

Enfermedad de Beçhet: a propósito de un caso

García Cegarra, P.M; Urbano Reyes, M.I; Bueno González, M.M; Vázquez Campá, R; Martínez Martínez, A; Gómez Leal, P.
Servicio de Obstetricia y Ginecología de Hospital General Universitario Santa Lucía

INTRODUCCIÓN

La enfermedad de Behçet se describe como una vasculitis de causa desconocida y afectación sistémica.

Se define como un síndrome de baja incidencia, suele aparecer entre los 20 y 40 años en personas con cierta predisposición genética a las que se suma un desencadenante, como infecciones o alteraciones del sistema inmune. Con curso crónico, alternando periodos de crisis con periodos de remisión, siendo su clínica: úlceras orales de repetición más: úlceras genitales de repetición, lesiones oftálmicas (uveítis), lesiones cutáneas (eritema nodoso) y test de Patergia positivo.

De la afectación vulvar es donde radica su interés, ya que tiende a confundirse con muchas otras patologías vulvares.

DESCRIPCIÓN DE CASO

Presentamos un caso clínico de una paciente de 23 años sin antecedentes médicos ni quirúrgicos de interés, que tras proceso faringoamigdalítico presenta úlceras genitales, muy dolorosas, motivo por el cual consulta.

En la primera exploración se observan tres lesiones ulceradas en labios menores, dolorosas a la palpación, siendo diagnosticada de probable úlcera de Lipchutz, sin mejoría tras tratamiento analgésico, consultando en varias ocasiones.

Se solicita serología para VEB, VHS, VVZ, CMV, siendo inmune a todos.

En una de las ocasiones que consulta presenta además úlceras orales en mucosa yugal, dolorosas y episodios de mareos, sospechosos de neuronitis vestibular.

En Consultas Externas de Colposcopia y Patología de Tracto Genital inferior se realiza biopsia de las lesiones, informada como intensa dermatitis crónica intersticial, perivascular y perianexial, ulceración en su epitelio y vasculitis linfocitaria de vasos de pequeño y mediano calibre, compatible con Enfermedad de Behçet.

En la actualidad, esta siendo estudiada en Medicina Interna y en tratamiento con Glucocorticoides (Clobetasol), en periodo de remisión y en seguimiento ante brotes.

CONCLUSIONES

A pesar de considerarse una patología sistémica, la enfermedad de Behçet puede producir gran afectación a nivel genital, con úlceras que pueden simular otras patologías más frecuentes, y con las que se pueden confundir. Por ello, fundamental basarse en la Anatomía Patológica para llegar al diagnóstico de certeza.



Fig. 1. Úlceras vulvares en genitales externos.

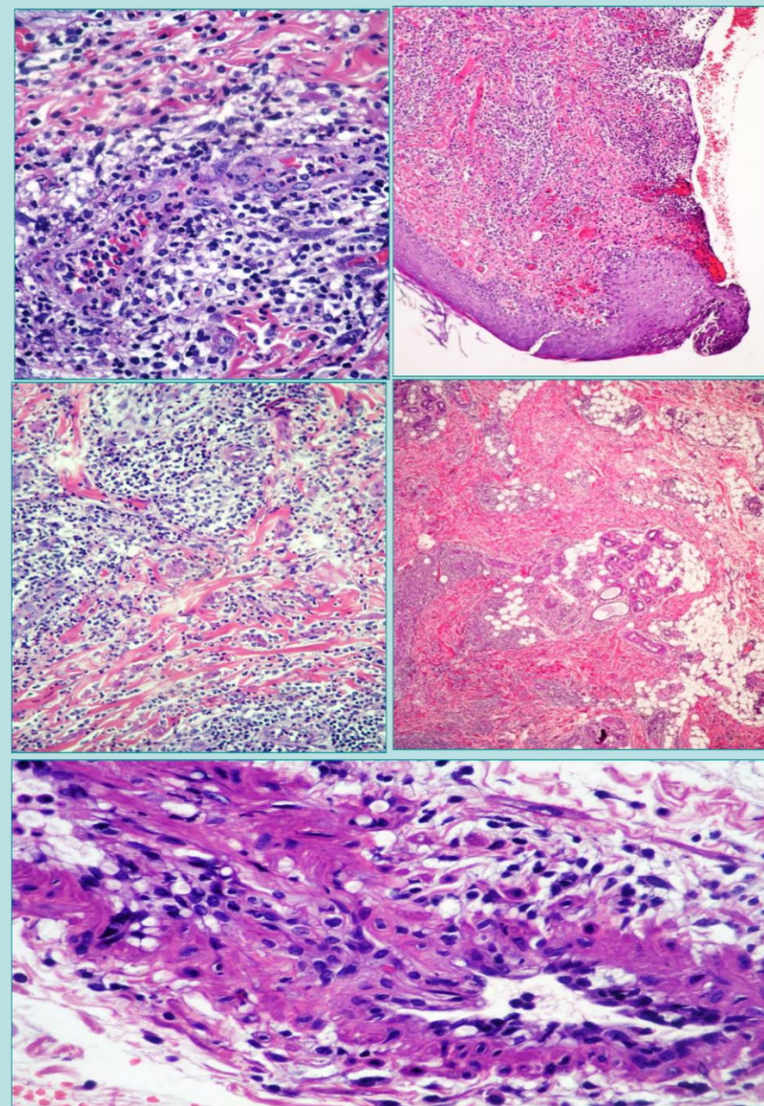


Fig. 2. Imágenes correspondientes a la anatomía patológica de la biopsia de las lesiones.