

P-05

OSTEOARTROPATÍA HIPERTRÓFICA: DIAGNÓSTICO DE EXCLUSIÓN EN PACIENTE CON ACROPAQUIAS

E. Moreno Gómez, P. Solís Sánchez, R. Da Cuña Vicente, E. Gallego Matey, C. Calvo Romero, J.M. Herrero Izquierdo.

Hospital Clínico Universitario, Valladolid

Introducción: La osteoartropatía hipertrófica (OAH) es una entidad infrecuente en la edad pediátrica que puede presentarse secundariamente a otras enfermedades y de forma primaria idiopática, también llamada paquidermoperiostosis o síndrome de Touraine-Solente-Golé. Esta última, de herencia autosómica dominante, se presenta en la infancia precoz, preferentemente en varones, con aparición de acropaquias, dehiscencia de suturas, diaforesis, periostitis y panadizos.

Caso Clínico: Presentamos el caso de un varón de 3 años, de etnia asiática, adoptado a los 18 meses, con antecedentes familiares desconocidos y personales de prematuridad y sospecha de hipoxia perinatal. Remitido a nuestro centro por sospecha de fibrosis quística en contexto de acropaquias en manos y pies, diaforesis, hábito malabsortivo y distensión abdominal con somatometría adecuada. Asimismo presentaba infecciones cutáneas de repetición. Entre las pruebas complementarias realizadas destacan una discreta ferropenia, edad ósea acorde a la cronológica. Inmunoglobulinas y poblaciones linfocitarias normales. ANAs, ASCAs, ANCAs, antiLKM negativos. Metahemoglobina y carboxihemoglobina normales. Serologías de enfermedad celiaca, hepatitis y cultivos negativos. Electrolitos en sudor normales. En la serie ósea completa, se evidencian acrosteolisis de falange distal del 5º dedo de ambas manos así como en falanges distales de dedos de los pies. Reacción perióstica laminar en ambos cúbitos y tibia derecha. Dehiscencia de suturas.

Conclusiones: Las acropaquias son un signo guía en pediatría que precisa un diagnóstico basado fundamentalmente en la historia clínica y exploración física. El diagnóstico diferencial requiere descartar patología cardíaca, gastrointestinal, respiratoria, etc. En ausencia de la misma debemos recordar la existencia de una entidad hereditaria como la OAH.