

IMÁGENES EN REUMATOLOGÍA

Hallazgos de videoendoscopia digestiva alta (VEDA) en Vasculitis Henoch-Schönlein

Esophagogastroduodenoscopy (EGD) findings in Henoch-Schönlein Vasculitis

Gonzalo André Banchón Macías,¹ Nayelhi Vanessa Mora Ponce,¹
Andrea Katuska Sánchez Gutiérrez,² José Maximiliano Martínez Pérez³

¹Universidad Católica de Santiago de Guayaquil, Guayaquil, Ecuador.

²Universidad de Especialidades Espíritu Santo, Samborondón, Ecuador.

³Hospital de Especialidades Alfredo Paulson Guayaquil, Ecuador.

CORRESPONDENCIA

Gonzalo André Banchón Macías

gonzalo.banchon@gmail.com

<https://orcid.org/0009-0009-5178-809X>



Figura 1. Púrpura palpable difusa en miembros inferiores.



Figura 2. Lesiones purpúricas con superficie erosionada en la segunda porción de duodeno. Fuente: VEDA realizada por el Dr. Francisco Cano.

CASO CLÍNICO

Femenina de 18 años sin antecedentes patológicos relevantes, referida por lesiones purpúricas en miembros inferiores que se extienden a todo el cuerpo, artralgias, dolor abdominal, hematemesis y alza térmica no cuantificada. En el examen físico presentó púrpura palpable generalizada en piel de cara, tórax anterior y posterior, extremidades superiores e inferiores (Figura 1) y púrpura en velo de paladar duro y blando. En la videoendoscopia digestiva alta (VEDA) se evidenció en el fundus, cuerpo gástrico, bulbo, rodilla duodenal superior e inferior, y segunda porción de duodeno lesiones purpúricas con marcada friabilidad al roce y sangrado espontáneo (Figura 2). La biopsia de piel reporta una vasculitis neutrofílica de pequeños vasos (vasculitis leucocitoclástica).

DISCUSIÓN

La púrpura de Henoch-Schönlein, actualmente “Vasculitis IgA”, es una vasculitis sistémica de pequeños vasos mediada por inmunocomplejos.¹ Es la más común en niños, autolimitada, e incluso puede remitir. Histopatológicamente se evidencia como una vasculitis leucocitoclástica clásica en vénulas poscapilares con depósito de IgA.¹ Se caracteriza por presentar púrpura palpable no trombocitopénica (95%-100%), dolor abdominal (35%-85%) y artritis (60%-84%).² Las complicaciones más comunes son la hemorragia gastrointestinal y la glomerulonefritis. Esto ocurre con una incidencia anual de 0.8 a 1.8 por cada 100,000 adultos y se presenta de manera más severa que en niños.¹ Un 37-96% de casos de vasculitis IgA en adultos se presenta con compromiso gastrointestinal.³ El tratamiento consiste principalmente en establecer medidas de soporte y pulsos de metilprednisolona en caso de cuadro clínico severo.⁴

CONFLICTOS DE INTERESES

Los autores no presentan conflictos de interés para esta publicación.

RECONOCIMIENTO / FUENTES DE FINANCIAMIENTO

El presente manuscrito no requirió fuentes de financiamiento.

REFERENCIAS

1. Reamy BV, Servey JT, Williams PM. Henoch-Schönlein Purpura (IgA Vasculitis): Rapid Evidence Review. 2020;102(4). PMID: 32803924
2. Khader Y, Burmeister C, Patel D, Ambati A, Altorok N. Henoch-Schönlein Purpura Presenting as Upper Gastrointestinal Bleed in an Adult Patient. Cureus [Internet]. 14 de marzo de 2021 [citado 14 de julio de 2024]; Disponible en: <https://doi.org/10.7759/cureus.13879>
3. Razzak AN, Vazirnia P, Hishinuma S, Dhariwal MS. Mortal Dangers of Adult-Onset IgA Vasculitis. Cureus [Internet]. 17 de agosto de 2023 [citado 14 de julio de 2024]; Disponible en: <https://doi.org/10.7759/cureus.43624>
4. Sato H, Takase K, Matsui K, Ishitobi T, Onuma H, Kin S, et al. IgA Vasculitis in an Oldest-old Patient Successfully Treated with Glucocorticoid. Intern Med [Internet]. 15 de enero de 2022 [citado 14 de julio de 2024];61(2):213-6. Disponible en: <https://doi.org/10.2169/internalmedicine.7576-21>