

Seudoaneurisma gigante del ventrículo izquierdo y enfermedad de Behçet

Sr. Editor:

La enfermedad de Behçet es una enfermedad sistémica caracterizada por úlceras orogenitales y uveítis junto con afección de diferentes sistemas: articular, gastrointestinal, cardiovascular y neurológico¹.

Presentamos el caso de un varón de 23 años de edad, norteafricano, sin factores de riesgo cardiovascular, que acudió al servicio de urgencias con dolor torácico de 15 días de evolución. El dolor torácico se acentuaba con la respiración profunda. Asimismo, el paciente refería distermia y escalofríos. En la exploración física destacaban fiebre de 38,5 °C, úlceras orogenitales, soplo pansistólico en la auscultación cardíaca, además de un latido apical desviado hacia la izquierda y arriba. El ECG registró ritmo sinusal con ondas Q en las derivaciones precordiales. Las concentraciones de troponina I (5,5 ng/dl) y proteína C reactiva (15,4 md/dl) eran elevadas, así como la velocidad de sedimentación globular (108 mm/s). La radiografía de tórax demostró una masa paracardiaca izquierda que borraba la silueta cardíaca. La ecocardiografía transtorácica mostró un pseudoaneurisma de grandes dimensiones (59 × 86 mm) en la pared anterolateral del ventrículo izquierdo con un cuello estrecho (2,5 × 3 mm) (fig. 1). La ecocardiografía con contraste demostró que había flujo entre el ventrículo izquierdo y el pseudoaneurisma (fig. 2) y descartó la presencia de trombos en su interior. El resto del estudio fue normal. La coronariografía mostró arterias epicárdicas de normal calibre y solamente se describió la oclusión de una segunda diagonal, rama de la arteria descendente anterior.

El paciente fue operado con resección del pseudoaneurisma, y el postoperatorio transcurrió sin complicaciones. El estudio anatomopatológico demostró abundante tejido fibroso con áreas de inflamación aguda y crónica, con predominio de neutrófilos y áreas de trombosis.

Asimismo, para el estudio del síndrome febril se realizó una tomografía computarizada toracoabdominal que puso de manifiesto la trombosis de la vena porta. Los cultivos de sangre, orina y heces y de la pieza quirúrgica fueron negativos.

La coexistencia de úlceras orogenitales y la extensa afección cardiovascular, junto con las elevadas concentraciones de reactantes de fase aguda, permitieron el diagnóstico de enfermedad de Behçet.

La enfermedad de Behçet es una vasculitis que afecta a la piel, las mucosas, las articulaciones y los sistemas cardiovascular, neurológico y gastrointestinal². Particularmente, la afección cardiovascular se ha des-

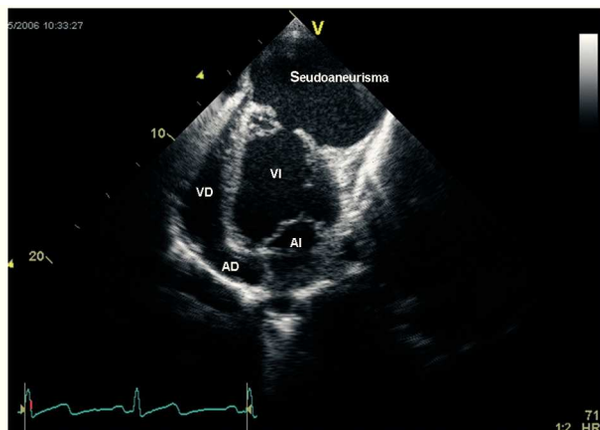


Fig. 1. Ecocardiografía transtorácica, plano apical de cuatro cámaras. En la imagen se aprecia un gran pseudoaneurisma localizado en la pared anterolateral del ventrículo izquierdo. AD: aurícula derecha; AI: aurícula izquierda; VD: ventrículo derecho; VI: ventrículo izquierdo.

