



<https://www.revclinesp.es>

IF-089 - SÍNDROME DE COGAN. REVISIÓN SISTEMÁTICA

I. Sánchez Berná, I. Robles Barrena, I. Perales Fraile, A. Muñana Fuentes, C. Santiago Díaz, V. Sendin Martín, D. Trujillo Luque y R. Barba Martín

Medicina Interna. Hospital Universitario Rey Juan Carlos. Móstoles (Madrid).

Resumen

Objetivos: Análisis de los pacientes diagnosticados de síndrome de Cogan en el Hospital Universitario Rey Juan Carlos.

Material y métodos: Estudio descriptivo retrospectivo de los pacientes diagnosticados de síndrome de Cogan en el Hospital Universitario Rey Juan Carlos (Móstoles, Madrid) desde 2012, y en seguimiento por la Unidad de Autoinmunes.

Resultados: En el periodo analizado se diagnosticaron en el Hospital un total de 3 pacientes, con las características recogidas en la tabla.

Síndrome de Cogan. Revisión de casos

	Paciente 1	Paciente 2	Paciente 3
Edad	71 años	54 años	49 años
Clínica	Escleritis OI NOIA OD Hipoacusia neurosensorial Vértigo periférico	Hipoacusia y acúfenos OD Conjuntivitis	Hipoacusia neurosensorial Queratitis intersticial recidivante Aortitis
Tiempo de evolución	4 años	2 años	5 años

			PNP mixta
			Cofosis bilateral
Complicaciones	Parálisis laríngea	Vértigo periférico	Amaurosis bilateral
	Neuralgia trigeminal		Doble lesión aórtica grave
			Cardiopatía isquémica
Tratamiento	Prednisona	Prednisona	Prednisona
	Metotrexato	Metotrexato	Azatioprina

Discusión: El síndrome de Cogan es una enfermedad inflamatoria crónica clasificada entre las vasculitis de vaso de tamaño variable. Se trata de una entidad muy infrecuente, que afecta de forma predominante a los territorios ocular, vestibular y auditivo. Suele afectar a adultos jóvenes de 20-30 años, con cierto predominio en raza caucásica. Las manifestaciones más típicas son la ocular (50%), en forma de queratitis intersticial no luética, pudiendo haber también afectación inflamatoria a otro nivel ocular (conjuntivitis, escleritis...); y la afectación audiovestibular (30%), muy similar al Menière (acufenos y vértigo, con pérdida progresiva de audición); pudiendo asociar sintomatología general (astenia, fiebre, pérdida de peso, adenopatías) y, con menos frecuencia, afectación sistémica (fundamentalmente aortitis (10%)). El diagnóstico se basa en la sospecha clínica y la confirmación de etiología vasculítica de los hallazgos, no existiendo ningún marcador analítico diagnóstico. El tratamiento de los casos audiovestibulares y oculares suele ser tópico, asociando esteroides sistémicos en casos más graves o con mala respuesta. En pacientes con evolución hiperaguda o con afectación de órganos vitales se emplean bolos de esteroides, asociados a algún inmunosupresor clásico o agentes biológicos.

Conclusiones: Resulta esencial un diagnóstico precoz del síndrome de Cogan para iniciar de forma temprana un tratamiento inmunosupresor dirigido, de cara a disminuir el riesgo de morbilidad y secuelas locales o sistémicas por lesión establecida.