



## ■ REPORTE DE CASO

<https://doi.org/10.18004/rvspmi/2312-3893/2025.e12142509>

# Granulomatosis con poliangeítis: presentación atípica de una enfermedad vasculítica compleja

## Granulomatosis with polyangiitis: an atypical presentation of a complex vasculitic disease

Jorge Andrés Hernández Navas <sup>1</sup> , Juan Sebastián Therán León <sup>1</sup> ,  
Luis Andrés Dulcey Sarmiento <sup>2</sup> , Jaime Alberto Gómez Ayala <sup>3</sup> ,  
Wiston Alberto Rodríguez <sup>5</sup> , Valentina Ochoa Castellanos <sup>1</sup> 

<sup>1</sup> Universidad de Santander, Facultad de medicina. Bucaramanga, Colombia.


<sup>2</sup> Universidad de Mérida, Facultad de medicina. Mérida, Venezuela.

<sup>3</sup> Universidad Industrial de Santander, Facultad de medicina. Bucaramanga, Colombia.

<sup>4</sup> Universidad Autónoma de Bucaramanga, Facultad de medicina. Bucaramanga, Colombia.

**Editor responsable:** Raúl Real Delor. Universidad Nacional de Asunción, Paraguay. 

### Revisores:

Margarita Duarte Mussi. Universidad Nacional de Asunción, Facultad de Ciencias Médicas. Asunción, Paraguay. 

**Cómo citar este artículo:** Hernández Navas JA , Therán León JS , Dulcey Sarmiento LA, Gómez Ayala JA , Rodríguez WA, Ochoa Castellanos V. Granulomatosis con poliangeítis: presentación atípica de una enfermedad vasculítica compleja. Rev. virtual Soc. Parag. Med. Int. 2025; 12 (1): e12142509

## RESUMEN

La granulomatosis con poliangeítis (GPA) es una vasculitis sistémica que afecta principalmente los vasos pequeños y medianos, con manifestaciones clínicas que incluyen la afectación pulmonar. Los pulmones son uno de los órganos más comprometidos y las lesiones típicas incluyen nódulos cavitarios, infiltrados y hemorragia alveolar. El diagnóstico temprano y el manejo adecuado son esenciales para evitar complicaciones graves.

Se presenta caso de paciente femenina de 51 años, con antecedentes de artritis reumatoide, fibromialgia, síndrome de Sjögren, hipertensión arterial y tuberculosis

**Artículo recibido:** 8 octubre 2024

**Artículo aceptado:** 2 abril 2025

### Autor correspondiente:

Jorge Andrés Hernández Navas

Correo electrónico:

jorgeandreshernandez2017@gmail.com

Dictamen del artículo:

[https://revistaspmi.org.py/dictamenes/71\\_dictamen.pdf](https://revistaspmi.org.py/dictamenes/71_dictamen.pdf)

 Este es un artículo publicado en acceso abierto bajo una Licencia Creative Commons CC-BY 4.0

latente. Presentó cefalea, poliuria, astenia y síntomas neuropsiquiátricos. Se identificó un adenoma hipofisiario mediante resonancia magnética y una lesión pulmonar cavitada, posiblemente por sobreinfección fúngica o secuela de tuberculosis. El perfil hormonal mostró hipotiroidismo e insuficiencia suprarrenal. El resultado de los anticuerpos citoplasmáticos antineutrófilos (ANCA-c) fue de 1:320. Recibió tratamiento con hidrocortisona, levotiroxina, desmopresina y ciclofosfamida. La paciente mostró mejoría significativa, y se planificó seguimiento ambulatorio con endocrinología y reumatología para ajustes terapéuticos y control de comorbilidades.

