

## 424/3156 - TROMBOSIS DE REPETICIÓN EN UN ADULTO SANO

M. Generoso Torres<sup>1</sup>, R. Jiménez Liñán<sup>2</sup>, J. Garzón Aguilar<sup>1</sup> y L. Sáez Urán<sup>3</sup>

<sup>1</sup>Médico Residente de Medicina Familiar y Comunitaria. Centro de Salud La Chana. Granada. <sup>2</sup>Médico de Familia. Centro de Salud La Chana. Granada. <sup>3</sup>Facultativo Especialista de Área de Urgencias. Hospital Universitario Virgen de las Nieves. Granada.

### Resumen

**Descripción del caso:** Varón de 52 años atendido en Atención Primaria por edematización y dolor de la pierna izquierda de una semana de evolución y dolor intercostal punzante. Tras la exploración es derivado a urgencias. Se realizan ecodoppler y angioTAC que confirman la presencia de trombosis venosa profunda (TVP) y tromboembolismo pulmonar agudo. Pautamos anticoagulación oral con acenocumarol. Meses después acude a consulta con un nuevo episodio de TVP en el miembro contralateral a pesar de control óptimo de INR. Se efectuaron estudios para descartar la existencia de trombofilia. Tras la recurrencia de las trombosis e ineficacia de la anticoagulación rehistoriamos al paciente. Había presentado episodios de aftas dolorosas orogenitales, entesitis aquilea bilateral y uveitis posterior. Ante estas manifestaciones y sospecha de enfermedad de Behçet se deriva a la consulta de autoinmunes.

**Exploración y pruebas complementarias:** Exploración en consulta de Atención Primaria: miembro izquierdo inflamado, empastado. Buen relleno capilar. No venas varicosas. Pulsos presentes. Tensión arterial: 116/71. Frecuencia cardiaca: 56. Temperatura: 37,7 °C. Saturación: 98%. Hemodinámicamente estable. Auscultación respiratoria: murmullo vesicular conservado. Auscultación cardiaca: tonos ritmicos sin soplos audibles. Resto de pruebas: Hemograma, bioquímica, coagulación básica y especial sin alteraciones. ANA, ENA y ANCA negativos. Estudios de trombofilias hereditarias y síndrome antifosfolípido negativos. Serologías negativas. HLAB51 positivo. Ecodoppler venoso: trombosis distal bilateral AngioTAC torácico: defectos de repleción en arterias segmentarias basales.

**Orientación diagnóstica:** Enfermedad de Behçet.

**Diagnóstico diferencial:** Trombofilias y entidades que cursan con aftas y trombosis venosa tales como la enfermedad de Crohn o LES.

**Comentario final:** Ante la aparición de trombosis de repetición con estudios de coagulación y trombofilias negativas debemos tener en mente la presencia de una enfermedad autoinmune como se da en este caso. Esta trombosis se produce, a diferencia de otras enfermedades, por el proceso vasculítico, lo cual es un aspecto importante a considerar ya que el abordaje terapéutico y la prevención de episodios trombóticos es la inmunosupresión. No existe acuerdo sobre el papel de la anticoagulación, sin embargo, parece razonable tratar; al menos, en la fase aguda.

### Bibliografía

1. Fei Y, Li X, Lin S et al. Major vascular involvement in Behçet's disease; a retrospective study of 796 patients. Clin Rheumatol. 2013;23:845.

**Palabras clave:** Behçet. Vasculitis. Trombosis venosa.