

## Inusual complicación en la edad pediátrica: encefalopatía de Wernicke asociada a nutrición parenteral deficiente en tiamina\*



### Unusual complication in a paediatric patient: Wernicke encephalopathy associated with thiamine-deficient parenteral nutrition

Sr. Editor:

La encefalopatía de Wernicke (EW) es una complicación grave del déficit de tiamina o vitamina B1, generalmente reversible de forma rápida tras la suplementación vitamínica que a veces puede ser mortal<sup>1</sup>. Habitualmente se presenta en personas alcohólicas, asociada a cirugía bariátrica, hiperémesis, hipertiroidismo, hemodiálisis o tumores, y en ocasiones puede ser yatrogénica en pacientes que precisan nutrición parenteral<sup>1-5</sup>.

Aunque la tríada clásica de síntomas es ataxia, oftalmoplejia y obnubilación, solo el 10% de los enfermos presentan estos 3 síntomas<sup>5</sup>. En la práctica, el espectro de síntomas es muy variado e inespecífico, pudiendo aparecer sintomatología neurológica (amnesia, temblor, alteraciones visuales y auditivas, hipotermia, etc.), digestiva (náuseas, vómitos, dolor abdominal, etc.), alteraciones cardiocirculatorias (alteraciones de la tensión arterial y de la frecuencia cardíaca, disnea, etc.)<sup>5,6</sup>, siendo la alteración más grave la acidosis láctica. Esta suele cursar de forma leve, aunque ocasionalmente puede tener un curso grave y mortalidad asociada<sup>7</sup>.

Presentamos el caso clínico de un paciente que desarrolló un cuadro de EW y acidosis láctica grave secundaria a deficiencia de tiamina por administración de nutrición parenteral total sin una adecuada suplementación vitamínica.

Varón de 2 años con síndrome de Vacterl (*Vertebral defects, Anal atresia, Cardiac defects, Tracheoesophageal fistula and/or Esophageal atresia, Renal anomalies and Limb defects*) intervenido de una esofagocoloplastia, que a los 32 días de ingreso comenzó con episodios de obnubilación, taquicardia, sudoración, oscilaciones de la tensión arterial, dis regulación de la temperatura y temblor en reposo. La sintomatología fue cada vez más frecuente y 2 días después se acompañó de parálisis del vi par craneal izquierdo. Dada la situación clínica del paciente y la atrofia muscular, no se realizó exploración de la marcha. En la gasometría se detectó acidosis metabólica con importante hiperlactacidemia (pH 7,18 y láctico 8,9 mmol/l). Se administró bicarbonato sódico sin resultado y la acidosis empeoró, llegando a cifras de pH 7,15 y 12,3 mmol/l de láctico con exceso de base de -15. Al revisar la historia

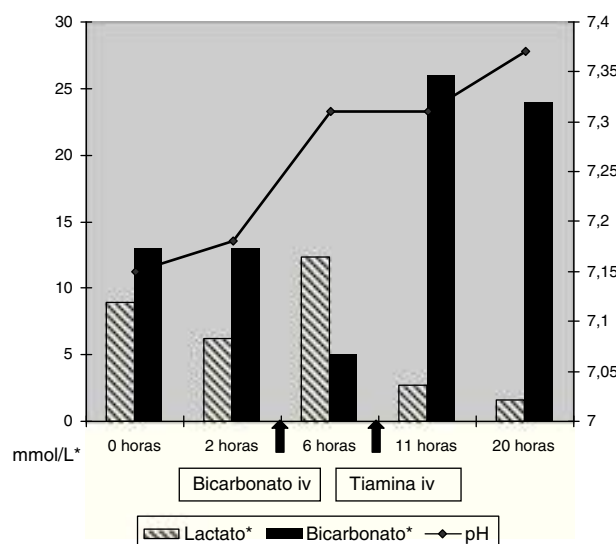


Figura 1 Evolución del pH, lactato y bicarbonato tras la administración de bicarbonato y de tiamina iv.

se detectó que la nutrición parenteral administrada no se había suplementado con preparado multivitamínico y ante la sospecha de que la sintomatología fuera debida a una deficiencia de tiamina, se inició infusión intravenosa con este cofactor (100 mg en dosis única) además de cobalamina y carnitina. El paciente mejoró muy rápidamente con corrección de la acidosis (fig. 1) y desaparición de la sintomatología previa en pocas horas. Se confirmaron posteriormente niveles muy descendidos de tiamina en muestra obtenida antes del tratamiento específico. El paciente se ha seguido posteriormente durante 2 años y no se han detectado lesiones secundarias a este cuadro.