**Palabras claves:** vasculitis, vasculitis asociada a anticuerpos citoplasmáticos antineutrófilos, granulomatosis con poliangeitis

## **ABSTRACT**

Granulomatosis with polyangiitis (GPA) is a systemic vasculitis that mainly affects small and medium-sized vessels, with clinical manifestations including pulmonary involvement. The lungs are one of the most involved organs, and typical lesions include cavitary nodules, infiltrates, and alveolar hemorrhage. Early diagnosis and proper management are essential to avoid serious complications.

We present the case of a 51-year-old female patient with a history of rheumatoid arthritis, fibromyalgia, Sjögren's syndrome, arterial hypertension, and latent tuberculosis. She presented with headache, polyuria, asthenia, and neuropsychiatric symptoms. A pituitary adenoma was identified by MRI and a cavitated lung lesion, possibly due to fungal superinfection or sequelae of tuberculosis. Hormonal profile showed hypothyroidism and adrenal insufficiency. The antineutrophil cyto-

plasmic antibodies (c-ANCA) result was 1:320. She received treatment with hydrocortisone, levothyroxine, desmopressin, and cyclophosphamide. The patient showed significant improvement, and outpatient follow-up with endocrinology and rheumatology was planned for therapeutic adjustments and control of comorbidities.

**Keywords:** vasculitis, antineutrophil cytoplasmic antibody-associated vasculitis, granulomatosis with polyangiitis

## **INTRODUCCIÓN**

La granulomatosis con poliangeitis (GPA), previamente conocida como granulomatosis de Wegener, es una vasculitis sistémica necrotizante caracterizada por la inflamación de los vasos sanguíneos de pequeño y mediano calibre, particularmente en el tracto respiratorio y los riñones. Se clasifica dentro del espectro de las vasculitis ANCA (anticuerpos anticitoplasma de neutrófilos), siendo los ANCA-c (dirigidos contra la proteinasa-3) un marcador serológico clave para el diagnóstico. La incidencia global varía, afectando aproximadamente 5 de cada 10 personas por millón al año, con una mayor prevalencia en personas de origen caucásico y una distribución equitativa entre sexos<sup>(1)</sup>.

En cuanto a la clínica, la GPA se presenta clásicamente con síntomas del tracto respiratorio superior e inferior, incluyendo sinusitis crónica, rinorrea, úlceras nasales, hemoptisis y disnea. A nivel renal, puede causar glomerulonefritis rápidamente progresiva. Otras manifestaciones incluyen artralgias, erupciones cutáneas, neuropatía periférica y síntomas sistémicos como fiebre y pérdida de peso<sup>(2)</sup>.

El diagnóstico se basa en la combinación de datos clínicos, serología positiva para

ANCA-c, estudios de imagen como tomografía computarizada que pueden mostrar cavitaciones pulmonares, y biopsia del tejido afectado donde se evidencian granulomas y vasculitis necrotizante <sup>(3,4,5)</sup>.

El manejo de la GPA incluye terapia inmunosupresora de primera línea con corticoides y ciclofosfamida o rituximab. El objetivo es la inducción de remisión y control a largo plazo para prevenir recaídas. La fisiopatología involucra una respuesta inmune desregulada con activación aberrante de neutrófilos mediada por ANCA, lo que causa daño vascular y formación de granulomas, lo que explica la asociación entre la inflamación granulomatosa y vasculitis necrotizante en esta enfermedad.

### **PRESENTACIÓN DEL CASO**

Paciente femenina de 51 años, con antecedentes de artritis reumatoide, fibromialgia, síndrome de Sjögren, hipertensión arterial, dislipidemia y tuberculosis latente a los 50 años. Consultó por clínica de 6 meses de evolución caracterizada por cefalea opresiva, astenia, polidipsia y somnolencia. La cefalea se caracterizaba por ser holocraneana, de intensidad 7/10 según escala análoga del dolor, sin exacerbaciones nocturnas. Además, presentó poliuria y síntomas neuropsiquiátricos como hiprosexia y tristeza. Al ingreso presentó los siguientes valores de signos vitales: frecuencia cardiaca de 115/min, presión arterial 110/75 mmHg, frecuencia respiratoria de 28/min, saturación de oxígeno de 98%, neurológicamente hipopreséxica, bradipsiquia, fuerza conservada en extremidades y sin otros hallazgos en el examen físico. El cuadro clínico sugirió posible insuficiencia hipofisaria o síndrome endócrino, considerando los síntomas de poliuria, astenia, cefalea persistente y trastornos neuropsiquiátricos. Por lo tanto, se planteó la necesidad de descartar una lesión hipofisaria o proceso ocupante intra-

craneano mediante estudios de imagen.

