

## Enfermedad celíaca asociada a esclerosis sistémica

Elena Trucco Aguirre<sup>a</sup>, Carolina Olano Gossweiler<sup>a</sup>, Claudia Méndez Pereira<sup>a</sup>, María Eloísa Isasi Capelo<sup>b</sup>, Elida Susana Isasi Capelo<sup>b</sup> y Mariella Rondan Olivera<sup>c</sup>

<sup>a</sup>Servicio de Gastroenterología y Endoscopia Digestiva. Hospital Maciel. Montevideo. Uruguay.

<sup>b</sup>Servicio de Cardiología. Hospital Maciel. Montevideo. Uruguay.

<sup>c</sup>Servicio de Anatomía Patológica. Hospital Maciel. Montevideo. Uruguay.

### RESUMEN

La esclerosis sistémica (ES) es una enfermedad que afecta al tejido conjuntivo y compromete a múltiples órganos, entre ellos el aparato digestivo en el 50% de los pacientes. Con frecuencia se asocia a otras enfermedades autoinmunitarias. La enfermedad celíaca (EC) es una enfermedad autoinmunitaria que afecta al tubo digestivo y está desencadenada por la ingesta de gluten. Ambas enfermedades comparten algunos antígenos de histocompatibilidad (HLA).

Se describe el caso de una mujer con diagnóstico de ES, que consultó por presentar una notable pérdida de peso, a quien se le realizó un diagnóstico de EC. Debido a la escasa bibliografía relacionada con este tema, se comparó el caso con una revisión previa y se hallaron similitudes.

El diagnóstico de EC en pacientes con ES puede ser difícil, pero es de gran importancia para lograr una máxima respuesta al tratamiento en pacientes que tienen muy afectada su calidad de vida.

### CELIAC DISEASE ASSOCIATED WITH SYSTEMIC SCLEROSIS

Systemic scleroderma (SS) affects the connective tissue, with involvement of multiple organs. Digestive system involvement occurs in 50% of patients. SS is frequently associated with other autoimmune diseases. Celiac disease (CD) is an autoimmune disorder that affects the digestive system and is triggered by gluten intake. These two diseases share some HLA antigens. We describe the case of a woman with a diagnosis of SS who presented with weight loss. CD was diagnosed. Because the literature on this topic is scarce, this case is compared with a prior review and some similarities were found. Diagnosis of CD in patients with SS may be difficult but is essential to achieve optimal treatment response in patients with poor quality of life.

Correspondencia: Dra. C. Olano.  
Concepción del Uruguay, 1478/301. 11400. Montevideo. Uruguay.  
Correo electrónico: carolinaolano@movinet.com.uy

Recibido el 12-2-2007; aceptado para su publicación el 16-5-2007.

### INTRODUCCIÓN

La esclerosis sistémica (ES) es una enfermedad que afecta al tejido conjuntivo, así como a los vasos sanguíneos, determinando una fibrosis y una obliteración vascular. Afecta a casi todos los órganos y sistemas del organismo; la afectación del aparato digestivo está presente en el 50% de los pacientes. Su etiopatogenia es desconocida<sup>1-5</sup>. Con frecuencia, los pacientes portadores de ES asocian otras enfermedades autoinmunitarias. Si bien no se ha identificado un antígeno de histocompatibilidad (HLA) específico, se observa una mayor relación con HLA A1, B8, DR3, DR5 y C4AQ.

La enfermedad celíaca (EC) es una enfermedad autoinmunitaria, que afecta especialmente el tubo digestivo y que se desencadena por la ingesta de gluten. Se vincula a determinados HLA, principalmente B8, DR3 y DQ2, que se expresan con mayor frecuencia en enfermedades autoinmunitarias y reumatológicas<sup>6,7</sup>.

Se describe el caso de una mujer con diagnóstico de ES, que consultó por presentar una notable pérdida de peso, a quien se le realizó un diagnóstico de EC.

### OBSERVACIÓN CLÍNICA

Mujer de 31 años de edad, con diagnóstico de ES 3 años antes de su consulta, confirmado por anticuerpos antinucleares (ANA) y anticentrómero positivos, con afectación pulmonar restrictiva. Presentaba ardor epigástrico y pirosis ocasional sin otras manifestaciones digestivas, historia de aftas bucales y caída del cabello; en el ámbito ginecoobstétrico destacaban 2 óbitos y un parto prematuro de un recién nacido de bajo peso (870 g). Consulta por haber adelgazado 10 kg en 4 meses. El examen físico reveló un mal estado general, un peso de 37 kg, una talla de 158 cm, un índice de masa corporal (IMC) de 14,8 y una presión arterial de 100/60 mmHg; mucosas normocoloreadas, lengua depapilada, disminución de la apertura bucal (fig. 1) y osteólisis de falanges distales (fig. 2); abdomen levemente globuloso, depresible e indoloro.

