



Revista Clínica Española



<https://www.revclinesp.es>

ER-021 - TELANGIECTASIA HEMORRÁGICA HEREDITARIA (HHT) CON AFECTACIÓN HEPÁTICA: HALLAZGOS RADIOLÓGICOS

A. Ojeda Sosa¹, Z. Santos Moyano², N. Moya Notario¹, L. Suárez Hormiga¹, E. Verdugo Espinosa¹, F. Romero Santana¹, D. García González¹, R. Apolinario Hidalgo¹

¹Servicio de Medicina Interna. Complejo Hospitalario Universitario Insular Materno-Infantil. Las Palmas de Gran Canaria.
²Servicio de Medicina Interna. Hospital San Juan de la Cruz. Úbeda (Jaén).

Resumen

Objetivos: El objetivo de este estudio es describir la prevalencia de la afectación hepática y características de los hallazgos radiológicos encontrados, en los pacientes con diagnóstico de HHT, en seguimiento en la Consulta de Enfermedades Minoritarias.

Métodos: Estudio retrospectivo, donde se revisaron 96 pacientes con diagnóstico de HHT, analizándose finalmente un total de 73 pacientes a los que se les había realizado pruebas radiológicas hepáticas, en seguimiento en Consultas de Enfermedades Minoritarias, durante el periodo comprendido entre octubre/2012 y junio/2015 (SPSS versión 19.0). Se analizó los resultados radiológicos obtenidos en angioTAC hepático o ecografía-Doppler abdominal, y se revisó las características y prevalencia de las malformaciones arteriovenosas hepáticas (MAVH) encontradas.

Resultados: Se analizaron 73 pacientes con diagnóstico de HHT, a los que se le realizó, para el despistaje de MAVH: angio-TAC Abdomen a 60 pacientes (82,1%), siendo normal en 33 pacientes (55%) y describiéndose la presencia de MAVH en 27 pacientes (45%). Ecografía-Doppler hepático a 13 pacientes (17,9%), siendo normal en 10 pacientes (76,9%) y patológica, con presencia de MAVH, en 3 pacientes (23,1%). En total, 30 de los 73 pacientes (41%) estudiados con HHT presentan MAVH, siendo las telangiectasias milimétricas múltiples el tipo de MAVH más frecuente (70%).

Hallazgos radiológicos- MAVH		
Telangiectasias mm, múltiples	70%	21 pacientes
Dilatación art. hepática y telangiectasias mm	20%	6 pacientes
Shunt arterio-portal	6,7%	2 pacientes
Shunt porto-venoso	3,3%	1 paciente

Discusión: La telangiectasia hemorrágica hereditaria es una enfermedad rara, hereditaria (autosómica dominante), con una prevalencia a nivel mundial de 1/10.000 habitantes. Se caracteriza por la presencia de epistaxis, lesiones telangiectásicas en piel-mucosas y la presencia de malformaciones arteriovenosas en órganos internos como es el hígado. La prevalencia de la afectación hepática en pacientes con HHT oscila entre un 8 a un 70%, según diversos estudios publicados. En nuestra serie de pacientes, el 41% de los pacientes estudiados con angioTAC abdominal o ecografía doppler hepático presentaban MAVH.

Conclusiones: En el estudio inicial de screening de los pacientes afectados de HHT, es necesario la realización de alguna prueba de imagen a nivel hepático, angio-TAC hepático o ecografía-Doppler hepático, para el despistaje de MAVH, ya que es un órgano que se ve afectado con gran frecuencia, llegando a alcanzar en algunas revisiones una prevalencia de afectación de hasta el 70%.