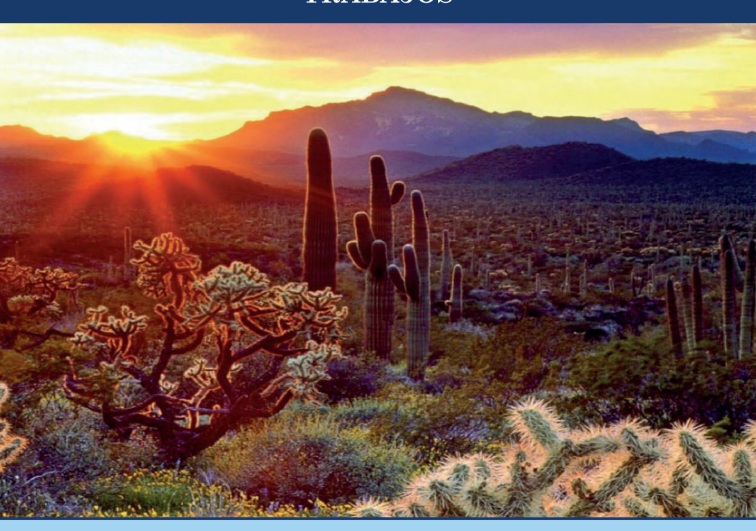


TRABAJOS





52º Congreso Argentino de Reumatología

0003 - URTICARIA VASCULITIS EN NIÑOS. SÍNTOMAS FRECUENTES EN LA PRÁCTICA CLÍNICA PEDIÁTRICA, CON UNA ENFERMEDAD POCO HABITUAL SUBYACENTE. Modalidad: Pediatria Unidad Temática: Casos Clínicos Unidad Temática 2: Pediatria

MORENO LUBERTINO, Juan Manuel FUNDACIÓN HOSPITALARIA

Introducción: La urticaria vasculitis es una enfermedad poco frecuente en pediatría, representando el 5% de Introducción: La urticaria vasculitis es una enfermedad poco frecuente en pediatría, representando el 5% de todas las urticarias crónicas. Se caracteriza clínicamente por lesiones urticarianas, en general con lesiones purpúricas residuales, asociado a vasculitis leucocitoclástica en la anatomia patológica. Su espectro clínico es amplio y va desde manifestaciones de urticaria crónica autolimitada, con sintomas cutáneos exclusivamente, algunas con buena respuesta a antihistamínicos, hasta vasculitis con manifestaciones sistémicas. Se pueden clasificar en formas normocomplementémicas e hipocomplementémicas (estas últimas con mayor riesgo de desarrollar sintomas o ser parte de enfermedades sistémicas como el lugue eritematoso sistémico (LES), sobre todo en aquellas con anticuerpos anti-C1q). Presentamos el caso de un paciente con diagnóstico de Urticaria Vasculitis de 3 años de edad.

Obietivos: Presentar y discutir, un



Presentar Objetivos: discutii paciente pediátrico con Urticaria Vasculitis normocomplementémica con síntomas sistémicos

sistémicos. Resultados: Paciente de 3 años de edad, consulta por cuadro de rash urticariforme, con habones migratrices, pruriginosos, generalizados, a predominio de tronco, cara y miembros, con regular respuesta a la combinación de antihistaminicos, de 3 meses de evolución. Presentaba episodios diarios, a veces persistentes, de días de duración, en 2 ocasiones asociados a edema de manos y pies, así como a artralgias. A los 3 meses de evolución se agregó ras purguígro generalizado

2 coasiones asociados a edema de manos y pies, así como a artafagias. A los 3 meses de evolución se agregó rash purpúrico generalizado y registros febriles diarios durante 10 días. Presentaba antecedente de diarrea crónica durante 6 meses, al año y medio de vida, y de un cuadro respiratorio alto previo al inicio de los sintomas. No presentaba antecedentes familiares de relevancia. Presentaba normales, discreto aumento de enzimas hepáticas, reactantes de fase aguda elevados con ANCA c positivo y ANCA p. FAN, anti DNA y anticuerpos para cellaquia negativos. Se solicitaron Inmunoglobulinas G, A, M y D normales el g E que se encontró elevada (1144 Ul/ml). Complemento normal. No se solicitaron anticuerpos anti C1q. Se solicitaron serologías para EPA, CMV, HIV, Hepatitis A, B y C y parvovirus las cuales fueron negativas. Se descartó compromiso en otros territorios vasculares con ecodoppler y ecocardiogramas normales. No se consideró necesario realizar Angio TAC o Angio RM. Inicialmente se descartaron deficit de mevalonato kinasa (sme hiper Ig D), entre otras enfermedades autoinflamatorias con baja sospecha por cuadro clínico, así como artritis idiopática juvenil sistémica, enfermedad inflamatoria intestinal y LES. Se descartaron también otros tipos de vasculitis y, ante la sospecha de Urticaria Vasculitis, se realizó biopsia cutánea mostrando necrosis individual de algunos queratinocitos, dermis superficial inflitrada con leucocitos a nivel pericapilar y perivular, con minima fragmentación nuclear, mostrando leucocitoclasia. Dermis sin particularidades. Inmunofluoresencia directa sin hallazgos relevantes. Se asumió como urticaria vasculitis, indicándose mepredhisos en Ing/kg/dia, continuando con hidroxicina a dosis máxima, con buena respuesta, evaluando iniciar azatioprina de presentar recaida al descender corticoides.

Conclusiones: La urticaria vasculitis es una entidad poco frecuente en pediatría, que puede confundirse con entermedades más frecuentes como urticaria cáncia y púrpura de Scholein Henoch entre otras,

primarias y secundarias, formas normocomplementémicas e hipocomplementémicas, asociándose estas últimas a enfermedades con evolución más tórpida y de pronóstico incierto.

51

0051 - MIOSITIS OSIFICANTE EN UNA PACIENTE DE 8 AÑOS DE EDAD. ¿ETIOLOGÍA TRAUMÁTICA O INICIO DE FOP?

Modalidad: Pediatria

Modania I romatica: Podatria Unidad Temática: Podatria Unidad Temática 2: Casos Clínicos CARRILLO, Marina I BRUSCO, I I CERVETTO, V I MAURY, K I BRUNETO, O I PRINGE, A HOSPITAL DE NIÑOS PEDRO ELIZALDE

Introducción: La miositis osificante es una patología infrecuente en la cual se produce osificación heterotópica de tejidos. Puede presentarse en forma aislada o ser parte de la fibrodisipasia osificante progresiva (FOP), una entidad de herencia autosómica dominante.

Objetivos: Presentar un caso clínico de miositis osificante postraumática y su diagnóstico



Materiales y Métodos: Presentación de caso clínico

Resultados: Niña de 8 años de edad previamente sana, que en marzo de 2018 presenta traumatismo de brazo izquierdo. Rx inicial sin evidencia de fractura, indicándose inmovilización y control. 2 semanas después comienza con dolor, eritema y edema. Ecografía informa colección homogénea en plano muscular profundo de 73 x 3 mm en contacto con plano seo del tercio distal de húmero, aumento del espesor y ecogenicidad del tejido cistat de fidineto, admento del espesor y ecogenicado del tejido celular subcutáneo difuso en región anterior del codo, tercio distal de brazo y proximal del antebrazo. Se interpreta como hematoma sobreinfectado, se realiza derenaje de la lesión y se indica antibiótico endovenoso. Por persistir la sintomatología y aumentar la lesión en las radiografías, y con sospecha de patología tumoral, se realiza biopsia de la lesión: informa hallazgos compatibles con miositis osificante. Inicia tratamiento con Mepreduisona 2 molkodifía y maneio del dolor con seguema

patología turlorar, se realiza oriopsia de la lesión: Informa hallazgos compatibles con miositis osificante. Inicia tratamiento con Meprednisona 2 mg/kg/día y manejo del dolor con esquema combinado (metadona, gabapentin, dipirona). Se completan estudios para diferenciar miositis osificante postraumática vs lesión inicial de FOP RMN con contraste: sin alteración del húmero ni de los huesos del antebrazo, engrosamiento del periostio difuso y con un espesor uniforme a lo largo de la diáfisis humeral. Rodeado por tejido con signos de inflamación que incluye seguramente a los músculos. Franca hiperintensidad en T2. En tercio distal del antebrazo sobre la cara ventral: área bien circunscripta de contronos irregulares hipointensa en todas las secuencias. Puede tratarse de calcio. La lesión comprendida entre el plano óseo y la aponeurosis se extiende al codo, antebrazo y región axilar. Las lesiones no impresionan como tumorales. Centellograma corporal total: captación en el misma localización de la lesión, sin captación patológica en otras regiones. Al examen físico y por exámenes complementarios no presenta otras lesiones en el resto del cuerpo. Sin lesiones en sitios de punción ni ante traumatismos mínimos. Se asume como miositis osificante postraumática. Presenta Regular manejo del dolor. Sin progresión de la lesión. Es evaluada por servicio de Endocrinología, indicándose bifosfonatos basados en reportes de casos de osificación heterotópica que se beneficiaron con dichas drogas. Se infunde Pamidronato en junio 2018 y ácido zoledrónico en diciembre 2018. Evoluciona sin progresión de la lesión y mejor de osificación heterotópica que se beneficiaron con dichas drogas. Se infunde Pamidronato en junio 2018 y ácido zoledrónico en diciembre 2018. Evoluciona sin progressión de la lesión y mejor manejo del dolor, logrando suspender corticoides luego de 4 meses, con descenso paulatino de analgésicos hasta suspenderlos en abril 2019. Persiste con severa limitación funcional del codo izquierdo, icatariz quirfugica de 4 x 5 c m y aumento de tamaño de codo y brazo izquierdos. Conclusiones: El espectro clínico de la osificación heterotópica es amplio, desde lesiones clinicamente insignificantes, hasta lesiones con alta morbilidad. El caso presentado muestre id desafío en el diangòstico inicial, el tratamiento del dolor, la secuela funcional y estética, y la necesidad del manejo interdisciplinario para brindar al paciente el mejor pronóstico posible.

0004 - DEMORA A LA CONSULTA EN PACIENTES CON ARTRITIS IDIOPÁTICA JUVENIL: ESTRATEGIAS PARA LOGRAR UN PRIMER PASO HACIA EL DIAGNÓSTICO PRECOZ Y TRATAMIENTO TEMPRANO.

lodalidad: Pediatria

Unidad Temática: Pediatría

MORENO LUBERTINO, Juan Manuel FUNDACIÓN HOSPITALARIA

Introducción: Hoy en día hay tres conceptos claves en el manejo de artritis crónicas que permiten obtener un mejor pronóstico a largo plazo: Clínicas de artritis temprana, Ventana de oportunidad terapéutica y Estrategias de T2T. Si bien estos conceptos se han desarrollado principalmente para pacientes con Artritis Reumatoidea (AR), impresiona desarrollado principamiente para pacientes con Artinis nemiadorea (An), impresional también podrían aplicarse a la población pediátrica, aunque las publicaciones al respecto aún son escasas. Ninguna de estas 3 estrategias, que son relativamente sencillas de implementar, se están utilizando sistemáticamente en los pacientes con Artritis Idiopática Juvenil (AlJ) en nuestro medio. No existen datos nacionales publicados, tampoco, con respecto al tiempo de demora a la consulta con el reumatólogo infantil en Argentina, ni de sus causas. Estos datos son fundamentales para poder diseñar una estrategia global, que permita una menor demora a la consulta con el reumatólogo infantil. la cual implicaría tanto un diagnóstico como un tratamiento precoz.

Objetivos: Analizar la demora a la consulta con el reumatólogo infantil y sus causas en

pacientes con AIJ. Plantear posibles estrategias basadas en estos datos, para mejorar el tiempo de demora al diagnóstico.

Materiales y Métodos: Se realizó un análisis descriptivo, retrospectivo, de pacientes con AlJ seguidos en 4 centros, considerándose el tiempo desde el inicio de síntomas con AIJ seguidos en 4 centros, considerándose el tiempo desde el inicio de sintomas a la consulta inicial, así como a la consulta con el reumatólogo y al diagnóstico e inicio del tratamiento. Se consideraron variables demográficas, sintomas iniciales, diagnóstico presuntivo inicial, subtipo de AIJ, cantidad y especialidad de profesionales consultados previo a la valoración reumatológica, lugar de origen y lugar de atención.

Resultados: Se incluyeron 71 pacientes con AIJ (45.9 % oligoarticulares, 18.9% poliarticulares, 14.9 % sistémicos, 13.5 % psoriásica, 2.7 % espondiloartropatías, 4.1% indiferenciadas). El tiempo medio a la primera consulta fue de 3.2 días (0-15.9 días), la cual fue 78.4 % con un endiatra 14.9 % con un regularidado y 4.7 % con un requisitar.

cual fue 78.4 % con un pediatra, 14.9 % con un traumatólogo y 4.7 % con un reumatólogo de adultos. El tiempo medio a la consulta con el reumatólogo infantil fue de 4.5 meses (0.7-25.2 meses), habiendo consultado previamente a 4 profesionales en promedio. La media de demora al diagnóstico fue de 5.92 meses (0.83-29.87 meses), sin diferencias significativas entre los distintos subtipos de AlJ. La demora a la consulta con el reumatólogo se correlacionó con la demora al diagnóstico (coef 0.865; p · 0.001) y la demora al inicio del tratamiento (coef 0.655; p < 0.001). A su vez, aquellos que presentaron fiebre como síntoma de inicio tuvieron un mayor tiempo de demora al diagnóstico, siendo esta diferencia significativa (p 0.01 IC 95%). Treinta y cinco por ciento de los pacientes fueron del interior,

presentando una mayor demora a la consulta que aquellos de CABA (p.0.1, 16.95%).

Conclusiones: Si bien la consulta inicial del paciente con AlJ con el pediatra, el traumatólogo u otros especialistas es precoz, existe una marcada demora a la consulta con el Reumatólogo infantil. Esta es mayor en los pacientes del interior, quienes impresionan tener escaso acceso al especialista. Se debe implementar una estrategia tanto en la etapa de detección (formación e información dirigida a padres, pediatras y traumatólogos), en la etapa de derivación (clínicas de artritis temprana, acceso a especialistas en el interior), como de tratamiento (formación y contacto directo con auditores, programa de acceso a medicación, etc) para mejorar el pronóstico de pacientes con AIJ

52

0052 - LUPUS AMPOLLAR EN EL DEBUT DE LUPUS ERITEMATOSO SISTÉMICO PEDIÁTRICO

Modalidad: Pediatria

Indicata Temática: LES Unidad Temática: 2: Casos Clínicos LIFSCHITZ, Daiana I ARISPE REQUIS, Maria Victoria I MARCANTONI, Maria I GREES, Susana

I PRINGE Alejandra

HOSPITAL DE NIÑOS PEDRO ELIZALDE

HOSPITAL DE NINOS PEDRO ELIZALDE
Introducción: El Lupus Ampollar (LA), es una manifestación poco frecuente del Lupus
Eritematoso Sistémico (LES). Se describe una incidencia de 0,2 casos por millón de habitantes.
Se presenta como ampollas subepidérmicas tensas, debidas a la producción de autoanticuerpos
contra el colágeno tipo 7 y otros componentes de la unión
dermoepidérmica. Puede afectar cualquier área de la piel,

incluso mucosas, y asentar sobre zonas expuestas o no

expuestas

Objetivos: Presentar un caso clínico, de una enfermedad

poco frecuente en pediatria, con respuesta favorable al tratamiento inmunosupresor específico.

Materiales y Métodos: Presentación de caso clínico.

Resultados: Se presenta el caso de una niña de 9 años,

sin antecedentes previos, que inicia su enfermedad con lesiones ampollares diseminadas, pruriginosas, exantema maculopapular eritematoso morbiliforme, lesiones aftoides maculopapular eritematoso morbiliforme, lesiones aftoides en mucosa oral, rash malar, astenia, fiebre intermitente y artritis de manos y carpos de 1 mes de evolución. Realizó tratamiento con múltiples esquemas antibióticos por sospecha de causa infecciosa, con regular respuesta. Se descarta etiología herpética con virológico de lesiones negativo. Exámenes complementarios: FAN 1/640 homogéneo, anti DNA 1/80, C3 29 mg/dl, C4 3 mg/dl, proteinuria de 24 hs 0,34 g, hematuria microscópica, eritrosedimentación 80 mm/hora, hemoglobina 11.6 g/dl y 1073 linfocitos. Ecografía abdominal con hepatoesplenomegalia. Biopsia de lesión ampollar que confirma diagnóstico de LA. SLEDAI inicial 17. Inició tratamiento con un pulso de metiliprednisolona 30 ampollar que confirma diagnóstico de LA. SLEDAI inicial 17. Inició tratamiento con un pulso de metilprednisolona 30 mg/kg/dosis, continuando con meprednisona 1 mg/kg/día, con mejoría del compromiso sistémico y regular evolución del componente cutáneo. Se agregó al tratamiento dapsona 50 mg/día, con resolución de lesiones cutáneas en 5 días. No presentó nuevos brotes hasta la fecha. En la última evaluación, 6 meses post inicio de tratamiento, paciente mejorada, sin lesiones cutáneas activas, sin sintomas sistémicos, con corticoterapia en descenso y dapsona a dosis inicial. SLEDAI 2.

Conclusiones: El LA es poco frecuente en pediatría, por lo que as importante tenerlo en cuenta y realizar diagnóstico.

Conclusiones: El LA es poco frecuente en pediatria, por lo que es importante tenerlo en cuenta y realizar diagnóstico diferencial con otras patologías infecciosas y bullosas primarias (dermatitis herpetitorme, epidermolisis ampollar adquirida y penfigoide bulloso). Entre los tratamientos disponibles para LA, la dapsona ha demostrado ser eficaz, tanto en la bibliografía, como en el caso de nuestra paciente.



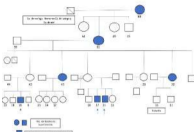


0053 - INTERFERONOPATIA: MEDICINA DE PRECISION

Modalidad: Pediatria Unidad Temática: Pediatría

Unidad Temática: Pediatria
ARISPE REGUIS, Maria Victoria (1) I CERVETTO, V(1) I MARIN, C(2) I NECUL, G(1) I PRINGE, A(1)
HOSPITAL DE NIÑOS PEDRO ELIZALDE (1); HOSPITAL PEDIATRICO FEDERICO FALCON (2)
Introducción: El Lupus Sabañón Familiar es una forma mongénica de Lupus Eritematoso Cutáneo
extremadamente infrecuente que puede presentarse desde edades tempranas. Hasta el momento se
encuentran reportados solo 10 familias. Es de Herencia Autosómica Dominante debido a una mutación en el
gen TREX1 o, más raramente, en los genes SAMHD 1 o TMEMIT3 (STING). Estas mutaciones pretnencen
a un grupo de enfermedades raras denominadas Interferonopatias Tipo I, que tienen en común la activación
de la temprised lensta exclusiendo un sumente del IEN tipo I. de la inmunidad innata produciendo un aumento del IFN tipo I. **Objetivos:** Describir las características clínicas de inicio y evolución de un grupo familiar no-consanquíneos

(1°,2°,3° grado) con Interferonopatía y su repuesta al tratamiento



Objetivos: Describir las características cilnicas de início y evolución de un grupo familiar no-consanguineos (1°,2°,3° grado) con Interferonopatía y su repuesta al tratamiento.

Materiales y Métodos: Serie de casos seguidos de forma interdisciplinaria por Dermatología y Reumatología entre 2010 y 2019. Revisión de registros clínicos y contacto telefónico con los pacientes. Se recaban datos demográficos, edad de inicio de sintomas, edad al diagnóstico, manifestaciones cutáneas, determinación de Interferón, perfil inmunogénico, determinación de Interferón, perfil inmunogénico, determinación de Interferón, perío determinación como manifestación clínica principal: placas eritemato-violáceas en piel ante la exposición al frío en áreas acrales, que se ulceraban en forma variable y dejaban cicatriz. Todos los pacientes adultos. Prio finciaron sumanifestaciones cutáneas más graves con ulceras con péridad de sustancia y lesiones nodulares generalizadas, Lesiones vasculiticas con cambios esclerodermiformes. Artrifis: Fenómeno de Raynaud, Glomerulonefritis Proliferativa Mesangial; compromiso restrictivo pulmonar; MAS. 3/7 se realizaron biopsia que confirman lupus sabañón. 4/7 presentaban ANA positivos, con ENA y crioglobulinemias negativas, complemento normal. En 4/4 de los individuos que aceptaron realizar la determinación de Interferón tipo I, se obtuvieron altos títu

61

0061 - FRECUENCIA DE SUBTIPOS DE ESCLERODERMIA LOCALIZADA EN PACIENTES DEL HOSPITAL PEDIATRICO DE SALTA

Modalidad: Pediatria

Unidad Temática: Esp (esclerosis Sistemica Progresiva)

Unidad Temática 2: Pediatría

CUCCHIARO, Natalia Lili I PICCO, Eugenia I FARFAN, Javier Maximiliano I BUSCHIAZZO, Emilio I JUAREZ, Ricardo Vicente I LENCINA, Maria Veronica I ACIAR, Mariana Mabel I BELBRUNO, Leila Natalia I LECUMBERRY, Belen I ROJAS TESSEL, Romina I CRESPO ESPINDOLA, Maria Elena

HOSPITAL SRA. DEL MILAGRO
Introducción: La Esclerodermia Localizada Juvenil (ELJ) o Morfea, representa la tercera condición reumática más frecuente en la infancia. Provoca morbilidad considerable estéticas, músculo esqueléticas y de órganos, irreversibles.

Objetivos: Describir los subtipos y características de la ELJ en una población pediátrica.

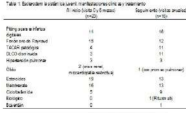
Materiales y Métodos: Estudio descriptivo retrospectivo, de pacientes con ELJ del consultorio de reumatología pediátrica del Hospital Público Materno Infantil de Salta (HPMI), asistidos desde el 1 de enero del 2009 al 30 de diciembre del 2018. Los datos se extrajeron del sistema de registro informático del HPMI y registro de pacientes del sector de reumatología, incluyendo datos sociodemográficos y clínicos, clasificación de la esclerodermia según el Consenso de Padua del 2004, distribución de las lesiones, presencia de manifestaciones extra-articulares, comorbilidades, superposición con otra

enfermedad reumática y estudios complementarios. Se aplicaron medidas de estadística descriptiva y se consideró significativa una p < 0,05.

Resultados: Se incluyeron 28 pacientes, 21 (75%) de sexo femenino, con igual predominancia entre grupos, con una mediana en edad de 16,5 años (RIC 13,25-19,75). Son procedentes de Salta Capital 18 (64%) pacientes y 15 (53,6%) poseen obra social. La media en tiempo de la enfermedad fue 15,6 meses (DE 17,75), la mediana con la discontina de 18,000 poseen de de edad al diagnóstico 8,5 años (RIC 6-13), con una diferencia significativa entre los subtipos lineal y generalizada (p=0,01). La media de tiempo desde el inicio de sintomas a la llegada al reumatólogo fue 19 meses (DE 20,2). En el 50%, el especialista que hizo más frecuentemente el diagnóstico fue el dermatólogo. El 46,2% presentó alguna comorbilidad, estas fueron epilepsia, síndrome de Klinefelter, lipodistrofia, pie bot bilateral, esclerosis tuberosa, pectus carinatum, retraso neuromadurativo, asma, aplasia medular con trasplante de médula ósea y cifoescoliosis marcada. Tres pacientes presentaron superposición con dermatomiositis, artritis idiopática juvenil y EMTC. Respecto a los subtipos 13 (46,4%) presentaron Morfea circunscripta, 8 (28,6%) Morfea Lineal, 6 (21,4%) Morfea Generalizada y 1 solo paciente Morfea Mixta. Se solicitó FAN a 23 pacientes, presentando mayor porcentaje de positividad en el grupo generalizada 4/6 (66,7%) y 3/6 (50%) de la lineal. No se encontraron diferencias significativas entre grupos en los otros estudios complementarios. Los pacientes fueron más frecuentemente tratados con metotrexato (82%) y corticoide oral en las formas más graves. Las recaídas se observaron en el grupo de circunscripta y generalizada. La mitad de los pacientes con la forma lineal, presentó complicaciones incapacitantes de índole neurológicas.

Conclusiones: Los subtipos más frecuentes fueron la Morfea circunscripta y lineal, con una mayor agresividad e incapacidad en las formas lineales.

0079 - ESCLERODERMIA SISTÉMICA JUVENIL EN DOS CENTROS DE REUMATOLOGÍA PEDIÁTRICA. EXPERIENCIA DE VEINTE AÑOS. Modalidad: Pediatria





218

0218 - CARACTERÍSTICAS CLÍNICAS Y CURSO CLÍNICO DE PACIENTES CON SÍNDROME PFAPA (PERIODIC FEVER, APHTHOUS STOMATITIS, PHARYNGITIS AND CERVICAL

ADENITIS) Modalidad: Pediatria

Unidad Temática: Pediatría **JUAREZ, Paola Marcela** I MEIORIN, Silvia I ESPADA, Graciela

JUAREZ, Paola Marcela i MEIORIN, Silvia I ESPADA, Graciela HOSPITAL DE NIÑOS RICARDO GUTIERREZ Introducción: El sindrome PFAPA es la enfermedad autoinflamatoria no hereditaria más frecuente en pediatria, cuya etiología y patogénesis aún permanecen desconocidas. Actualmente su diagnóstico se basa en criterios clínicos. Si bien es considerada una entidad benigna, su curso recurrente altera la calidad de vida del paciente y la familia.

Objetivos: Analizar las características clínicas, de laboratorio y terapéuticas de una cohorte de pacientes diagnosticados con Sindrome PFAPA.

Materiales y Métodos: Estudio retrospectivo observacional, de pacientes con PFAPA (Criterios de Marshall/EUROFEVER), seguidos en Reumatología durante el período2002-2019. Se analizaron variables demográficas, clínicas (incluyendo aparición de pródromos) y terapéuticas (Utilización y respuesta a AINEs, corticoides, Colchicina, tonsilectomía). En algunos pacientes debido a un curso atipico se efectuó análisis molecular para descartar fiebres periódicas monogénicas. Análisis Estadístico: Descriptivo, Chi2, T-test. SPSS 20.0.

Resultados: Se incluyeron para el análisis 30 pacientes, 16 mujeres (53,3%), edad mediana al inicio enf. 3,2 años (RIC 1,5-4,6), tiempo mediano evolución 2,7años (RIC 1,5-3,9) y tiempo media

Resultados: Se incluyeron para el análisis 30 pacientes, 16 mujeres (53,3%), edad mediana al inicio enf. 3,2 años (RIC 1,6-4,6), tiempo mediano evolución 2,7años (RIC 1,5-3,9) y tiempo medio de seguimiento 1,5 años (DS ±2,4). Un paciente varón debutó con su sintomantología a los 19 años de edad. Se observó coexistencia de la enfermedad en un par de hermanos. El tiempo mediano de lotras di diagnóstico fue de 1,1 año (RIC 0,4-2,7). La duración media de los brotes fue de 3días (DS ±1,6), con recurrencias regulares cada 28 días (mediana, RIC 21,5-30). El 40% de los pacientes refieren pródromos consistentes en malestar general y decamiento. Todos los pacientes presentanon fiebre, acompañados de faringitis en 28 pacientes (93,3%), adenitis en 20 (66,7%) y 13 niños con estomatitis aflosa (43,3%). El cuadro clínico se caracterizo además pordolor abdominal en 26,7% (n=8) y cefaleas en 10 % (n=3), mientras que rash inespecífico en forma esporádica presentaron 5 pacientes (16,7%). Ningún paciente presento artritis. Los episodios febriles resultaron estacionales en un único caso El crecimiento pondoestatural fue adecuado en toda la cohorte (Percentilos 50-75). En cuanto a los hallazgos de laboratorio, se observaron diferencias significativas entre el periodo de brote inflamator y los intervalos asintomáticos en: recuento de leucocitos (120,37,6 cél/mm3, y 8,267,0 c/mm3, p,000), eritrosedimentación (48,1 mm/hs vs. 17,4 mm/hs, p,000) y PCR (28,3 mg/L vs.1,9 mg/L, p,006). Ningún paciente presentó deficiencia del dosaje de Inmunoglobulinas. Se realizó análisis molecular Ningun paciente presento delicienda dei dosaje dei inmunogiodulinas. Se realizò analisis moleculos para descartar sindromes febriles periódicos monogénicos en 4 pacientes con resultados negativos. En cuanto al tratamiento, 25 pacientes (83,3%) manejaron sus crisis con corticoides (24 recibieron Meprednisona 1-2 mg/kg/dosis, en su mayoría en dosis única), siendo dramática la respuesta al mismo en 92 %. En sólo 10 casos se observó un acortamiento del período intercrisis. En 2 pacientes se empleó Colchicina con el objetivo disminuir la frecuencia de los brotes, con respuesta eficaz. Tonsilectomia no se practicó en ningún caso. Durante este período de seguimiento, se constató la resolución espontánea del cuadro en sólo 3 pacientes, con reaparición del mismo durante la adolescencia en 1 niña.

Conclusiones: En nuestra serie de pacientes con PFAPA, la mediana de inicio de los síntomas fue 3,1

Conclusiones: La nuestra serie de pacientes con IPFAPA, la mediana de inicio de los sintomas tue 3, años, con cicados regulares de la fiebre cada 28 días, acompañados en forma prevalente de faringitis y adenitis. En su mayoría abortaron rápidamente el brote inflamatorio con la utilización de corticoides en dosis única, y en 2 casos se utilizó Colchicina en forma eficaz para limitar la alta recurrencia de las crisis. Incrementar el índice de sospecha de PFAPA dentro de los sindromes febriles periódicos por los pediatras es imprescindible para arribar a un diagnóstico temprano y limitar as la realización de baterias de estudios innecesarios. Sin embargo, se requiere de un seguimiento prolongado y supervisión por el especialista, para delinear totalmente las manifestaciones clínicas y respuesta al tratamiento, ya que en ocasiones pudieran ser la forma de presentación atípica de una enfermedad autoinflamatoria monogénica y requerir la incorporación de un tratamiento diferente.