Los hallazgos de laboratorio fueron: hemograma, albuminemia, azoemia, glicemia, TSH y funcionalidad hepática normales; anticuerpo IgA antiendomiso (EmA) y anticuerpo IgA antitransglutaminasa (Tts) positivos.

La fibrogastroscofia informó de una peristalsis esofágica disminuida, una disminución de pliegues duodenales, con borde festoneado, y mucosa en mosaico de duodeno distal (fig. 3). La biopsia de intestino delgado (BID) reveló una atrofia vellositaria grave y un aumento de los linfocitos intraepiteliales (fig. 4). Se inició una dieta libre de gluten con suplementos nutricionales, con buena adhesión a la dieta y un aumento pon-



Fig. 1.

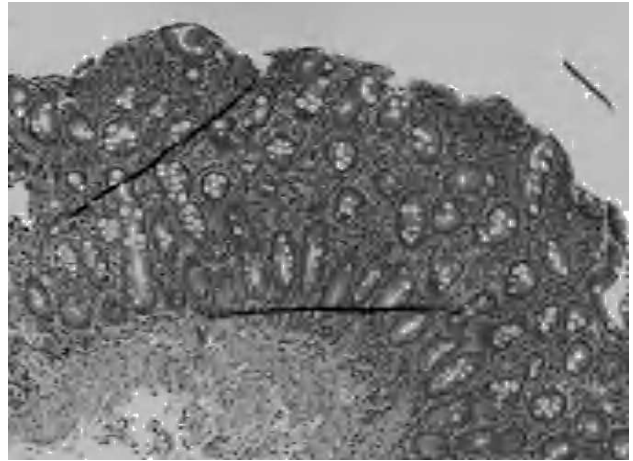


Fig. 4.



Fig. 2.

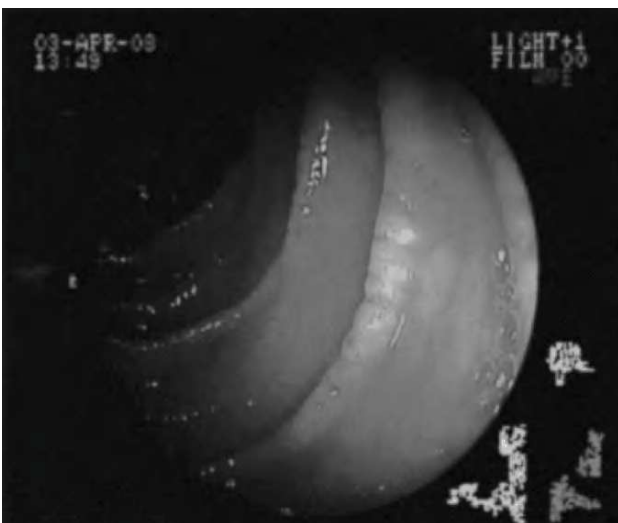


Fig. 3.

deral. Se observó además una mejoría en la función respiratoria, que al comienzo presentaba un 52% de su capacidad vital predictiva y que después de la dieta libre de gluten fue del 63%, y de posdilatación, del 64%.

#### DISCUSIÓN

Se han realizado escasos estudios sobre la coexistencia de EC y ES. Gómez-Puerta realiza una revisión de los 6 casos publicados en la literatura médica, incluyendo uno propio. En la tabla I se muestran las características de estos casos y del presente<sup>1-5</sup>.

De modo similar a la recopilación realizada por el autor, el presente caso corresponde a una mujer, y está incluido en el mismo rango etario. No hay en este caso elementos para plantear un síndrome de Sicca o de Sjögren. En referencia al perfil inmunológico de la EC, la paciente presentó anticuerpos antiendomiso y antitransglutaminasa tisular positivos.

Interesa señalar en esta paciente la historia ginecoobstétrica de óbitos múltiples y parto prematuro con un recién nacido de bajo peso como hilo conductor al diagnóstico temprano de EC, hecho señalado por diferentes autores<sup>8,9</sup>.

A diferencia de la tiroiditis autoinmunitaria o la diabetes mellitus tipo 1, no hay hasta el momento estudios que hayan valorado el porcentaje EC en pacientes portadores de ES, por lo que es posible que no se busque la asociación de forma sistemática, hecho que debe modificarse; la determinación de la serología de EC debe realizarse en todo paciente con ES para evitar el retraso diagnóstico que, como en este caso, es de por lo menos 3 años<sup>10</sup>.