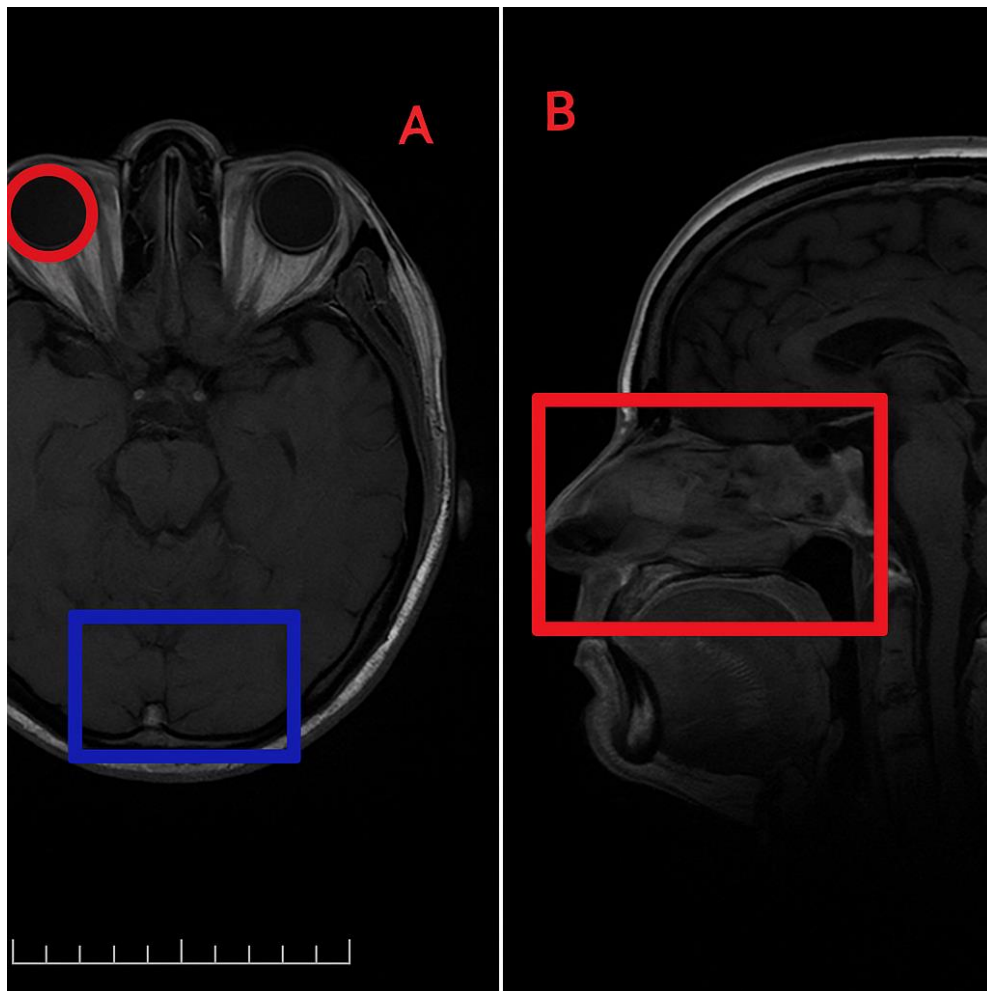
Se le realizó tomografía de cráneo con evidencia de lesión ocupante de espacio supraselar sugestiva de adenoma hipofisario. La resonancia magnética cerebral confirmó el adenoma hipofisario. A su vez, se realiza tomografía axial computarizada de tórax en el cual se observa lesión cavitada con engrosamiento marcado de sus paredes localizadas hacia el segmento apical del lóbulo inferior derecho que mide 4 cm de diámetro probablemente por una sobreinfección por hongos. Hay tractos de fibrosis alrededor o banda de atelectasias hacia el segmento apical del lóbulo inferior derecho. La otra posibilidad es de que se trate de secuelas de una enfermedad granulomatosa por tuberculosis teniendo en cuenta los antecedentes de la paciente. En mediastino, se observa una adenomegalia en región infracarinal que mide 3 cm de diámetro transversal, y una pequeña cantidad de derrame pleural izquierdo.

