

focitos, 4% monocitos), hemoglobina 140 g/l, hematocrito 0,43 l/l y plaquetas de $179 \times 10^9/l$. La radiografía de tórax fue normal. Los hemocultivos y la serología frente a *Legionella pneumophila*, *Mycoplasma*, *Chlamydia* y *Coxiella burnetii* fueron negativos. El paciente fue dado de alta con la orientación diagnóstica de infección respiratoria y se le prescribió tratamiento con cefuroxima (500 mg/12 h, p.o.). En un hemograma realizado a los 20 días desataba: leucocitos 2,6 $\times 10^9/l$ (0,58 $\times 10^9/l$ neutrófilos), hemoglobina 131 g/l, hematocrito 0,36 l/l y plaquetas 266 $\times 10^9/l$. En el examen del frotis de sangre venosa anticoagulada con EDTA se observaron abundantes agregados de polimorfonucleares neutrófilos (PMN). Se realizaron de forma secuencia hemogramas de sangre anticoagulada con EDTA (inmediatamente tras la extracción, a la hora y a las dos horas), y se procesaron en un contador celular automatizado (Coulter® STKS Florida, EE.UU.). Se observó un descenso en la cifra total de leucocitos y en la de los polimorfonucleares neutrófilos, que fue máximo a la 1.ª hora postextracción ($3,8 \times 10^9/l$ leucocitos, 2,6 $\times 10^9/l$ neutrófilos). Además, de forma secuencial, se realizaron frotis de sangre venosa, anticoagulada con EDTA y se observó una agregación progresiva de los polimorfonucleares neutrófilos, que no se constató en el frotis, de una extensión realizada directamente por punción en el pulpejo del dedo. Al cabo de 3 días el enfermo acudió de nuevo a urgencias por persistencia de la tos y la expectoración. En el hemograma la cifra de leucocitos era de 8,1 $\times 10^9/l$ (73% neutrófilos, 18% linfocitos, 8% monocitos, 1% eosinófilos, sin observarse agregados de polimorfonucleares en el frotis de sangre venosa anticoagulada con EDTA), hemoglobina 125 g/l, hematocrito 0,37 l/l y plaquetas de 202 $\times 10^9/l$. En la radiografía de tórax se observó un aumento de densidad en la base del hemitórax derecho. La serología frente a *Mycoplasma pneumoniae* resultó positiva, con un título de 1/320. Se instauró tratamiento con ciprofloxacino (200 mg/12 h i.v.) y oxigenoterapia, con buena evolución clínica. La prueba de la antiglobulina directa fue positiva para el complemento. En la dilución a 4 °C se identificó un anticuerpo de naturaleza IgM y especificidad anti-I. Las crioglobulinas fueron negativas.

La seudoleucocitopenia EDTA-dependiente secundaria a la formación de agregados de polimorfonucleares neutrófilos *in vitro* es un fenómeno poco frecuente que fue descrito por primera vez en 1988 por Epstein y Kruskall². Dada la transitoriedad del fenómeno su mecanismo todavía se desconoce. En los pocos casos descritos se ha asociado a hepatopatía alcohólica^{2,3}, artritis reumatoide⁴, carcinomas^{2,5}, uremia², administración de fármacos inmuno-supresores como la azatioprina y la prednisona², en infecciones por *Mycoplasma pneumoniae*⁶ y en individuos aparentemente sanos⁷. En el caso aquí referido, este hecho se observó de manera transitoria durante el inicio de una infección respiratoria. Esta observación resalta la importancia de examinar un frotis de sangre periférica ante la detección de una leucopenia no justificada por la situación clínica del paciente.

Javier Grau Cat, José-Tomás Navarro,
Josep María Ribera y Fuensanta Millá

Servicio de Hematología-Hemoterapia del Hospital Universitari Germans Trias i Pujol. Badalona. Universitat Autònoma de Barcelona.

Trabajo financiado en parte con la beca PEF/98 de la Fundación Internacional José Carreras para la Lucha Contra la Leucemia.

