58 U/L, LDH 319, PCR 3,50 mg/dL, hierro 50 ug/dL, ferritina 451,4 ng/mL. Marcadores tumorales: negativos. Frotis sanguíneo: sin hallazgos relevantes. Aspirado de médula ósea: macrófagos fagocitando eritrocitos y leucocitos.

Juicio clínico: Síndrome hemofagocítico.

Diagnóstico diferencial: Síndrome mielodisplásico, leucemias, linfomas, mieloma múltiple, infecciones virales, sepsis, lupus eritematoso sistémico, artritis reumatoide.

Comentario final: El síndrome hemofagocítico es una patología cada vez más diagnosticada en adultos. Se caracteriza por una presentación clínica que amenaza la vida al afectar a un amplio número de órganos y sistemas. Se asocia a múltiples patologías, principalmente infecciosas, neoplásicas y autoinmunes. Debe sospecharse en pacientes con fiebre elevada y afectación de varios órganos y alteraciones analíticas, todo ello relacionado con la detección histopatológica de hemofagocitosis. En nuestro paciente con resultado del aspirado medular más clínica de fiebre, trombopenia, alteraciones hepáticas, anemia, hepatoesplenomegalia con lesiones en bazo nos indica confirmación del diagnóstico, se trató con esteroides con mejoría de su

función renal y cardiovascular.

Bibliografía

1. <http://www.medigraphic.com/pdfs/medintmex/mim-2017/mim171n.pdf>
2. http://www.anmm.org.mx/GMM/2013/n4/GMM_149_2013_4_431-437.pdf
3. Rev Clin Esp. 2014;214(6):320-7.

Palabras clave: Linfocitosis. Autoinmune. Hemofagocitosis.