



Medicina de Familia. SEMERGEN



<https://www.elsevier.es/semergen>

262/143 - SÍNDROME PENFIGOIDE

A. Leibar Loiti^a, J. Ortiz de Salido Menchaca^a, N. Cortina Garmendia^b, B. Alonso Alfayate^c, I. Iribar Fernández^d y A. Martínez Ruiz^e

^aMédico Residente de Medicina Familiar y Comunitaria. Centro de Salud Cotolino II. Hospital de Laredo. Cantabria. ^bMédico Residente de Medicina Familiar y Comunitaria. Centro de Salud Cotolino I. Hospital de Laredo. Cantabria. ^cMédico Residente. Centro de Salud Cotolino. Cantabria. ^dEnfermera. Hospital Universitario Donostia. Guipúzcoa. ^eMédico adjunta. Centro de Salud Cotolino II. Cantabria.

Resumen

Descripción del caso: Varón de 89 años, sin más antecedentes que HTA y síndrome prostático, acude a su centro de salud por presentar un cuadro ampolloso a nivel de pliegues cutáneos, en dedos, palmas de manos, axilas, ingles, glúteo y parte posterior de rodilla, con ampollas amplias y lesiones eritematosas. Asocia prurito de 15 días de evolución no relacionado con ningún tratamiento de reciente comienzo y artralgias. En el CS, se pauta tratamiento con corticoide, antihistamínico y protector gástrico. Tres semanas más tarde acude a urgencias por dolor en escroto debido a ulceración de varias ampollas en la zona.

Exploración y pruebas complementarias: El día que acude a urgencias presenta constantes habituales dentro del rango de la normalidad y buen estado general. A la exploración, las ampollas están en remisión. Analítica: ligera leucocitosis (12.500) con linfopenia (22,9%), resto del hemograma normal. Bioquímica y coagulación normal. Proteinograma normal. Serología: positivo para el VHC.

Juicio clínico: Síndrome penfigoide asociado a hepatitis C.

Diagnóstico diferencial: Pénfigo. Síndrome de Steven-Johnson. Epidermólisis ampollosa. Dermatitis herpetiforme.

Comentario final: El síndrome penfigoide es una enfermedad autoinmune que afecta a la piel y mucosas, dando lugar a formación de vesículas. Dichas vesículas son subepiteliales, tensas, con base eritematosa, pruriginosas y se localizan en zonas de flexión de extremidades, axilas, ingles y región central del abdomen. Es más frecuente en población anciana. Tiene una mortalidad del 30%, debido a la sobreinfección de las ampollas y la mortalidad es aún mayor si se trata de gente anciana. Las causas de este síndrome son varias: fármacos, fototerapia, radioterapia, vacunas e infecciones víricas (VHC), así como en el contexto de un rechazo agudo o crónico a un trasplante.

Bibliografía

1. Fuertes de Vega I, Iranzo-Fernández P, Mascaró-Galy JM. Penfigoide ampolloso: guía de manejo clínico. *Actas Dermosifiliogr*. 2014;105(4):328-46. 1138-3593 / © 2017 Sociedad Española de Médicos de Atención Primaria (SEMERGEN). Publicado por Elsevier España, S.L.U. Todos los derechos reservados.