0220 - ESTADO ACTUAL DE LA ECOGRAFÍA MUSCULOESQUELÉTICA EN REUMATOLOGÍA PEDIÁTRICA: RESULTADOS DE UNA ENCUESTA NACIONAL.

Unidad Temática: Pediatría

BARZOLA. Maria Laura | ESPADA. Graciela

HOSPITAL DE NIÑOS DR RICARDO GUTIERREZ
Introducción: En la última década, los reumatólogos pediatras han mostrado un interés introducción: En la utilización de la ecográfia musculo esquelética. La misma ha demostrado ten interese creciente en la utilización de la ecográfia musculo esquelética. La misma ha demostrado tener múltiples aplicaciones para el diagnóstico, monitorización de actividad en AIJ asi como guía para la realización de infiltraciones y artrocentesis. El desarrollo de la US es relativamente reciente en reumatología infantil , pero en estos últimos 10 años se ha estado evaluando la posibilidad de incluir a la US en programas de formación de postgrado en Reumatología Pediátrica.

Objetivos: La presente encuesta se ha diseñado para conocer el estado actual del uso de la controlica por la conocercia de la

Objetivos: La presente encuesta se ha diseñado para conocer el estado actual del uso de la ecografía entre los reumatólogos pediatras de Argentina. Como objetivo secundario poder identificar necesidades (académicas y de formación) para el uso de esta técnica de imágenes Materiales y Métodos: Todos los reumatólogos pediatras miembros activos de la Sociedad Argentina de Reumatología fueron invitados a participar en la encuesta donde se les solicitaron datos demográficos y profesionales, uso actual de la US por cada encuestado,incluida la derivación a otros especialistas (por ejemplo, radiólogos o reumatólogos adultos), disponibilidad de equipos (propios o compartidos), frecuencia de solicitud de los exámenes US, uso clinico y entrenamiento específico en US musculoesquelética
Resultados: : La tasa de respuesta fue del 71% (30/42).Noventa y seis por ciento de los encuestados respondieron utilizar US en su práctica reumatológica, de ellos el 70%(n=21)

encuestados respondieron utilizar US en su práctica reumatológica, de ellos el 70%(n=21) refiere la misma es realizada por un radiólogo infantil , el 23 % (n= 7) por un reumatólogo de adultos, solo 1 reumatólogo pediatra realiza los estudios US el mismo. El 100% utiliza equipos de US compartido con otro servicio (Diagnostico por imágenes o Reumatología de adultos). Cabe destacar que de los 30 encuestados 16 (53%) integran equipos de Reumatología pediátrica en centros terciarios y 14 (46%) trabajan "solos"en servicios de pediatría o consultorios privados. Si centros terciarios y 14 (40%) italogam soulis en servicios de pediatria o consultorios privados. analizamos la solicitud de estudios de acuerdo al lugar y número de pacientes que tienen a cargo, observamos que en los centros terciarios el número de estudios solicitados por semana es de 14 (X3,7; SD 1,06), mientras aquellos que trabajan "solos" la solicitud de smenor con una media de setudios por semana. Los motivos de solicitud de US son: con el fin de optimizar diagnóstico de sinovitis 76%, tenosinovitis 72%, entesitis 64%. El 83% considera que es útil para monitorizar actividad inflamatoria de la enfermedad y el 40% reportó que los hallazgos US llevaron actividad inflamatoria de la enfermedad y el 40% reportó que los hallazgos US llevaron actividad inflamatoria de la enfermedad y el 40% reportó que los hallazgos US llevaron actividad inflamatoria de la enfermedad y el 40% reportó que los hallazgos US llevaron con la totamiente. Los enfeutes en medificaciones en la conflución US con modificaciones en el tratamiento. Las articulaciones mas solicitadas para la evaluación US son : carpos y manos (100%) tobillos (72%) rodillas (44%), caderas (36%). Cuando se consultó si la US era un campo de interés personal en su practica clínica diaria, la respuesta fue afirmativa en un 100%. Cuando preguntamos con respecto al interés en la necesidad de formación en esta un 100%. Cuando preguntamos con respecto al interes en la necesidad de formación en esta técnica, el 99% respondió afirmativamente,solicitaron la realización de cursos teórico-prácticos presenciales (57%), cursos online con practica presencial (33%) y el 6% (n: 2) considera de suma importancia adquirir habilidades en aprender a visualizar e interpretar lamágenes US. Conclusiones: Los resultados de esta encuesta muestran que aunque en la actualidad la US no es realizada por los mismos reumatólogos pediatras, la mayoría de ellos manifiesta un os no es realizada por los mismos reumatiologos pediatras, la mayorita de ellos manifiesta un interés creciente en adquirir conocimientos y habilidades para poder incorporar esta técnica de imágenes en su practica clínica. Se evidencia que su utilidad incluye no solo exploraciones de artículaciones aisladas, sino también permite optimizar el diagnóstico y la toma de decisiones terapéuticas. Entendemos que un próximo y cercano objetivo en la agenda de formación académica debería ser la concreción de cursos teóricos prácticos - presenciales , cursos online con practica presencial a fin de aprender la técnica y su interpretación.

229

0229 - ESCLERODERMIA LOCALIZADA JUVENIL. EXPERIENCIA EN DOS CENTROS PEDIÁTRICOS DE ALTA COMPLEJIDAD.

Modalidad: Pediatria Unidad Temática: Pediatría Unidad Temática 2: ETC

Unidad Iematica 2: E1C
VELASCO HERNÁNDEZ, Patricia Tatiana (1) | FABI, Mariana(1) | MASTRI, Mariel Viviana(1) |
LARROULET, Romina(1) | MONTECUCO, Micaela Ayelen(1) | YOMA, Natalia(1) | ROSITTO, Alicia(1) |
BRUSCO, Isabel(2) | CARRILLO, Marina(2) | PRINGE, Alejandra(2) | MARCANTONI, Maria(2) |
HORTAS, Maria(1)

HORTAS, María(1)

HOSPITAL DE NIÑOS DE LA PLATA (1); HOSPITAL DE NIÑOS PEDRO ELIZALDE (2)

Introducción: La esclerodermia localizada juvenil (ELj) es una enfermedad autoinmune, polimórfica, caracterizada por la presencia de esclerosis cutánea secundaria a la acumulación excesiva de colágeno. Representa la tercera causa de enfermedad reumática en la infancia, la cual puede asociarse con severa morbilidad y potencial discapacidad. La forma localizada a diferencia de la sistémica en general no compromete órganos internos. Los criterios de clasificación publicados por la Sociedad Europea de Reumatología Pediátrica (PReS) diferencia a la ELj en 5 tipos según el compromiso en piel: lineal, circunscrita, mixta, generalizada, panesclerótica. En la infancia la ELj constituye una enfermedad más severa que en el adulto dependiendo del subtipo y sus secuelas a

largo plazo.

Objetivos: Describir y analizar las características clínicas, demográficas y terapéuticas en pacientes con diagnóstico de esclerodermia localizada juvenil en seguimiento en dos hospitales pediátricos de alta complejidad.

Materiales y Métodos: Estudio observacional, descriptivo, retrospectivo de corte transversal por revisión de historias clínicas, en pacientes menores de 16 años con diagnóstico de ELj según criterios PReS seguidos en los servicios de reumatología y dermatología de dos centros pediátricos de alta complejidad. Se incluyeron pacientes con >= 1 año de evolución de la enfermedad y > 6 meses de seguimiento. Se recolectaron variables demográficos, subtipo clínico, resultado de biopsia cutánea, presencia de autoanticuerpos, compromiso extradérmico, enfermedades autoinmunes asociadas, y tratamiento local/sistémico. Las variables cualitativas se analizaron por medio de frecuencias absolutas y porcentajes, vias variables cualitativas por medio de promedios, desviaciones estándar

presencia de autoanticuerpos, compromiso extradermico, entermedades autoinmunes asociadas, tratamiento local/sistémico. Las variables cualitativas se analizaron por medio de frecuencias absolutas y porcentajes, y las variables cuantitativas por medio de promedios, desviaciones estándar, mínimos y máximo.

Resultados: Se incluyeron un total de 96 pacientes con EL; desde julio de 2004 hasta julio de 2019 de los cuales 65,6% fueron mujeres. La edad promedio al inicio de la enfermedad fue de 6,8 años (rango 0 – 15,5 años), y el tiempo promedio de seguimiento de 5,2 años. El subtipo más frecuente, morfea circunscripta 50 (52%) fue seguido por las formas lineal 20 (21%), mixta 18 (18,7%), generalizada 6 (6,2%) y panescelerótica 2 (2,1%), Se realizó biopsia cutánea en 70/96 pacientes, resultando todas compatibles con ELI, 21/96 (21,8%) tuvieron FAN positivo, 2/96 FR positivo (2,1%) y 1/96 anti La, anti - SCL 70 y anti-histona (1%). El compromiso extradérmico se registró en 9/96 pacientes, 4/9 con afectación del sistema nervioso central, 3/9 artritis, 1/9 immunodeficiencia y 1/9 fenômeno de Raynaud. Las enfermedades autoinmunes asociadas fueron vitiligo, hipotiroidismo, enfermedad celíaca y diabetes tipo 1. Dos pacientes presentaron enfermedad autoinmune múltiple. 70/96 (72,9%) presentaron alteraciones funcionales y/o estéticas, incluyendo discromía, alopecia, efecto desfigurante, asimetría de miembros y limitación articular. Todos los pacientes incluidos recibieron tratamiento: 80/96 (83.3%) tratamiento local y 83/96 (86.4%) tratamiento sistémico, de los cuales 81/83 recibió metotrexate, 7/88 micofenolato mofetti y 2/83 tocilizumab.

Conclusiones: La ELj es una enfermedad poco frecuente, cuyas secuelas a corto y largo plazo pueden determinar severa morbilidad. En nuestra población observamos características cilnicas y demográficas coincidentes con las series publicadas en la bibliografía, a excepción del subtipo

y demográficas coincidentes con las series publicadas en la bibliografía, a excepción del subtipo registrado con más frecuencia que en nuestro estudio fue la morfea circunscripta. Ya que se trata de una patología infrecuente, es necesario conocer las características descriptas para que el dignóstico temprano y el tratamiento oportuno puedan prevenir o limitar las complicaciones derivadas de la

246

0246 - ARTRITIS IDIOPATICA JUVENIL (AIJ) EN ARGENTINA. USO DE TERAPIA BIOLÓGICA. Modalidad: Pediatria

Unidad Temática: Pediatría GIUPPONI, Judith Verónica (1) I ALVAREZ, Marcela(2) I GUERINI, Laura Lorena(2) I FABI, Mariana(3)

GIUPPONI, Judith Verónica (1) IALVAREZ, Marcela(2) I GUERINI, Laura Lorena(2) I FABI, Mariana(3) I HORTAS, Maria(3) I LARROULET, Romina(3) I GALINDO, Maria Susana(4) I GIACOMONE, Delfor(5) I LUBERTINO, Juan(6) I ESPADA, Graciela(2) HOSPITAL DE NIÑOS DR ORLANDO ALASSIA (1); HOSPITAL DE NIÑOS DR RICARDO GUTIERREZ (2); HOSPITAL DE NIÑOS DE LA PLATA (3); HOSPITAL DE NIÑO JESÚS (4); NUEVA CLINICA DEL NIÑO (5); FUNDACIÓN HOSPITALARIA (6) Introducción: La Artitis (loipàtica Juvenil (AlU), es la enfermedad reumática más frecuente en la infancia, no constituye una entidad única sino un grupo heterogéneo de condiciones. Aproximadamente un 30 % de los niños no responden al tratamiento con Metotrexate (MTX), debiendo incorporarse entonces Agentes Biológicos (ABs).

Objetivos: 1) Identificar las características demográficas-clínicas de pcts con AIJ bajo ABs y motivo de indicación de los mismos 2) Determinar la proporción de pacientes que alcanzan inactividad clínica bajo este régimen 3) Conocer datos de accesibilidad y seguridad del tratamiento con ABs en nuestro

medio.

Materiales y Métodos: Estudio retrospectivo, multicéntrico y observacional. Se revisaron HC de pcts

Ale par el mones 8 masses y un tiemno de sequimiento > 0 wateriales y werboos: Estudio retrospectivo, multicentrico y observacional. Se revisarion H.C de piccon AIJ (ILAR'01) en tratamiento con ABs por al menos 6 meses y un tiempo de seguimiento > o igual a 12 meses (Período 2012-2017). Se analizaron variables demográficas, clinicas (subtipos de AIJ), score de actividad según JADAS71 (Consolaro'09), capacidad funcional por CHAO (singh'94), y laboratorio. Se determinó además el daño acumulado por JADI (Viola'05) y las complicaciones asociadas. En relación a los ABs se determinó la droga utilizada, motivo de indicación respuesta terapéutica y tiempo de demora en el acceso del mismo. Se analizó la aparición de efectos adversos,

asociadas. En relación a los ABs se determinó la droga utilizada, motivo de indicación, respuesta terapéutica y tiempo de demora en el acceso del mismo. Se analízó la aparición de efectos adversos, tiempo al desarrollo de los mismos y conducta terapéutica adoptada. Análisis estadístico: descriptivo, Chi X², T Test. Kaplan Meier. SPSS 15.0.

Resultados: Se evaluaron 73 pcts con Dx de AlJ: 17 (23,2%) con AlJ oligoarticular (4 extendidas y 13 persistentes), 32 (44 %) con AlJ poliarticular (21 FR - y 11 FR +), 18 (24,6%) AlJ sistémicas y 6 (8,2 %) con ERA. La principal indicación del AB fue falla de respuesta a MTX (83%), siendo la artritis refractaria la indicación clínica prevalente (82%). En total se indicaron 85 ABs (12 pcts requirieron más de 1 AB). Los anti TNF fueron los más utilizados: Adalimumato (ADA) el 44% (32 pcts) y Etanercept (ETN) el 33% (24 pcts). Tocilizumab (TCZ) en 26 pcts (35,6%). En las formas sistémicas se utilizó TCZ en todos los pcts excepto uno que utilizó un anti IL1 (Canakinumab). La mediana de tiempo de uso del AB fue: 3 años (RIC: 1.9-4.5), siendo la AlJ sistémica, el subtipo que requirió sostener el tratamiento más tiempo, con una mediana 4,7 años (RIC: 3,8-5.9). Al evaluar alcance de inactividad bajo ABs, el 48% de los pacientes se encontraba inactivo a los 6 m (30% sistémicos, 30 % oligo persistentes, 20 % poli FR+); mientras que un 15% (la mayoría poliarticulares, 64%) presentó baja actividad por JADAS71: 1,1 a 2 en oligoarticulares y 1,1 – 3, 8 en poliarticulares. Diez pcts (14%) necesitaron más de un AB por falla a primer Anti TNF (excepto uno, por falla TCZ). El 70 % de los pcts con falla a primer Anti TNF (excepto uno, por falla TCZ). El 70 % de los pcts con falla a primer Anti TNF (excepto uno, por falla TCZ). El 70 % de los pcts con falla a primer Anti TNF (excepto uno, por falla CCZ). El 70 % de los pcts con falla a primer Anti TNF (excepto uno, por falla TCZ). El 70 % de los pcts con falla a primer Anti TNF (excepto uno, por falla TCZ). El 70 % de los pcts con falla a prime muertes en esta cohorte.

muertes en esta cohorte.

Conclusiones: En esta cohorte; 73 pcts requirieron ABs por falla al uso de MTX. El alcance de inactividad se observó en forma más temprana en el subtipo oligoarticular persistente y sistémicos. Los efectos adversos (44%) en su mayoría fueron infecciones comunes, aunque se reportaron dos SAM como complicaciones más severas (subtipo sistémico). La accesibilidad y el sostén de la terapia biológica continúan siendo un condicionante en nuestro medio para alcanzar el objetivo de inactividad y remisión clínica.

266

0266 - HEMORRAGIA ALVEOLAR DIFUSA EN LUPUS ERITEMATOSO SISTEMICO JUVENIL (LESJ)

0266 - HEMORRAGIA ALVEULAR DIFUSA EN LUFUS LINI LING COSCILLATION MODALIGAT PROISTRA Unidad Temática: Pediatria Unidad Temática: Pediatria Unidad Temática: 2: LES TORREGIANI, Victoria (1) I ALVAREZ, Marcela(1) I OJEDA SILVA, Ayelen(1) I MAFFEY, Alberto(2) I TEPER, Alejandro(2) I ESPADA, Graciela(1) HOSPITAL DE NINOS DR RICARDO GUTIERREZ. SERVICIO DE REUMATOLOGIA. (1); SERVICIO COSCILLATION (2)

TEPER, Alejandro(2) I ESPADA, Graciela(1)
HOSPITAL DE NIÑOS DR RICARDO GUTIERREZ. SERVICIO DE REUMATOLOGIA. (1); SERVICIO DE NEUMONOLOGIA (2)
Introducción: El 20% de los pacientes con LES debutan en la edad pediátrica y si bien el pulmón no es el órgano más frecuentemente afectado, su compromiso impacta en el pronóstico de la enfermedad. Dentro de las manifestaciones pulmonares severas se encuentra la Hemorragia Alveolar Dífusa (HAD), reportada entre el 0,6 al 5% de los ptes. La misma puede ocurrir en cualquier momento de la evolución, especialmente en asociación con compromiso de órganos nobles, como nefritis y SNC, mayor actividad de la enfermedad y elevada mortalidad. Si bien no hay consenso en cuanto a su tratamiento, el mismo se basa en altas dosis de esteroides e inmunosupresión.
Objetivos: 1) Reportar la prevalencia de HAD en nuestra cohorte de LESj y describir manifestaciones clínicas, imágenes, tratamiento y evolución.
Materiales y Métodos: Estudio observacional, retrospectivo. Se incluyeron ptes con diagnóstico de LES (ACR 1997), < de 18 años de edad, periodo 1990 -2018, que desarrollaron HAD. Se definió HAD como la presencia de sintomas respiratorios (taquipnea, disnea, hipoxemia, hemoptisis) con infiltrado radiográfico intersticial o alveolar dífuso y caída de la hemoglobina (Hb) >1,5 g/dl. Se evaluaron variables demográficas, clínicas, actividad de la enf. (SLEDAI '92), laboratorio y tratamiento recibido. Se determinaron las manifestaciones clínicas a la HAD, imágenes (radiografía y TAC de tórax), daño orgánico acumulado (SLICC '96) y mortalidad. Análisis estadistico: descriptivo, Chi2, T-test, regresión logistica. SPSS 15.0.
Resultados: Se evaluaron 9 ptes con LESj, edad al Dx X: 10,7 años (RIC 13-5), edad a la HAD X: 13,6 años (RIC 11,8-15,6), impo de evolución de la enfermedad X: 2,6 años (RIC 13-39). A prevalencia de HAD (E2 ventos totales). El 78% (7 ptes) fueron mujeres con una eadad X al evento: 14,3 años (RIC 13-15,8). Dos ptes (22%) presentaron hAD al debut del LES y 7 ptes (78%) durante l con una mortalidad por evento del 33%. Los factores hallados asociados con mortalidad fueron: ingreso a UCI (p. 002), requerimiento de ARM (p. 002), sepsis concomilante (p. 01) y elevados valores de PCR (p. 05). Presentaron daño orgánico a la última consulta 5/9 ptes (56%), SLICC X: 1,5 (RIC 1-2,75). Al buscar manifestaciones clínicas asociadas al desarrollo de HAD, observamos que la presencia de fenómeno de Raynaud (p. 004) y compromiso renal (p. 052) en el debut fueron las prevalentes. En la evolución, los ptes con HAD presentaron una enfermedad más severa, asociada a más eventos de sepsis (p. 019), más recaídas (p. 036) y compromiso de nuevos órganos (p. 011). Estos ptes requirieron mayores dosis acumulada de CTC X: 28,7g vs. 17,4g (p. 02) y CFM X: 11 vs. 5g (p. 025). El desarrollo de HAD es un factor de riesgo de mortalidad en estos ptes (p. 001 OR 11.77 (105%) 28.44-8.8).

Conclusiones: En nuestra cohorte de LES ja prevalencia de HAD fue de 3,9%, siendo la manifestación inicial de la enfermedad en 22% de los casos. La HAD ocurrió en contexto de reagudizaciones moderadas/ severas de la enf., especialmente en asociación con nefritis lupica. Los ptes con HAD presentaron un curso severo de la enfermedad (más recaídas, compromiso de órganos nuevos y sepsis) y requirieron mayor dosis de imunosupresores. La HAD es un factor de riesgo para mortalidad, especialmente asociada a niveles elevados de PCR, sepsis y ARM.

0274 - SINDROME DE PULMON ENCOGIDO: ENTIDAD DE RARA OCURRENCIA EN LUPUS ERITEMATOSO SISTÉMICO JUVENIL (LESJ) Modalidad: Pediatria Unidad Temática: Pediatria Unidad Temática 2: LES

TORREGIANI, Victoria (1) | ALVAREZ, Marcela(1) | OJEDA SILVA, Ayelen(1) | MAFFEY, Alberto(2) |

TEPER, Alejandro(2) I ESPADA, Graciela(1)
HOSPITAL DE NIÑOS DR RICARDO GUTIERREZ. SERVICIO DE REUMATOLOGIA. (1); SERVICIO

NOSPITAL DE NIÑOS DR RICARDO GUTIERREZ. SERVICIO DE REUMATOLOGIA. (1); SERVICIO DE NEUMONOLOGIA (2)

Introducción: El sindrome de pulmón encogido (SPE) es una complicación infrecuente (0,5-1%) del LES. Se caracteriza por la ocurrencia de disnea progresiva, disminución del volumen pulmonar e incapacida ventilatoria restrictiva. En adultos se reporta asociación con artivitis, serositis, manifestaciones cutáneas y niveles bajos de actividad de la enfermedad. Sin embargo, en pediatria existen pocos reportes de casos, por lo que se desconoce su prevalencia e impacto en la evolución de la enfermedad. Objetivos: 1) Reportar la prevalencia de SPE en ptes con LESj y describir manifestaciones clínicas, imágenes, tratamientos y evolución. Materiales y Métodos: Estudio observacional, retrospectivo. Se incluyeron ptes con LESj (ACR 1997), edad <18 años, periodo 1990-2018. Se definió SPE como aquella entidad respiratoria que se caracteriza por la ocurrencia de disnea progresiva, disminución del volumen pulmonar y defecto ventilatorio restrictivo sin evidencia de enfermedad parenquimatosa o vascular. Se registraron datos emográficos, manifestaciones clínicas pulmonares y extra pulmonares asociadas, actividad de la enfermedad (SLEDAI '92); laboratorio, pruebas funcionales respiratorias, radiografía y TAC de tóras, coggrafía diafragmática y o'r adioscopia, tratamiento y daño orgânico (SLICO '69). Se evaluó, además, la ocurrencia de infecciones pulmonares previas, concomitantes, secuelas pulmonares y mortalidad.

enfermedad (SLEDAI '92); laboratorio, pruebas funcionales respiratorias, radiografía y TAC de tórax, ecografía diafragmática y/o radioscopia, tratamiento y daño orgánico (SLICC '96). Se evaluó, además, la ocurrencia de infecciones pulmonares previas, concomitantes, secuelas pulmonares y mortalidad. Análisis estadístico: descriptivo, Chi2, T-test. SPSS 15.0.

Resultados: Se evaluanor 11 ptes con LESI, 919 mujeres, edad al Dx X: 13,2 (RIC 10,4-14,1), edad al SPE X: 13,7 años (RIC: 12-15,6) y tiempo de evolución de la enf. X: 1,3 años (RIC 0,7-2,9). La prevalencia de SPE en nuestra cohorte de LESI; fue del 4.8% (11/229 ptes). Seis ptes (55%) tenían antecedente de infecciones pulmonares previas (neumonia con derrame y TBC). Al dx de SPE el 82% (n=9) presentó disnea de esfuerzo y 55% (n=6) dolor torácico. Todos presentaron espirometría con patrón restrictivo: CVF mediana 37% del predicho (RIC 31,5-46,5) y caída de la capacidad pulmonar total (TLC): X 50,5% (RIC 48,8-58,3). Se constató disminución de la movilidad diafragmática en 6 ptes (55%). Cuatro ptes (36,3%) requirieron VNI transitória. La Rx Tórax reveló perdicida de volumen pulmonar en 8 ptes (73%), infiltrado intersticial basal inespecífico en 7 (64%) y atelectasias en 5 (45%). Los hallazgos tomográficos fueron: 55% (n=6) perdida de volumen pulmonar y 45% (n=5) engrosamiento pleural. El 64% (n=7) presentó derrame pleural concomitante y 73% (n=6) derrame pericardico. El grado de actividad de la enfermedad al desarrollo del SPE fue elevado, SLEDAI X: 13 (9,5-14,5). El 82% (n=9) presentó compromiso articular concomitante, 55% (n=6) anemía hemolítica y 36% (n=4) trombocitopenia. A la útima consulta la mitad de los ptes presentaba disnea de esfuerzo, con un VAS de fatiga X: 3,5 (RIC: 2:1-5) y si bien la mayoría (72%) presentaron mejoría funcional, el 82% (9 ptes) persistia con compromiso restrictivo: CVF X 60% (RIC 38-72) y TLC X 48% (RIC 44-69). Daño acumulado: SLICC X 2 (RIC 2-3). Todos recibieron esteroides (64% en pulsos ev), dosis CTC oral X 0,9mg/kg (RIC 0,8

287

0287 - MORTALIDAD DE LUPUS ERITEMATOSO SISTÉMICO JUVENIL EN UN CENTRO DE ATENCIÓN PEDIÁTRICA Modalidad: Pediatria

Unidad Temática: LES

Unidad Temática 2: Pediatría

BATTAGLIOTTI, Cristina HOSPITAL DE NIÑOS DR. ORLANDO ALASSIA

Introducción: El lupus eritematoso sistémico (LES) es una enfermedad multisistémica, autoinmune, que genera daño irreversible disminuvendo la calidad de vida con importante autoinmune, que genera dano irreversible disminuyendo la calidad de vida con importante morbimortalidad. Existen pocos datos acerca de las causas de muerte y su relación temporal en el transcurso de la enfermedad en niños y adolescentes. La muerte puede sobrevenir por actividad de la enfermedad, complicaciones por daño irreversible acumulado, infecciones, trombosis, episodios cardiovasculares o complicaciones derivadas del tratamiento, así como causas incidentales, en asociación a factores socio económicos y evolución de la enfermedad.

Objetivos: Describir la mortalidad y sus causas en un grupo de pacientes.

Materiales y Métodos: Análisis descriptivo, retrospectivo de pacientes con LES, menores

de 15 años, diagnosticados y seguidos en consultorio de reumatología de nuestro hospital desde 1991 hasta 2018. Se realizó análisis estadístico mediante EPI Info versión 7, con

desde 1991 hasta 2016. Se lealizó anáisis estadistico friedante En filio versión / concreto recolección de datos a partir de historias clínicas.

Resultados: Se incluyeron 54 pacientes (F:M=3:1), eliminándose 4 por no contar con seguimiento posterior en centro de adultos. La edad media del diagnóstico de LES fue de 12,5 años y el tiempo medio de seguimiento en nuestro centro fue de 3 años (r 1-10 años). El 24% (12) de los pacientes fallecieron, 41,6% durante el seguimiento en nuestro centro y 58,3% en centro de adultos. La media de edad de los fallecimientos fue de 16 años (r 10-29 años) con rango de tiempo desde el diagnóstico al fallecimiento de 3 meses a 15 años, con una media de 17 meses. Todos pacientes fallecidos presentaban al diagnóstico compromiso renal, nefritis lúpica proliferativa difusa (10 pacientes) y nefritis lúpica membranosa (2 pacientes). Cinco presentaron además compromiso hematológico, un paciente agregó sindrome de activación macrofágica y tres trombosis venosa. El 41,6% presentó durante su evolución compromiso neurológico y uno agregó fallo hepático. Las principales causas de muerte fueron procesos infecciosos asociados (meningitis por N. Meningitidis, peritonitis a Klebsiella pneumoniae, celulitis y peritonitis por S. Pneumoniae y tuberculosis diseminada) y actividad de la enfermedad. Diez de los pacientes habían recibido pulsos de corticoides, ciclofosfamida, azatioprina, micofenolato e hydroxicloroquina. En algunos casos se realizó pasaje de gamaglobulina, terapia de reemplazo renal y asistencia respiratoria mecánica. El 66% tenía bajo medio socio

económico y 33% mala adherencia al tratamiento. Conclusiones: En este estudio el LES de inicio en la infancia se asoció con una mortalidad del 24%. Frecuencia más alta de enfermedad renal agresiva, requerimiento más alto de esteroides y fármacos inmunosupresores. La atención pediátrica debe considerar la transición a centros de adultos para garantizar la continuidad del tratamiento y mejorar su adherencia.

286

0286 - INFECCIONES SEVERAS EN PACIENTES CON LUPUS ERITEMATOSO SISTÉMICO JUVENIL

Modalidad: Pediatria

modanioan: rediatina Unidad Temática: Pediatría Unidad Temática 2: LES ALVAREZ, Marcela I GUERINI, Laura Lorena I JUAREZ, Paola I OJEDA SILVA, Ayelen I ESPADA,

HOSPITAL DE NIÑOS DR RICARDO GUTIERREZ. SERVICIO DE REUMATOLOGIA

ALVAREZ, Marcela I GUERINII, Laura Lorena I JUAREZ, Paola I OJEDA SILVA, Ayelen I ESPADA, Graciela HOSPITAL DE NIÑOS DR RICARDO GUTIERREZ. SERVICIO DE REUMATOLOGIA. Introducción: Las infecciones son una causa importante de morbi-mortalidad en pacientes con Lupus Eritematoso Sistémico juvenil (LESj). Los factores predisponentes se asocian con actividad de la enfermedad (citopenias, hipocomplementemia) y tratamiento (esteroides e inmunosupresores). Otras condiciones predisponentes, son las Inmunodeficiencias primarias asociadas (deficiencias del complemento e inmunoglobulinas). Los agentes infecciosos reportados como responsables de estas infecciones son virus y bacterias, siendo la sepsis una causa frecuente de mortalidad. Los órganos más afectados han sido la piel, aparato respiratorio y el tracto urinario. Las infecciones severas y recurrentes se asocian con mayor daño orgánico, por lo que su prevención es el gran desafío en el mango del LESj. Objettvos: 1-Evaluar la presencia de infecciones severas en pacientes con LESj, características, pronóstico y tratamiento. 2- Identificar factores de riesgo asociados.

