

## **Especialidad: Reumatología**

**Título:** “Reporte de un Caso Clínico: Penfigoide Ocular Cicatrizal en un Paciente con Artritis Reumatoidea”

Dapeña Joan Manuel<sup>1</sup>, Sandra Petruzzelli<sup>1,2</sup>, Celenza Alejandra<sup>2</sup>

<sup>1</sup> Sección de Reumatología, Hospital Donación Francisco Santojanni

<sup>2</sup> Consultorios externos, Hospital Donación Francisco Santojanni

**Introducción:** El penfigoide ocular cicatrizal (POC) es una enfermedad autoinmune crónica que a veces se relaciona con otras enfermedades autoinmunes, como la Artritis Reumatoidea (AR). Sus síntomas comunes incluyen conjuntivitis recurrente, ardor, dolor, prurito, lagrimeo, fotofobia y sensación de cuerpo extraño.

**Presentación del caso clínico:** Paciente de sexo masculino, de 50 años de edad, con diagnóstico de AR de 6 años de evolución. En el transcurso de su enfermedad, presentó compromiso poliarticular y xeroftalmia severa. Realizó tratamiento con AINES, glucocorticoides y drogas modificadoras de la AR (Metotrexato, Leflunomida y Sulfasalazina), pero debió interrumpirlos debido a efectos adversos. Debido a la persistencia de la xeroftalmia, se le practicó una tarsorrafia en el ojo derecho. Además, inició tratamiento con Tofacitinib, debiendo suspenderlo por elevación de enzimas hepáticas. Posteriormente, agregó dolor y pérdida de visión aguda. En los controles con lámpara de hendidura reveló una úlcera corneal central, con adelgazamiento y riesgo de perforación. Por eso, se aumentó la dosis de prednisona a 0,5 mg/Kg/día. Ante la persistencia de los síntomas, se realizó una biopsia conjuntival que confirmó el diagnóstico de queratoconjuntivitis seca. Realizó 7 pulsos mensuales de Ciclofosfamida 500mg, con respuesta parcial. Actualmente se encuentra en plan de recibir tratamiento con Rituximab.

**Discusión y conclusiones:** El POC se caracteriza por conjuntivitis crónica, sequedad ocular, cicatrices conjuntivales, distiquiasis y estrechamiento/oclusión de los lagrimales. Su presentación clínica varía desde casos leves hasta severos, con evolución rápida y progresiva que puede llevar a la fibrosis. El diagnóstico se confirma mediante biopsia conjuntival e inmunofluorescencia. Desde 1978, se ha descrito su asociación con la AR, y se ha establecido una fuerte relación al HLA-DR4. El retraso en su tratamiento puede causar pérdida de la capacidad visual en 2 a 10 años. El POC debe considerarse como un diagnóstico diferencial en casos de conjuntivitis cicatrizal.

## **Casos clínicos / casuística**