Por otro lado, la sospecha de EC en el contexto de la ES puede ser difícil por la frecuente asociación de síntomas digestivos en la esclerodermia. En este sentido, cuando estos pacientes se someten a una fibrogastroscoopia debido a estos síntomas, deberían realizarse siempre biopsias del duodeno en busca de EC.

La clara mejoría de la capacidad vital en esta paciente tras la dieta sin gluten muestra los beneficios de ésta sobre otros órganos afectados por la esclerodermia, si bien en este caso no es posible saber si este aumento de la ca-

TABLA I. Características de los pacientes con EC y ES

Características	1 <sup>3</sup>	2 <sup>3</sup>	3 <sup>4</sup>	4 <sup>5</sup>	5 <sup>5</sup>	6 <sup>1</sup>	7 <sup>*</sup>
Edad/sexo	21/M	54/F	27/F	25/F	40/M	49/F	31/F
Duración de la ES (años)	< 1	9	1	3	13	8	2
Síndrome de Sicca	SD	SD	+	+	-	+	-
Perfil inmunológico	SD	SD	ANA+ 1/160 FR+ AAT+	ANA+ 1/1280	ANA+ 1/640 FR+	ANA+ 1/320 FR+ Centrom+	ANA+ 1/160 Centrom+
AGA	SD	SD	+	+	SD	+	SD
EmA	SD	SD	SD	SD	SD	+	+
tTs	SD	SD	SD	SD	SD	SD	+
BID	+	+	+	+	+	+	+
Otras enfermedades autoinmunitarias			AR, TH PT, AP		LP	DM	

Modificado de Gómez-Puerta et al<sup>1</sup>.

AAT: anticuerpos antitiroideos; AGA: anticuerpo antigliadina; ANA: anticuerpo antinuclear; AP: anemia perniciosa; AR: artritis reumatoide; BID: biopsia de intestino delgado; DM: diabetes mellitus; EmA: anticuerpo antiendomiso; FR: factor reumatoide; LP: liquen plano; PT: púrpura trombocitopénica; SD: sin datos; TH: tiroiditis de Hashimoto; tTs: anticuerpo antitransglutaminasa tisular.

<sup>\*</sup>Presente caso.

pacidad vital se debe a una mejoría de su lesión pulmonar (fibrosis) en sí misma o a aumento de la masa muscular, esta última directamente relacionada con la dieta sin gluten.

En conclusión, dado que ambas enfermedades comparten una base inmunológica, la investigación con serología y biopsia para el diagnóstico de EC es de gran importancia en todos los pacientes portadores de ES, para lograr una máxima respuesta a los tratamientos instituidos y una mejor evolución en las pacientes que tienen muy afectada su calidad de vida.

**BIBLIOGRAFÍA**

1. Gómez-Puerta JA, Gil V, Cervera R, Miquel R, Jiménez S, Ramos-Casals M, et al. Coeliac disease associated with systemic sclerosis. *Ann Rheum Dis.* 2004;63:104-5.

2. Zammit-Maempel I, Adamson AD, Holsley JP. Sclerodactyly complicating coeliac disease. *Br J Rheumatol.* 1986;25:396-8.  
 3. Cooper T, Colmes GKT, Cooke WT. Coeliac disease and immunological disorders. *BMJ.* 1978;1:537-9.  
 4. Sheehan NJ, Stanton-King K. Polyautoimmunity in a young woman. *Br J Rheumatol.* 1993;32:254-6.  
 5. Marguerie C, Kaye S, Mackworth-Young C, Waltport MJ, Black C. Malabsorption caused by coeliac disease in patients who have scleroderma. *Br J Rheumatol.* 1995;34:858-61.  
 6. Sheehan NJ, Stanton-King K. Co-existent coeliac disease and scleroderma. *Br J Rheumatol.* 1996;35:807.  
 7. Iltanen S, Collin P, Karpela M, Holm K, Partanen J, Polvi A. Celiac disease and markers of celiac disease latency in patients with primary Sjogren's syndrome. *Am J Gastroenterol.* 1999; 94:1042-6.  
 8. Martinelli P, Troncone R, Paparo F, Torre P, Trapanese E, Fassano C, et al. Coeliac disease and unfavourable outcome of pregnancy. *Gut.* 2000;46:332-5.  
 9. Gasbarrini A, Sanz Torre E, Trivellini C, De Carolis S, Caruso A, Gasbarrini G. Recurrent spontaneous abortion and intrauterine fetal growth retardation as symptoms of coeliac disease. *Lancet.* 2000;356:399.  
 10. Fassano A. Systemic autoimmune disorders in celiac disease. *Curr Opin Gastroenterol.* 2006;22:674-9.