Materiales y Métodos: Estudio retrospectivo observacional. Se incluyeron pacientes con LES (ACR 97), < de 18 años al diagnóstico. (Periodo 1990-2018). Se definió infección severa, aquella que requirió internación o tratamiento antibiótico parenteral, o que asoció mortalidad. Se analizaron variables demográficas, clínicas, actividad de la enfermedad (SLEDAI '92), de laboratorio y terapéuticas (al inicio, en cada infección severa y a la última consulta). Se determinó además daño orgánico (SLICC'96) y mortalidad. Se describió el sitio de infección, gérmenes aislados e immunizaciones recibidas.

Resultados: De una cohorte de 228 niños con LESj, 100 ptes (44%) desarrollaron infecciones severas con un total de 230 eventos. El 87% eran mujeres, con una mediana de edad al diagnóstico de 13 años (RIC 10,7-14,8) y una mediana de tiempo de evolución de la enfermedad de 4,8 años (RIC 2,5-6,9). Los sitios de infección

Conclusiones: En nuestra conorte de pacientes con LESJ, el 44% desarrollo intercicines severas, semismas se asociaron con peor evolución de la enfermedad y mayor morbi-mortalidad, aumentando el riesgo de ingreso a UTIP (OR 5.4) y de daño orgánico (OR 2.9). El Herpes Zoster y el Estafilicoca Aureus fueron los gérmenes más frecuentemente hallados. El debut de LES a una edad temprana y el uso de altas dosis de esteroides fueron los factores de riesgo para el desarrollo de infecciones recurrentes en esta cohorte. El manejo de LES debe estar dirigido a la prevención de infecciones, su adecuado tratamiento y al menor uso de esteroides, con mayor relevancia en los pacientes que debutan a una edad más temprana.

292

0292 - PROTEINOSIS ALVEOLAR PULMONAR: ENTIDAD DE INUSUAL OCURRENCIA EN NIÑOS CON ARTRITIS IDIOPÁTICA JUVENIL Modalidad: Pediatria

Unidad Temática: Pediatría Unidad Temática 2: Casos Clínicos

Unidad Temática: 2: Casos Clínicos

ALVAREZ, Marcela (1) I TEPER, Alejandro(2) I ESPADA, Graciela(1)

HOSPITAL DE NIÑOS DA RICARDO GUTIERREZ. SERVICIO DE REUMATOLOGIA. (1); SERVICIO DE

NEUMONOLOGIA (2)

Introducción: La artritis idiopática juvenil sistémica (AlJs) es una entidad diferente a otros subtipos de
AlJ, por su expresión clínica - sistémica, la participación del sistema inmune innato en su patogenia y el
desarrollo de una complicación potencialmente mortal como es el Sindrome de Activación Macrofágica

(SAM). En los últimos años se han descripto en este subgrupo de pacientes, complicaciones pulmonares

inusuales y potencialmente fatales, con una

incidencia del 5 - 10%, asociada a enfermedad

sistémica persistentemente activa (60% SAM).

25 AUs vs. - IL1 (48%) - IL6 (8%) - Anti TNFa SAM 60% Muerte 63% Kimura Y. ptes et al. 2013 HTP (64%) EPI (28%) Ecocardiograma Bx pulmonar: 11/12 ptes PAP y EPI De GrootJ. Registro Farmachild et al. 2018 65/ 914 AU/s Rx de tórax TAC de tórax Bx pulmonar: 9 ptes EPI cardiograma de Torax (pa (45 AUs y 16 AUs-like) Sutil hipocratismo eritematoso/agud o Saper V. et al. 2018 TAC de Torax (pairon inusual) Bx pulmonar (25/61 ptes): 80% PAP y EPI 52% comp. vascular TAC de Térax Vidrio entrariado - Anti IL1 (83%) - Anti IL6 (50%) Grant S. et al. 2018 12 ptes con AUs Hipocratismo (67%)

incidencia del 5 - 10%, asociada a enfermedad sistémica persistentemente activa (60% SAM), uso de ag. Biológico (68%) ya una alta tasa de mortalidad (68%). Las enfermedades pulmonares descriptas en esta categoría de AlJ, han sido: Hipertensión pulmonar (68%), Enf. pulmonar intersticial (28%), y Proteinosis alveolar pulmonar (PAP) (20%). Objetivos: 1-Describir las características clínicas, radiológicas y biopsia pulmonar en una niña con PAP y AJJs. 2-Pevisión de la literatura. Resultados: Reportamos a una niña de 9 años de edad, sin antecedentes personales ni familiares

edad, sin antecedentes personales ni familiares

Guard. 2 para con Alla de dad, sin antecedentes personales ni familiares de relationario provio; su ded, sin antecedentes personales ni familiares de relationario provio; su ded, sin antecedentes personales ni familiares de relevancia, sin compromiso pulmorar previo; con diagnóstico de AlJs, desde los 3 años de edad. Dada su enfermedad de base, inicia tratamiento con ag. biológico anti IL1. Posterior a la segunda aplicación, desarrolla SAM que resuelve con esteroides ev. Reinició el ag. Biológico y tras 1 año de tratamiento, presento reagudización de su enfermedad de base agregando además tos irritativa persistente con la observación repentina de dedos enfermedatos en pallillo de tambor. En Rx y TAC de torax: infiltrado intersticio-alveolar difuso. Espirometria normal, con prueba de difusión de monóxido de carbono (DLCO) disminuida. Sin respuesta a esquema antibiótico de amplio espectro. Se decidió realizar biopsia pulmonar, donde se observó: luz alveolar con abundante material granular eosinófilo y cristales de colesterol. Alvéolos con macrófagos y espiculas de colesterol fibrosis pulmonar. PAS/PAS diastasas positiva en secreción de espacios alveolares. Diagnóstico: PAP con neumonia lipoidea y granulomas de colesterol. Se realizó lavado bronquio-alveolar (BAL): hallándose PMN con escasos macrófagos alveolares y mucus. Dado que su enfermedad sistémica permanecia a permanecia a permanecia a permanecia a permanecia necesitar de colesterol. con escasos macrófagos alveolares y mucus. Dado que su enfermedad sistémica permanecia activa, inició tratamiento con ag. Biológico anti IL6, desarrollando nuevamente SAM, que resuelve con esteroides ex Ciclosporína. Se reinició posteriormente anti IL6 con buena evolución. Se buscaron mutaciones genéticas Ciclosporina. Se reinició posteriormente anti IL6 con buena evolución. Se buscaron mutaciones genéticas asociadas con PAP familiar y para SAM recurrente (gen NLRC4) todas negativas. La paciente evolucionó alcanzando remisión clínica bajo medicación, sin sintomas respiratorios, con pruebas funcionales pulmonares estables y leve mejoria tomográfica. Discusión: Los reportes de entermeda pulmonar en niños con AlJs, han aumentado en los últimos 5 años, sobre todo en aquellos con actividad persistente, desarrollo de SAM y uso de ag., Biológicos (anti IL1-IL6). La proteinosis alveolar, es una entermedad ad e baja frecuencia en pediatria, caracterizada por la acumulación anormal de lipoproteinas y derivados del surfactante en el espacio intra-alveolar, con disminución del intercambio gaseoso. La misma puede ser Primaria (idiopática debida a mutaciones del receptor del factor estimulante de macrófagos) o Secundaria (a ent. autoinmunes, inmunodeficiencias, entre otras). Sin embargo, los pacientes con enfermedad pulmonar asociada a AlJs, presentan una PAP con características atipicas: sintomas respiratorios sutiles y ausencia en BAL de material proteináceo como lo observado en la PAP clásica) lo que respalda la importancia de la biopsia pulmonar en estos pacientes

materiai proteinaceo como lo observado en la PAP ciasicaj lo que respaida la importancia de lia lobiguilmorar en estos pacientes

Conclusiones: La PAP en ptes con AIJs, es una entidad con características clínicas e inunológicas
distintivas y representa una enfermedad pulmonar inflamatoría no caracterizada. Se recomienda
el monitoreo de la función pulmonar en todos los pacientes con AIJs incluso en ausencia de sintomas
respiratorios, especialmente en niños con mayor riesgo de enfermedad pulmonar (aquellos que están
persistentemente activos, en tratamiento con ag. biológicos y que desarrollen SAM).

52º Congreso Argentino de Reumatología

0010 - LUMBALGIA DEBIDO A FRACTURA SACRA POR INSUFICIENCIA

Modalidad: Póster Caso Clínico

Unidad Temática: Casos Clínicos

Unidad Tematica: Casos Clinicos DUS ORIETA, Nicolas Benjamin I QUISPE VILLANUEVA, Ma Laura I IBAÑEZ, Giuliano I URRUTIA, Julio Cesar I CORTEZ CHAVARRIA, Judiht Sandra I PERAK, Marilina I OTERO, Maria José I WERNICKE, Veronica Cecilia I LOJO, María Nieves I LAZZARINO, María Rosa

HOSPITAL B BOSSL LA PLATA HOSPITAL R ROSSI. LA PLATA
Objetivos: Reportar dos casos de lumbalgia secundaria a fractura sacra por insuficiencia.

Materiales y Métodos: CASO CLINICO 1: Mujer de 66 años con Artritis Reumatoidea desde 2011.

En tratamiento con MTX 20 mg/sem, HO2 300 mg/dia y mepredinisona 2mg/dia. Consultó en agosto por dolor de presentación aguda en región isquiática derecha alternada con la izquierda, de 4 semanas de evolución que empeoraba con la deambulación y mejoraba en reposo. La radiografía de columna lumbosacra y de pelvis no evidenció lesión ósea. El dolor no cedia con aines, Se realiza RMI de pelvis (1/8/18) que evidenció solución ósea de continuidad con edema óseo asociado a púvel del alegión sacro izquierdo con mínimo edema de partes blandas extracentes. Encómenos

RMI de pelvis (1/8/18) que evidenció solución ósea de continuidad con edema óseo asociado a nivel del alerón sacro izquierdo con mínimo edema de partes blandas adyacentes. Fenómenos degenerativos en el sector inferior de la articulación sacroiliaca derecha con mínimo edema óseo asociado. Ante cuadro de FSI se indicó reposo absoluto, calcitonina, y tratamiento del dolor con tramadol-paracetamol. Densitometría Ósea: columna Tscore-3,66 cadera der-3,97. Dosaje de vitamina D: 14 ng/ml. Inicia tratamiento con risedronato y vitamina D3. En octubre comienza a deambular con ayuda marcha. En diciembre ya no requirió asistencia ni analgésicos opiodes CASO CLINCO 2: Mujer de 89 años que comenzó de forma aguda y sin antecedente traumático con lumbalgia irradiada a ambos glúteos, zona de muslos anterior y posterior sin parestesias, con imposibilidad de permanecer sentada o parada por intenso dolor. Antecedentes: Osteoartrosis, reemplazo de cadera derecha por cuadro de necrosis ósea avascular a los 80 años, osteoporosis por lo cual realizó tratamiento durante 6 años con bifosfonatos. Vitamina D3 100.000 UD cada comeses por hipovitaminosis D, último dosaje 21,6 ng/ml. Rx columna lumbosacra: osteoporosis, escoliosis, espóndiloartrosis. Rx pelvis: protesis cadera derecha. Resto sin particularidades. RM columna lumbosacra: o pelvis: fractura aguda del cuerpo superior de S1 y de ambos alerones sacros con edema óseo difuso. Se realizó tratamiento conservador, con reposo, analgesia con tramadol, ibuprofeno, vitamina D3 100.000 UI mensual, citrato de calcio y posterior rehabilitación. Después de tres meses deambulaba con ayuda marcha sin requerir analgesia.

ibuprofeno, vitamina D3 100.000 Ul mensual, citrato de calcio y posterior rehabilitación. Después de tres meses deambulaba con ayuda marcha sin requerir analgesia.

Resultados: En los casos reportados, nuestras pacientes no tuvieron traumatismo previo. El sintoma cardinal fue dolor de comienzo agudo. Entre los factores de riesgo, presentaban osteoporosis, hipovitaminosis D y en uno de los casos artritis reumatoide y corticoterapia; en el caso 2 la artroplastia de cadera condicionaba alteraciones biomecánicas del eje axial como fue descripto en trabajos previos en la literatura. Respecto al tratamiento, en ambos casos fue conservador: reposo, analgesia y rehabilitación.

Conclusiones: La Fractura de Sacro por Insuficiencia suele ser subdiagnosticada y acues per ser asocia a un antecedente traumático, vas tiende a solicitar radiografías simples donde no se de per yea.

Conclusiones: La Fractura de Sacro por Insuficiencia suele ser subdiagnosticada ya que no se asocia a un antecedente traumático y se tiende a solicitar radiografías simples donde no se observan alteraciones que se correlacionen con el comienzo de la sintomatología. La clínica es inespecífica: dolor lumbar bajo severo, dolor glúteo, a veces irradiado a miembros inferiores la cual se exacerba con los movimientos y al cargar peso y que mejora con el reposo y el decúbito. Su diagnóstico es complejo, ya que las radiografías simples suelen ser normales y requiere de otros medios como la TC, RMI, y la Gammagrafía Osea donde es característica la captación en "forma de h". El tratamiento estándar recomendado es conservador basado en reposo, ejercicios de rehabilitación y tratamiento analgésico; la recuperación puede llevar 4 meses. La sacroplastia percutánea permite alivio del dolor en tiempo más breve disminuyendo la morbimortalidad que conlleva el reposo prolongada. Es importante sospechar este tipo de fracturas en pacientes, mayores de 65 años con lumbalgia invalidante y factores de riesgo asociados siendo la RMN de pelvis el método diagnóstico de elección. Palabras Claves: Fractura Sacra, Lumbalgía, Fractura por insuficiencia

28

0028 - "UN ACERCAMIENTO A LA GRAN SIMULADORA" - IGG4-RD: A PROPÓSITO DE UN CASO.

Modalidad: Póster Caso Clínico

Modalidad: Poster Caso Clinico
Unidad Temática: Ig 64
Unidad Temática: 2: Estudios Complementarios
DÍAZ MORENO, Paola Cecilia (1) I DUEÑAS, L.(1) I ORELLANA, C.(1) I VISENTINI, Susana
Mirta(1) I PACHECO, G.(2)
HOSPITAL C. DURAND (1); UNIVERSIDAD MAIMONIDES (2)

Introducción: La Enfermedad Relacionada con Immunoglobulina G4 (IgG4-RD) es una condición multiorgánica, fibro-inflamatoria de origen desconocido; con expresión clínica indolente de forma prolongada, usualmente acompañado de componente alérgico, lesiones pseudotumorales y/o malignidad. Su diagnóstico se realiza por: aumento de IgG4 Total (sérica mayor a 135 mg/dl) y estudio Anatomopatológico (infiltrado linfoplasmocitario, flebitis obliterante, fibrosis "estoriforme").

Objetivos: Plantear un caso clínico para analizar y comprender similitudes clínicas y anatomopatológicas de (IgG4-RD), enfermedad heterogénea y sistémica que puede simular otras patologías

Materiales y Métodos: Femenina de 61 años con antecedentes de rinitis alérgica, sinusitis refinita y metodos. Tenenna de o anos con antecedentes de finitis aerigida, sinistratoriorio, a gastritis, colitis, diabetes mellitus, hipotiroidismo y eczema crónico; que recibió tratamiento y glucocorticoides en forma crónica sin respuesta. Además presentó Sindrome Nefrótico en 2002 con Biopsia Renal: NEFROPATIA MEMBRANOSA EN ESTADIO INICIAL con IgG Total ++/positivo, IgG:+/4. Recibió tratamiento con pulsos de metilprednisolona: 1gr x 3 y Ciclofosfamida 1gr mes (3ciclos) sin mejoría ostensible, persistiendo con proteinuria de 11-15 grid e hipoalbuminemia, por lo que fue tratada con ciclosporina con buena respuesta. BIOPSIA PIEL: Depósito de IgG positivos, y con IgA e IgM negativos. PAAF DE NODULO TIROIDEO: negativo para malignidad. BIOPSIA DE PARÓTIDA. Infiltrado intenso linfocitario y plasmocitario con abundantes folículos linfoideos. Evidencia expresión para CD20 y BCL2; negativo para CD3, CD5 y CD23. LINFOMA B DE BAJO GRADO DE AGRESIVIDAD (Linfoma MALT). Hematología adopta conducta expectante. BIOPSIA DE MÉDULA ÓSEA: Plasmocitos maduros se distribuyes da apuel perí escriptor de linfolida privato constituido por linfolida por equagos de linfolida privato constituido por linfolida por equagos de linfolida privato constituido por linfolida por equagos de linfolida privato constituido por linfolida propuedos de linfolida privato constituido por linfolida privato constituid a nivel perivascular. Se identifica agregado linfoide mixto constituido por linfocitos pequeños de

a nivel perivascular. Se identifica agregado linfoide mixto constituido por linfocitos pequeños de fenotipo T (CD3+) y B (CD20+).

Resultados: En 2019 acude a nuestra unidad de Reumatología con hipertrofia parotidea bilateral. Laboratorio Inmunológico: Anti DNA, La y Ro (-), FAN: 1/320, C3: 58 mg/dl y C4: 2 mg/dl, IgG Total: 3367 mg/dl, subclases IgG1: 20,900 gl e IgG4+1,2200 gl. PROTEINOGRAMA ELECTROFORÉTICO: Proteinas totales, fracciones Alfa1 y Alfa 2 Normal, Albúmina y Beta disminuidas, Gamma: 45.4 gr/dl (hipergammaglobulinemia policlonal). RMN: Cabeza del páncreas discreto aumento, quistes renales, adenopatías en retroperítoneo, prevertebral y para-a-órtico izquierdo de 13 mm. PET/CT: Enfermedad linfoproliferativa activa con compromiso salival, ganglionar supra e infradiafragmático, esplénico y probablemente pancreático. ESTUDIO HISTOPATOLÓGICO DE GLÁNDULA SALIVAL: Infiltración y proliferación de infocitos de pequeños tamaño en intersticio con patrón difuso. Vinculable a Linfoma B de bajo grado (Linfoma Marginal Extranodal). Evidencia expresión para BCL2, CD3, CD20, CD43, CD138; engativo para CD5 y CD23. Observándose incremento de IgG4. Al tener resistencia a primera linea de tratamiento recibirá tratamiento con Rituximab.

Conclusiones: Por más de un siglo esta patología ha estado en el anonimato y se ha relacionado a otras enfermedades concibiendo un epigrafe muy particular. Niveles altos séricos de IgG4,

a otras enfermedades concibiendo un epigrafe muy particular. Niveles altos séricos de IgG4, no son suficientes para el diagnóstico de la enfermedad siendo necesarios biomarcadores específicos como ayuda diagnóstica; pero el estudio anatomopatológico es la piedra angular. PALABRAS CLAVES: IgG4-RD, multiorgánica, gran simuladora

0019 - ARTERITIS DE CÉLULAS GIGANTES Y PRES (SÍNDROME DE ENCEFALOPATÍA POSTERIOR REVERSIBLE).

Modalidad: Póster Caso Clínico

Unidad Temática: Vasculitis/ PMR Unidad Temática 2: Casos Clínicos

Omiauza zemiaura z: Casos Cilnicos

DANIELE, Julieta I KISLUK, Boris I SATTLER, María Emilia I CONTE, María Soledad I
KILSTEIN, Jorge Guillermo I BERBOTTO, Guillermo Ariel

HOSPITAL EVA PERÓN

HOSPITAL EVA PERON
Introducción: El síndrome de encefalopatía posterior reversible (PRES) asocia un conjunto
de características clínicas (cefalea, crisis epilépticas, alteración del nivel de alerta, pérdida
visual u otros déficits focales) y radiológicas, con alteraciones reversibles en la sustancia
blanca. Se ha asociado a hipertensión arterial y tratamientos imunosupresores, entre otros.
Se produciría una alteración de la autorregulación vascular cerebral y disfunción endotelial. Su frecuencia de presentación es muy baja. Descripta excepcionalmente en pacientes con

Se produciría una alteración de la autorregulación vascular cerebral y disfunción endotelial. Su frecuencia de presentación es muy baja. Descripta excepcionalmente en pacientes con enfermedades autoinmunes.

Objetivos: Describimos el caso de una paciente con antecedente de Arteritis de células gigantes y pérdida de la agudeza visual, secundaria a PRES.

Materiales y Métodos: Paciente de 71 años, con hipotiroidismo, hipertensión arterial Grado II, enfermedad carotidea leve y Arteritis de células gigantes, en tratamiento con Meprednisona 40 mg/día via oral, consulta por cuadro de 8 horas de evolución de cefalea holocraneana, intensidad 10/10 y disminución de la agudeza visual. Al examen físico, se encontraba orientada globalmente. Glasgow: 15/15. FR: 16/min. FC: 70/min. TA: 212/115 mmHg. T: 36°C. Se evidencian pupilas isocóricas, hiporreactivas y simétricas. Disminución de la agudeza visual 4/10 bilateral. Sin signos meningeos. Sensibilidad y Fuerza conservada de cuatro miembros. Reflejos osteotendinosos respetados. Se indica monitoreo en Unidad de cuidados críticos por diagnóstico presuntivo de neuropatía óptica isquémica. Realiza tratamiento endovenoso con nitroglicerina. Se titulan betabloqueantes y anthippertensivos vía oral. Fondo de Ojo: Opacidad de medios. Papila de bordes netos, excavación papilar 3/6, mácula sin alteraciones, vasos sin hallazgos patológicos, retina aplicada. Movimientos oculares externos y reflejos oculares conservados. Laboratorio: Hemoglobina. 11.8 g/dl. Hematocritic: 37%. Glóbulos blancos: 12870/mm3. Plaquetas: 316000. VES: 30 mm 1º hora. PCR: 29 mg/l. Urea:50 mg/dl. Creatinina: 1,33 mg/dl. Cl Cr: 39.4 ml/min/1.73 m2. Angio-RMI de encéfalo con gadolinio: Fosa posterior con cuarto ventrículo centrado. Hiperintensidades focales en T1 y FLAIR a nivel de la región protuberancial y en sector posterior y superior del pedúnculo cerebral izquierdo, las cuales no restringen en secuencia difusión. Hiperintensidades en secuencia FLAIR y T, hipointensas en T1, en región cortical y subcortical de oculares muestran tamaño e intensidad de señal conservada. No se evidencian lesiones compatibles con isquemia del nervio óptico. En el estudio angiográfico, arteria basilar con disminución de la intensidad de señal en sector proximal y sector medial, compatible con vasoconstricción reversible.

Resultados: Evoluciona hemodinámicamente estable. Recupera agudeza visual y mejoría

resultados: Evoluciona hemodinamicamente estable. Recupera agudeza visual y mejoria clinica franca. Se pauta descenso de corticoides y Metrotexato 20 mg/semanales SC.

Conclusiones: Desde la primera descripción del PRES en 1996, se han planteado diversas teorias fisiopatologicas que señalan la disfunción endotelial como elemento clave para su desarrollo, en el contexto de alteración de la regulación vascular cerebral. Es más frecuente en mujeres de edad media, con trastornos hipertensivos, renales y autoinmunes. Con tratamiento oportuno y adecuado, la mayoría evoluciona satisfactoriamente con remisión de los síntomas y de las lesiones imagenológicas en días a semanas.

29

0029 - SÍNDROME DE PERCHERÓN Y LUPUS ERITEMATOSO SISTÉMICO.

Modalidad: Póster Caso Clínico

Unidad Temática: LES Unidad Temática 2: Casos Clínicos

DANIELE, Julieta I. Casoo Crimicols

DANIELE, Julieta I. KISLUK, Boris I CONTE, Maria Soledad I SATTLER, Maria Emilia I BRAVO,
Lautaro I KILSTEIN, Jorge Guillermo I BERBOTTO, Guillermo Ariel

HOSPITAL EVA PERÓN

Introducción: La vascularización del tálamo fue descripta de forma completa por Percherón en introduccion: La vascularización del talamo fue descripta de forma compieta por Percinero ne 1960 y depende fundamentalmente de la Arteria Cerebral Posterior y de la Arteria Comunicante Posterior. Se establecen cuatro áreas de irrigación principal: anterior, paramediana, inferolateral y posterior, que reflejan la complejidad vascular en dicho núcleo. Por su parte, existe una rara variación anatómica, en la que una rama emerge desde la arteria cerebral posterior para abastecer al tálamo y el mesencéfalo, conocida como Arteria de Percherón y cuya obstrucción se asocia al desarrollo de infarto talámico bilateral sincrónico, sindrome de dificil diagnóstico.

Objetivos: Describimos el caso de una paciente con antecedente de Lupus Eritematoso Sistémico e infarto talámico bilateral sincrónico dada su baja frecuencia y asociación excepcional.

excepcional.

Materiales y Métodos: Mujer de 60 años de edad, con diagnóstico de Lupus Eritematoso Sistémico, nefropatía lúpica grado IV e hipertensión arterial secundaria, ingresa por cuadro de hemianopsia temporal derecha de aparición súbita, no progresiva, sin otros sintomas asociados Evoluciona con deterioro progresivo del sensorio (Escala de coma de Glasgow 7/15), pupilas mióticas, no reactivas y mioclonías en ambos miembros inferiores. Reflejos osteotendinosos disminuidos simétricos. Requiere asistencia ventilatoria mecánica y monitoreo en unidad de disminuidos simétricos. Requiere asistencia ventilatoria mecánica y monitoreo en unidad de cuidados críticos. Se interpreta como reagudización de entermedad inmunológica de base por lo cual se realiza pulso de metiliprednisolona 500 mg/día durante 3 días y ciclofosfamida endovenosa. Laboratorio: Hemoglobina: 9,1 g/dl. Hematocrito: 27,1%. Glóbulos blancos: 13.300 (Neutrófilos: 95%) Eritrosedimentación: 31 mm/hora. Plaquetas: 446.000 mm3. Urea: 68 mg%. Creatinina: 0,6 mg %. Serologías virales Hepatítis B y C y HIV negativas. Orina de 24 horas: Diuresis: 1300 ml. Proteinuria: 0,9 g/24 hs. Clearence de creatinina: 36 ml/minuto. Anticoagulante lupico negativo. Anticuerpos anticardiolipinas y Anticuerpo anti Beta-2 glicoproteína negativos. C3: 56 mg%. C4: 5 mg%. Anticuerpos anti antigenos nucleares extraíbles: negativos. FAN. 1/5120. Patrón homogéneo. Ecocardiograma: Hipertrofía concéntrica leve con fracción de eyección de 65%. Patrón de flujos sistodiástolico derecho e izquierdo conservados. Agioresonancia magnética de encéfalo: lesiones simétricas, en ambos tálamos y en la circunvolución temporo occipital izquierda, hipointensas en T1, hiperintensas en T2 y FLAIR, con restricción a la difusión. compatible con evento isquémico aquodo en el territorio de la arteria de Percherón.

temporo occipital izquierda, hipointensas en T1, hiperintensas en T2 y FLAIR, con restricción a la difusión, compatible con evento isquémico agudo en el territorio de la arteria de Percherón. Resultados: Complica con neumonía asociada a ventilador tardía con hallazgo de Kokuria, Pseudomonas Aeruginosa y Klebsiella Pneumoníae. Evoluciona con deterioro clínico severo y obita luego de 32 dias de internación.

Conclusiones: El sindrome de Percherón representa un cuadro isquémico talámico bilateral que puede cursar con afectación del nivel de conciencia, afectación del lenguaje, compromiso de pares craneales oculomotores, trastornos del movimiento (disquinesias), afectación de la memoria (amnesia) y del sueño (hipersomnia). Se encuentra asociado a eventos tromboembólicos y causas cardiovasculares. La variante anatómica 2B de la arteria de Percherón es un hallazgo infrecuente. Reconocer esta afectación bilateral en los estudios de resonancia es fundamental y datasa taritovasculares. La variante aniantinua 21 de la affetta de l'etrofetto es firmanazero infrecuente. Reconocer esta afectación bilateral en los estudios de resonancia es fundamental para definirlo. Los eventos isquémicos en pacientes con LES representan menos del 20% de las manifestaciones en SNC. La posibilidad que un paciente con LES presente un infarto talámico paramediano bilateral (2B) es excepcional y por tanto, representa un verdadero reto diagnóstico.

0031 - SÍNDROME AUTOINMUNE MÚLTIPLE: ARTRITIS REUMATOIDEA, ENFERMEDAD DE CROHN Y VITÍLIGO. PRESENTACIÓN DE UN CASO

Modalidad: Póster Caso Clínico Unidad Temática: Casos Clínicos

Unidad Temática 2: ARTRITIS REUMATOIDEA
SALTOS FARINANGO, Galo I GARCIA COELLO, Adriana I PONCE DELGADO, Yessica Maria I ZALAZAR, María Marta I RILLO, Oscar L HOSPITAL PIROVANO

Introducción: La Artritis Reumatoidea (AR) es una enfermedad crónica multisistémica que afecta primordialmente la membrana sinovial de las articulaciones. Sus manifestaciones extraarticulares a nivel gastrointestinal suelen ser por intolerancia medicamentosa. La Enfermedad de Crohn (EC) puede presentar compromiso extraintestinal, pauciarticular o poliarticular no erosivo. Además puede afectar el esqueleto axial, preferentemente a nivel sacrolilaco (Espondiloartritis). El Vitiligo es una enfermedad dérmica de etiología desconocida, posiblemente autoinmune. Se manifiesta con lesiones hipocrómicas en piel pudiendo estar asociada a diversas enfermedades. El Síndrome Autoinmune Múltiple (SAM) se define como la asociación de al menos tres enfermedades autoinmunes en el mismo paciente, por ejemplo Enfermedad Tiroidea Autoinmune, Sjögren, Miastemia Gravis, Cirrosis Biliar Primaria.