- García Suárez J, Merino JL, Rodríguez M, Velasco A, Moreno MC. Pseudotrombocitopenia: incidencia, causas y métodos de detección. Sangre (Barc) 1991; 36: 197-200.
- Epstein HD, Kruskall MS. Spurious leukopenia due to *in vitro* granulocyte aggregation. Am J Clin Pathol 1988; 89: 652-655.

- Savage RA. Analytical inaccuracy resulting from hematology specimen characteristics. Three cases of clinically misleading artifacts affecting white blood cell and platelet counts. Am J Clin Pathol 1989; 92: 295-299.
- Antonsen S, Beyer JM. *In vitro* granulocyte aggregation. Scand J Clin Lab Invest 1989; 49: 685-688.
- Rohr LR, Rivers FM. Spurious automated leukopenia due to *in vitro* granulocyte aggregation. Am J Clin Pathol 1990; 93: 572-574.
- Pérez G, Rodríguez M, Escudero A, Ballesteros M, Anguita J, Álvarez J et al. Leucoaglutinación. Características clínico-analíticas de 8 casos [resumen]. Haematología 1999; 84 (Supl 2): 53.
- Galifi M, Schinella M, Nicolí M, Lippi G. Instrumental reports and effect of anticoagulants in a case of neutrophil agglutination *in vitro*. Haematologica 1993; 78: 364-370.

Psicosis, epilepsia y enfermedad celíaca

Psicosis; Epilepsia; Enfermedad celíaca.

Sr. Director: La enfermedad celíaca es la alteración de la mucosa del intestino delgado desencadenada por la ingesta de gluten, con aparición de un síndrome de malabsorción. Su expresión clínica varía dependiendo de la intensidad y tiempo de evolución de las lesiones del intestino, pudiendo presentar además diversos síntomas extradigestivos. En cuanto a las manifestaciones del sistema nervioso^{1,2}, en los últimos años se han venido refiriendo numerosos casos de epilepsia asociada a calcificaciones cerebrales³⁻⁷, así como de trastornos psíquicos en la enfermedad celíaca^{8,9}. Describimos un caso de enfermedad celíaca que cursó con trastorno de la conducta, alucinaciones olfatorias y epilepsia generalizada sin calcificaciones cerebrales, sin que hayamos encontrado referido ningún caso similar en las revistas médicas españolas, tras revisar la bibliografía mediante el Índice Médico Español (1971-1999) y Medline (1966-1999), empleando como descriptores de búsqueda los términos epilepsia (*epilepsy*), trastornos psíquicos (*psychic disturbances*) y enfermedad celíaca (*celiac disease*).

Mujer de 43 años, con síndrome diarreico en la infancia y amenorrea desde los 36 años que ingresó en el área de Psiquiatría por cuadro de más de un año de evolución de inquietud psicomotriz, insomnio, alucinaciones olfatorias, pérdida ponderal de unos 14 kg, negándose a comer porque «la comida le huele mal pues alguien entra en casa y le echa alguna cosa», sin alteración del hábito intestinal, y que presentó ingresada 2 crisis convulsivas tônico-clónicas generalizadas. Se nos consultó para descartar una psicosis orgánica. En la exploración destacaba una discreta palidez, con deterioro del estado general, funciones superiores conservadas y una actitud irritable, recelosa y poco colaboradora, desnudista (peso 45 kg y talla 1,59 cm). Se realizaron los siguientes estudios. Hemograma: leucocitos 3 $\times 10^9/l$, con fórmula normal, hemoglobina 99 g/l, con valores corporulares normales, y VSG 35 mm; estudio de coagulación normal; ferritina sérica y vitamina B₁₂ normales, y ácido fólico de 1,4 ng/ml (VN 2,8-17); bioquímica: AST 65 U/l (VN 5-31), ALT 110 U/l (VN 5-31), fosfatasa alcalina 393 U/l (VN 91-258), GGT 40 U/l (VN 7-32); las hormonas tiroideas, alfa-1 antitripsina, ceruloplasmina y el proteinograma eran normales, y las serologías de virus de hepatitis B y C, e inmunodeficiencia humana, negativas; no se pudo medir la grasa en las heces por escasa colaboración de la paciente en su recogida; los anticuerpos anti-nucleares, antimitocondriales, antimúsculo liso y anti-LKM fueron negativos; los anticuerpos antigliadina (IgA), antiendomisio (IgA) y antirreticulina (IgA) mediante inmunofluorescencia indirecta fueron positivos (++); la radiografía de tórax, el ECG, el EEG, TC y RM cerebrales y la ecografía abdominal fueron