Este niño presentó una clínica con las características descritas en la EW y acidosis lácticas graves secundarias a deficiencia de tiamina por no disponer de una adecuada suplementación en la nutrición parenteral<sup>8</sup>. Como sucedió en el caso descrito suele ser refractaria al tratamiento con bicarbonato, pero tiene una respuesta muy rápida a la administración de tiamina intravenosa, tanto clínica como a nivel bioquímico, y se debe resaltar que la sintomatología progresó muy rápidamente, y conduce a la muerte si no es tratada de forma específica con este cofactor<sup>8,9</sup>. La presencia de niveles disminuidos de tiamina permite corroborar retrospectivamente el diagnóstico en casos como el descrito, pero se debe recalcar que el diagnóstico de EW es clínico, ya que ni los hallazgos en las pruebas de imagen son patognomónicos de la enfermedad, ni los niveles normales de tiamina permiten descartar la EW. Se han descrito casos de EW en pacientes en los que los niveles de tiamina son normales o elevados, debido a que presentan una alteración genética a nivel del transporte mitocondrial de la tiamina<sup>10</sup>. En los pacientes en los que ocasionalmente se realizó técnica de neuroimagen se evidenciaron imágenes compatibles con EW<sup>9,11,12</sup>. En el paciente descrito, se consideró no realizar resonancia magnética por motivos éticos (al precisar sedación) y la recuperación tras el tratamiento, pero probablemente sería esperable encontrar alterados sobre todo el hipotálamo posterior y los núcleos de los nervios oculomotores. En niños también es frecuente observar alteración en

\* El presente trabajo no ha sido presentado en la reunión anual de la SEN. Si ha sido presentado como póster y caso clínico en el Congreso Nacional de la Asociación Española de Pediatría del año 2012.

la sustancia blanca, en el núcleo dentado del cerebelo, el núcleo rojo y el putamen<sup>12</sup>.

Las acidosis lácticas pueden ser congénitas o secundarias y se clasificarían en tipo A (incremento de la producción de lactatos) y tipo B (disminución de la utilización de lactato) por su mecanismo patogénico<sup>7</sup>. Las acidosis lácticas secundarias son debidas a: hipoxia tisular, afectación hepática o renal, tumorales, ejercicio intenso, convulsiones, tóxicos y medicamentosas. Entre estas últimas se han descrito por la administración de biguanidas, antirretrovirales, isoniazida, linezolid, propilenglicol, propofol, estimulantes adrenérgicos, y muy ocasionalmente, ácido nalidíxico y estatinas<sup>7</sup>. También se encuadrarían en este grupo los casos debidos a deficiencia de tiamina asociados a nutrición parenteral y la acidosis D-láctica debida a sobreproducción bacteriana de ácido D-láctico a nivel intestinal en pacientes con síndrome de intestino corto, en las ocasiones en que son promovidos por la antibioterapia oral<sup>7,13</sup>.

La tiamina es un elemento esencial en el metabolismo de la glucosa<sup>14</sup>. Actúa como cofactor de la piruvato-deshidrogenasa (PDH),  $\alpha$ -cetoglutarato-deshidrogenasa y transacetolasa. La PDH cataliza el paso de ácido pirúvico a acetil coenzima A, por lo que el déficit de tiamina, provoca acumulación de piruvato y su transformación a ácido láctico e hiperlactacidemia<sup>1</sup>. La tiamina forma parte de los complejos multivitamínicos específicos para pediatría incluidos en la nutrición parenteral, con dosis recomendadas de 0,35-0,5 mg/kg/día para el recién nacido pretermínno y 1,2 mg/día para el lactante y niño<sup>15</sup>. La asociación entre nutrición parenteral total no suplementada con tiamina con acidosis láctica grave y EW ha sido descrita en pacientes de todas las edades, y puede ser suficiente un periodo de tan solo 7 días para el desarrollo del cuadro<sup>8,9</sup>. Se debe por tanto tener un elevado nivel de sospecha de esta complicación en los niños que presenten hiperlactacidemia y deterioro clínico y estén recibiendo alimentación parenteral. En estas ocasiones hay que instaurar tratamiento empírico específico con tiamina de forma inmediata cuando se compruebe que no ha habido una adecuada suplementación previa en el preparado de nutrición parenteral<sup>1,2</sup>. La respuesta inmediata prevendrá la importante morbilidad y potencial mortalidad de esta grave complicación yatrogénica.