Objetivos: Comunicar un nuevo caso de SAM en una mujer que presenta la coexistencia de AR, EC y Vitíligo.

Materiales y Métodos: Caso clínico: Paciente de 36 años de edad, de sexo femenino, derivada por el servicio de Gastroenterología por presentar poliartritis crónica, en el contexto de una Enfermedad de Crohn de 4 años de evolución en actividad. Antecedentes de Guillain Barré en la infancia. Al examen físico se constató poliartritis simétrica de grandes y pequeñas articulaciones; lesiones hipocrómicas con bordes irregulares compatibles con vitiligo en extremidades inferiores. Exámenes complementarios: reactantes de fase aguda elevados; FR y Anti CCP positivos con altos títulos; radiografías de manos y pies donde se evidencia la presencia de erosiones marginales. Su DAS28 y el HAQ-A fueron de 6.47 y 1.87 respectivamente. Con el diagnóstico de AR según ACR-EULAR 2010 se inició tratamiento con Metotrexate 15 mg/sem y Ácido Fólico 5mg/sem. Posteriormente se decidió agregar Tofacitinib 10 mg/dia alcanzando la remisión de ambas enfermedades

Resultados: Discusión: Los pacientes con patología autoinmune única, tienen un 25% de riesgo de desarrollar otras enfermedades autoinmunes asociadas. En el SAM los pacientes a menudo tienen al menos una afección dermatológica, generalmente vitiligo. Es conocida la asociación de EC con Espondilitis Anquilosante mientras que la coexistencia de EA y AR es infrecuente (según nuestro conocimiento existen 3 casos publicados de esta asociación). Si bien los Anti TNF alfa se emplean en el tratamiento de la AR y EC, en nuestra paciente el antecedente de una enfermedad desmielinizante contraindicaba su empleo. Por tal motivo se optó utilizar un Anti Jack 1-3 (Tofacitinib) el contraindicaba contraindicaba su empleo. cual ha sido aprobado tanto para la AR como para la CU y actualmente se halla en estudio

para emplearlo en Vitiligo y EC.

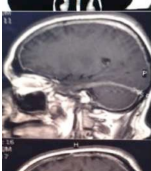
Conclusiones: el SAM es la agrupación de varias entidades autoinmunitarias, destacándose en este caso la infrecuente asociación de AR y EC, y su repercusión a la hora de tomar decisiones terapéuticas.

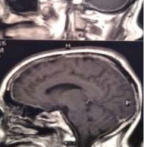
57

0057 - PAQUIMENINGITIS HIPERTRÓFICA ASOCIADA A GRANULOMATOSIS CON POLIANGEITIS: REPORTE DE CASO

Modalidad: Póster Caso Clínico
Unidad Temática: Vasculitis/ PMR
Unidad Temática: Vasculitis/ PMR
Unidad Temática: 2: Casos Clínicos
ARGUELLO, Sabrina Marta I AVATTE, María Cecilia I LAROCCA, Roque Mario I MOVIA, Roberto







icilia I LAROCCA, Hoque mario i movirs, necessorio Diego HOSPITAL EVITA, LANUS. Introducción: La Granulomatosis con poliangeitis (GPA) es una vasculitis de medianos y pequeños vasos asociados a anticuerpos anticitoplasmáticos de neutrófilos (ANCA) cuya característica distintiva es la formación de granulomas necrotizantes y vasculitis paucinmunitaria. La afectación en sistema nervioso central (SNC) representa el 2 al 8% de los casos, generalmente en forma tardía. La paquimeningitis hipertrófica (PH) es una enfermedad infrecuente caracterizada por engrosamiento focal o difuso de la duramadre. difuso de la duramadre. **Objetivos:** Describir una manifestación infrecuente

dentro de una enfermedad rara como la GPA

dentro de una enfermedad rara como la GPA.

Materiales y Métodos: Paciente masculino de 65 años con diagnóstico de GPA que presenta cefalea frontal de 3 meses de evolución refractaria al tratamiento con AlNES, asociado a proptosis ocular izquierda y dolor en órbita homolateral; na lateraciones de la agudeza visual ni signos meningeos. Laboratorios: VSG 75 mm/h, PCR 30 mg/L. Resto de exámenes sin datos positivos. Líquido cefalorraquideo: hiperproteinorraquia. TAC: Globo ocular izquierdo: imagen de densidad partes blandas, ubicado entre la pared interna y el recto interno. RMI con Gadolineo: Tras la inyección de contraste se evidencia lesjón exansiva en órbita interno. Himi con Gadolineo: Iras la injección de contraste se evidencia lesión expansiva en órbita y engrosamiento difuso de la duramadre cerebral y tienda del cerebelo. Microscopia de biopsia de tumoración en órbita: tejido inflamatorio mixto con plasmocitos (granulomatoso) con focos de vasculitis. plasifilocitos (granuloritatos) con roccis de valscunits. Resultados: Se realiza tratamiento con pulsos de metilprednisolona 1 g día por tres días, continua metilprednisona 60 mg día, asociado a pulsos de ciclofosfamida 1 g mensual por 6 meses. El paciente presenta buena evolución cifinica, con recrudecimiento del dolor orbitario con la reducción de dese dos extrevioles.

recrudecimiento dei doir orbitario con la reducción de dosis de corticoides.

Conclusiones: La PH es un diagnóstico de exclusión, puede ser idiopática o asociarse a trauma, infección, cáncer u otras enfermedades autoimmunes entre ellas vasculitis de pequeños vasos. El sintoma más frecuente es la cefalea crónica, y puede ocurrir en cualquier momento de la enfermedad a pesar del tetorial de la insulación proceso. Debas enciderad de la enterminada de pesar del tetorial de la insulación proceso. en cualquier momento de la enfermedad a pesar del tratamiento inmunosupresor. Debe considerarse como diagnóstico diferencial en estos pacientes ya que la severidad del daño neurológico y su reversibilidad dependen de que se alcance el diagnóstico y se inicie el tratamiento de forma precoz.

0032 - NUESTRA EXPERIENCIA DE TRANSPLANTE AUTOLOGO DE CELULAS PROGENITORAS HEMATOPOYETICAS EN ESCLEREDOERMIA Modalidat: Póster Caso Clínico Unidad Temática: Esp (esclerosis Sistemica Progresiva) Unidad Temática 2: Casos Clínicos

MOLINA, María Josefina (1) I REAL, Juan(2) I REQUEJO, Alejandro(2) I MILOVIC, Vera(2) I NITSCHE,

Unidad Temática: Esp (escelerosis Sistemica Progresiva)
Unidad Temática: 2: Casos Clínicos
MOLINA, María Josefina (1) I REAL, Juan (2) I REQUEJO, Alejandro (2) I MILOVIC, Vera (2) I NITSCHE,
Alejandro (3)
MTA CONSULTORIOS (1): HOSPITAL ALEMAN (2): HOSPITAL ALEMAN, MTA CONSULTORIOS (3)
Introducción: Tanto EULAR como la Sociedad Americana de Transplante de Médula Osea recomiendan el transplante autólogo de células progenitoras hematopoyéticas (TACPH) como tratamiento en pacientes con escierosis sistémica rápidamente progresiva (ESD-RP) y riesgo de falla orgánica. Tres estudios abiertos randomizados compararon la eficacia del TACPH vs. ciclofosfamida (CF) y demostraron en el grupo con TACPH mayor sobrevida libre de eventos y sobrevida general, mejoria del compromiso cutámeo y pulmonar a largo plazo. El estudio SCOT demostrò que el 92% de los pacientes con ESD tratados con TACPH que sobrevivieron estaban sin drogas modificadoras de enfermedad y libre de enfermedad a 11 años de seguimiento. Sin embargo, se describe un 3% - 10% de mortalidad relacionada al transplante y mayor riesgo de infecciones en el primer año post TACPH. Objetivos: Presentar nuestra experiencia y la evolución de fres pacientes con ESD sometidos a TACPH en Argentina.

Materiales y Médodos: Se describen las características de 3 pacientes con ESD sometidos a TACPH en Argentina.

Materiales y Médodos: Se describen las características de 3 pacientes con ESD sometidos a TACPH en Argentina.

Materiales y Médodos: Se describen las características de 3 pacientes con ESD sometidos a TACPH en Argentina.

Materiales y Médodos: Se describen las características de 3 pacientes con ESD sometidos a TACPH en Argentina.

Materiales y Médodos: Se describen las características de 3 pacientes con ESD sometidos a TACPH en Argentina.

Materiales y Médodos: Se describen las características de 3 pacientes con ESD sometidos a TACPH en Argentina.

Materiales y Médodos: Se describen las características de 3 pacientes con ESD sometidos a TACPH en Argentina.

Materiales y Méd

progenie nematologica: neutronios >50u/mm² y piaquetas >2u0u/mm². Se dio aita con estricto control ambulatorio y profilaxia antibilòtica.

Conclusiones: El TACPH podría modificar el curso de pacientes con ESD mediante el reseteo del sistema inmune. Se deben seleccionar cuidadosamente los pacientes con ESD para TACPH valorando adecuadamente los riesgos ya que la mortalidad relacionada al transplante es del 3-10%, en particular por infecciones. Se requiere de un equipo multidisciplinario comprometido en el manejo de pacientes con ESD y en TACPH capaz de manejar adecuadamente todas las complicaciones y llevado a cabo en un centro especializado para minimizar el riesgo de complicaciones y mortalidad post transplante.

0066 - NEUMONÍA INTERSTICIAL CON CARACTERÍSTICAS AUTOINMUNES (IPAF): SERIE

DE CASOS Modalidad: Póster Caso Clínico

Unidad Temática: EPID- Enfermedad Pulmonar Intersticial

Unidad Temática 2: Casos Clínicos GOIZUETA, María Cecilia | LOBO, Maria Victoria | USANDIVARAS, Marcela

SANATORIO 9 DE JULIO

Introducción: IPAF agrupa individuos con Enfermedad Pulmonar Intersticial y la combinación de otras características clínicas, serológicas y / o pulmonares que derivan de una condición autoinmune sistémica subyacente, pero no cumplen con los criterios reumatológicos actuales para una ETC caracterizada

Resultados: CASO 1: Mujer de 52 años. Con antecedente en 2011 de Anemia hemolítica autoinmune, recibió glucocorticoides a altas dosis e Hidroxicloroquina 400mg /día hasta 2012. En 2016 por presencia de poliartralgias simétricas y síndrome de Raynaud de manos se solicita laboratorio, ANA + 1/1260 patrón homogéneo, hipocomplementemia; Anti DNA, anti SO y anti SM negativos. Capilaroscopía cambios inespecíficos. TACAR de Tórax: quistes múltiples en ambos campos pulmonares, con árbol brotado en lóbulos superiores. Espirometría restricción severa (FVC 1.44). Sin inicio de tratamientos específicos debido a falta de controles médicos periódicos. En 2018 consulta en UDEA (Unidad De Enfermedades Autoimmunes), por tos y disnea progresiva, eritrodermia y poliartralgias simétricas de ambas manos. Al examen físico, No rash, no ulceras, no caída de cabello. TACAR de Tórax sin cambios, compatible con LIP, ANA 1/640 homogéneo. DLCO Normal. Se decide Conducta expectante para immunosupresión. CASO 2: Mujer 35 años; No tabaquista, antecedente exposición a catas sanas. Ingresa a UTI por insuficiencia respiratoria aguda, se realiza TACAR con compromiso pulmonar intersticial extenso, vidrio esmerilado de vértice a base; cultivos y aspirado traqueal negativos, serología para Chlamidia psitachi Negativa . ANA +/160 patrón homogéneo. Sospecha diagnóstica de NHA vs IPAF. Por estado crítico requiere ARM, decidiéndose iniciar Pulso de Metilprednisolona 1 gr diario por 5 días, continuando luego con corticoides en dosis inmunosupresora, por adecuada respuesta clínica e imagenológica. con corticoides en dosis inmunosupresora, por adecuada respuesta clinica e imagenologica. Cumplió internación prolongada con intercurrencias infectológicas, con diagnóstico al egreso de IPAF continuando actualmente con controles periódicos en UDEA. CASO 3: Paciente mujer, o años. Noviembre 2018, compromiso pulmonar agudo, disnea grado III, TACAR Tórax, diagnóstico de EPID, con acentuación intersticial bilateral, con zonas de vidrio esmerilado, sin signos de panalización. ANA + 1/5120 patrón homogéneo, ASMA + 1/20, hipergamaglobulinemia, elevación de transaminasas. Anti DNA, Látex, Anti CCP, anti LKM, AMA, anti Roy anti RNP, negativos. Enero 2019 se solicita serología viral negativas, se descarta mieloma múltiple. Ac enfermedad cellaca, anti Transcultaminasa la A nositivo se decide realizar VEPA v videocolonoscopia con bionsia anti Transglutaminasa Ig A positivo, se decide realizar VEDA y videocolomoscopia, on biopsia duodenal con atrofia vellositaria, con aumento de linfocitos intraepitellales mayor al 30% Marsh modificado IIIB, compatible con enteropatía malabsortiva. Por compromiso hepático, se realiza biopsia, con diagnóstico de hepatitis crónica con actividad leve con score de Metavir fibrosis 3. Febrero 2019 se realiza evaluación de compromiso respiratorio resultando severo, con DLCO menor al 50%. En junta médica por compromiso pulmonar severo y hepático se decide iniciar Mofetil Micofenolato 2 gramos + meprednisona 40mg diarios. Continuando con igual tratamiento hasta la fech hasta la fecha.

hasta la fecha.

Conclusiones: Unidad de Enfermedades Autoinmunes (UDEA) se trata de un grupo multidisciplinario constituido por médicos de distintas especialidades en permanente interacción. Su objetivo principal es participar del diagnóstico, tratamiento y seguimiento de los pacientes con enfermedades autoinmunes, y ser referente en el manejo y control de estos pacientes, coordinando acciones con otras especialidades. Estudios prospectivos son necesarios para valorar los criterios de clasificación propuesta por las distintas especialidades y grupos de estudio para poder determinar la historia natural e implicancias clínicas en la clasificación futura de IPAF.

0083 - LUPUS ERITEMATOSO Y COMPROMISO GASTROINTESTINAL: REPORTE DE

Modalidad: Póster Caso Clínico

Unidad Temática: LES

SORRENTINO, Laura Julieta I BRIGANTE, Alejandro I HAMAUI, Adriana I DUBINSKY, Diana

SORRENTINO, Laura Julieta I BRIGANTE, Alejandro I HAMAUI, Adriana I DUBINSKY, Diana SANATORIO GÜEMES
Introducción: Las manifestaciones gastrointestinales del LES se revisan y reportan con menos frecuencia que otras expresiones de la enfermedad. Su reconocimiento precoz es de vital importancia dado que sus complicaciones son potencialmente mortales.
Objetivos: Describir los casos de LES con compromiso gastrointestinal en nuestra institución

en el último año

Objetivos: Describir los casos de LES con compromiso gastrointestinal en nuestra institucion en el último año.

Materiales y Métodos: Se analizaron retrospectivamente en historia clínica informatizada los pacientes con LES y compromiso gastrointestinal de julio de 2018 a julio 2019.

Resultados: Caso clínico #1: Mujer de 31 años con antecedentes de LES diagnosticado hace 9 años por nefritis lúpica clase V, vasculitis mesentérica, FAN 1:160, anti-DNAdc e hipocomplementemia. Recibió pulsos de corticoides y micofenolato. Se internó pro dolor abdominal de 1 mes de evolución, diarrea no disentérica y vómitos. La TAC de abdomen con contraste EV mostró engrosamiento mural circunferencial y edema submucoso en ciego, colon ascendente, porción proximal del colon transverso y apéndice, asociado a alteración de planos grasos. Se interpretó como enteritis lúpica. Inició pulsos de metilprednisolona y ciclofosfamida con adecuada respuesta. Caso clínico #2: Mujer de 42 años con antecedente de diarea crónica de causa no filiada. Endoscopias sin hallazgos patológicos. Ingresó por dolor abdominal, yómitos, diarrea no disentérica, pérdida de peso. Presentó leucopenia, hipocomplementemia, FAN positivo 1/80 patrón moteado fino. La TC de Abdomen mostró engrosamiento de paredes colónicas y asas de intestino delgado con edema submucoso y fluquido libre. Se incicó hidroxicloroquina y metilprednisolona con presunción de enteritis lúpica. Evolucionó favorablemente. Caso clínico #3: Mujer de 54 años con diagnóstico reciente de LES y esclerosis sistémica (Raynaud, manos puffy, hipocomplementemia, FAN ±1:280 moteado, antism y antiRNP positivos), tabaquista.Tratada con Hidroxicloroquina 200mg/día y Nifedipina 20mg/día. Consultó por epigastralgia persistente con irradiación a dorso, sin náuseas, vómitos ni fiebre. Presentó elevación de enzimas pancreáticas. Se realizó 7AC de abdomen que evidenció minimo derrame perihepático, periesplénico, periesplénico, periosplático, periosplático, periesplénico, periosplático, periosplático, periosplático, perihepático, periesplénico, perigástrico y en fondo de saco de Douglas. Imagen hipodensa de bordes lobulados que no realza con contraste EV en cabeza pancreática de 16x9mm con dilatación del conducto pancreático. Vía biliar normal. RMN con mismos hallazgos. Se interpretó

como pancreatitis autoimmune, se inició metiliprednisolona 20mg. Evolucionó favorablemente.

Conclusiones: La vasculitis mesentérica es una complicación rara pero potencialmente mortal del LES que puede presentarse insidiosamente con dolor abdominal posprandial, aversión alimentaria, pérdida de peso, náuseas, vómitos y diarrea debido a isquemia mesentérica crónica. El tratamiento médico inicial en pacientes sin perforación incluye altas dosis de glucocorticoides, y ciclofosfamida para los casos refractarios o recurrentes. La pancreatitis aguda ocurre en 2 a 8% de los pacientes con LES, en la mayoría en contexto de actividad. Su aguda ocurre en 2 a 8% de los pacientes con LES, en la mayoria en contexto de actividad. Su presentación no difiere de los pacientes sin LES. Se desconoce el mecanismo patogénico pero se ha propuesto daño vascular por vasculitis o trombosis. Además del tratamiento de sostén, algunos estudios sugieren disminución de la mortalidad al agregar glucocorticoides. En la actualidad se reserva para casos refractarios y evidencia de actividad lúpica. En nuestro centro, tres pacientes tuvieron manifestaciones gastrointestinales de lupus en el último año. En uno de los casos fue la primera manifestación de la enfermedad, lo que destaca la importancia de su resessibilista primera manifestación de la enfermedad, lo que destaca la importancia de su

91

0091 - EFECTIVIDAD DE RITUXIMAB EN SINDROME DE FELTY: REPORTE DE UN CASO.

Modalidad: Póster Caso Clínico

Unidad Temática: Casos Clínicos Unidad Temática 2: ARTRITIS REUMATOIDEA MUSURUANA, Jorge Luis | MALIANDI, María Del Rosario | CAVALLASCA, Javier Alberto I RIERA, Julia I COSTA, Cecilia Alejandra I BENZAQUÉN, Nadia

HOSPITAL J. B. ITURRASPE
Introducción: El síndrome de Felty, que ocurre en el 1% de los pacientes con artritis reumatoidea (AR), se caracteriza por presentar artritis, esplenomegalia y neutropenia. Generalmente se desarrolla luego de un largo curso de la AR y se considera como una variante severa.

Resultados: Hombre de 59 años con AR seropositiva, nodular y erosiva de 19 años de evolución. En mayo de 2018, estando tratado con etanercept monoterapia desde el 2005, consulta por reactivación de su AR (DAS28: 6.54), pérdida de peso y fiebre. Presentaba anemia, leucopenia con neutropenia y esplenomegalia. Hemocultivos y urocultivo negativos. TAC de Tórax (5-6-2018): normal; abdomen y pelvis: esplenomegalia (17 x 8,4 cm), hígado levemente aumentado de tamaño con esteatosis difusa, confluente esplenoportal con leve fleboectasia como signo de hipertensión portal, ateromas calcificados y pequeños trombos en aorta abdominal infrarenal. ACA IgM e IgG (-) AL (-) B2GP1 IgM e IgG (-). Se suspende etanercept. En julio y agosto cursa internación por neutropenia febril (Hb 8.5 Hto 26.7 % GB 700 24 N y 63 L). Se realiza tratamiento con antibióticos. Hemocultivos y urocultivos negativos. Punción de médula ósea e inmunotipificación por citometría de flujo: linfocitos B policionales, linfocitos T y NK con fenotipo normales. Células plasmáticas normales. Negativo para linfoma y leucemias. En septiembre plasmaticas normales. Negativo para limbila y leucentas. En septiemos recurrencia de neutropenia febril con hemocultivos y urocultivo negativos. Se realizan tres pulsos de metilprednisolona de 500 mg, continuando con prednisona 1 mg/kg con dosis decreciente e inicia con rituximab 2 g (1 g IV cada 15 días), con lenta pero sostenida respuesta. Lab octubre: GB: 1000 (40 N y 52 L), Hb: 12.7 gr/ dl y Hcto: 40.8%. Diciembre: GB: 1660 (79 N y 17 L); plaquetas: 217000, VSG: 29, PCR: 4.6 mg/dl (vr: < 1 mg/dl), FR: 436,4 Ul/ml. Reducción en el tamaño del bazo pero persiste con actividad de AR. Se indica MTX 20 mg/sem SC y acido fólico 5 mg/sem. Lab enero 2019: GB: 1370 (60% N y 35% L), plaq: 215000; VSG: 23, PCR: 3,7 mg/dl. DAS28: 3,18 y HAQ: 0,125. En Mayo de 2019 continua con muy buena evolución. GB: 3270 (72% N y 19% L), VSG: 20 y PCR: 1.4mg/dl. Disminución de la esplenomegalia y de la actividad articular.

Conclusiones: Rituximab demostró eficacia en mejorar tanto la neutropenia como la esplenomegalia en el contexto del Síndrome de Felty.

94

0094 - PLASMA RICO EN PLAQUETAS: POSIBLE ROL TERAPEUTICO EN LA RECUPERACION ESTRUCTURAL Y FUNCIONAL DE LAS TENDINOPATIAS DEL HOMBRO. A PROPÓSITO DE DOS CASOS CLÍNICOS

Modalidad: Póster Caso Clínico

Modanada. Poster Caso Cinico Unidad Temática: FB - Reumatismo Partes Blandas/fibromialgia GILLI, Virginia (1) | CATALFAMO, Santiago(2) | GUZZARDO, Mauro(1) | TOPOL,

HOSPITAL PROVINCIAL DE ROSARIO. SERVICIO DE FISIATRÍA (1); CENTRO DE FISIATRÍA Y DOLOR CRÓNICO ROSARIO (2)

Introducción: El plasma rico en plaquetas (PRP) consiste en una fracción de plasma obtenido de sangre autóloga que tiene 3 características que fundamentan su capacidad para la reparación celular: una concentración de plaquetas superior a la del plasma en condiciones basales, factores de crecimiento secretados activamente por las plaquetas y proteínas que actúan a nivel de la adhesión celular (fibrina, fibronectina, vitronectina).

Objetivos: Analizar el rol terapéutico del plasma rico en plaquetas (PRP) en la reparación estructural y funcional de los tendones del hombro.

Materiales y Métodos: Se tomaron dos casos clínicos de edades similares (55-60 años) que presentaban dolor EVA 10/10 en región postero-lateral de hombro y tercio anos) que presentaban dolor EVA 10/10 en region postero-lateral de hombro y tercio superior de brazo izquierdo de un año de evolución, continuo, que dificulta el sueño e interfiere con las AVD, referían escasa respuesta a tratamientos convencionales (AINES y kinesioterapia). Al EF se palpan puntos gatillos en músculos supraespinoso, angular del omoplato, infraespinoso y trapecios, se objetiva claudicación de la movilidad activa por dolor, movilidad pasiva conservada, maniobra de Jobe positiva y en uno de los casos prueba para prehensión de SLAP positiva. Resto sin alteraciones. Las ecografías informan distensión capsular en articulación acromioclavicular, moderada contidad de liguida que distingada de la contidad de cantidad de líquido que distiende la bursa subacromio-subdeltoidea, tendinosis de la PLB en su corredera, ruptura parcial que compromete al haz anterior del tendón supraespinoso en cercanía de su entesis, tendinosis del tendón infraespinoso sin lesión, resto de componentes de manguito rotador conservados. En uno de los casos se observa ruptura parcial intrasustancia del haz anterior del tendón del supraespinoso de diámetro de 12x5 mm. La RMI concuerda con la ecografía y en uno de los pacientes informa además una lesión de SLAP. Se realizó un protocolo de 3 infiltraciones con PRP celular bajo guía ecográfica separados por 30 días cada uno en las siguientes estructuras: 0.5cc en inserción supraespinoso, infraespinoso, redondo menor y subescapular y 5 cc intrarticular. Las lesiones intrasustancias fueron intervenidas con 0.5cc. En el paciente con lesión de labrum se inyecto por vía superior el borde del rodete glenoideo para acceder al sitio de desgarro bicipital (SLAP)

Resultados: Se evaluaron los pacientes a los de 30 días de la última aplicación y se constató mejoría estructural por ecografía con ecogenicidad normal del tendón, mejoría funcional por examen físico y sintomática por EVA

Conclusiones: El plasma rico en plaquetas podría constituir una alternativa terapéutica a articular conjuntamente con las medidas convencionales en el tratamiento de las tendinopatías del hombro. La bibliografía actual apoya los resultados con un nivel de evidencia 1A según dos metaanalisis realizados en el año 2018.

97

0097 - HIDROADENITIS SUPURATIVA ASOCIADA A SAPHO.

097 - HIDROADENITIS SUPURATIVA ASOCIADA A SAPHO.

Modalidad: Póster Caso Clínico
Unidad Temática: Casos Clínicos
Unidad Temática: ETC
GALLO, Jésica I PALOMBI, Marianela I MARTINEZ, Ana Paula I ALZUGARAY, Magali I
SANCHEZ, Roberto I ZANUTTINI, Juan Carlos
HOSPITAL CENTRAL RECONQUISTA
Introducción: Sindrome de SAPHO describe la asociación de sinovitis, acné, pustulosis, hiperostosis y osteltis. Es una enfermedad rara musculo esquelética inflamatoria de causa desconocida que afecta a niños y adultos jóvenes, con afectación osteoarticular y piel. Las manifestaciones cutáneas son presentes en 20% a 60% de los casos y pueden ocurrir en distintos tiempos de la evolución, siendo la más frecuente pustulosis palmo plantar, seguido de acné conglobata o acné fullminans, acné folliculitis, hidroadenitis supurativa (HS), psoriasis, sindrome sweet y pioderma gangrenoso. La asociación de HS con SAPHO presenta alta morbimortalidad y poca respuesta al tratamiento requiriendo a menudo tratamiento quirúrgico. Steinhoff y col. reporto sweet y plouerina galigieriose. La associación de l'a com ser lo que presenta alta informinamento proca respuesta al tratamiento requiriendo a menudo tratamiento quirúrgico. Setienhoft y col. reporto 7 casos de SAPHO asociado a HS, con lesiones localizadas en ingle, axila, perirecto, cuello y pecho, los cuales requirieron tratamiento quirúrgico. Se describen casos de SAPHO asociados a HS con compromiso ocular (uveítis anterior, queratitis bilateral), proteinuria persistente y la presencia de tumores malignos

Objetivos: Describimos un caso que cumple criterios para SAPHO asociado a Hidroadenitis supurativa.

supurativa. Resultados: Varón de 61 años, que presenta desde hace 35 años en región inguinal, glútea y perianal nódulos subcutáneos, úlceras, múltiples abscesos, tractos fistulosos con secreción purulenta fétida y cicatrices, acompañado de Uveitis anterior y posterior del ojo derecho y uveitis anterior del ojo izquierdo, queratitis bilateral asumiéndolos como hidroadentits supurativa uveitis anterior del ojo izquierdo, queratitis bilateral asumiéndolos como hidroadenítis supurativa autoinmune. En el mes de noviembre del 2018 consulta por reagudizaciones de dichas ulceras, agravándose el cuadro presentando complicaciones con fistulas perianales. En ese momento también se acompañaba de poliartritis migratoria con dolor en huesos largos, parrilla costal y esternón de intensidad 8/10. Se realizan estudios para descartar vasculitis (Enf. Bechel), Vasculitis sistémica, Artritis seronegativas reactivas y SAPHO. En los laboratorios presento aumento de los reactantes de fase aguda PCR 54 V VSG 110, Factor reumatoideo, HLA B-27, FAN (hep2), ANCA-C Y ANCA-P negativos, cultivos para gérmenes típicos y atípicos negativo. Serologías HIV, Hepaticis C y B, VDRL no reactivas. Radiografía de tórax normal, radiografía de huesos largo donde se puede observar ostetis de fémur y humero bilateral. Radiografía de mano normal. Centellograma óseo donde se observa un franco aumento de hipercaptacion en externon, diáfisis de huesos largo fémur y sacroileitis bilateral. Por lo cual se llega al diagnóstico de hidroadenitis supurativa asociada a SAPHO. Por lo cual se comienza tratamiento con antibioticoterapia, metotrexato 20m semanal, ácido tólico 5 mg semanal, prednisona 20 mg /dia, bifosfonato, vitamina D mensualmente. Presentando actualmente leve mejoria sin una franca respuesta, por lo tanto se indica adalimumab esquema terapéutico dosis de ataque 160 mg y luego a las dos semanas de el

D mensualmente. Presentando actualmente leve mejoria sin una tranca respuesta, por lo tanto se indica adalimumab esquema terapéutico dosis de ataque 160 mg y luego a las dos semanas de el mismo 80 mg subcutáneo y luego 40 mg semanalmente con mejorias de las lesiones.

Conclusiones: El diagnóstico del sindrome de SAPHO es fundamentalmente clínico, por la presencia de al menos un criterio de inclusión y ninguno de exclusión, de los descritos por Benhamou. Además de esto, se complementa con pruebas diagnósticas como la imagen específica con centellograma óseo en la en la articulación esternoclavicular. El sindrome de SAPHO presenta diferentes manifestaciones clínicas que, junto a la ostetits inflamatoria propia de contente disposições diferençales. Esto hobb oblico a teneda de esta entidad, pueden originar diferentes diagnósticos diferenciales. Este hecho obliga a tenerlo en cuenta para evitar diagnósticos erróneos y que obliguen a pautar tratamientos agresivos en una enfermedad que suele evolucionar de forma benigna.