normales; en la biopsia de duodeno se observó atrofia vellositaria subtotal. Se inició tratamiento con dieta sin gluten y un preparado con ácido fólico, con rápida mejoría del estado general y desaparición de toda sintomatología, así como paulatina ganancia ponderal y normalización analítica, permaneciendo asintomática 2 años después.

En la enfermedad celíaca se han descrito diversas alteraciones neurológicas que afectan a nervio periférico, médula y cerebro^{1,2}, así como epilepsia asociada a calcificaciones cerebrales, fundamentalmente en lóbulos occipitales³⁻⁷ y también diversos trastornos psíquicos^{8,9}. Se ha invocado la patología inmune con inflamación del endotelio en la aparición de las referidas calcificaciones⁵, y en algunos casos, como el que describimos, se ha demostrado un déficit de ácido fólico⁴. La prevalencia de calcificaciones cerebrales en los pacientes con enfermedad celíaca y epilepsia llega al 40% en una serie de Italia⁷, pero es nula en otra reciente de Irlanda¹⁰, atribuyéndose esta disparidad a la distinta procedencia étnico-geográfica de los pacientes. En la mayoría de los pacientes descritos se trata de crisis parciales simples o complejas, con escasa respuesta a los fármacos antiepilepticos y curso favorable con la pronta introducción de la dieta sin gluten⁷. Nuestra paciente presentó crisis olfatorias con posterior generalización, con respuesta favorable a la dieta sin gluten, sin precisar medicación anticonvulsiva. Puesto que la enfermedad celíaca cursa en muchos casos con escasas o nulas manifestaciones digestivas, queremos con nuestro caso llamar la atención sobre esta enfermedad y la necesidad de descartarla en los pacientes con epilepsia y trastornos de conducta de origen poco claro.

Francisco Lozano Gutiérrez, Carlos Alonso
Ortiz del Río, Delia Utrilla Ayala
y Amalia Ruiz Franco

Servicio de Medicina Interna.
Hospital Virgen de Valme. Sevilla.

- Cooke WT, Smith WT. Neurological disorders associated with adult coeliac disease. Brain 1966; 89: 683-722.
- Baquero M, Narciso ML, García M, Perla C, Domínguez F. Celiaquía con calcificaciones occipitales: dos casos tardíos. Med Clin (Barc) 1995; 105: 781-783.
- Dickey W. Epilepsy, cerebral calcifications, and coeliac disease. Lancet 1994; 344: 1585-1586.
- Lea ME, Harbord M, Sage MR. Bilateral occipital calcification associated with celiac disease, folate deficiency, and epilepsy. Am J Neuroradiol 1995; 16: 1498-1500.
- Maki M, Hallstrom O, Marttiunen A. Reaction of human non-collagenous polypeptides with celiac disease autoantibodies. Lancet 1991; 338: 724-725.
- Hernández MA, Colina G, Ortigosa L. Epilepsy, cerebral calcifications and clinical or subclinical coeliac disease. Course and follow up with gluten-free diet. Seizure 1998; 7: 49-54.
- Gobbi G, Bouquet F, Greco L, Lambretini A, Tasinari CA, Ventura A et al. Celiac disease, epilepsy and cerebral calcifications. Lancet 1992; 340: 439-443.
- Waziri R. Serine metabolism, psychosis and coeliac disease. Biol Psychiatry 1985; 20: 121-122.
- Hallert C, Astrom J. Psychic disturbances in adult coeliac disease. II Psychological findings. Scand J Gastroenterol 1982; 17: 21-24.
- Conron CC, Jackson LM, Feighery C, Shanahan F, Abuzakouk M, Ryder DQ et al. Celiac disease and epilepsy. QJM 1998; 91: 303-308.