El perfil hormonal arrojó TSH 0,03 uUI/ml, T4 libre 0,478 ng/dL, cortisol 0,54 ug/dL, prolactina 4,02 ng/dL, función renal con creatinina 2,2 mg/dL, BUN 442 mg/dL, sodio 155 mmol/L. Ante la sospecha de insuficiencia hipofisaria o síndrome endócrino se le realizó intervención terapéutica con hidrocortisona (50 mg intravenosa cada 8 horas), levotiroxina 112 mcg/día, desmopresina 10 mg intranasal, ciclofosfamida 1 gramo intravenoso cada 4 semanas. Se realizó la prueba serológica para anticuerpos anticitoplasma de neutrófilos (ANCA), la cual resultó positiva con un título de 1:320. Según los valores de referencia, se considera positivo cualquier título superior a 1:20, lo que sugiere una alta concentración de estos anticuerpos en el suero del paciente y puede ser indicativo de actividad de enfermedades autoinmunes, como GPA y otras vasculitis.

En la resonancia magnética de cerebro se observa engrosamiento del tallo hipofisiario el cual mide 7,5 mm con hiperintensidad hipotalámica en las secuencias de T2 y un aumento de tamaño con pérdida de la diferenciación de la adenohipófisis y neurohipófisis que presenta una altura aproximada de 17 mm con áreas hipocaptantes en su interior (figura 1A). A su vez, se observa aumento del tamaño de la hipófisis con engrosamiento hipofisiario hipercaptante e hiperintenso del hipotálamo con relación a proceso tumoral y/o inflamatorio (figura 1A). Existen cambios inflamatorios a nivel de los senos maxilares,

celdillas etmoidales, seno esfenoidal y celdillas mastoideas bilateralmente, con nivel hidroaéreo a nivel del seno esfenoidal (figura 1B).

Tras la instauración del tratamiento, la paciente mostró mejoría clínica significativa. Los síntomas de cefalea, poliuria y astenia disminuyeron con el manejo endocrino y el manejo inmunosupresor. Se planificó seguimiento ambulatorio con endocrinología y reumatología para el ajuste de la dosis hormonal y control de comorbilidades.



**Figura 1.** A) Resonancia magnética de cerebro mostrando, con indicador rojo circular, hiperintensidad hipotalámica en secuencias T2 con aumento de tamaño y pérdida de diferenciación de la adenohipófisis y neurohipófisis. El indicador azul indica áreas de senos paranasales con cambios inflamatorios. B) cambios inflamatorios a nivel de los senos maxilares, celdillas etmoidales, seno esfenoidal y celdillas mastoideas bilateralmente (indicador rojo rectangular).

## **DISCUSIÓN**

Este caso clínico de una paciente de 51 años con panhipopituitarismo secundario a un adenoma hipofisario representa un modelo paradigmático de disfunción endócrina compleja secundaria a una masa hipofisaria. La paciente presentó manifestaciones de insuficiencia en varios ejes hormonales, incluyendo hipotiroidismo central, insuficiencia suprarrenal y diabetes insípida central. Estos hallazgos destacan la importancia de un abordaje clínico integral que permita la detección temprana y el manejo adecuado de patologías hipofisarias (6).

