

FASCITIS EOSINOFÍLICA - REPORTE DE UN CASO.

Autores:

Ferrer Navazio, Camila

Cedola, Jorge

Gonzalez Horcada, Candelaria

Fiore, Bruno

Di Lorenzo, Franco

Rodriguez Bezek Claudia Belén

Presentación del caso

- Femenina 40 años.
- Clínica: Parestesias de los cuatro miembros de cuatro meses de evolución.
- Exámen físico: Movilidad superficial de la piel de antebrazos y piernas, respetando manos y pies.
- Estudios previos: Laboratorio. Datos positivos: ANA 1/40 y ERS 60mm/hr, eosinofilia.

Hallazgos imagenológicos

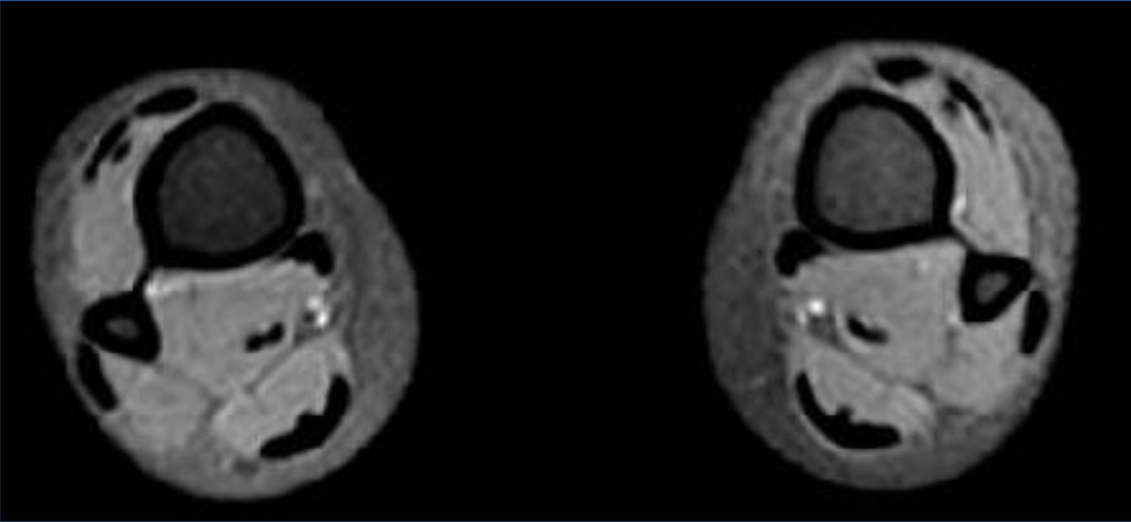


Fig. 1

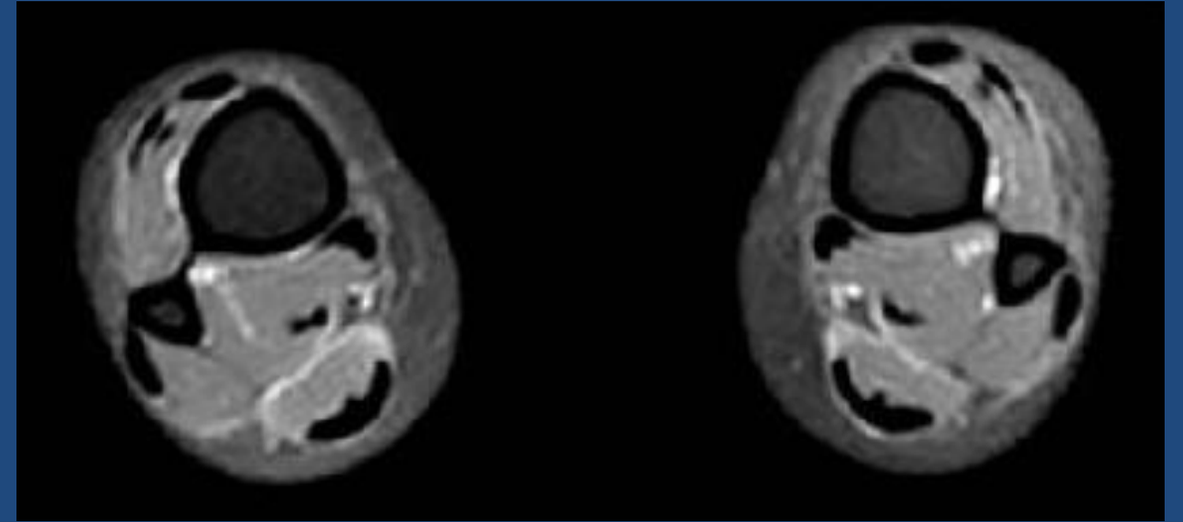


Fig. 2

Fig. 1: Cortes axiales de ambas piernas, en secuencia T1 con supresión grasa, sin alteraciones; Fig. 2: Realce con el contraste intravenoso de las fascias de los músculos explorados.

Discusión

- La fascitis eosinofílica, o Síndrome de Shulman, es un trastorno del tejido conectivo.
- Es la inflamación dolorosa y fibrosis de la fascia perimuscular y tejidos adyacentes.
- Cualquier edad. Predilección sexo femenino.
- Afecta a las extremidades de manera simétrica.
- Buena respuesta a corticosteroides.

Conclusión

- Es interesante conocer esta patología, ya que se puede llegar al diagnóstico de certeza con la RM, y a un eventual tratamiento oportuno, sin necesidad de hacer la biopsia, evitando posibles secuelas.

Bibliografía

- Fascitis eosinofílica. Revista Española de Casos Clínicos en Medicina Interna (RECCMI). <https://www.reccmi.com/RECCMI/article/view/935/573>
- Pinal-Fernandez I, Selva-O' Callaghan A, Grau JM. Diagnosis and classification of eosinophilic fasciitis. *Autoimmun Rev.* 2014; 13(4–5): 379–382. doi: <https://doi.org/10.1016/j.autrev.2014.01.019>
- Lebeaux D, Sène D. Eosinophilic fasciitis (Shulman disease). *Best Pract Res Clin Rheumatol.* 2012; 26(4): 449-458. doi: <https://doi.org/10.1016/j.berh.2012.08.001>