0098 - ENFERMEDAD DE STILL DEL ADULTO RECURRENCIA DE ACTIVIDAD POR INFECCIONES, INTERPRETACIÓN INMUNOLÓGICA.

INTERPETACIÓN INMUNOLÓGICA.

Modalidad: Poster Caso Clínico
Unidad Temática: Casos Cilnicos
SANABRIA VILLARPANDO, Marcelo I PACHECO, Gonzalo I ALCIVAR ESPINALES, James Ramón I
VISENTINI, Susana Mirta
HOSPITAL DURAND
Introducción: La enfermedad de Still del adulto es una enfermedad inflamatoria sistémica de origen
desconocido poco frecuente, caracterizado por: artritis, fiebre alta y rash evanescente; siendo estos signos
clínicos los más frecuentes. Además, exámenes de laboratorio con reactantes de fase aguda elevados, sin
contar con otro estudio complementario específico. A la ser una patologia de exclusión, previamente deben
descartarse procesos infecciosos, patologías onco-hematológicas y resto de enfermedades inmunológicas.

Objetivos: Conocer sobre la enfermedad de Still del adulto, su mecanismo de patogénesis y su mecanismo
de reactivación.

Objetivos: Conocer sobre la enfermedad de Still del adulto, su mecanismo de patogénesis y su mecanismo de reactivación.

Materiales y Métodos: Paciente de sexo femenino de 56 años de edad, nacida en Paraguay. Sin antecedentes patológicos previos de relevancia ni personales, ni familiares. Se presenta a la consulta con fiebre recurrente de 39-40 °C durante 6 meses, sin arribar a un diagnóstico (fiebre de origen desconocido), diaria que solía coder con antipiréticos o espontáneamente; acompañado de exantema evanescente en región torácica, dorso y miembros proximales, artritis en ambos carpos y metacarpo falángicas, odinofagia. Se realizaron hemocultivos y urcoultivo con resultados negativos; serologías para brucelosia, paracociocidea, micloplasma, herpes, clamidía, hepatitis B y C., sfillis, HIV, toxoplasmosis negativas. Esputo para BAAR 2 muestras negativas y parasitológico seriado negativos. Toc de cerebro, Macizo facial, cuello, tórax, abdomen, donde solo se evidencio adenopatías en región axilar, tórax e inguinal, además de hepatomegalla homogénea; por lo que se realizó punción biopsia de medula ósea con informe médico normal y cultivos los cuales resultaron negativos. Biopsia de ganglio axilar: sin patologia granulomatosa. Laboratorios: leucocitosis de 15000 mm3, LDH 777, Ferritina 2000 ng/dl, PCR 382.2, VSG 87. Espirómetria con leve obstrucción de flujo. Eocardiograma normal. Se inclica algoritama electroforético e immunoglobulinas normales. Por críterios de Cush, Yamaguchi y Fautrels es clasifica a la enfermedad com a 1 mes), la paciente presento intercurrencias infectologicas en múltiples oportunidades: liniciamente una Infección del tracto urinario, por lo cual se suspendió el DMAR, posteriormente un cuadro de gastroenterio a tueno para la paciente presento intercurrencias infectologicas en envittiples oportunidades: liniciamente una Infección del tracto urinario, por lo cual se suspendió el DMAR, posteriormente un cuadro de gastroenterio buena evolución con múltiples esquemas antibióticos, todas requiri

buena evolucion con multiples esquemas antibioticos, todas requirieron internacion por un cuardro similar al de inicio. Posterior a las mismas, se reajusto la dosis del corticoide por reactivación de la enfermedad de base. En otra internación presento hemorragia subaracnoidea evidenciada por TAC de cerebro, esta última sin reactivación de la enfermedad de base. Al mes del alta de médica, la paciente inicia nuevamente con un cuadro de fiebre recurrente, por la cual es internada, donde se le realizan todos los estudios complementarios donde solo se evidencia parasitosis; por expulsión espontanea de tenia solitaria y áscaris lumbricoides; y mediante parasitológico seriado estrongiloides estercolaris, también presento eosinofía y IgE aumentada, por lo que recibió tratamiento, posterior al mismo, persistió la fiebre y el rash evanescente y odinofagia por lo que se sospechó de reactivación de su enfermedad de biase, por lo cual se indicó un aumento en la dosis de corticoides, con buena respuesta.

Conclusiones: La enfermedad de Still del adulto, en su patogénesis clásicamente descrita, implica una activación tanto de la immunidad innata como de la adaptativa; con perfil de hiperactivación inflocitaria tante de LTh1 como LTh2; cada cual desencadenan liberación de citoquinas proinflamatorias caracteristicas. Es conocida la modulación de la actividad de linfocitos TCD4 en esta enfermedad, por infección crónica de helmintos y nematodos; siendo estos parásitos también activadores de la immunidad innata con aumento del LTh2; por lo que habria una tendencia a la supresión de la actividad de poblaciones de LTh1 y LTh17; antagonista de la anterior previamente descrita. Comprendido de esta manera, los paciente con enfermedad e Still del adulton o debería exacerbar su enfermedad de base por la infección parasitaria, per o courrirá posterior al tratamiento antiparasitaria; no por el parasito per se, sino por el tratamiento instaurado como ocurriera con nuestra paciente.

100

0100 - NO TODA NEUTROPENIA EN ENFERMEDAD REUMATOLOGICA ES AUTOINMUNE Modalidad: Póster Caso Clínico Unidad Temática: Casos Clínicos

Unidad Tematica: 2-ARTRITIS REUMATOIDEA
LECUMBERRI, Maria Belen I BUSCHIAZZO, Emilio I ACIAR, Mariana Mabel I PICCO, Eugenia I
LENCINA, Maria Veronica I ROJAS TESSEL, Romina I JUAREZ, Ricardo Vicente I CUCCHIARO,
Natalia Lili I CRESPO ESPINDOLA, Maria Elena I BELBRUNO, Leila

Natalia Lili I CHESPO ESPINOULA, Maria Elena i BELBRONO, Lelia
HOSPITAL DEL MILAGRO
Introducción: La leucemia de linfocitos grandes granulares (LLCG) es una entidad poco frecuente, que
puede presentarse en pacientes con enfermedades reumáticas, sobre todo artritis reumatoidea (AR). Se caracteriza por neutropenia persistente e incremento de la susceptibilidad a infecciones bacterianas esplenomegalia, presencia en sangre periférica y médula ósea de una expansión clonal de linfocitos atípicos con fenotipo de linfocito T citotóxico, o menos frecuentemente de células NK.

	CASO 1	CASO 2
GB	10.000(21%)	3.300(20%)
PLAQUETAS	90.000	253.000
VSG	11	21
LDH	338	448
ANA	1/320 (patron moteado)	1/160(patron sin identificar)
AntiDNA	Negativo	Negativo
Anti Sm/RNP/Ro/La	Ro/La positivos	Negativos
HIV/HBV/HCV/VDRL	Negativos	Negativos
VEB-CMV	IgG positivos	Negativos

Objetivos: Contribuir a un mejor conocimiento de esta entidad, importante siendo siendo importante un diagnóstico y una intervención terapéutica precoz Materiales y Métodos: Presentación

de casos clínicos del Hospital Señor del Milagro Resultados: Caso

1: Mujer, 55 años, sin antecedentes patológicos. Es derivada hematología nor

Iraductopenia, serologías virales negativas y ANA 1/320 Moteado. Clínicamente, fotosensibilidad, sindrome sicca, alopecia y omalgia. Diagnóstico presuntivo: lupus eritematoso sistémico (LES) vs. Sindorme de Sjogren Primario (SS1) con bicitopenia. Tratamiento: hidroxicioroquina 400 mg/dia, azatioprina 100 mg/dia, meprednisona 40 mg/dia, lansoprazol 30 mg/dia, acido folico 5 mg/dia y Via B Evolución: 6 meses: gb 6900 (25/66) plaquetas 151000. Conducta: tappering de meprednisona 8 mg. 12 meses: Hto 38 GB 13600 7/86 plaquetas:126000 se solicitó valoración por hematología quien realiza PBMO, resultado: alteración de la relación CD4/CD8, citometría sindrome linforpoliferativo crónico T, LLCG. Conducta: metotrexato 15 mg semanal . CASO 2: Mujer, 38 años, salteña, consulta por artralgias e inflamación de articulaciones de manos y carpos de 6 meses de evolución tratada con AINE. Sindrome sicca, xerodermia, poliaritritis de PIF, carpos y hombro. Diagnóstico presuntivo: AR vs SS1. Tratamiento: meprednisona 8 mg/dia, metotrexato 15 mg semanal e hidroxicloroquina 400 mg/dia, observándose respuesta favorable con recuento de glóbulos blancos normales durante un año. Por nueva leucopenia, se agrega azatioprina 100 mg/dia, sin mejoría. Replanteo diagnóstico: lupus eritematoso sistémico (LES), se infunde rituximab con respuesta parcial en el recuento de neutrófilos (860) y remisión de la artritis. Evoluciona con leucopenia y neutropenia, infecciones respiratorias y de partes blandas, neutropenia febril. Se decide realizar biopsia de médula ósea: diagnóstico de LLCG. Se inicia tratamiento con Ciclofosfamida 1g EV /mes x 6 meses, con normalización de valores de GB y neutrófilos.

Onclusiones: La LLCG se asocia frecuentemente a enfermedades autoinmunes , principalmente a AR ,de la larga evolución , con importante daño estructural y manifestaciones extraarticulares. Ante una paciente con neutropenia persistente, el primer paso en el razonamiento diagnóstico que debería plantearse es si se debe a situaciones concomitantes, al tratamiento, o si es secundario a su enfermedad de base.

0099 - TOXOPLASMOSIS CEREBRAL EN UNA PACIENTE CON LUPUS ERITEMATOSO SISTÉMICO

Modalidad: Póster Caso Clínico

Unidad Temática: LES

Unidad Temática 2: Casos Clínicos
ACOSTA SANABRIA, Rodrigo Marcelo | PAATS NICORA, Astrid | ORTIZ GAONA Nelson Rafael I MARTINEZ AGUERO, Victor Gustavo I OJEDA MEZA, Aldo I ACOSTA COLMAN, Maria Isabel

DEPARTAMENTO DE REUMATOLOGÍA, HOSPITAL DE CLÍNICAS, UNIVERSIDAD NACIONAL DE ASUNCIÓN

Introducción: La toxoplasmosis es una infección oportunista, comúnmente vista en pacientes con virus de inmunodeficiencia humana (VIH) y es una causa importante de morbilidad y mortalidad. Este tipo de infecciones también puede observarse en pacientes con enfermedades autoinmunes como el Lupus Eritematoso Sistemico (LES), más aun si se encuentran recibiendo un tratamiento inmunosupresor. Esta infección puede afectar el SNC, y constituye un verdadero desafío ya que en ocasiones las manifestaciones que pueden presentarse pueden ser confundidas como una afectación del SNC propia del LES y conducir a un tratamiento erróneo que puede comprometer la vida del paciente.

Objetivos: Enfatizar la importancia de la pesquisa de infecciones latentes previo al tratamiento inmunosupresor.

Materiales y Métodos: Mujer, 42 años con diagnóstico de LES desde hace 10 meses, con compromiso articular y renal, tratada con MMF a 2 g /d , prednisona a 10 mg/d e Hidroxicloroquina a 200 mg/d. Acude por cuadro de alucinaciones visuales y auditivas asociadas a cefalea intensa. Posteriormente se agrega crisis convulsivas tónico crónicas en 2 oportunidades. En los estudios de laboratorio se constata anemia hemofílica, leucopenia, anti DNA +, C3 y C4 consumidos. El TAC de cráneo y el estudio de LCR resultaron normal. Se planteó el cuadro como una afectación neurológica del LES. Recibió 3 bolos de metilprednisolona 500 mg/dia además de ciclofosfamida 1 gr/día y es dada de alta con indicación de seguir tratamiento de forma ambulatoria. A las 2 semanas, la paciente presenta fiebre 38-39°C con sudoración nocturna, debilidad generalizada, cefalea persistente, niega crisis convulsiva y/o alucinaciones. Examen físico: SNC: disartria leve, paresia braquiocrural derecha, FM 3/5, dificultad para la marcha, pupilas ICSR, G15/15. En nuevos exámenes de laboratorio se constató Hb: 12,4 g/dl Hto: 37% Plaq: 180.000/mm3 GB: 6.820/mm3 N; 80% L: 20%. En la RMN del encefalo con contraste se observó lesiones multifocales con edema perilesional asociado, realce anular, supra e infratentoriales, yuxtacorticales y ganglio basales. Serología: Toxoplasmosis IgG + 2.686 Ul/ml (+ >3,0), IgM (-), VIH (-) VDRL (-), Tinta China del LCR (-), ADA en LCR (-). Se llega al diagnóstico de Toxoplasmosis Cerebral y se inicia medicación con sulfadiazina, pririmetamina y leucovorina, con buena tolerancia. La paciente completó el tratamiento por 6 semanas, con mejoría clínica e imagenológica en RMN de control, el antiDNA -, C3,C4 normales, Proteinuria: 343 mg/24hs. Actualmente la paciente recibe tratamiento con TMX-SMX trisemanal como profilaxis, y se reinicia medicación imunosupresora.

Conclusiones: Este caso es de gran relevancia porque enfatiza la importancia de la pesquisa de infecciones latentes como la toxoplasmosis previo al tratamiento con inmunosupresor, aunque no es tan frecuente, la toxoplasmosis cerebral es una posible complicación de pacientes con LES que en ocasiones puede simular ser una manifestación neurológica del LES y retrasar el tratamiento adecuado en estos pacientes.

109

0109 - USO DE INMUNOGLOBULINAS INTRAVENOSAS EN HEMORRAGIA ALVEOLAR DIFUSA SECUNDARIA A LUPUS ERITEMATOSO SISTÉMICO: PRESENTACIÓN DE UN CASO Y REVISIÓN DE LA LITERATURA

Modalidad: Póster Caso Clínico Unidad Temática: Casos Clínicos

Unidad Temática 2: LES

CAICEDO CORREA, Oscar Andrés I SERRANO, Eliana Rebeca I BANDE, Juan Manuel I PÉREZ, Silvana Karina I MEDINA, Maria Alejandra I PAPASIDERO, Silvia Beatriz I CARACCIOLO, José Angel I CASAS, Mariana I LINARES, Marcelino HOS

HOSPITAL DE AGUDOS ENRIQUE TORNO Introducción: La hemorragia alveolar difusa (HAD) en pacientes con lupus eritematoso sistémico (LES) es una manifestación pulmonar rara pero potencialmente catastrófica. La prevalencia varía entre 1,2 y 5,3% según algunas series. Hasta un 23% de las HAD autoimmunes son secundarias a LES. Clásicamente, el tratamiento se realiza con pulsos de metilprednisolona (MPD) y ciclofosfamida (CF), y en casos refractarios se puede recurrir a plasmaféresis (PLF) o immunoglobulinas intravenosas (IGIV), presentamos una paciente con HAD secundaria a LES que requirió tratamiento con IGIV.

Immunogiobulnas intravenosas (Icily), presentamos una paciente con HAD secundaria a LES que requirió tratamiento con IGIV.

Resultados: Paciente de sexo femenino de 38 años de edad, derivada desde dermatología por lesiones cutáneas compatibles con lupus eritematoso cutáneo agudo asociado a disnea clase funcional II, expectoración hemoptoica y fiebre de 3 semanas de evolución. Había consultado a guardia externa de este hospital en los días previos por estos sintomas respiratorios, donde se interpretaron como de origen infeccioso, indicándose antibióticoterapia. Al interrogatorio dirigido refería fotosensibilidad y artralgias de pequeñas articulaciones, y en el examen físico ec constató exantema malar. El laboratorio general evidenció: Hb 9,1 gridl, Hto 28%, VSG de 138 mm/1º hora, creatinina 1,44 mg/dl, proteinuria 1,52 gr/24h, orina completa con abundantes hematies, leucocitos y proteinas ++. En el laboratorio inmunológico: ANA+ (1/640 patrón nuclear moteado y 1/1280 patrón homogéneo), anti SSA/Ro+, anti DNA+ (1/160), hipocomplementemia (C3 45 mg/dl y C4 8 mg/dl), anti MPO y PR3 negativos. La TC de tórax mostró aumento de la densidad en vidrio esmerilado y consolidación en ambos pulmones que sugeria HAD con leve derrame pleural bilateral. Se decidió su internación y se indicaron 3 pulsos de 1 gramo de MPD EV en dias consecutivos, seguidos de MPD 1 mg/kg/dla VO. Al 4to día de internación, la paciente intercurrió con hemoptisis franca, caída brusca en las cifras de la Hb (6,4 gr/dl) y Hto (19,8%) e insuficiencia respiratoria. Se realizó un lavado bronquio-alveolar donde se observaron abundantes hematies y macrófagos cargados de hemosiderina; los estudios microbiológicos y cultivos fueron negativos. Ingresó en unidad de cuidados intensivos, donde inició ventilación mecánica (VM) y nematies y macroragos cargados de nemosiderina; los estudios microbiologicos y cultivos tieron negativos. Ingresó en unidad de cuidados intensivos, donde inició ventilación mecánica (VM) y recibió nuevamente 3 pulsos de 0,5 gramos de MPD, sin respuesta. Se indicó PLF como terapia de rescate, recibiendo 5 sesiones en total. Ante la evolución desfavorable con los tratamientos previos y al mismo tiempo, intercurrir con neumonía asociada a la VM, se indicó IGIV (2 gr/kg repartidos en 5 dosis diarias), obteniêndose mejoría de la oxigenación y cese de la hemoptisis. Se logró el destete de la VM al día 5 de la primera dosis. Finalmente se iniciaron pulsos GCF, y se otorgó el alta. Al momento la paciente cursa su séptimo mes de tratamiento sin recaídas.

otorgó el alta. Al momento la paciente cursa su séptimo mes de tratamiento sin recaídas.
Conclusiones: La HAD es una manifestación grave, poco frecuente en el LES con una alta
mortalidad. Aunque no existen pautas bien establecidas para el manejo terapéutico debido
a la falta de ensayos clínicos de gran tamaño, se ha tratado de forma clásica con terapia de
GC intravenosos en dosis altas, además de CF. En el presente caso, se requirió como medida
de rescate además de la PLF, IGIV. Las IGIV son principalmente IgG polivalentes, con efecto
inmunomodulador, y aunque la evidencia que sustenta su uso es muy bajo, estas deberían tenerse
en cuenta en pacientes con manifestaciones graves y refractaria del LES (HAD, trombocitopenia,
neuropatía periférica, pseudoobstrucción intestinal y necrólisis epidérmica tóxica.) o en aquellos
casos que se asocia e infección o embarazo. casos que se asocie a infección o embarazo.

0126 - PENFIGOIDE OCULAR CICATRIZAL: EXPERIENCIA EN NUESTRO SERVICIO

Modalidad: Póster Caso Clínico

Modanda. I desir desdo dinico Unidad Temática: Casos Clínicos SMICHOWSKI, Andrea M. I CAPUTO, Victor D I ROMEO, Cecilia I RIVERO, Estela I MORALES,

Natalia S I CASADO, Gustavo C

Natalia Si CASADO, Gustavo C HOSPITAL MILITAR CENTRAL Introducción: El Penfigoide de Membranas Mucosas (PMM) es una enfermedad inflamatoria sistémica, crónica, cicatrizal de etiología autoinmune de rara frecuencia y caracterizada por la aparición de lesiones ampollares y cicatrizales subepiteliales que afectan a las mucosas de todo el cuerpo. La afectación ocular aislada ha sido denominada clásicamente Penfigoide Ocular Cicatrizal (POC) y puede, en algunos casos, conducir a la ceguera irreversible si no se trata tempranamente

el cuerpo. La atectacion ocular aislada ha sido denominada clasicamente Pentigiode Ocular Cicatrizal (POC) y puede, en algunos casos, conducir a la ceguera irreversible si no se trata tempranamente.

Objetivos: Analizar los datos epidemiológicos, clínicos, el manejo y los tratamientos instaurados a los pacientes con POC en el Servicio de Reumatología de nuestro Hospital.

Materiales y Métodos: Estudio observacional, descriptivo de recolección retrospectiva de los datos de pacientes con diagnóstico de POC por biopsia de conjuntiva derivados por el Servicio de Oftalmología para el manejo de la terapia inmunosupresora sistémica desde el año 2008 al 2019.

Resultados: Fueron revisadas las historias clínicas de 27 pacientes con diagnóstico de POC por biopsia confirmatoria. Predominó en mujeres 62,9%, la edad media al diagnóstico fue de 65 años (DS 9,215). El tiempo medio de enfermedad fue de 4,30 años (DS 6,384) y el tiempo medio desde los primeros sintomas hasta el diagnóstico fue de 2,5 años (DS 6,384) y el tiempo medio desde los primeros sintomas hasta el diagnóstico fue de 2,5 años (DS 2,17). No se objetivaron manifestaciones extraoculares. El tiempo medio de seguimiento fue de 25,6 meses. 67 % (18 pacientes) fueron diagnosticados y derivados en los últimos 2 años. Presentaron a derivación Estadio de Foster 0: 6 bilateral y 3 unilateral; 1: 8 bilateral y 5 unilateral; y 3 unilateral; 1 % 1 bilateral y 3 unilateral; 3 unilateral; 3 unilateral; 3 unilateral; 3 unilateral; 4 y 3 unilateral; 3 unilateral; 3 unilateral; 3 unilateral; 3 unilateral; 4 y 3 unilateral; 5 pacientes estadio. Solo en 2 pacientes de concerción de concer

primera línea como lo demuestra ésta serie, debiendo escalar el tratamiento según la evolución. El manejo interdisciplinario es de vital importancia.

146

0146 - HIPERTENSIÓN PUI MONAR EN SÍNDROME DE SJÖGREN PRIMARIO. REPORTE DE

UN CASO.

Modalidad: Póster Caso Clínico

Unidad Temática: Sindrome Sjogren GARATE, Gabriela I YUCRA BOBARIN, Demelza Viviana I ZAIDEL, Ezequiel I BALCAZAR, Ruth I GOMEZ, Gimena I HAMAUI, Adriana I DUBINSKY, Diana SANATORIO GÜEMES

Introducción: El Síndrome de Sjögren primario (SSp) enfermedad sistémica autoinmune, con afectación glandular exocrina y extra glandular incluyendo el compromiso pulmonar (9-30%), el cual usualmente consiste en enfermedad pulmonar intersticial o afectación de pequeña vía aérea. Sin embargo, la asociación de Hipertensión Arterial Pulmonar (HAP) con SSp es inusual, y su prevalencia poco conocida: en una cohorte de 573 pacientes con SSp, tue detectada en 12.5% por prevalenta puco contoctad en la confidencia como manifestación inicial hasta en 41 %. Análísis de sobrevida preliminares revelaron que la HAP en SSp tiene mejor pronóstico que en ES y peor que en LES, con una supervivencia a 3 años de 66%. El hallazgo de un caso clínico hizo necesaria su descripción v revisión

descripción y revisión.

Materiales y Métodos: Paciente de sexo femenino, 30 años de edad, sin antecedente de enfermedad sistémica ni hábitos tóxicos. Inicia cuadros sincopales a repetición (7) y disnea progresiva a CF III de 1 año de evolución. Presenta desde hace 4 años Raynaud, artralgias y xerostomía. Se realiza ecocardiograma bidimensional: PSAP 96 mmHg y dilatación severa del VD. Examen Físico: uñas en vidrio de reloj y signos de Insuficiencia cardiaca derecha. Estudios complementarios: TGO 165, TGP 297, PRO BNP:1363, Gammaglobulina 3.01 g/dl Serologia para HIV, VDRL, Hep B y C (-), Inmunoserologia: FAN (-), anti Ro (-), anti La (-), Scl70 (-), anti RNP (-), Látex (-) Centrómero (-), IL (-), aCl1gG IgM (-), B3GP1 IgG (6,2U/ml), B2GP1 IgM (-), ASMA y AMA (-), Se confirma HAP por Cateferísmo cardiaco: PMAP 56 mmHg, Wedge 7, RVP 10 uW; PM6M: BORG (449 mts), con reiteradas detenciones y dolor precordial, SatO2 min 86%; espirometria CVF: 90%; FEV1: 91%; FEV1/CVF: 101%; DLCO 84% TC Tórax: sin patología intersticial. Centello V/Q: Negativo para TEP, Doppler esplenoportal: sin hipertensión portal. Videocapilaroscopia: capilares tortuosos en más del 70%, patrón inespecífico. Biopsia glándula salival (BGS): abundantes infiltrados linfoides

FEV1: 91%; FEV1/CVF: 101%; DLCO 84% TC Tórax: sin patología intersticial. Centello V/C: Negativo para TEP, Doppler esplenoportal: sin hipertensión portal. Videocapilaroscopia: capilares tortuosos en más del 70%, patrón inespecífico. Biopsia glándula salival (BGS): abundantes infiltrados linfoides compatibles con SS. ESSDAI: 2 (baja actividad) Inició tratamiento con Hidroxicloroquina 300 mg/dia, espironolactona 12,5 mg/d nevibolo1,125 mg/d, sildenafil 150 mg/dia, en plan de iniciar bosentán como terapia combinada. Evolucionó con mejoria de parámetros clínicos, disnea CF II, PM6M (820 mts) BORG 3, no repitiró episodio sincopal, Raynaud persiste en menor frecuencia, laboratorio: transaminasas y pro BNP en descenso, se repite AFI (-) **Resultados:** Presentamos una paciente con criterios de SSp, xerostomía, Anti Ro (+) y BGS: infiltrados linfoides en más de 1 foco, asociado a Raynaud e HAP severa grupo 1, complicación severa y poco usual del SSp. El examen histológico pulmonar en estos pacientes ha demostrado hipertrofía intimal y lesiones plexiformes en las arterias pulmonares, no se ha observado vasculitis ni infiltrados inflamatorios, pero mediante IFI se identificaron componentes del complemento le Inmunoglobulinas en las paredes de los vasos, sugiriendo etiologia inmunológica. Se han reportado respuestas exitosas al tratamiento de HAP - SSp con antagonistas de los receptores de endotelina y/o inhibidores de la fasfodiesterasa 5. La terapia combinada se eligió en esta paciente por la presencia de factores de riesgo intermedio/alto (escalas pronósticas de la European Society of Cardiology / European Respiratory Society) y riesgo intermedio (8 Pts) según REVEAL 2.0. El beneficio de los immunosupresores y gluccocritocides es controvertido en SSp -HAP y no existe una quía específica de manejo. La aparición de HAP en SSp implica un elevado riesgo que no se encuentra plasmado en el ESSDAI.

Conclusiones: El screening de HAP debe considerarse en SSp a pesar de una expresión oligosintomática y un ESSDAI bajo, inclusive

155

0155 - ARTRITIS GONOCÓCICA: PRESENTACIÓN DE CASO CLÍNICO Y REVISIÓN DE LA

LITERATURA Modalidad: Póster Caso Clínico

Unidad Temática: Casos Clínicos AIMO, Carolina (1) | GAONA, Maria Elena(2) | PERA, Cesar Alejandro(1) | GLOVINSKI, Mauro(1) |

BARBERIS, Fernanda(1) I NEIRA, Carlos Eduardo(1)
INSTITUTO DUPUYTREN DE TRAUMATOLOGÍA Y ORTOPEDIA (1); SANATORIO JUNCAL.

TEMPERLEY (2)
Introducción: La infección gonocócica diseminada (IGD) comprende dos formas clínicas

principales: artritis séptica localizada y síndrome de dermatitis-artritis. **Objetivos:** Describir un caso de IGD con aislamiento bacteriano en liquido articular y revisión de

Materiales y Métodos: mujer de 60 años que se interna en el servicio de clínica médica por eritema, tumefacción e impotencia funcional de mano derecha de 10 días de evolución. Se encontraba en tratamiento con AINES. Al examen físico se constató eritema en mano derecha que se extendía sobre pulgar, segundo y tercer dedo, con severa impotencia funcional y dolor a la extensión pasiva con aumento de la temperatura local. Se encontró artritis de rodilla y codo derecho. Se interrogó sobre antecedentes recientes de sintomas urogenitales, gastrointestinales, faringitis y conductas sexuales de riesgo. Estudios complementarios: leucocitosis con reactantes de fase aquada elevados. (GB 5.000 a predominio de PMN y VES 90). Serologías para hepatitis virales, VIH, VDRL, rubéola y parvovirus B19: negativos, y hemocultivos negativos. El examen de exudado endocervical y flujo vaginal desarrolló flora habitual y fue negativo para Mycoplasma/Ureoplasma y C. Trachomatis. Se realizó artrocentesis de rodilla derecha y cutivo de líquido articular: Líquido turbio. Leucocitos más el 100/cpo con 90% de PMN. Hematies 20-30/cpo. Glucosa 96 mg%. Coloración de Gram negativo. Cultivo: Neisseria gonorrhoeae sensible a cefotaxime. Se inició tratamiento con cetríaxona EV por días + AINES. La paciente intercurrio con hepatitis toxica por lo que se indicó tratamiento con dos ri Materiales y Métodos: mujer de 60 años que se interna en el servicio de clínica médica por eritema

de 100/cpc con 90% de PMN. Hematies 20-30/cpo. Glucosa 96 mg%. Coloración de Gram negativo. Cultivo: Neisseria gonorrhoeae sensible a cefotaxime. Se inició tratamiento con ceftriaxona EV por 7 días + AlNES. La paciente intercurrió con hepatitis toxica por lo que se indicó tratamiento con dosis bajas de esteroides. Evolucionó de forma favorable. Se instauró terapia física precoz. Se indicó evaluación de la pareja por parte de infectología y posterior tratamiento.

