



Medicina de Familia. SEMERGEN



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

347/347 - AFTAS ORALES EN PACIENTE ADULTO

E. Chaves Rodríguez^a, E. Lozano Loiza^b e Y. Prados Rodríguez^c

^aFacultativo Especialista del Área de Medicina Interna. Hospital Comarcal de la Línea de la Concepción. Cádiz.

^bFEA. Medicina Interna. Hospital Comarcal de La Línea de la Concepción. Cádiz. ^cMédico Residente de 4º año de Medicina Familiar y Comunitaria. Centro de Salud San Roque. Cádiz.

Resumen

Descripción del caso: Se presenta el caso de una paciente de 35 años sin antecedentes patológicos que presenta aftas orales recidivantes sin otra sintomatología asociada.

Exploración y pruebas complementarias: Presenta aftas orales, con el resto de la exploración física normal, sin úlceras genitales. Fenómeno de patergia positivo. La analítica con hemograma, coagulación, bioquímica son normales, serología y autoinmunidad negativa con el HLA B55 positivo.

Orientación diagnóstica: Enfermedad de Behçet.

Diagnóstico diferencial: Enfermedades infecciosas virales o fúngicas, celiacía, enfermedades autoinmunes tipo lupus, Sweet, síndrome de Sjögren... Y enfermedad inflamatoria intestinal.

Comentario final: La enfermedad de Behçet es una enfermedad inflamatoria multisistémica crónica que evoluciona por brotes. Es más común en Asia y en los países de la cuenca mediterránea oriental. En España la prevalencia es de 5 a 10 casos por 100.000 habitantes. Es una enfermedad de difícil diagnóstico por las numerosas y variadas manifestaciones clínicas y porque no se dispone de pruebas de laboratorio patognomónicas.

Bibliografía

1. Yurdakumul S, Hamuryudan V, Yazia H. Behçet syndrome. Curr Opin Rheumatol. 2004;16:16.
2. Eiroa P, Sánchez J, Rosales M, et al. Estudio epidemiológico de la enfermedad de Behçet en el área sanitaria de La Coruña. Rev Esp Reum. 1991;18:285-7.

Palabras clave: Enfermedad de Behçet. Aftas orales recidivantes.