Los adenomas hipofisarios, dependiendo de su naturaleza funcionante o no funcionante, pueden alterar la secreción hormonal tanto por hiperproducción como por efecto compresivo sobre la glándula hipofisaria. En este caso, la presencia de un adenoma no funcionante generó panhipopituitarismo por efecto de masa, interrumpiendo la regulación normal de los ejes hipotalámico-hipofisarios (7).

El diagnóstico inicial se basó en la presentación clínica de cefalea, astenia, polidipsia y poliuria, síntomas cardinales que orientaron la sospecha de un compromiso hipofisario. La confirmación diagnóstica se logró mediante resonancia magnética, la cual evidenció una lesión supraselar compatible con adenoma hipofisario. Este hallazgo, junto con las alteraciones hormonales observadas, permitió establecer el diagnóstico definitivo de panhipopituitarismo. La combinación de estudios de imagen y pruebas de función hormonal es esencial para una caracterización precisa de estas patologías (8).

El panhipopituitarismo implica una insuficiencia de múltiples hormonas tróficas hipofisarias, con impacto sistémico significativo. En este caso, la paciente presentó insuficiencia en los ejes tiroideo, adrenal y gonadal, lo que la predisponía a

crisis adrenal, hipotensión severa y trastornos metabólicos de no mediar un tratamiento oportuno. La aparición concomitante de diabetes insípida central, manifestada por poliuria y polidipsia, se correlacionó con la deficiencia de hormona antidiurética secundaria a la afección hipofisaria, requiriendo manejo con desmopresina para estabilizar el balance hidroelectrolítico (8).

Dado el contexto clínico de la paciente, es fundamental considerar diagnósticos diferenciales que incluyan enfermedades autoinmunes sistémicas como la artritis reumatoide (AR) y el síndrome de Sjögren. Ambas patologías pueden presentar manifestaciones extraarticulares que incluyen afecciones glandulares y endócrinas, lo que podría superponerse al cuadro clínico de la paciente.

Para confirmar o descartar AR, se recomienda la evaluación de biomarcadores serológicos como el factor reumatoide y los anticuerpos antipeptidos cíclicos citrulinados, los cuales presentan alta especificidad para la enfermedad. Además, se deben evaluar la velocidad de sedimentación globular y la proteína C reactiva como marcadores de inflamación sistémica.

El diagnóstico radiológico es esencial para confirmar la afectación articular en AR. La radiografía de manos y pies es el estudio de elección para identificar un patrón erosivo característico, el cual se manifiesta por disminución del espacio articular, erosiones marginales y deformidades articulares progresivas. La presencia de estas alteraciones es indicativa de un proceso inflamatorio crónico y su identificación temprana permite un abordaje terapéutico oportuno, aunque no se debe estereotipar este hallazgo para realizar un diagnóstico precoz.

Por otra parte, el síndrome de Sjögren debe ser considerado en esta paciente debido a su posible asociación con enfermedades

autoinmunes sistémicas. El diagnóstico se fundamenta en la detección de anticuerpos anti-Ro/SSA y anti-La/SSB, así como en la realización de la prueba de Schirmer para evaluar la hiposecreción lagrimal. Adicionalmente, la biopsia de glándula salival menor puede ser útil para confirmar la infiltración linfocitaria característica de la enfermedad.

La coexistencia de AR y síndrome de Sjögren es un fenómeno bien documentado en la literatura, ya que ambas enfermedades comparten mecanismos fisiopatológicos mediados por la autoinmunidad. La presencia concomitante de ambas patologías en un paciente puede generar un fenotipo más agresivo, con mayor riesgo de manifestaciones extraarticulares y afectación sistémica (8,9,10).