Resultados: Aproximadamente del 0,5% al 3% de los pacientes infectados con NG desarrollan una IGD. Los datos históricos de la década de 1980 muestran que NG se asoció con hasta el 14% de los pacientes con artritis. IGD es la forma más común de artritis bacteriana en adolescentes y adultos jóvenes sexualmente activos, sin embargo, puede ocurrir en todos los grupos etarios. La dificultad de aislar este germen microbiológicamente en liquido sinovial es un desafío al momento del tratamiento de esta enfermedad, ya que la tasa de éxito es de solo 29-50%. Otro método útil para el diagnóstico es el uso de amplificación de ácido nucleico por PCR para detectio el identificar al patógeno de manera más rápida, aunque su uso no está ampliamente extendido ni es accesible para toda la población. El gold estándar de tratamiento para IGD son las cefalosporinas de tercera generación (ceftriaxona 1gr intravenosa o intramuscular al día) por al menos 7 días. Los regimenes de tratamiento para IGD son las cefalosporiomicina por via intramuscular cada doce horas proporcionan una cobertura adecuada. La infección por clamidia puede coexistir en 10-30% de los pacientes con gonorrea. Por lo tanto, deben ser tratados con una dosis única de 1 gr de azitromicina o 100 mg de doxiciclina dos veces al día durante siete días. Las resistencias emergentes en la actualidad a nivel mundial y en nuestro país son a las fluorquinolonas, macrólidos y azálidos y sensibilidad diciminuida a cefalosporinas de espectro extendido. Conclusiones: La IGD debería ser considerada ante la presencia de poli

160

0160 - ENTEROPATIA PERDEDORA DE PROTEÍNAS COMO MANIFESTACIÓN EN PACIENTE CON LUPUS ERITEMATOSO SISTEMICO

Modalidad: Póster Caso Clínico

Modalidad: Poster Caso Clinico
Unidad Temática: Casos Clínicos
Unidad Temática 2: LES
GALLO, Jésica | MARTINEZ, Ana Paula | ALZUGARAY, Magali | PALOMBI,
Marianela | SANCHEZ, Roberto | ZANUTTINI, Juan Carlos
HOSPITAL CENTRAL RECONQUISTA
TARADARIO SONO CONTRAL CENTRAL RECONQUISTA

INTERDIRA SIÁN LA SONO CONTRAL RECONQUISTA

Introducción: La enteropatía perdedora de proteínas (EPP), incluye múltiples entidades que tienen en común excesiva pérdida de proteínas por el tubo digestivo provocando hipoproteinemia. Es una manifestación infrecuente del LES, presentándose clínicamente con edemas, diarrea y dolor abdominal. Se diagnostica mediante manifestaciones clínicas, demostración de pérdida de proteínas a través del tracto gastrointestinal (centellografía con albúmina marcada con TC-99, detección de alfa 1 antitripsina en materia fecal), respuesta al tratamiento y exterión de otras causas de biosalbuminamia. al tratamiento y exclusión de otras causas de hipoalbuminemia.

Objetivos: Presentamos el caso de un mujer con diagnostico de enteropatia

Objetivos: Presentamos el caso de un mujer con diagnostico de enteropatia perdedora de proteinas.

Resultados: Paciente femenina de 26 años, antecedente de LES, en tratamiento con prednisona, hidroxicloroquina, metrotexato y ácido fólico. Consulta por dolor abdominal cólico de meses de evolución, diarrea acuosa y nauseas. Al examen físico se presenta con alopecia, edema facial y en miembros inferiores, rash facial, en miembros superiores y tórax, fenómeno de Raynaud, livedo reticulares en miembros inferiores. Laboratorio: anemia, leucopenia, hipoalbuminemia, IgA e IgM normales. Proteinuria de 24 horas: 1,2 gramos. Coprocultivo: negativo. Ecografía abdominal: líquido libre en cavidad abdominal. Se realiza TAC y, para mejor caracterización de hallazgos, resonancia magnética de abdomen (engrosamiento difuso de asas intestinales y ascitis moderada). Se realiza VEDA: gastropatía eritematosa antral. Se solicita Alfa 1 antitripsina en heces: positivo. Se interpreta como EPP por LES indicándose pulsos de corticoides, seguido de ciclofosfamida y meprednisona. Evoluciona con mejoría sintomática

Evoluciona con mejoría sintomática

Conclusiones: La enteropatia perdedora de proteinas tiene una prevalencia de Conclusiones: La enteropatia perdedora de proteinas tiene una prevalencia de 2-3% en LES. Se han propuesto como causantes la ulceración mucosa, vasculitis no necrotizante, aumento de permeabilidad o daño capilar por complemento y linfangiectasica intestinal. Puede asociar síntomas gastrointestinales, pero la presencia de edemas e hipoalbuminemia es característica. Su diagnóstico permite realizar tratamiento, respondiendo la gran mayoría a esteroides o combinación con inmunosupresores. Si bien EPP es una manifestación infrecuente de LES, debería tenerse en cuenta en estos pacientes ante edemas y/o hipoalbuminemia, descartadas otras etiologías (principalmente renal), ye que su diagnóstico permite instaurar el tratamiento específico con remisión que su diagnóstico permite instaurar el tratamiento específico, con remisión del cuadro en la gran mayoría de casos.

0162 - MICETOMA OSEO: A PROPOSITO DE UN CASO

Modalidad: Póster Caso Clínico

Unidad Temática: Casos Clínicos

GALLO, Jésica | ALZUGARAY, Magali | MARTINEZ, Ana Paula | PALOMBI, Marianela | SANCHEZ, Roberto | ZANUTTINI, Juan Carlos HOSPITAL CENTRAL RECONQUISTA Introducción: : El micetoma es una infección granulomatosa crónica de la piel y tejido celular subcutáneo en el que los agentes causales tienen predilección por el tejido óseo. Se caracteriza por aumento de volumen y deformidad de la región, con fístulas que drenan material filante o seropurulento; contiene granos que corresponden a microcolonias filamentosas de los agentes

granos que corresponden a microcolonias filamentosas de los agentes causales: aerobios (actinomicetomas) y hongos (eumicetomas), ambos tienen predilección por el tejido óseo. **Objetivos:** Presentamos un caso de un paciente con diagnostico de Micetoma óseo con afectación de pie derecho **Resultados:** Varón de 40 años con antecede de Diabetes Mellitus tipo 2, en tratamiento con TMS desde hace 1 mes por lesión en piel. Consulta por edema e induración de pie derecho, de 11 años de evolución asociado a múltiples lesiones costrosas con áreas de fistula y secreción purulenta. Por perdida de arquitectura de dicho miembro re consulta y se decide su internación. Al examen físico se constata en miembro inferior derecho edema e induración y aumento de diámetro con múltiples áreas de fistula y secreción purulenta. examen risico se constata en miempro inferior derecho edema e induración y aumento de diámetro con múltiples áreas de fistula y secreción purulenta. Se realiza laboratorio en el cual no presentaba leucocitosis, presentando solo aumento de reactantes de fase aguda PCR 67, VSG 120, cultivos de sangre y secreción de lesión para gérmenes comunes y atípicos negativos. Radiografía de ambos pies en donde se observa múltiples imágenes osteoliticas en pie derecho, Tac de miembro inferior confirmando dichas lesiones con mayor extensión. Se realiza biopsia ósea y de partes blandas, que informa granulomas con infiltrados linfoplasmocitarios en cuya región central se observan bacterias filamentosas dispuestas en forma concéntrica (actinomices). Se Interconsulta con infectologa quien decide continuar tratamiento con TMS.

con infectologa quien decide continuar tratamiento con TMS.

Conclusiones: Los micetomas son poco frecuentes en nuestro país. Es un proceso granulomatoso crónico, generalmente unilateral y subcutáneo. La tríada clínica característica es un aumento de volumen del tejido afectado, trayectos sinuosos y descarga de gránulos. Se adquiere probalhemente por inoculación traumática de determinados hongos o bacterias en el tejido subcutáneo. Generalmente se extiende y afecta la piel, las estructuras profundas y el hueso, con la consiguiente destrucción, deformidad y pérdida de función, que puede ser mortal. El tratamiento se realiza con administración replanado de athibática. Dada la reservación lesta de la enfermada y cui prolongada de antibióticos. Dada la progresión lenta de la enfermedad y su carácter indoloro, muchos pacientes buscan atención tardíamente, cuando la infección está avanzada y el único tratamiento disponible puede ser la amputación. Por lo tanto consideramos que si bien no es frecuente de ver pacientes con estas patologías deberíamos tenerlo en cuenta para llegar al diagnósticos tempranos y tratamiento adecuado a fin de evitar complicaciones.

165

0165 - HIDRADENITIS SUPURATIVA Y ARTRITIS REUMATOIDEA: ¿UNA ASOCIACIÓN INFRECUENTE O REACCIÓN PARADOJAL?

Modalidad: Póster Caso Clínico Unidad Temática: Casos Clínicos

Unidad Temática 2: ARTRITIS REUMATOIDEA

CUSA, María Alejandra I VALLARINO, Cintia

MEDICINA REUMATOLOGICA SAN FERNANDO

Introducción: El uso de agentes biológicos (AB) ha revolucionado el manejo del tratamiento de enfermedades como la Artritis Reumatoidea (AR) y las Espondiloartropatías Seronegativas (EASN). Éstos AB utilizados en enfermedades reumáticas han sido asociados a una nueva clase de eventos adversos (EA), llamados reacción paradojal (RP). La piel está frecuentemente asociada a la aparición de ésta RP. Estos eventos son reacciones inflamatorias inmunomediadas que se desarrollan paradójicamente durante el uso de AB, que también se emplean para la terapia de dichas manifestaciones cutáneas de novo, como psoriasis (PsO), hidradenitis supurativa (HS), dermatosis neutrofílica y enfermedades granulomatosas de la piel. La (HS) es una enfermedad inflamatoria de la piel que se manifiesta clínicamente con lesiones dolorosas y supurativas crónicas o recurrentes en zona del cuerpo con glándulas apócritas (pliegues cutáneos y zona anogenital). Se caracteriza por la presencia de infiltrado linfocitario en el folículo piloso con pérdida subsecuente de la glándula sebácea. Este proceso podría ser el resultado de la alteración del sistema inmunológico local. Se ha asociado la HS como RP en pacientes con AR en tratamiento con anti TNFæ , anti IL-6, IL-17 e IL12/23.

Objetivos: Presentación de un caso clínico y revisión de la literatura Materiales y Métodos: Caso Clínico: Presentamos un caso de un paciente de 56 años, masculino, con diagnóstico de AR, de larga data, con compromiso poliarticular, simétrico, erosivo, seropositivo (FR y anti CCP positivos), que desarrolla HS. Luego de cinco años de tratamiento con anti IL-6 (Tocilizumab IV), el paciente consulta por presentar placas eritematoedematosas húmedas, donde asientan úlceras, nódulos abscedados hacia la superficie, cicatrices y trayectos fistulosos en zonas de axilas, estadío III según

hacia la superficie, cicatrices y trayectos institucios en 25 mayor de la clasificación Hurley.

Conclusiones: En éste caso se discuten las distintas interacciones farmacológicas, enfermedades concomitantes asociadas y conductas terapéuticas siendo necesario un enfoque interdisciplinario con dermatología. El manejo clínico adecuado de la RP, es primordial para mantener el control de la enfermedad reumatológica. Además, la comprensión de éstos nuevos tipos de reacciones influirá en las complejas interacciones entre los factores específicos del huésped (predisposición genética), las comorbilidades inmunomediadas, y los mecanismos inmunoreguladores de los nuevos fármacos biológicos y pequeñas moléculas.

166

0166 - SINDROME URTICARIA VASCULÍTICA HIPOCOMPLEMENTÉMICA, A PROPÓSITO DE UN CASO

Modalidad: Póster Caso Clínico

Unidad Temática: LES Unidad Temática 2: Casos Clínicos

Unidad Temática: LES
Unidad Temática: LeS
Unidad Temática: Casos Clínicos
ARGENTO, Maria Cecilia I CARBONE, Dianela I CHULIBERT, Serenela I MARTINEZ, Maria Florencia
I RINGER, Ariana I RUFFINO, Juan Pablo I CUADRANTI, Nadia I ROLLA, Ignacio Lino I CORTESE,
Maria Noel I PALATNIK, Mariano I ROMBO, Graciela I MILANESIO, Julieta I URRETAVIZCAYA, Virginia I
ZABALA, Marcela I MONJE, Liliana I LAGRUTTA, Mariana I ABDALA, Marcelo
HOSPITAL PROVINCIAL DEL CENTENARIO, ROSARIO
Introducción: El sindrome de urticaria vasculitica hipocomplementémicas (SUVH) es una entidad rara
que forma parte de las urticarias vasculiticas hipocomplementémicas, con una presentación más severa,
descrito por primera vez por McDuffie, en 1973. Afecta más a mujeres, con una relación 2:1 y el pico de
incidencia está alrededor de la quinta década de vida. Se caracteriza por lesiones urticarianas persistentes,
asociado a compromiso sistémico renal, pulmonar, ocular o cardiaco y con alteraciones inmunológicas
dadas por presencia de anticuerpos anti-C1q y disminución de los niveles de C3, C4 y C1 qo rativación de
la via clásica del complemento. Es debatido el concepto de que el SUVH forma parte de las enfermedades
del tejido conectivo, o si corresponde a una entidad independiente con riesgo a largo plazo de presentar
una de estas enfermedades, sobre todo lupus eritematoso sistémico (LES), El SUVH está presente en 1-8% de los pacientes con LES y el 54 % de los pacientes con SUVH cumplen criterios de LES en el período
de seguimiento. Dentro de las características inmunológicas los pacientes con SUVH tienen anticuerpos
anti-C1q asociados a lesiones de urticaria vasculitica (UV), pero raramente los pacientes con LES y el 54 y de los pacientes con CSUVH cumplen criterios de LES en el período
de seguimiento. Dentro de las características inmunológicas los pacientes con en títulos moderados
y los anticuerpos anti-C1NA son infrecuentes. El compromiso renal en el SUVH es usualmente leve, se
pueden encontrar proteinuria y hematuria, en la histología puede prese

pueden encontrar proteinuria y hematuria, en la histología puede presentar glomerulonefritis membranosa, membranoproliferativa, o intra-extracapilar. Según las diferentes series, la incidencia de compromiso renal en SUVH varia de un 5-50%.

Objetivos: Describir un caso de urticaria vasculitica hipocomplementémica en una paciente con compromiso cutáneo y renal.

Materiales y Métodos: Se presenta un caso clínico del servicio de Reumatología de un hospital de tercer rivied de la ciudad de Rosario.

Resultados: Presentamos el caso de una paciente mujer de 44 años, que como antecedente de jerarquia presentaba múltiples consultas por episodios de urticaria a repetición de un año de evolución, describiéndose lesiones de tipo maculopapular pruriginosas en tronco y extremidades, con áreas hiperpigmentada secuelares, tratadas con antihistaminicos y corticoides. Un año más tarde se interna por cuadro de sindrome nefritico/nefrótico, insuficiencia renal, poliartritis, serositis y poliadenopatias constatándose en el laboratorio inmunológico ANA positivos con patrón moteado homogéneo, hipocomplementemia tappering de anticuerpos anti-C1q. Por sospecha de glomerulonefritis lúpica, se realizó biopsia renal y se indico pulso de metilpredinisolona durante 3 días y tratamiento de inducción con Ciclofosfamida. Se realiza appering de corticoides, se añade antimaláricos, antiproteinúricos, antihipertensivos, calcio y vitamina D. Se obtuvo el resultado de la biopsia renal que informó: glomerulonefritis con patrón membranoproliferativo druísos con semillunas fibrocelulares. Moderada a severa arteriosclerosis. Inmunofluorescencia depósitos granulares en mesangio y membranas basales glomerulares de C3 con moderada intensidad e IgM con leve intensidad y no se reconoce depósitos de C1q, IgG ni IgA. La paciente evoluciona con respuesta parcial de la glomerulonefritis, con persistencia de la proteinuria. Actualmente se encuentra realizando tratamiento de mantenimiento con Modeli Micofenolato. Durante el seguimiento, repitió episodios de urti

171

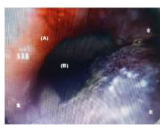
0171 - MANIFESTACIONES ATÍPICAS DE VASCULITIS ANCA ASOCIADA: REPORTE DE UN CASO

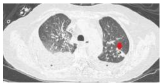
0171 - MANIFESTACIONES ATÍPICAS DE VASCULITIS ANCA ASOCIADA: REPORTE DE UN CASO Modalidad: Póster Caso Clínico Unidad Temática: Vasculitis/ PMR REBAK, Jonathan Eliseo I BRIGANTE, Jorge Alejandro I HAMAUI, Adriana I DUBINSKY, Diana SANATORIO GÜBMES Introducción: Las vasculitis ANCA asociadas (VAA) comprometen el tracto gastrointestinal, los órganos comúnmente más afectados son el intestino y estómago. El esódiago puede comprometerse de forma más rara y su inflamación se describe como úlceras, esofagitis y más raramente hemorragias. Pueden afectar el corazón mediante vasculitis de la microcirculación miocárdica o de vasos de pequeño calibre. Obietivose: El obietivo de sete artículo se presentar el caso de une paciente com manifestaciones atípicas.

Objetivos: El objetivo de este artículo es presentar el caso de una paciente con manifestaciones atípicas

de VAA.

Materiales y Métodos: Mujer de 67 años con antecedente de hipertensión arterial, enfermedad renal Materiales y Metodos: Mujer de 6/ anos con antecedente de hipertension arterial, entermedad renic rónica estadio V en diálisis desde 2008, hemorragia alveolar difusa en marzo de 2019 por VAA ANCA-p/ MPO+ tratada con 5 pulsos de metilprednisolona y 2 de CYC, continuando con meprednisona. En mayo es admitida a la Unidad de Cuidados Intensivos (UCI) de nuestro centro por hematemesis. La endoscopía alta reveló un hematoma esofágico submucoso que comprometía el 50% de la circunferencia, sin sangrado endoluminal ni úlceras. Una segunda endoscopía a las 48 horas confirmó el hallazgo (imagen 1). No se tomaron biopsias por alto riesgo de sangrado.





Resultados: Se descartó la ingesta de cáusticos, lesión traumática por cuerpo extraño, consumo de aspirina y anticoagulantes. No tenía signos endoscópicos compatibles con esofagitis, reflujo o úlceras. Requirió múltiples transfusiones, evolucionando con insuficiencia cardíaca descompensada por sobrecarga de volumen. El ecocardiograma informó una fracción de eyección del 30% con hipomotilidad biventricular no segmentaria y relajación prolongada en modo Doppler, sin alteraciones valvulares. La cinecoronariografía evidenció ausencia de lesiones coronarias. Se sospechó cardiotoxicidad por CYC vs. lesión micoárdica por VAA. No tenía ecocardiogramas previos para comparación. Evolucionó con epistaxis y tos seca. La tomografía de tórax reveló nódulos cavitados en ambos fóbulos superiores (imagen 2). La baciloscopia de esputo. PPD y galactomanano fueron negativos. Se realizó una fibrobroncoscopia con lavado broncoalveolar, resultados negativos para micobacterías y hongos. Se trató con 5 pulsos de mettiprednisolona, 5 sesiones de plasmaféresis y 2 dosis de Rituximab. No presentó nuevos sintomas de VAA, sangrados gastrointestinales ni progresión de las lesiones pulmonares. Por buena evolución y riesgo cardiovascular aito no se realizó endoscopia de control.

Conclusiones: Se realizó una revisión narrativa de

Conclusiones: Se realizó una revisión narrativa de la literatura en Pubmed y Cochrane, hallándose muy pocos artículos sobre compromiso esofágico en todo tipo de vasculitis, especialmente las ANCA. Los hallados mencionan erosiones, úlceras, perforaciones y hemorragias submucosas, siendo la última la más rara. En orden de frecuencia las partes del tubo digestivo afectadas son intestino delgado, estómago, colon y por último el esófago. En ausencia de otras causas de sangrado esofágico y habiendo descartado infección por micobacterias y hongos, la clínica de la paciente (hematoma esofágico, epistaxis y nódulos pulmonares cavitados) fue interpretada como secundaria actividad vasculítica. Es menester mencionar que la paciente no tenia untercedente de insuficiencia cardiaca previo a las infusiones de CYC. Su aparición coincidió temporalmente tanto con la infusión de CYC como on la actividad vasculítica, por lo que no se pudo definir a cuál causa se debió. Se decidió la infusión de Rituximab en vez de CYC por riesgo de progresión de insuficiencia cardiaca.

0172 - COMPROMISO VALVULAR CARDIACO EN UN PACIENTE CON LUPUS ERITEMATOSO SISTEMICO (LES) ACTIVO. REPORTE DE UN CASO

Modalidad: Póster Caso Clínico Unidad Temática: LES

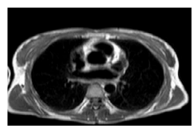
onidad remanca. EES Unidad Temática 2: Imágenes/eco/ US/ RM SEGURA ESCOBAR, Carolina I RIVERO, Mariano A. I BARTEL, Guillermo Gerardo I LUDUEÑA, Closs I

SEGURA ESCUBARI, Varunna III.

EARSMAN, Geofredo
HOSPITAL BRITÁNICO DE BUENOS AIRES
Introducción: El LES es una enfermedad inflamatoria crónica sistémica que puede afectar a cualquier
órgano, siendo en el corazón una de las principales causas de morbi mortalidad con una alta prevalencia
(50%) el compromiso puede ser por actividad de la enfermedad o por toxicidad a medicamentos como la
indiroxicioroquina (HCO). Las manifestaciones incluyen: Pancarditis, arterias coronarias, trastornos de la
conducción y compromiso valvular (engrosamiento, regurgitación, estenosis y vegetaciones).

Objetivos: Se presenta el caso de una paciente con lupus activo con engrosamiento y disfunción valvular
y compromiso renal en ausencia de aAFL.

Materiales y Métodos: Paciente femenina
caucásica de 37 años con diagnóstico de
LES de 7 años de evolucion.En tratamiento
con HCQ 400mg/d y azatioprina 100mg/



Materiales y Métodos: Paciente femenina caucásica de 37 años con diagnóstico de LES de 7 años de evolucion.En tratamiento con HCQ 400mg/d y azaínja 10mg/d. Consulta por febrícula, artralgias y anemia Sledai: por febrícula, artralgias y anemia Sledai: 4 puntos encontrándose taquicardica durante el examen físico, interpretándose dicho cuadro secundario a metrorragia por miomatosis uterina. En controles posteriores persiste taquicardica durante el examen físico, interpretándose dicho cuadro secundario a metrorragia por miomatosis uterina. En controles posteriores persiste taquicardica agregándose sopio holosistolodiastolico en foco mitral y tricuspida o sus indices hematimétricos. Se le realiza eccaradograma que informa insuficiencia mitral leve. En ecocardiograma transesofagico se constata: Ligera diatación de aurícula izquierda, cara ventricular de ambas valvas con enfermedad mitral severa sin vegetaciones, insuficiencia actrica y tricúspidea moderada PSAP 60mmHg,minimo derrame pericárdico posterior, compatibles con valvullitis lúpica. Se decide internación para estudio y tratamiento. Al examen físico si signos de fallo de bomba hemograma y funcion renal normales, proteinuría en 24 horas: 1.5dr., complemento normal, Anti- Dna positivo en menor título al previo, Anti-Roy RNP positivos, Troponina T: 23, se realizar custivos y hemocultivos para descartar endocarditis infecciosa los cuales son negativos, se procede a realizar resonancia magnética nuclear cardiaca con gadolinio (Imágen.1) que informa en secuencia T2 con supresión grasa hiperintensidad a nivel del anillo mitral y ambas valvas so compatible con edema por componente infilamatorio, presencia de un anillo fibroso subendocárdico a nivel basal, próximo al anillo mitral, que no perfunde tras la administración de eyección bi-ventricular conservada. Se inicia tratamiento con pulsos de metilprednisolona de 1Gr por 3 días previo al mismo realiza biopsia renal cuya histología er compatible con GNN proliferativo, presencia de un anillo fibroso subendocárdico a niv

hemodinámicamente carolis, ineprenienta com y Voltate 1 not 4 volingiaria con iniciam fenta nomiary estates Conclusiones: Se presente al caso de una paciente con LES y engrosamiento valvular (el engrosamiento válvular es más frecuente que las masas/vegetaciones 52% Vs 34–43%) con compromiso de 2 válvulas, se reportaron 2 casos de compromiso bi valvular en la literatura con mala evolución clinica a diferencia de nuestra paciente quien tuvo una buena evolución con tratamiento conservador, la cual en concordancia con lo publicado tuvo nefritis. hipocomplementemia. Anti-Dna positivo pero sin la presencia de aAFL

175

0175 - MASTITIS GRANULOMATOSA IDIOPÁTICA. SERIE DE CASOS EN UN HOSPITAL

PÚBLICO DE CABA Modalidad: Póster Caso Clínico

Unidad Temática: Casos Clínicos

GARBARINO, María Cecilia I VIOLA, Malena I BLANCO, Eliana Soledad I FERNANDEZ, Gustavo I CARLUCCIO, Ivana I SEHRINGER, Ingrid I DI SIBIO, Alejandro I FERNANDEZ, Mariela I RODRIGUEZ FALABELLA, Gonzalo I BENAVIDEZ, Federico Lujan I MOLINA, Hernan I RIOPEDRE, Augusto M. I DE LA VEGA, Maria I MESSINA, Osvaldo I MATA, Darío Oscar HOSPITAL ARGERICH

Introducción: La mastitis granulomatosa idiopática (MGI) es una enfermedad inflamatoria de la Introducción: La mastitis granulomatosa idiopática (MGI) es una enfermedad inflamatoria de la mama infrecuente que se presenta en mujeres en edad reproductiva. La mayoría se presentan como una masa firme unilateral, que se extiende radialmente desde la región retroareolar. Su aparición se asocia al embarazo (o hasta 5 años posteriores al mismo), la lactancia y el uso de anticonceptivos orales. La etiología es desconocida, aunque se postula que el origen es una reacción autoinmune a la secreción proteica extravasada de los ductos mamarios, secundario a trauma, infección o irritación química. Trabajos recientes postulan el rol de un bacilo gram positivo del género Corynebacterium en la patogenia de esta entidad. El diagnóstico es anatomopatológico, por biopsia quirúrgica (incisional/escisional) o percutánea con aguja gruesa (PAAG). Se caracteriza por granulomas lobulocéntricos no caseificantes compuestos por histiocitos epitelioides y células gigantes multinucleadas tipo Langhans, asociado a reacción inflamatoria crónica. Las tinciones de Gram, ZN y PAS deben realizarse para descartar etiología infecciosa. El tratamiento de primera linea son los corticoides, y en casos refractarios se puede añadir metotrexate. Presenta una alta línea son los corticoides, y en casos refractarios se puede añadir metotrexate. Presenta una alta tasa de recidiva, hasta en el 50% de los casos.

Objetivos: Describir los hallazgos clínicos, de laboratorio y anatomopatológicos de una serie de

Casos de MGI remitidos al servicio de Reumatología del Hospital Argerich.

Materiales y Métodos: Se analizaron las historias clínicas de una serie de casos de mastitis crónica derivados al servicio de Reumatología del Hospital Argerich GCBA entre los años 2017 y 2019. Se evaluaron las características demográficas, clínicas, de laboratorio, anatomopatológicas

y terapéuticas de las mismas.

Resultados: Se identificaron 13 pacientes de entre 27 y 57 años con una media de edad de 40,46 años. El 53,8% eran de nacionalidad argentina, 3 pacientes de Paraguay (23%), 2 de Bolivia 40,46 anos. El 53,8% eran de nacionalidad argentina, 3 pacientes de Paraguay (23%), 2 de Bolivia (15,3%) y 1 de Perú (76%). La media de hijos al diagnóstico fue 3.6, con una latencia entre el último embarazo y el diagnóstico de 8,6 años. Sólo una paciente fue nulipara. Dos pacientes utilizaban anticonceptivos orales. Ninguna paciente presentaba antecedente de nermedad autoinmune, 2 tenían antecedente personal de diabetes, 1 antecedente familiar de lupus y 1 de psoriasis. Los sintomas fueron unilaterales en todas las pacientes. El resultado de la mamografía fue: 3 pacientes BIRADS 5. En el resto no fue consignado. La eritrosedimentación estaba aumentada en 2 pacientes. El perfil inmunológico fue negativo en 5 pacientes. Cri (13%). Siendo el FAN positivo en 2 pacientes. con 5. En el resto no fue consignado. La eritrosedimentación estaba aumentada en 2 pacientes, con perfil immunológico fue negativo en 5 pacientes (71%), siendo el FAN positivo en 2 pacientes, con el resto de los anticuerpos negativos. El método de biopsia fue quirúrgico en 8 pacientes (66%) y PAAG en 4 (33.3%). La tinción de ZN y PAS, fue negativa en el 100%. La PPD fue positiva en una paciente que se encuentra en seguimiento por infectología. El cultivo de la biopsia fue positivo en 3 muestras (23.07%), en todos los casos para Corynebacterium amycolatum, por lo que recibieron tratamiento antibiótico. Se inició tratamiento inmunosupresor en 9 pacientes (69.2%), ed de ellas corticoides, en 5 corticoides y metotrexate, en 1 corticoides y azatioprina y en 1 metotrexate sólo. Conclusiones: La MGI es una enfermedad granulomatosa crónica infrecuente que requiere un abordaje multidisciplinario. Dada su naturaleza inflamatoria y autoinmune, y el requerimiento de drogas inmunosupresoras, es necesario que el reumatólogo se familiarice con esta entidad, a fin de evitar demoras en el diagnóstico e iniciar un tratamiento temprano.

176

0176 - EMBARAZO Y VASCULITIS, SERIE DE CASOS.