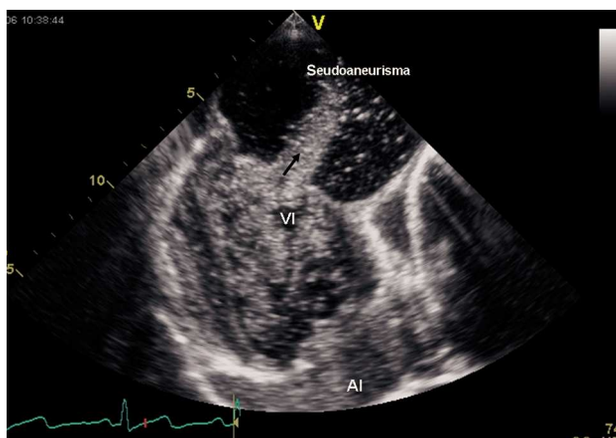


Fig. 2. Ecocardiografía con contraste. La administración de contraste demuestra la estrecha comunicación entre la cavidad ventricular y el saco aneurismático con flujo entre las dos cavidades (flecha). AI: aurícula izquierda; VI: ventrículo izquierdo.

crita en un 7-46% de los pacientes². Suele afectar a pacientes jóvenes e incluye la enfermedad coronaria², la enfermedad valvular³, las miocarditis y pericarditis² y la formación de trombos intracavitarios². Los pseudoa-

neurismas ventriculares en la enfermedad de Behçet son excepcionales^{4,5} y suelen aparecer con más frecuencia después de un infarto agudo de miocardio. En este caso, la coronariografía demostró una oclusión total de una rama diagonal de la arteria descendente anterior. La localización anterolateral del pseudoaneurisma podría estar en relación con la trombosis de dicha arteria coronaria y el infarto resultante de la pared anterolateral ventricular. A diferencia de otras series descritas, en nuestro caso no se encontraron lesiones aneurismáticas en las arterias coronarias epicárdicas⁶. Sin embargo, se halló afección vascular periférica con trombosis de la vena porta. La trombosis de grandes venas, particularmente de las venas cava inferior y superior, así como de las venas hepáticas, ha sido descrita también, con una frecuencia que alcanza el 22%¹.

Victoria Delgado, Marta Sitges, Bàrbara Vidal y Carles Paré

Servicio de Cardiología. Instituto Clínico del Tórax.
Hospital Clínic. Institut d'Investigacions Biomèdiques
August Pi i Sunyer. Universidad de Barcelona.
Barcelona. España.

BIBLIOGRAFÍA

1. Atzeni F, Sarzi-Puttini P, Doria A, Boiardi L, Pipitone N, Salvarani C. Behçet's disease and cardiovascular involvement. *Lupus*. 2005;14:723-6.
2. O'Duffy JD. Vasculitis in Behçet's disease. *Rheum Dis Clin North Am*. 1990;16:423-31.
3. Ozkan M, Emel O, Ozdemir M, Yurdakul S, Kocak H, Ozdogan H, et al. M-mode, 2-D and Doppler echocardiographic study in 65 patients with Behçet's syndrome. *Eur Heart J*. 1992;13:638-41.
4. Han K, Siegel R, Pantuck AJ, Gazi MA, Burno DK, Weiss RE. Behçet's syndrome with left ventricular aneurysm and ruptured renal artery pseudoaneurysm. *Urology*. 1999;54:162.
5. Marashi SM, Eghtesadi-Araghi P, Mandegar MH. A large left ventricular pseudoaneurysm in Behçet's disease: a case report. *BMC Surg*. 2005;5:13.
6. López-Gómez D, Shaw E, Alio J, Cequier A, Castells E, Esplugas E. Obstrucción del tracto de salida del ventrículo derecho por un pseudoaneurisma gigante de la arteria coronaria descendente anterior en un paciente con enfermedad de Behçet. *Rev Esp Cardiol*. 2000;53:297-9.