En conclusión, este caso resalta la importancia de un abordaje multidisciplinario en la evaluación de pacientes con disfunción endócrina compleja. La correlación clínica, inmunológica y radiológica es esencial para diferenciar entre una disfunción hipofisaria primaria y una enfermedad autoinmune sistémica subyacente. La realización de estudios complementarios permitirá un diagnóstico más preciso y un tratamiento oportuno, con el fin de mejorar el pronóstico y la calidad de vida de los pacientes.

#### **Conflictos de interés**

No existen conflictos de interés

#### **Contribución de los autores**

Todos los autores contribución en la redacción del manuscrito

#### **Financiamiento**

Autofinanciado

#### **REFERENCIAS BIBLIOGRÁFICAS**

1. White J, Dubey S. Eosinophilic granulomatosis with polyangiitis: A review. *Autoimmun Rev* [Internet]. 2023 [cited 2024 Oct 6];22(1):103219. Available from: <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/36283646/>
2. Peraza Labrador AJ, Valdez LHM, Gonzalez Marin NR, Ibazetta KAR, Chacón JAL, Fernandez AJV, et al. Oral granulomatosis with polyangiitis a systematic review. *Clin Exp Dent Res* [Internet]. 2023 [cited 2024 Oct 6];9(1):100–11. Available from: <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/36600477/>
3. Bettiol A, Urban ML, Dagna L, Cottin V, Franceschini F, Del Giacco S, et al. Mepolizumab for eosinophilic granulomatosis with polyangiitis: A european multicenter observational study. *Arthritis Rheumatol* [Internet]. 2022 [cited 2024 Oct 6];74(2):295–306. Available from: <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/34347947/>
4. Wechsler ME, Hellmich B, Cid MC, Jayne D, Tian X, Baylis L, Roufosse F. Unmet needs and evidence gaps in hypereosinophilic syndrome and eosinophilic granulomatosis with polyangiitis. *J Allergy Clin Immunol* [Internet]. 2023 [cited 2024 Oct 6];151(6):1415–28. Available from: <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/37086239/>
5. Higashihara M, Kawamura T, Miyazaki Y, Yokoo T, Joh K. Granulomatosis with polyangiitis presenting as a solitary renal mass: a case report. *BMC Nephrol* [Internet]. 2023 [cited 2024 Oct 6];24(1):223. Available from: <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/37507681/>
6. Lyons PA, Peters JE, Alberici F, Liley J, Coulson RMR, Astle W, et al. Genome-wide association study of eosinophilic granulomatosis with polyangiitis reveals genomic loci stratified by ANCA status. *Nat*

Commun [Internet]. 2019 [cited 2024 Oct 6];10(1):5120. Available from: <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/31719529/>

7. Moin KA, Yeakle MM, Parrill AM, Garofalo VA, Tsiyer AR, Bishev D, et al. Ocular and orbital manifestations of granulomatosis with polyangiitis: a systematic review of published cases. Rom J Ophthalmol [Internet]. 2023 [cited 2024 Oct 6];67(3):214-21. Available from: <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/37876507/>

8. Cleary JO, Sivarasan N, Burd Ch, Connor SEJ. Head and neck manifestations of granulomatosis with polyangiitis. Br J Radiol [Internet]. 2021 [cited 2024 Oct 6];94(1119):20200914. Available from: <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/33237805/>

9. Chen Y, Tang S. Gut microbiota and immune mediation: a Mendelian randomization study on granulomatosis with polyangiitis. Front Immunol [Internet]. 2023 [cited 2024 Oct 6];14: 1296016. Available from: <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/38090556/>

10. Sanchez-Alamo B, Schirmer JH, Hellmich B, Jayne D, Monti S, Tomasson G, Luqmani RA. Systematic literature review informing the 2022 update of the EULAR recommendations for the management of ANCA-associated vasculitis (AAV): Part 2 - Treatment of eosinophilic granulomatosis with polyangiitis and diagnosis and general management of AAV. RMD Open [Internet]. 2023 [cited 2024 Oct 6];9(2): e003083. Available from: <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/37349121/>