Modalidad: Póster Caso Clínico Unidad Temática: Vasculitis/ PMR Unidad Temática 2: Casos Clínicos

GOBBI, Carla | MALDINI, Carla | SAVIO, Verónica Gabriela | ALBIERO, Juan Alejandro |

HOSPITAL CÓRDOBA Y UNIVERSIDAD NACIONAL DE CÓRDOBA

Introducción: Las vasculitis mediada por anticuerpos anticitoplasma de neutrófilos (ANCA) ocurren principalmente entre la cuarta y quinta década de la vida, por lo que el embarazo es poco frecuente en estos pacientes. Las vasculitis puede afectar significativamente el curso del embarazo y este cambiar la evolución de la enfermedad. Las complicaciones incluyen la pérdida del embarazo y parto prematuro y son altas en todas las formas de vasculitis. El control de la enfermedad y el uso de medicaciones de Idudas las idilidas de Vascullias. El cultural de la cincincada y el des de montre de la cincincada y el des de montre de la cincincada y el del del de la cincincada y el de la

vasculitis ANCA +

Materiales v Métodos: Se registraron 3 casos de pacientes con vasculitis, su compromiso

orgánico previo a la gestación y la evolución de la misma.

Resultados: Caso 1: Mujer de 25 años con diagnóstico de granulomatosis con poliangeitis de 5 años de evolución, con compromiso de vía aérea superior, pseudotumor retro orbitario, tumor dorso lumbar de células gigantes, pericarditis, nódulos pulmonares diabetes insípida que requirió tratamiento con ciclofosfamida 6 pulsos 6 meses previos al 1 embarazo. Cursó 2 embarazos no planificados posteriores al diagnóstico de vasculitis. Durante el primer embarazo fue tratada con Azatioprina y aspirina, finalizando por cesárea programada a las 37 semanas por oligoamnios, nace niño vivo adecuado para la edad gestacional (AEG). El segundo embarazo sin activación previa, con igual tratamiento, sin complicaciones maternas ni fetales, cesárea por cesárea previa a 38 semanas, recién nacido AEG. Caso 2: Mujer de 28 años, con Poliangefits Microscópica (ANCA P., MPO+) a los 21 años, compromiso pulmonar y renal. Requirió Ciclofosfamida, Azatioprina y Rituximab. Suspendió Rituximab por planificación familiar, rotando a azatioprina. Cursa embarazo que a la semana 14 comienza con elevación de proteinuria con función renal normal, ANCA negativo, Doppler de arterias uterinas en semana 12 normal. En la semana 20, persiste con proteinuria por lo que se aumenta dosis de corticoide. En la semana 31 comienza con edema, aumento de proteinuria, hipertensión arterial por lo que se realiza maduración pulmonar. Recibió tratamiento con corticoides, azatioprina, antihipertensivos y sulfato de magnesio. Desarrolla Diabetes y Colestasis del embarazo. A la semana 34 se realiza cesárea por deterioro de función renal. Nace niño vivo AEG. Recuperación de

función renal en el puerperio.

Conclusiones: A pesar de que los embarazos en pacientes con vasculitis son de alto riesgo, los resultados maternos y fetales fueron favorables, el seguimiento multidisciplinario por el reumatólogo y el obstetra es esencial para lograr el bienestar materno fetal.

180

0180 - DISECCIÓN ESPONTÁNEA DE ARTERIAS CORONARIAS EN VARÓN JOVEN CON LUPUS ERITEMATOSO SISTÉMICO (LES). A PROPÓSITO DE UN CASO.

Modalidad: Póster Caso Clínico

Modalidad: Poster Caso Cinico
Unidad Temática: Sindrome Antifosfolipidico (saf)
Unidad Temática: Sindrome Antifosfolipidico (saf)
Unidad Temática 2: Casos Clínicos
TISSERA, Yohana Soledad I ALONSO, Carla Gimena I QUAGLIA, Maria Isabel I SAVIO,
Verónica Gabriela I GOBBI, Carla I ALBIERO, Juan Alejandro I ALBA, Paula Beatriz
HOSPITAL CÓRDOBA Y UNIVERSIDAD NACIONAL DE CÓRDOBA

Introducción: La disección espontánea de las arterias coronarias (DEAC) es causa muy rara de síndromes coronarios agudos en pacientes jóvenes produciendo del 1 - 4% de estos, con predilección por el sexo femenino representando > 80% de los casos. Existen múltiples factores asociados como la displasia fibromuscular, el embarazo, y los trastornos mixtos del tejido conectivo o inflamatorios.

Objetivos: Revisar la importancia de causas de síndrome coronario no aterosclerótico varón joven con LES.

Materiales y Métodos: CASO CLÍNICO: Varón de 29 años, sin hábitos tóxicos con antecedentes de Lupus Eritematoso Sistémico (LES) de 4 años de evolución con compromiso cutáneo, articular, renal con ANA, Anti DNA (+). Ingresa con diagnóstico de celulitis de rodilla para tratamiento antibiótico endovenoso. El electrocardiograma de ingreso mostro trastornos en la repolarización y fibrosis en cara anteroseptal de de ingreso mostro trastornos en la repolarización y fibrosis en cara anteroseptal de ventrículo izquierdo (VI). El paciente refería 2 meses previos, un episodio de dolor precordial opresivo irradiado a brazo izquierdo, intensidad 8/10 desencadenado por el esfuerzo que duró aproximadamente 4 horas por lo que consultó en otro centro y tras observación fue dado de alta permaneciendo asintomático. Laboratorio: Anticaagulante lúpico (AL) positivo, Anticardiolipinas Ig G, Ig M y AntiBGP1 Ig G e Ig M negativos. Se realizó cinecoronariografía que muestra disección espontánea de arteria circunfleja descendente anterior. Se instaura tratamiento médico con aspirina y anticoagulación.

Resultados: La DEAC es una causa rara de síndrome coronario agudo más frecuente ca por formaciona le adel prepartie ce de Formación diferencia de la calente recente.

en sexo femenino, la edad promedio es de 50 años, a diferencia del paciente presentado. Es rara la presencia de factores de riesgo tradicionales por lo que su fisiopatogenia no es clara, cuando están asociados a patologías como el lupus eritematoso sistémico puede existir una infiltración eosinofílica del vaso seguida de la liberación de enzimas liticas, causando la disección. El diagnóstico se basa en la sospecha y la realización de la cinecoronariografía para lograr tratamiento oportuno sobre el que no existe consenso

pero es aceptado la anticoagulación.

Conclusiones: La DEAC es una causa rara de sindrome coronario agudo, cuya fisiopatogenia no es clara y puede estar asociada a enfermedades autoinmunes como LES por lo que debería ser sospechado en esta población.

0189 - SÍNDROME MOLUSCOIDE Y GINGIVITIS EN FRESA COMO FORMA DE PRESENTACIÓN DE GRANULOMATOSIS CON POLIANGITIS

Modalidad: Póster Caso Clínico Unidad Temática: Casos Clínicos Unidad Temática 2: Vasculitis/PMR

ZUTARA, Tania Mayra I SANCHEZ, Adriana Silvia I MILLER, Evelyn I RIVERO, María Gloria I

HOSPITAL CENTRAL MENDOZA

HOSPITAL CENTRAL MENDOZA Introducción: La granulomatosis con poliangitis (GPA) es una vasculitis sistémica necrosante de causa desconocida, que afecta a vasos de mediano y pequeño calibre y que se asocia con anticuerpos anticitoplasma de neutrófilo (ANCA). Afecta con mayor frecuencia a los aparatos respiratorio y renal. En menos del 10% de los pacientes pueden encontrarse hallazgos cutáneos como forma de presentación, siendo la púrpura localizada en los miembros inferiores el más habitual,

respiratorio y feral. El miento dei n'ox de los patientes pueden entrontarse naiazgos cutarios como forma de presentación, siendo la púrpura localizada en los miembros inferiores el más habitual, aunque las lesiones papulonodulares con centro necrótico y distribución simétrica en el tronco y los miembros presentan una mayor especificidad. Las ulceraciones mucocutáneas constituyen el segundo hallazgo exploratorio más frecuente, encontrándose de forma característica en la mucosa oral una gingivitis hiperplásica o "en fresa". La biopsia cutánea puede poner en evidencia vasculita necrosante, granulomatosa, leucocitoclástica y en ocasiones granulomas en empalizada Resultados: Paciente de 17 años, sin antecedentes patológicos, consultó por cuadro de 2 meses de evolución de sinustitis, acompañado de conjuntivitis y gingivitis. Refirió pérdida de peso y fiebre intermitente, 1 semana previa a su internación agrega disnea, disfonía y lesiones cutáneas en miembros superiores e inferiores. En el examen físico presentaba inyección conjuntival, gingivitis inperplásica con petequiado hemorrágico, costras hemorrágicas en fosas nasales, lesiones maculo papulares umbilicadasen manos, antebrazos, codos, palmas, plantas y piernas que evolucionaro non necrosis central y algunas ampollas hemorrágicas. En el laboratorio presentaba Hrb. 31%, Hb: 9.7g/dl, leucocitos: 13600/mm3, NS: 62% L: 15%, E: 2%, plaquetas 700000/mm3, VSG: 113mm PCR: 62.6 mg/l, ANCA C: positivo, PR3: 17.5 U/L (VN: SU/L), CH50: 73 U/ml, C4: 10 mg/dl, C3: 170 mg/dl, ANA y FR negativos. En TAC de senos paranasales se observó pansinustita cutánea informó vesículas subepidérmica con vasculitis leucocitoclástica de pequeños vasos. El cultivo bacteriológico y micológico de lesiones dérmicas fue negativo. Presentó hemorragia alveolar cultivo bacteriológico y micológico de lesiones dérmicas fue negativo. Presentó hemorragia alveolar tratada con 3 pulsos de b-Metilprednisolona 1gr por día, con escasa respuesta terapéutica por lo que se decidió realizar 5 sesiones de plasmaféresis y luego inmunosupresión con 2gr de Rituximab. Tuyo buena evolución de lesiones cutáneas

Tuvo buena evolución de lesiones cutáneas

Conclusiones: Presentamos este caso por las manifestaciones floridas en piel y mucosas que plantearon diagnósticos diferenciales con patologías infecciosas que cursan con lesiones umbilicadas (síndrome moluscoide) Se han descrito múltiples tipos de lesiones, siendo las más frecuentes la púrpura palpable en miembros inferiores (74%), las úlceras mucocutáneas (87%) los nódulos subcutáneas (17%) y las pápulas necróticas localizadas en el tronco y los miembros, estas últimas si bien no constituyen una manifestación frecuente, tienen mayor especificidad y son sugestivas de la enfermedad. Estas lesiones se presentaron en la etapa inicial de la enfermedad, y según bibliografía consultada es raro que ocurra en las fases precoces También presentó un cuadro compatible con hiperplasia gingival: "Gingivitis en Fresa", la cual es considerada por alguno autores como signo patognomónico de la enfermedad Suele existir una correlación ente el cuadro clinico-histológico y el pronóstico; así los pacientes con vasculitis leucocitoclástica presentan una enfermedad más precoz y suelen llevar un curso rápidamente progresivo y extenso

190

0190 - POLIADENOPATIAS GENERALIZADAS COMO FORMA DE PRESENTACIÓN CLÍNICA DE ENFERMEDAD AUTOINMUNE ASOCIADA A IGG4

Modalidad: Póster Caso Clínico Unidad Temática: Casos Clínicos

Unidad Temática 2: Ig G4
TEJERINA, Analia I SEGURA, Valeria I MILLER, Evelyn I RIVERO, María Gloria I
LEDDA, Anabel I VALDEMOROS, P

HOSPITAL CENTRAL MENDOZA

Introducción: La enfermedad relacionada con IgG4 es una patología poco frecuente, fibroinflamatoria, de evolución subaguda que se caracteriza por lesiones pseudotumorales que involucran uno o más órganos. La linfadenopatía es un síntoma común, pero es infrecuente como manifestación dominante. Generalmente suelen ser asintomáticas, menores a 2 cm de diámetro que pueden comprometer numerosas cadenas ganglionares en forma sincrónica o sucesiva simulando procesos linfoproliferativos o infecciosos. El diagnóstico se confirma con la anatomía patológica e inmunomarcación. Presenta respuesta terapéutica rápida al tratamiento esteroideo. **Resultados:** Paciente de sexo femenino de 47 años, consultó por artritis de tobillos, rodillas, y rash evanescente en piernas asociado a registró febriles intermitentes de varias semanas de evolución. En el laboratorio se presentó VSG de 100 mm/h, ferritina de 60 ng/ml (VR 12 a 300 ng/ml), PCR negativa, factor reumatoideo 92 Ul/ml (16 U/ml), anti CCP negativo, ANA positivo débil patrón moteado, Ac anti ENAs negativos, proteinograma por electroforesis con incremento de la fracción gamma de 3g/dl policional. Serología viral negativa. En TC de tórax, abdomen y pelvis se hallaron adenopatías en rango adenomegálicos en hilio hepático, retroperitoneo y mesenterio. Conclusiones: La enfermedad asociada a IgG4 es una patología de reciente conocimiento con forma de presentación muy variable. La forma ganglionar se presenta en un 19%. El diagnóstico se realiza por niveles elevados de IgG4 (> 135 mg/dl) y anatomía patológica compatible. La evaluación histopatológica es el estándar de oro de diagnóstico. El segundo paso de la evaluación histopatológica es el estandar de orde diagnóstico. El segundo paso de la evaluación histopatológica es la inmunomarcación. Es diagnóstico hallar más de 50 plasmocitos Ig G4 + x HPF y/o la relación plasmocito IgG4/ IgG superior 0,4. En nuestra paciente se plantearon numerosos diagnósticos diferenciales como linfoma, neoplasia, enfermedad de Still y enfermedad de Castleman. El tiempo de demora diagnóstica fue de 2 años coincidiendo con la bibliografía publicada

195

0195 - HISTIOCITOSIS SINUSOIDAL: REPORTE DE UN CASO.

Modalidad: Póster Caso Clínico

Mudanda. I desir Caso Clínicos Musuruana, Jorge Luis I COSTA, Cecilia Alejandra I CAVALLASCA, Javier Alberto I RIERA, Julia I BENZAQUÉN, Nadia HOSPITAL J. B. ITURRASPE

Introducción: La Histiocitosis Sinusoidal o Enfermedad de Rosai- Dorfman es una rara patología benigna de causa desconocida que se caracteriza por la sobreproducción de histiocitos, los cuales se acumulan en los ganglios linfáticos de todo el organismo. En el examen inmunohistoquímico se destacan la positividad para proteína S 100 y CD 68. Debido a sus múltiples manifestaciones clínicas debe considerarse entre los

diagnósticos diferenciales del sindrome febril prolongado (SFP).

Resultados: Mujer de 20 años, consulta en abril de 2017 por SFP de 70 días de evolución, fatiga, cefaleas y poliartralgias. Se descartan patologías infecciosas. Evaluación hematológica no evidencia patología. Al examen físico: signos vitales EValuación nematologica no evidencia patología. Al examen insico, signios vitales conservados, sin sinovitis, pulsos periféricos todos positivos; sin lesiones cutáneas, puntos fibrositicos negativos. Rx y TAC de tórax: s/p; TAC de cuello c/contraste: normal. Ecografías abdominal y ginecologica normales. Laboratorio: VSG: 62, PCR: 5,4 mg/dl (VN < 1mg/dl). PxE: normal; FAN, anti Sm, RNP, Ro y La, antiDNAn, antiCCP, ANCA, MPO y PR3 todos negativos. En los últimos 6 meses, presenta dos períodos febriles limitados. TAC de abdomen y pelvis en diciembre 2017: esplenomegalia y adenopatías en cadena ganglionar lateroaórtica izquierda. Asintomática y afebril hasta junio del 2018. PET/TC corporal total: adenopatías hipermetabólicas a nivel aórtico, adyacentes 2018. PET/TC corporal total: adenopatias hipermetabolicas a nivel aorrico, adyacenteas la vena cava inferior y vasos ilíacos del lado izquierdo Lab: Hb: 9.2 g/dl, Hcto: 28%. GB: 7000 plaquetas: 146000, VSG: 36, PCR: 48 mg/dl. En agosto 2018, continua con poliartralgias en carpos, manos y rodillas en forma bilateral sin rigidez matinal. EF: dolor a la palpación en todas las MCF con leve tumefacción en carpos. Eco Doppler de manos agosto 2018: engrosamiento sinovial en mano derecha en trapecio-metacarpiana y en la segunda MCF derecha, con doppler negativo. Anatomía Patológica de ganglios retroperitoneales (27-7-2018): histoarquitectura conservada. Presencia de infiltrado inflamatorio extraganglionar a predominio linfoplasmocitario con aislados neutrófilos con fibrosis acompañante. Presentan "histiocitosis sinusoidal". No se observan granulomas, fibrosis acompañante. Presentan "histiocitosis sinusoidal". No se observan granulomas, células gigantes ni necrosis. PAS, Grocott y Ziehl Neelsen: negativas. Inmunomarcarción: CD20: positivo; en linfocitos pequeños de los folículos primarios de los ganglios y en infiltrado inflamatorio extraganglionar. CD3: positivo en áreas paracorticales de los ganglios. CD68: positivo en histiocitos de los sinusoides ganglionares y en la mayoría de las células que conforman el infiltrado inflamatorio extra-ganglionar. CD15: positivo en leucocitos polimorfonucleares. Fenotipicación por Citometría de Flujo: no se identifican poblaciones vinculables a Linfoma no Hodgkin. Diagnóstico: Histiocitosis sinusoidal. No requirió tratamiente. Persista esintematica requirió tratamiento. Persiste asintomatica

Conclusiones: La histiocitosis sinusoidal es una patología ganglionar benigna que debe tenerse en cuenta en los pacientes con FOD o SFP. Comparte manifestaciones reumáticas (reactantes de fase aguda con poliartraligias), por lo que cobra importancia un correcto algoritmo de estudio. Evitando medicación empírica, dado que es una enfermedad que suele autolimitarse, como sucedió en este caso.

205

0205 - CASO CLÍNICO: LUPUS NEUROPSIQUIÁTRICO REFRACTARIO
Modalidad: Póster Caso Clínico
Unidad Temática: Casos Clínicos
GARCIA ORO, Agustina Milagros I RETA ARBÓ, Lucas I WERNER, Marina Laura I CADILE, Isaac
Ignacio I ONETTI, Laura Beatriz I MUSSANO, Eduardo Daniel
HOSPITAL NACIONAL DE CLINICAS CORDOBA
Intraducción: Paginato A ceserá ferración 23 años empleada. Sin autocodentes patelógicos pull

Unidad Temática: Casos Clínicos
GARCIA ORO, Agustina Milagros I RETA ARBÓ, Lucas I WERNER, Marina Laura I CADILE, Isaac Ignacio I ONETTI, Laura Beatriz I MUSSANO, Eduardo Daniel
HOSPITAL NACIONAL DE CLINICAS CORDOBA
Introducción: Paciente de sexo femenino, 22 años, empleada. Sin antecedentes patológicos, nuligesta. Medicación: anticonceptivos. Debuta en 2017 con cuadro de poliadenopatias, pérdida de peso de 30kg y debilidad muscular generalizada. 3 meses previos presentó eritema malar que desapareció espontaneamente. Consulta en guardia central del hospital donde se decide internación: estable hemodinamicamente con IMC16.58. Marcha de pato. Tejido celular subcutáneo: adenomegalias (3) cervicales en región posterior izquierda, 3 cm de diámetro, no dolorosos, consistencia intermedia, móviles. Atrofia muscular severa a predominio distal de 4 miembros. Hipotonía generalizada. Tetraparesia leve a predominio proximal (4/5), inestable en la bipedestación. Hiporreflexia marcada en 4 miembros. Resto del examen sin particularidades. Se descartaron patología infecciosas (VDRL, VHB, VHC, VHL, CMV, Epstein Barr) y tumorales (biopsia de ganglio cervical mas punción de medula ésea sin evidencia de proliferación neoplásica). TAC de tórax y abdomen;poli adenopatías. Laboratorio con elevación de reactantes de fase aguda. Al sexto dia de internación paciente presenta convusión tónico-folica, que cede con diazepam TAC cerebro, RMN normales electromiograma compatible con polineuropatia mixtuaxonal con componente desmielinizante. Punción de flujudio cefaloraquideo: proteinas 225 médil. Células: 18, 99% linfocitos. Pancultivos para gérmenes comunes, BAAR, hongos, virus negativos. Laboratorio immunológico: ANA (4) 1/80 moteado, anti DNA (-), 236, O.4: no dosable, anti Smith(-), anti SMI(-), anti RNP(-), anticardiolipinas (-). Con diagnóstico de Lupus eritematoso sistémico, se inciaron pulsos de meliprednisolona 500 mg/dia por 3 días per de mejoria, se otorgó alta con prednisona 40mg. Azattoprina 50mg, Leveliracetam 500mg/12 hs, calcio

0207 - NEUMATOSIS INTESTINAL EN SINDROME DE SUPERPOSICION: ESCLEROSIS SISTEMICA-POLIMIOSITIS

Modalidad: Póster Caso Clínico

VILLAFAÑE TORRES, Jaime Abel I RIVERO, Mariano A. I ZALLES LAZARTE, Sinda Hortencia I

EARSMAN, Geofredo HOSPITAL BRITÁNICO DE BUENOS AIRES

HOSPITAL BRITANICO DE BUENOS AIRES Introducción: La neumatosis intestinal (NI) fue definida por primera vez en 1783 por el patólogo Du Vernoi, quien trazó el primer informe en autopsias considerándola una enfermedad primaria. Constituye un hallazgo fisico-radiológico inusual que se identifica como la presencia de gas entre las capas de la pared intestinal o en el complejo venoso porto mesentérico. Según lo descripto en la literatura la incidencia global es del 0.03% y aunque se han detallado formas idiopáticas o secundarias a enfermedades de tejido conectivo (ETO), estos reportes continúan siendo escasos. Clinicamente presenta síntomas sugestivos de dolor abdominal, sangrado y obstrucción intestinal, siendo la isquemia

intestinal la complicación más severa

presenta sintomas sugestivos de dolor abdominal, sangrado y obstrucción intestinal, siendo la isquemia intestinal la complicación más severa.

Materiales y Métodos: Masculino de 56 años con antecedentes de Esclerosis Sistémica y Polimiositis, diagnosticada en 2014 recibiendo tratamiento con Metrotexato 15mg/semanal VO, el cual fue suspendido por alteración del hepatograma e intolerancia gástrica, continuando sólo con corticoides 40 mg/día. Consulta al hospital en octubre de 2015 por presentar cuadro de 5 meses de evolución, caracterizado por deterioro del estado general, pérdida de peso (25kg), asociado a hiporexia, distensión abdominal, deposiciones mucosas y constipación. Al interrogatorio dirigido refería sintomas SICCA disena clase funcional II, al examen físico presentaba microstomía, compromiso cutaleno difuso, esclerodactilia, pitting scar, telangiectasias en cara, abdomen distendido, timpánico con leve dolor en epigastrio sin signos de irritación peritoneal. Los exámenes de laboratorio muestran: albumia:2 mg/dl, ERS:3mm, PCR: 0.8mg/dl, C3:86mg/dl, C4:13 mg/dl, ANA (+): 1/640 (Moteado) anti RNP(+) RP:3.4, Anti-RO/ SSA(+): RP1.8, Anti- La/SSB(-), Anti SM(-), Anti SC170(-), Anti Jo1(-), Factor Reumatoldeo proceso neoformativo. Se amplía estudio realizando TC de abdomen y pelvis con doble contraste evidenciándose neumatosis intestinal instaurándose naengo con nutrición parenteral 2000 Kcal/ día, tratamiento antibiótico con rifaximina 550mg VO c/12hrs y metronidazol 500mg c/8hrs VO asoclado a hidrocortisona endovenosa. EnteroTC de abdomen control muestra reacomodación de las asas del intestino delgado proximales en su posición habitual, persistiendo signos de neumatosis de neuma asociado a hidrocordisona endovenosa. EnteroTC de abdomen control muestra reacomodación da las asas del intestino delgado proximales en su posición habitual, persistendo signos de neumatosis intestinal y de aire extraluminal en referencia a los vasos mesentéricos, se decide iniciar cámara hiperbárica (15 sesiones de 60minutos). Durante su internación intercurre con proteinuria de 2.18gr/24hr, sedimento urinario normal, se interconsulta con Nefrología decidiéndose efectuar Punción biopsia renal informando glomerulonefritis de cambios mínimos, tratada con meprednisona 40mg/día y enalapril 2.5mg/día_El paciente evoluciona favorablemente, reiniciando díeta a los 30 días de su ingreso, observándose en TC de abdomen y pelvis de control ausencia de signos de neumatosis intestinal, sin

evidencia de aire extraluminal.

Resultados: Dado lo infrecuente de la NI en la población general es que existen escasos reportes sobre su asociación a ETC, motivo por el cual se presenta este caso. Efectuando una búsqueda en Pubmed, Lilacs y Cochrane solo hallamos diez casos reportados de Esclerodermia-Polimiositis y NI. Acerca del tratamiento se han descripto varios métodos: desde aspiración nasogástrica, reemplazo de líquidos, electrolitos, cirugía, dieta, antibióticos para controlar el crecimiento excesivo de bacterias

cámara hiperbárica.

y cámara hiperbarica.

Conclusiones: El tratamiento con oxígeno consiste en aumentar la presión parcial de oxígeno en la sangre y, por lo tanto, aumentar el gradiente de presión del gas en los quistes. Los quistes liberan gases contenidos dentro de ellos y se rellenan con oxígeno que luego se metaboliza, lo que conlleva a la resolución de los mismo; la oxígenoterapia se puede realizar mediante oxígeno humidificado administrado por máscara Venturi (6 l / min) o cánula nasal (4 l / min), así como el uso de cámara hiperbárica como fue indicado en nuestro paciente. De los casos reportados 8 pacientes fueron tratados con oxígeno a alto flujo y 2 con cámara hiperbárica con resolución.

211

0211 - SINDROME DE KARTAGENER Y VASCULITIS ANCA HOSPITAL SAN ROQUE

Modalidad: Póster Caso Clínico

Unidad Temática: Casos Clínicos

SANDOVAL, Veronica Alejandra I SUELDO, G. I AVALOS, A. I GERVILLA DE CAFRUNE, Ana Lía I SURLIN, E.

HOSPITAL SAN ROQUE JUJUY

Introducción: Enfermedad gen Enfermedad genética autosomica recesiva. Se caracteriza por un defecto congénito estructural y/o funcional de cilias y flagelos. Se manifiesta con, Enfermedad respiratoria crónica, rinosinusal y ótica; Infertilidad masculina; Situs inversus en el 50 % de los casos. La Prevalencia de 1/12000. Estimados en Argentina: 3000 La poliangeitis microscópica (PAM) es una vasculitis sistémica, inflamatoria y necrotizante, que afecta predominantemente a los vasos pequeños en múltiples órganos. Se desconoce su prevalencia exacta. La incidencia anual es aproximadamente de 1/100.000 y la edad media de aparición de 50-60 años. Es poco frecuente su aparición en la infancia, antes de los 10 años La asociación de sd de kartagener y PAM no esta descripta en la bibliografía Resultados: Caso clinico Paciente de 37 años con dg de enfermedad de kartagener (. La discinesia ciliar (DCP) ó síndrome de Kartagener es un trastorno congénito que afecta a la estructura de cilios y flagelos. Este defecto provoca alteraciones en su barrido (ausencia, anormalidad o descoordinación de los cilios en conjunto) Ingresa en julio de 2015 con cuadro de HTA no controlada e insuficiencia renal Sd febril colonización psedumona (cuadro de HTA no controlada e insuficiencia renal Sd febril colonización psedumona (
tobramicina + azitromicina 2 por semana) Creatinina 2 proteinuria++ hematíes +100 Eco
renal RD 110x57 mm cortical engrosada RI 11x61 mm cortical engrosada Dg presuntivo:
sd nefritico(les , gn cronica, post infección, vasculitis) Julio2015 Hto 27% hb 9 plaquetas
227000 clearence de 36 creatinina 2,84 bt 1 bd 0,19 fal 186 got 17 dna - fan - c 38 1 cd.
32 fan 1/40 sm - ro - la- vhb - vhc- hiv- proteinas totales 6 alb 3,5. Anca c negativo anca
p +. Se solicita bx renal Agosto 2015 inica cuadro de purpura en miembros inferiores se
toma biopsia (vasculitis leucocitoclastica) Septiembre 2015 llega resutado de bx renal: qualpal 2/9 que segmentaria focal 2/9 Vasculitar ateriosclerosis Intersition s/n 9 glomerulos/ toma biopsia (vasculitis leucocitociastica) Septiembre 2015 llega resutado de bx rena: molobal 2/9 q segmentaria focal 2/9 Vascular ateriosclerosis Intersticio s/p 9 glomerulos(2 global esclerosante 1 segmentari fibrosa 1 esclerosis segmentaria 5 leve mesangial) If negativa laboratorio Creatinina 1.9 hto 29% vsg 30 pcr 96 gb 9200 diciembre 2015 Creatinina 4.1 por lo cula se indica pulso de ctc 500 mg 3 dosis, luego ctc 20 mg dia junto ciclofosfamida 500 cada 3 semanas 3 dosis 750 enero 2015 Hto 26% gb 7190 plaquetas

367000 pcr 6,7 creatinina 1,3vsg 5,2 fg 47

Conclusiones: Dentro de las enfermedades poco frecuentes se encuentra el sd de kartagener pero aun mas se vio que no esta descripta en la bibliografía su asociación con PAM.

