

VASCULITIS ALERGICA DE CHURG- STRAUSS

Civit, E.; Videla, C.; Gallo, M.E.; Gava, M; Severino, E..
Servicio de Reumatología Hospital "El Carmen" Mendoza.
Departamento de Medicina Interna. F.C.M. U.N.Cuyo.

El síndrome de Churg-Strauss (SCS) es una enfermedad poco frecuente, que comienza después de los 40 años, sin preferencia por ningún sexo, cuya etiología es desconocida.

Caso Clínico:

Paciente varón de 48 años., consulta por presentar disnea y sibilancias. Tiene antecedentes de sinusitis crónica desde hace 20 años, y asma bronquial hace 10.

Exámen físico: se constatan roncus y sibilancias difusas, con continuos cambios radiológicos de carácter difusos y variables. Presentaba infiltrados pulmonares fluctuantes y leve derrame pleural. En piel de tronco y miembros inferiores se detectaron lesiones purpúricas y nodulares y lívido reticularis. Presentaba hipertensión arterial desde hacia 5 años, medicado con enalapril 20 mg diarios. Se le constató trastornos de la sensibilidad en el territorio del Ciático poplíteo externo, compatible con Mononeuritis múltiple.

No presentó compromiso digestivo, ni renal,

Laboratorio: Leucocitosis con eosinofilia de más del 10%.

ESD: elevada

ANCA-p : (+)

Biopsia de Piel: Histopatología: Vasculitis de pequeños vasos con infiltrados eosinofílicos. Reunidos los Criterios de Clasificación del A.C.R. de 1990, se interpretó como una Vasculitis Alérgica de Churg-Strauss, y se instituyó terapéutica.

Tratamiento: B- Metilprednisona 60 mg./ día, con buena respuesta terapéutica. Dado que no presentó compromiso renal, ni otro impacto más severo, no se utilizaron con este paciente inmunosupresores

Conclusiones: Motivó la presentación de este caso clínico, el hecho de considerar su existencia y diagnóstico diferencial con otras vasculitis renopulmonares, como la Poliangeítis Microscópica (PAM), la Granulomatosis de Wegener .. Es importante tener en cuenta su buen pronóstico, cuando el impacto extra pulmonar es leve.