## Financiación

No ha recibido financiación alguna.

## Bibliografía

1. Donnino MW, Vega J, Miller J, Walsh M. Myths and misconceptions of Wernicke's encephalopathy: What every emergency physician should know. Ann Emerg Med. 2007;50:715–21.
  2. Vasconcelos MM, Silva KP, Vidal G, Silva AF, Domingues RC, Berditchevsky CR. Early diagnosis of pediatric Wernicke's encephalopathy. Pediatr Neurol. 1999;20:289–94.
  3. Aasheim ET. Wernicke encephalopathy after bariatric surgery: A systematic review. Ann Surg. 2008;248:714–20.
  4. D'Abbicco D, Praiano S, Amoruso M, Notarnicola A, Margari A. "Syndrome in syndrome": Wernicke syndrome due to afferent loop syndrome. Case report and review of the literature. G Chir. 2011;32:479–82.
  5. Santos Andrade C, Tavares Lucato L, da Graça Moraes Martin M, Joaquina Marques-Dias M, Antonio Pezzi Portela L, Scarabôto Gattás G, et al. Non-alcoholic Wernicke's encephalopathy: Broadening the clinicoradiological spectrum. Br J Radiol. 2010;83:437–46.
  6. Cook CC. Prevention and treatment of Wernicke-Korsakoff syndrome. Alcohol Alcohol Suppl. 2000;35:19–20.
  7. Liamis G, Milionis HJ, Elisaf M. Pharmacologically-induced metabolic acidosis: A review. Drug Saf. 2010;33:371–91.
  8. Thauvin-Robinet C, Faivre L, Barbier ML, Chevret L, Bourgeois J, Netter JC, et al. Severe lactic acidosis and acute thiamin deficiency: A report of 11 neonates with unsupplemented total parenteral nutrition. J Inher Metab Dis. 2004;27:700–4.
  9. From the Centers for Disease Control and Prevention. Lactic acidosis traced to thiamine deficiency related to nationwide shortage of multivitamins for total parenteral nutrition. United States, 1997. JAMA. 1997;278:109–11.
  10. Lough ME. Wernicke's encephalopathy: Expanding the diagnostic toolbox. Neuropsychology Rev. 2012;22:181–94.
  11. Jung YC, Chanraud S, Sullivan EV. Neuroimaging of Wernicke's encephalopathy and Korsakoff's syndrome. Neuropsychol Rev. 2012;22:170–80.
  12. Cerase A, Rubenni E, Rufa A, Vallone I, Galluzzi P, Coratti G, et al. CT and MRI of Wernicke's encephalopathy. Radiol Med. 2011;116:319–33.
  13. Uribarri J, Oh MS, Carroll HJ. D-lactic acidosis. A review of clinical presentation, biochemical features, and pathophysiologic mechanisms. Medicine. 1998;77:73–82.
  14. Romanski SA, McMahon MM. Metabolic acidosis and thiamine deficiency. Mayo Clin Proc. 1999;74:259–63.
  15. Gomis Muñoz P, Gómez López L, Martínez Costa C, Moreno Villares JM, Pedrón Giner C, Pérez-Portabella Maristany C, et al. Documento de consenso SENPE/SEGHNP/SEFH sobre nutrición parenteral pediátrica. Nutr Hosp. 2007;22:710–9.
- A. Hurtado Mingo <sup>a,b,\*</sup>, M. Madruga Garrido <sup>c</sup>,  
O. Neth <sup>b</sup> e I. Obando <sup>b</sup>

<sup>a</sup> Instituto Hispalense de Pediatría, S.L., Sevilla, España

<sup>b</sup> Unidad de Enfermedades Infecciosas e Inmunopatología, Hospital Infantil Virgen del Rocío, Sevilla, España

<sup>c</sup> Unidad de Neuropediatría, Hospital Infantil Virgen del Rocío, Sevilla, España

\* Autor para correspondencia.

Correo electrónico: amhm2004@hotmail.com

(A. Hurtado Mingo).