



Imagen de la semana

Telangiectasia hemorrágica hereditaria (enfermedad de Rendu-Osler-Weber)

Hereditary hemorrhagic telangiectasia (Rendu-Osler-Weber disease)

Fadi Ata-Ali^a, Javier Ata-Ali^{b,*} y Fayez Ata-Ali^c

^a Facultad de Medicina y Odontología, Universidad de Valencia, Valencia, España

^b Equipo de Atención Primaria, Conselleria de Sanitat, Hospital Arnau de Vilanova, Valencia, España

^c Equipo de Atención Primaria, Conselleria de Sanitat, Centro de Salud de Benimaclet, Valencia, España



Figura 1.



Figura 2.



Figura 3.

Paciente mujer de 66 años de edad, que fue hospitalizada en 6 ocasiones en los últimos 2 años para el control y tratamiento de epistaxis graves y gingivorragias, además de presentar hemorragia del tubo digestivo de 22 meses de evolución caracterizada por melenas y hematoquecia. En la exploración física se pone de manifiesto la existencia de múltiples telangiectasias en la mucosa palatina, la lengua, los labios (fig. 1), las mejillas (fig. 2) y las manos (fig. 3). Se realizó como prueba complementaria una tomografía computarizada toracoabdominal, en la que se observan lesiones compatibles con angiomas hepáticos. Se trata del primer caso en su familia con este tipo de enfermedad.

En este caso, la paciente cumple 3 de los 4 criterios de Curaçao de diagnóstico de la enfermedad de Rendu-Osler-Weber. Esta enfermedad es una entidad poco frecuente que se transmite en forma autosómica dominante. Las manifestaciones clínicas de esta dolencia están causadas por anomalías de la pared vascular. Es importante tener en cuenta que la clínica de la enfermedad puede ser clave en el diagnóstico de pacientes asintomáticos.

* Autor para correspondencia.
Correo electrónico: javiataali@hotmail.com (J. Ata-Ali).