



SÍNDROME RENDU OSLER WEBER, PRESENTACIÓN .

MALDONADO, Alejandra | Bolívar, Karen. | GAVILANES, Angel C. | GONZÁLEZ, Arianne D. | MERCADO, Libia
Residentes Diagnóstico por imágenes - SANATORIO COLEGIALES - ABALO, Florencia- Médica especialista.

CASO CLÍNICO

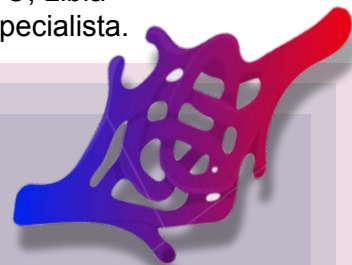


Femenina, 67 años con antecedentes personales de telangiectasia hemorrágica hereditaria con episodios a repetición de hemorragia de vías digestivas, requiriendo múltiples transfusiones de concentrado de glóbulos rojos (CGR).

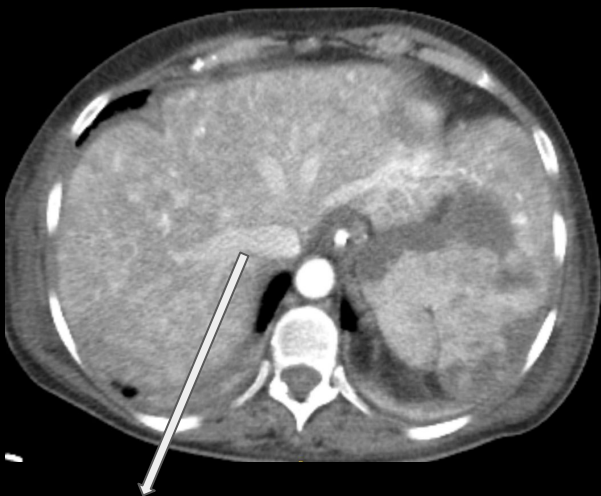
Fue llevada al servicio de urgencias por presentar vómitos en “borras de café”.

Laboratorios de ingreso: Hemoglobina de 5 gr/dl, por lo que se realizó transfusión de CGR y posteriormente VEDA.

Videoendoscopia con sangrado activo en curvatura mayor del estómago, la cual no pudo ser controlada por lo que se realiza angiografía y embolización de vasos cortos colaterales de la arteria esplénica.



HALLAZGOS IMAGENOLÓGICOS



Aumento calibre
venas suprahepáticas

Telangiectasias en
parénquima hepático



Signos de isquemia
parénquima esplénico.

RENDU-OSLER-WEBER o TELANGIECTASIA HEREDITARIA

Patología autosómica dominante



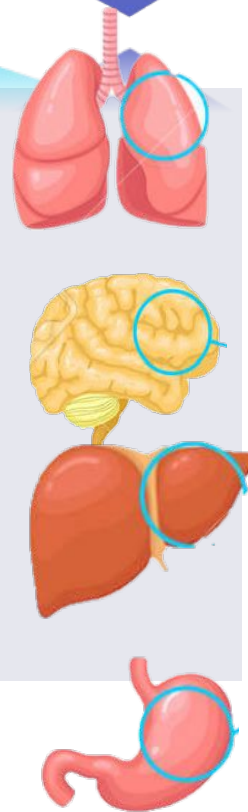
Lesión más frecuente:
Telangiectasias



Presenta alteraciones vasculares
con tendencia a la hemorragia.

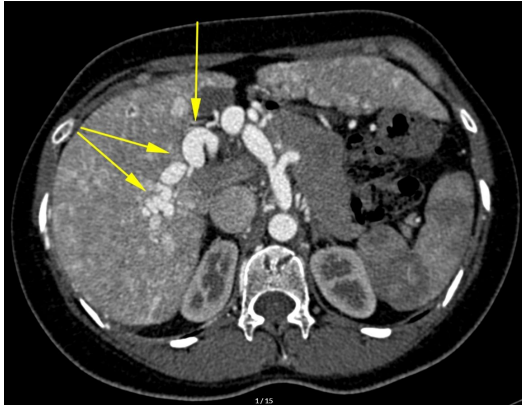


También podemos encontrar angiomas, aneurismas y malformaciones arteriovenosas, que afectan piel y mucosas, pero pueden afectar potencialmente a cualquier órgano, especialmente el pulmón, el cerebro, el hígado y el tubo digestivo.

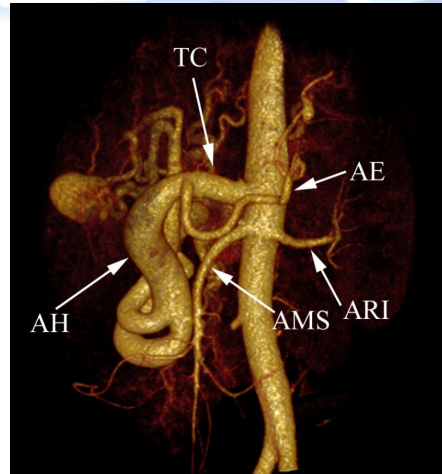


Los criterios de diagnósticos de Curacao, se basan en la presencia de 2 o más de estas lesiones.

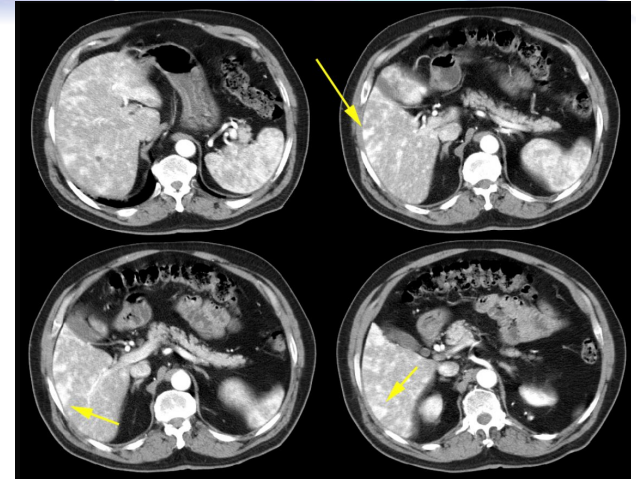
Los hallazgos tomográficos de este síndrome incluyen:



Arteria hepática dilatada y tortuosa
de forma aislada o asociada a
dilataciones de ramas intrahepáticas



Telangiectasias, Masas vasculares confluentes, shunts, Aumento de
diámetro de las venas suprahepáticas en caso de shunts arteriovenosos
sistémicos, Alteraciones en la perfusión hepática.



BIBLIOGRAFÍA:

1. Sara García Quesada, Álvaro Lozano Rodríguez, Maria Del Carmen González Domínguez. Enfermedad de Rendu Osler Weber aproximación diagnóstica mediante TC y RM. SERAM.
2. Marcelo M. Serra. Telangiectasia hemorrágica hereditaria (Síndrome de Rendu-Osler-Weber). Revista del Hospital Italiano de Buenos Aires. B.Aires 2014; 34(2): 41-50.

AUTOR RESPONSABLE:

María Alejandra Maldonado Hernández
Correo: dramaleja1@hotmail.com

Sin conflictos de interés