210

0210 - CASO CLÍNICO: ESPONDILITIS ANQUIL OSANTE REFRACTARIA A MÚLTIPLES

ESQUEMAS TERAPÉUTICOS. Modalidad: Póster Caso Clínico

Unidad Temática: Casos Clínicos

RETA ARBÓ, Lucas I GARCIA ORO, Agustina Milagros I BULIUBASICH, Sandra I DAVILA, Lilia I CADILE, Isaac Ignacio I ONETTI, Laura Beatriz I MUSSANO, Eduardo Daniel HOSPITAL NACIONAL DE CLINICAS CORDOBA

HETA AHBO, Lucas I GARCIA ORO, Agustina Milagros I BULIUBASICH, Sandra I DAVILA, Lilia I CADILE, Isaac Ignacio I ONETTI. Laura Beatriz I MUSSANO, Eduardo Daniel HOSPITAL NACIONAL DE CLINICAS CORDOBA Introducción: Paciente, masculino de 43 años de edad, procedente de Córdoba, sin hábitos tóxicos, alérgicos ni antecedentes heredo familiares de enfermedad reumatológica EVOLUCIÓN En diciembre de 2008 sufre fractura postraumática de tibia y peroné izquierdo. Valorado por traumatologia y ortopedia (T y O). Se realizó, inmovilización con yeso por 45 días y perorieriormente FKT, con escasa respuesta para la movilización activa. Evolucionó con episodios de artritis de tobilio y rodilla y lumbalgia de caracteristicas inflamatorias, recibió tratamiento por 2 años con meprednisona y AINES. Ante falta de respuesta al tratamiento, T y O realizó biopsia sinovial vía artroscópica, que informó: SINOVITIS INESPECIFICA. Por esta razón es derivado en Julio de 2011 a reumatología donde se indicó tratamiento inicial con metotrexato 15 mg VO/semana, cido fólico, indometacina 75 mg/VO y se solicitó serología inmunológica, HLA-B27 y estudios radiográficos (RX) de columna, rodillas y tobillos. Concurrió a control por reumatología en agosto de 2011 con resultados: HLA-B27 (+), factor reumatoideo (-), VSG 43 mm. En RX de columna cervical, dorsal y lumbar presencia de, "esquinas brillantes", e incipientes sindesmofitos finos, en RX de articulaciones sacrolificasa, anquilosis de ambos tercios superiores, en RX de rodillas, signos de osteoartritis de los tres compartimientos. BASMI 10=21 puntos. Por refractariedad, en septiembre de 2011, al esquema terapéutico se agregó etanercept 50 mg subcutáneo (SC)/semana. (con buena respuesta inicial, sostenida por 1 año). En septiembre de 2012 presentó: artritis de rodillas, tobillos, lumbalgia inflamatoria y VSG=80 mm/hs, por lo que se indicó: prednisona 10 mg/dia, naproxeno 500 mg c/12 hs con remisión clínica al mes. En abril de 2014 concurrió por: artritis en rodillas y tobillos, con franca disminuc

BASMI 10=32 puntos.

Conclusiones: Paciente con diagnóstico de espondilitis anquilosante en 2011, derivado por otro servicio luego de 2 años de tratamiento con esteroides y que al momento del diagnóstico presentaba actividad inflamatoria, BASMI 10=21. A pesar de triple terapia con DMARs sintéticos (metotrexato, leflunomide, sulfazalacina), y terapias con DMARs biológicos (etanercept, adalimumab, secukinumab, golimumab), evolucionó a forma severa de la enfermedad con dafo funcional (BASMI 10=32) y estructural, perifético y axial asociado a uveits crónica recidivante anterior izquierda. CONCLUSIÓN: Paciente con espondilitis anquilosante derivado en forma tardía a con ofraterciada a terapio biológicos. Se debo inspitir con la reacción acun de la considera de y con refractariedad a terapias biológicas. Se debe insistir en la enseñanza de los criterios de derivación temprana a los médicos de atención primaria

214

0214 - CRIOGLOBULINEMIA TIPO I CON ACRONECROSIS UNILATERAL COMO SINDROME PARANEOPLASICO: A PROPÓSITO DE UN CASO.

Modalidad: Póster Caso Clínico
Unidad Temática: Casos Clínico

Unidad Tematica: Casos Cinnoso Unidad Tematica 2: Vascultis/PMR RODRIGUEZ RAMIREZ, Armin Albert I PEÑALOZA FLORES, Micaela Bercy I DÍAZ MORENO, Paola Cecilia I PACHECO, Gonzalo I VISENTINI, Susana Mirta

Cecilia I PACHECO, Gon HOSPITAL C. DURAND



Susana Mirta

Introducción: La crioglobulinemia es una enfermedad que se caracteriza por la presencia en suero de una o más proteínas, usualmente inmunoglobulinas monoclonales y/o policionales, que precipitan a temperaturas menores de 37°C y se disuelven de nuevo al calentario. Se clasifican en: Tipo I: 6°s (monoclonal; IgG o IgM sin actividad FR), Tipo II: 62°s (Mixta, IgG policional e IgM monoclonal con actividad FR), Tipo II: 82°s (Mixta, IgG policional e IgM monoclonal con actividad FR). Las dos últimas bajo el término crioglobulinemias mixtas. En la crioglobulinemia tipo I existe un alto nivel de crioglobulinas circulantes que generan sindrome de hiperviscosidad y oclusión vascular, los órganos afectados con mayor frecuencia son la piel, las articulaciones, el riñón y el sistema nervioso periférico. A nivel cutáneo presentan lesiones de infarto, úlceras y costras necroticas, sindrome de Raynaud, livedo reticulares y acronecrosis, entre otros. Objetivos: Plantear un caso clínico para analizar crioglobulinemias y comprender clínicas y enfoque diagnostico en un paciente con artradja, sindrome de Raynaud y necrosis digital.

en un paciente con artralgia, síndrome de Raynaud y necrosis digital.

Materiales y Métodos: Mujer de 66 años de edad con antecedente de: Artrosis, síndrome depresivo mayor, hernia inguinal tzquierda, antecedente familiares: Madre fallecida por Ca de colon. Consulta por poliartralgias, sin sinovitis, rigidec matutina de más de 30 minuto y sindrome de Raynaud en manos, pies, nariz y orejas asociada a dolor nocturno 3/10 de 2 semanas olución más fatiga, se indica tratamiento específico y estudios inmunológicos, a los 10 días concurre a servicio reumatologia presentando necrosis de 2da a 5ta falanges distales del de mano izquierda referido de 3 días de evolución, con dolor 10/10, por lo que se decide internación urgente. Resultado Durante internación laboratorio ingreso (11/719), Hto 26, Hb 10,3 Leucocitos 7660, Plaquetas 368000, Glucemia 169, función hepática, renal, cuagulograma normal, serologias viriales negativos, FAN positivo 17/60. Reta glob. 0.26; Beta2 glob. 0.25; Gamma glob. 0.62 PROTEINOGRAMA INMUNOELECTROFORETICO: mostró una gammapatía monocional con predominio IgM, Banda homogénea de movilidad gamma media; concentración del pico (0.34 g/dl), inmunofijación componente monocional IgM Kappa. CRIOAGLUTINIMA SIMUNOREMATOLOGICO: positivo titulo:1024, (criorito > al 5%); Panaglutinia de amplio rago térmico (4°C-27°C), probablemente de tipo IgM. Doppler de miembro superior e inferior, angio TAC abdomen población de L B clonales (0.15%), hallazgos inmunofenotipicos compatibles con proceso inforpoliferativo, Linfoplasmocitico. Hematologia inicio Iratamiento con: dexametasona, ciclofosfamida y Rituximab.

Conclusiones: El estudio de crioglobulinas es útil y ayuda al diagnóstico de enfermedades autoinmunes, inforproliferativas e infecciosas crónicas, por lo que se sugiere incluir este parámetro imunologico en el seguimiento de estos pacientes. En las CG Tipo I dominan los sintomas de la enfermedad hematológica de base y los secundarios a la hipervisociodad y for trombosis. La sospecha clínica y el abordaje multid

son fundamentales para arribar al diagnostico correcto e iniciar el tratamiento correspondiente

0215 - CARCINOMA RENAL DE CELUI AS CLARAS BIEN DIFERENCIADO ASOCIADO A DERMATOMIOSITIS HIPOMIOPATICA. A PROPOSITO DE UN CASO.

Modalidad: Póster Caso Clínico Unidad Temática: Casos Clínicos

Unidad Teniatica: Casto Sunicos
Unidad Teniatica: (Miopatias / Miositis
PEÑALOZA FLORES, Micaela Bercy | RODRIGUEZ RAMIREZ, Armin Albert | GONZALEZ, Ingrid | PACHECO, Gonzalo | VISENTINI, Susana Mirta
HOSPITAL DURAND



Introducción: Las miopatías inflamatorias Introduccion: Las miopatias inflamatoris di idiopáticas comprenden un grupo de enfermedades que afectan al musculo esquelético, las manifestaciones clinicas predominantes son debilidad y dolor muscular próximal y simetrico, a las cuales acompañan contracturas, calambres, rigidez y fatiga, además de la afección cutánea (eritema en heliotropo, papulas de gottron en zonas de extensión, eritema periungueal, fotosensibilidad, rash (rostro y tronco superior), típicos de la dermatomiositis, el origen es desconocido pero se interpretan como el resultado de la inflamación crónica inducida por elementos

ambientales y la interacción de factores genéticos. La frecuencia del cáncer en dermatomiositis (DM) varia según los reportes de la literatura médica desde el 6 hasta el 60%, pueden ser anteriores, durante o posteriores a la aparición de la miositis, es más frecuente en mujeres (2:1) y en mayores de 50 años, desde el punto de vista histológico, en los pacientes con DM predominan los adenocarcinomas, las asociaciones más importantes fueron con cáncer de ovario, pulmón, páncreas, estomago, colorrectal y linfoma de hodgkin. La dermatomiositis hipomiopática es un trastorno poco frecuente con lesiones cutáneas idénticas a las de la dermatomiositis clásica, pero con leve evidencia clínica de miopatía.

con leve evidencia clínica de miopatía.

Objetivos: Presentar una enfermedad rara

Materiales y Métodos: Presentamos el caso clínico de una mujer de 40 años con diagnóstico de dermatomiositis hipomiopatica, que se presentó al servicio de medicina interna por astenia, adinamia, ulceras orales, alopecia y sindrome febril prolongado. Se realizaron estudios serológicos, pancutitivos, VEDA, PAMO Negativos, laboratorios: hematocrito 25.9, hemoglobina, 9.2, leucocitos: 2230, función renal y transaminasas normales, VSG: 78, PCR: 81, PCR: 30, PCR: 300, factor reumatoideo: negativo, ANA, Anti Sm, anti Ro, Anti La, Anti U1 RNP, Anti DNA, AMA, ASMA, anticardiolipinas IgG e IgM, esta 2 glicoportoinas IgG e IgM, inhibidor lupico, ANCA, MPO, PR3, crioglobulinas, C3, C4, Anti Jo1, PM/ScI, PL12, PL7, MI2, Ku todos negativos, estudios imagenológicos, que revelaron una formación sólida de 30 mm en riñón izquierdo que realza con contraste. la paciente se sometió a una nefrectoria total izucierda con anatomia patológica que contraste. la paciente se sometió a una nefrectomía total izquierda con anatomía patológica que e informa carcinoma de células claras bien diferenciado, se realizó tratamiento con glucocriticoides, prednisona 1 mg/kg/dia con descenso progresivo mas metotrexate 20 mg semana, con evolución favorable, la paciente pudo volver a sus actividades normales. Hasta donde sabemos, no se ha descrito previamente una asociación con el carcinoma de células renales y la dermatomiositis

hipoamiopatica.

Conclusiones: Se presenta el caso clínico dado que no es frecuente la asociación de carcinoma renal con dermatomiositis hipomiopatica. En todos los casos reportados previamente de DM asociadas a neoplasias, se observó una mejoría clínica después de la cirugía. Se desconoce si la falta de mejoría en la DM con el tratamiento del cáncer, indica que los dos procesos no están relacionados o que la autoinmunidad desencadenada por malignidad se ha autoperpetuado.

227

0227 - VASCULITIS URTICARIFORME HIPOCOMPLEMENTÉMICA

Modalidad: Poster Caso Cimico
Unidad Temàtica: Vascultis/PMR
NOVATTI, Elisa (1) I FLORES BALVERDI, Janet Pamela(1) I RISCANEVO ANAYA, Nadia Claudine(1) I
BENZAQUEN, Nadia(2) I BAENAS, Diego(1) I SAURIT, Veronica(1) I ALVARELLOS, Alejandro(1) I CAEIRO,

NOVATTI, Elisa (1) IT LOPES BALVERDI, Janet Pamela(1) I RISCANEVO ANAYA, Nadia Claudine(1) I BENZAQUEN, Nadia(2) I BAENAS, Diego(1) I SAURIT, Veronica(1) I ALVARELLOS, Alejandro(1) I CAEIRO, Francisco(1) H PRIV CORDOBA (1); SANATORIO DIAGNÓSTICO (2) Introducción: El sindrome de vasculitis urticariforme hipocomplementémica (HUVS): es una enfermedad sistémica mediada por complejos inmunitarios. Se asocia a: angioedema, edema laringeo, compromiso pulmonar, artritis, glomerulonefritis (GN) y uveltis entre otras. La proporción mujer/hombre es de 2:1, la incidencia màxima se observa en la cuarta/quinta década de la vida. Marcan la enfermedad los niveles bajos de complemento C1q – 2 – 3 – 4, junto con la presencia de anticuerpos tipo Ig G amit-C1q. Siendo la piedra angular del diagnóstico la demostración de vasculitis leucocitociástica en muestras de biopsia dermica, con depósito de complejos immunes y complemento en los vasos sanguineos en el análisis immunohistoquimico. Materiales y Métodos: Caso 1 Femenina de 52 años, otan antecedente de: rash facial, vasculitis nutricariana y artromialgias, catalogada como LES desde los 26 años, tratamiento crónico: prednisona 5 mg día. Con 32 años desarrolló episescierilis de ojo derecho junto con lesiones urticariformes: biopsia- piei: vasculitis neutroficia, immunofluorescencia: Ig M y C3 en unión dermoepidermica y vasos de dermis. Laboratorio: ANA y DNA: negativos, hipocomplementemia. Se interpretó el cuadro como HUVS. Tratamiento: leflunomida 20 mg día – prednisono 5 mg día. 4 años posteriores: insuficiencia renal con biopsia compatible con: 6 Membrandos difusa con depósitos de Ig G y C3. Laboratorio: hipocomplementemia, crioglobulinas, B2GP, anticardiolipinas, inhibidor lipico y DNA: negativos. Tratamiento de mantenimiento micofenolato 2 g día – prendisono 5 mg día.
Posteriormente, 5 años, neuritis óptica, tratamiento: 3 pulsos de 1 g metiprednisolona. Actualmente paciente estable, tratamiento: Micofenolato 2 g día – prendisona 5 mg día. A indicencia renal aguda, biopsia ren meses de evolucion. Se constato MOE cervical duro elastica no adherida a planos profundos. Se sospectos indirome lindroproliferativo. Tomografía corporal: región cervical anterior derecha sugestiva de conglomerado adenomegalico, múltiples adenopatías supraclaviculares y axilares bilaterales, mediastinales e iliacas Esplenomegalia. Agregó eritema difuso de bordes indefinidos en región facial, cuello y tórax con pápulas eritematosas y pruriginosas de distribución aleatoria. Inmunohistoquímica de medula ósea y ganglio linfático: cambios reactivos. Laboratorio: ANA positivo 1/160 patrón nucleolar con hipocomplementemia. Biosa cuánea: compatible con vasculitis urticariana. Ac anti-C1q: negativo. Tratamiento: meprednisona e hidroxicloroquina con hunar sersues.

Conclusiones: Conclusiones: La importancia del reporte radica en la baja prevalencia del VUHS que, asociado a sus diversas formas de presentación y en gran medida su similitud con el LES, dificultan su diagnostico. Debemos sospecharla para instaurar un tratamiento oportuno principalmente de las complicaciones.

224

0224 - HAPLOINSUFICIENCIA A 20: UNA NUEVA ENFERMEDAD AUTO INFLAMATORIA.

0224 - HAPLOINSUFICIENCIA 20: UNA NUEVA ENFERMEDAD AUTO INFLAMATORIA.

Modalidad: Póster Caso Clínico
Unidad Temática: Casos Clínicos
Unidad Temática: Casos Clínicos
Unidad Temática: Pédidatria
UNATEZ, Podia Marcela (1) I ALVAREZ, Marcela(2) I VILLEGAS, Florencia(3) I ARBERAS, C.(4) I CASALI,
Barbara(5) I ROPELATO, Mg(6) I ESPADA, Graciela(7)
HOSPITAL DE NÍNÔS DR RICARDO GUTIERREZ. SERVICIO DE REUMATOLOGÍA. (1); SERVICIO DE
REUMATOLOGÍA (2); SERVICIO DE GENETICA. (4); LABORATORIO DE CITOGENÉTICA MOLECULAR CONICET (5);
HOSPITAL DE NÍNÔS DR RICARDO GUTIERREZ.
SERVICIO DE GENETICA. (4); LABORATORIO DE CITOGENÉTICA MOLECULAR CONICET (5);
HOSPITAL DE NÍNÔS DR RICARDO GUTIERREZ (6); SERVICIO DE REUMATOLOGÍA (7)
Introducción: La Haploinsuficiencia A 20 (HA2O), es una nueva entidad autoinflamatoria descripta por primera
vez en el año 2016. Las principales manifestaciones colinicas reportadas han sido la presencia de úlceras orates
y/o genitales, úlceras colônicas, manifestaciones oculares como uveltis anterior, epiescleritis, y en un alto
porcentaje de pacientes la presencia de artralgias y/o poliartritis. Algunos pacientes asociaron autoinmunidad,
otros immunodeficiencias humorales y en una ocasión se presentó como sindrome Linfoproliferativo autoinmuno
(ALPS-like), La edad de inicio de los sintomas puede observarse desde el primer año de vida; simulando desde
una AlJ, entermedades periódicas como PFAPA o entermedad de Behcet.

	ided all rice	Demen	dece	61	ARRS orthogon	ocular	lar-codefueron .	Albertunded
havetel 2000 (let)	Pertita	Debet FIRM, 90, AU, LES	(8)%	Dicesco color, Halaborovia	* to perfole two	Oreto artorio Vancino retro	Inference a repetición	EMH. DISM. Linkson lights
(advanced at JUSSE Flag)	1-21	Belensk PTXNLAU, BC	180%	Loren other	felanta.	0	0	Destables
Davide, High at HOTEL Play	50.54	Select, All poli	190%	Commission	Selarwins	Livetin artistics	9	*
thromore Tinde Stifft Flag	A 17.4	Spinest .	1800-	Distance letter	2	c .	a .	*
Serkman P., or of MOSSEL Plant	5m-6a	Shat	1809	linen égyétés	Attriples, Artific	Principals	5	ANCA i, revients village
L = #2219 (27km)	24.24	20 mil.25	20%	Physician Idea Cl	felanti letopla	6	5	PART, H.4827), regardefair

Objetivos: 1) Describir HA20 en una paciente de 10 años seguida en nuestro servicio 2) Revisión de la literatura. Resultados: Describimos a una paciente con 10 años de edad, seguida en nuestro servicio desde abril de 2014. Con antecedente de hipotirolismo diagnosticado a los 2 años de vida, retraso madurativo y deficit pondoestatural, poliartritis de 7 años de evolución, y cierto fenotipo peculiar al examen físico: dismorfias faciales, cuello corto y ancho, oreja con lóbulo bifurcado e hiportelorismo mamario, (que nos hicieron penar en una artropatia sindrómica). Antecedentes familiares: padre fallecida por lupus y madre fallecida por cancer de mama incicialmente asumida y tratada como Artritis Idiopática. Juvenil Poliatricular FRH, recibio DMARDS, con mala respuesta, terapia biológica con antiTNF (Etamecept), evolucionando de manera tórpida a pesar del tratamiento instituido. En mayo de 2018 desarrolla cuador respiratorio severo documentandoseo Neumonia interesticial Infoidea (por biopsia pulmonar). Entre octubre y noviembre de 2018 presenta ITU a repetición sumado a un episodio de úlceras genitales. Debido a la mala evolución y manifestaciones clínicas que siempre excedieron a una ALJ; revaloramos estudios en búsqueda de immunodeficiencias y enfermedades genéticas, obteniêndose en mayo de 2019 el estudio genético que muestra deleción 6,623.32,241 ruge involucira que no Marcia que miscre de la momento hayo 55 casos descriptos de HA20, algunas formas familiares, la mayo cantidad de pacientes oriundos de Japón. Como observamos en la literatura (7 reportes de casos), se trata de un trastorno inflamatorio sistémico con múltiples fenotipos clínicos de presentación (desde la auto en pacientes con aparición de sintomas a edades tempranas, presencia de ulceras genitales y/o orales, que asocien enfermedad Castrointestinal u ocular como uveitis anterior, con un curso de enfermedad se funcionados hada la inmunodeficiencia). En la práctica clínica sugerimos penas en HA20 en pacientes con un trastorno inflamatorio sistémic

230

0230 - EXPERIENCIA EN LA UTILIZACIÓN DE RITUXIMAB EN UNA COHORTE DE 15 PACIENTES CON VASCULITIS ASOCIADAS A ANTICUERPO ANTICITOPLASMA DE NEUTRÓFILOS. Modalidad: Póster Caso Clínico Unidad Temática: Vasculitis/ PMR LOAYZA REYNDLDS, Grace Beatriz I BOTTINELLI, Yanina I FERREYRA MUFARREGUE, Leila Romina I GÓMEZ, María Gabriela I SORRENTINI, Stefania Andrea I VIJODITZ, Gustavo I CAPUTO, Marina H POSADAS

Introducción: Las vasculitis asociadas al anticuerpo anticitoplasma de neutrófilos (ANCA) son vasculitis Introducción: Las vasculitis asociadas al anticuerpo anticitoplasma de neutrófilos (ANCA) son vasculitis necrolizantes que afectan a vasos de pequeño tamaño, con posibles complicaciones que amendidistintos órganos. Los dos patrones son el C-ANCA, patrón citoplasmático, y el P-ANCA, patrón perinuclear. Los dos antigenos diana relevantes para ANCA son la proteinasa 3 (PR3) y mieloperoxidasa (MPC). La etiologia de las vasculitis primarias es desconocida y la investigación sobre su patogenia se centra en el propio papel de los ANCA. La presencia de estos anticuerpos implica pérdida de tolerancia, déficit de regulación y participación de linfocitos T y B en su producción. Si bien ambas lesiones pueden oservarse concomitantemente en biopsias, es el compromiso de la pared de vasos el que explica manifestaciones como la hemorragia alveolar difusa (HAD) y la glomerulonefritis (GNM), mientras que los granulomas predominan en los nódulos pulmonares, estenosis subglofica y tumor retro-orbitario. Las vasculitis ANCA son enfermedades crónicas, recidivantes, que requieren inmunosupresión prolongada. En las últimas décadas, las estrategias terapéuticas fueron evolucionando con la aparición de nuevos tratamientos basados en agentes biológicos altamente dirigidos como el Rituximab (RTX), un anticuerpo monoclonal quimérico anti-CD20 con acción sobre los linfocitos B (LB). La cuantificación de CD19 en sangre periférica por citometria de flujo permite controlar la depleción de LB producida por dicha droga.

Objetivos: Describir una cohorto de 15 pacientes con vasculitis ANCA en tratamiento con Rituximab y su evolución en un período de 12 meses.

evolución en un período de 12 meses.

Materiales y Métodos: Estudio descriptivo y analítico, desde Julio de 2012 a Julio de 2019, en el servicio de Materiales y Métodos: Estudio descriptivo y analítico, desde Julio de 2012 a Julio de 2019, en el servicio de imunulogía de este centro. Se realizó la revisión de 15 historias dinicas de pacientes con vasculitis ANCA, que cumplieron 12 meses de tratamiento con Rituximab, refractarios a otros tratamientos. Se definiero las siguientes variables, 1. Género, 2. Edad. 3. Anticuerpos ANCA, 4. Título de anticuerpos anti-PR3/MPO, 5. Indicación clínica del uso de rituximab, 6. Hematocrito, 7. Creatinina, 8. Proteinuria de 24 hrs., 9. Dosaje de IgG, 10. Cuantificación de CD19. Se realizaron determinaciones al inicio y a los doce meses de la implementación de una intervención terapétuica (rituximab). Para realizar la comparación de datos pareados, se evaluó la distribución de cada variable y se utilizaron test estadísticos para muestras pareadas (Ttest o Sign Rank Test).

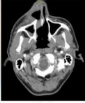
Resultados: La mediana de edad es de 60 años con rango entre 42-63 años. El 60% de la población son

Resultados: La mediana de edad es de 60 años con rango entre 42-63 años. El 60% de la población son de género masculino. Del grupo de pacientes tratados con rituximab, el 46.67% de los pacientes tuvieron Anca p y el 53.3%, ANCA c. La indicación más frecuente para el uso de rituximab fue glomerulonefritis y hemorragia alveolar difusa. La mediana del título de Ac al inicio fue de 47 Uml con un rango entre 31-100 Unl y a los 12 meses fue de 28 Uml con un rango entre 0-70 Uml. La mediana de creatinina al inicio fue 0.9 mg/dL con un rango entre 0.8-1.9 mg/dL y a los 12 meses fue de 1.1 mg/dl con un rango entre 0.9-1.75 mg/dL. La mediana de creatinina al inicio fue 0.9 mg/dL. La media de hematocrito al inicio fue de 38.66% con un DS de 3.63 y a los 12 meses de 1.0 mg/dl con un rango entre 0.9-1.75 mg/dl. La media de 1.0 mg/dl con un rango entre 0.9-1.75 mg/dl con un DS de 983.46 mg/s y a los 12 meses fue de 1.14.53 mg/s con un DS de 983.46 mg/s y a los 12 meses fue de 1114.53 mg/s con un DS de 283.45 mg/s. La mediana de CD19 de inicio fue 8% un rango entre 79% y a los 12 meses tue de 0.37% con un rango entre 0.04-1.7% Conclusiones: La GMN y la HAD refractarias fueron las causas de indicación más frecuentes de filtuximab. A los 12 meses de CD19 acorde a la acción del fármaco. La IgG total no mostró derencias significativas luego de 12 meses de uso del rituximab. Si bien el título de anticuerpo no mostró una diferencias significativa con el tratamiento instaurado, se observo una tendencia a la disminución del mismo con proteinuria) no se observaron diferencias significativas. Cabe destacar que debido a la gravaron diferencias significativas. Cabe destacar que debido a la gravaron diferencias significativas. Cabe destacar que debido a la gravaron diferencias significativas. Cabe destacar que debido a la gravaron diferencias significativas. Cabe destacar que debido a la gravaron diferencias significativas. Cabe destacar que debido a la gravaron diferencias significativas. Cabe destacar que debido a la gravaron diferencia

0231 - LESIONES DESTRUCTIVAS DE LA LÍNEA MEDIA: DIAGNÓSTICO DIFERENCIAL CON VASCULITIS ASOCIADA A ANCA Modalidad: Póster Caso Clínico

Unidad Temática: Vasculitis/ PMR Unidad Temática 2: Casos Clínicos





COSENTINO, Maximo I SETIEN, F I RASCHIA, A I PENA, C I TESTI, A I CARIGNANO, M I CAPURRO, N I GARGIA, M HIGA SAM MARTÍN DE LA PLATA Introducción: Las lesiones destructivas de la línea media son una entidad poco frecuente que presentan un desafío diagnóstico debido a que existen numerosas afecciones que se presentan con signos y sintomas similares (1). Dentro de los principales diagnósticos diferenciales se deben tener en cuenta el Linforna de células NK/T nasal, sarcoidosis, Granulomatosis con Poliangeltis (GPA), infecciones e inhalación de cocaina. En la GPA, el compromiso de la via aérea superior es la manifestación inicial más frecuente y se presenta en 80-90% de los casos en el transcurso de la enfermedad (2). La inflamación nasal puedel llevar a la formación de

Is manifestación inicial más frecuente y se presenta en 8-90% de los casos en el transcurso de la enfermedad (2). La inflamación nasa l'upede llevar a la formación de 18 de 1904 y colapso de la nafermedad (2). La inflamación nasa l'upede llevar a la formación de 18 de 1904 y colapso de la nafermedad (2). La inflamación nasa l'upede llevar a la formación de 18 de 1904 y colapso de la nafermedad comprense de 18 de 1904 y colapso de la nafermedad comprense de 18 de 1904 y colapso de la nafermedad comprense el al servicio de Reumatología por lesión exofítica que ocupaba la fosa nasal derecha de 1 año de evolución. Presentaba además, sindrome febri protongado, poliadenomegalias y lesiones nodulares compatibles con eritema noso. La TC de tórax, cuello y macizo facial informó engrosamiento mucoso pansinusal, múltiples adenomegalias laterocervicales bilaterales y axileras e hipertrofía amigdalina. Los hemocultivos para gérmenes comunes y hongos y las serologías para micosis profundas fueron negativos. PPD negativa. ANCA C- PR3, ANCA P-MPO y ANA negativos. Se realizo biopsia de angolio cervical de 1.5 cm donde se observa proliferación masiva de células de pequeño y mediano tamaño y como de se observa proliferación masiva de celvalas de pequeño y mediano tamaño y CD30. H. PG positivo en 80% de la proliferación. Las caracteristicas mortológicas y el resultado de la HG sugeren el diagnóstico de Linfoma de Células T, por lo que inició tratamiento quimioterápico. Conclusiones: Presentamos tres pacientes jóvenes con lesión destructiva de la linea media con diagnostico final de linfoma T, en los cuales la VAA fue considerada entre los diagnósticos diferenciales. Destacamos la importancia de realizar el estudio de blopsia con immunohistoquimica para descartar proceso linfoproliferativo dado que el pronóstico dependerá del tratamiento precoz y oportuno de estas patologías.

239

0239 - HEMORRAGIA SUPRARRENAL EN PACIENTES CON SÍNDROME ANTIFOSFOLIPIDO

Modandau i oster osas Ginimo Unidad Temática: Sindrome Antifosfolipidico (saf) RIERA, Julia(1) I BENZAQUÉN, Nadia (2) I CAVALLASCA, Javier Alberto(1) I COSTA, Cecilia Alejandra(1) I GIMENEZ, Sebastián(3) I MUSURUANA, Jorge Luis(1) HOSPITAL J. B. ITURRASPE (1); SANATORIO DIAGNÓSTICO (2); DIAGNÓSTICO POR IMÁGENES

JUNÍN (3)

Introducción: El sindrome antifosfolípido (SAF) se caracteriza por el desarrollo de trombosis arterial y/o venosa, frecuentemente múltiple, y moribilidad obstétrica (principalmente, pérdidas fetales recurrentes), en presencia de anticuerpos antifosfolípidos. Puede estar asociado a otras enfermedades inmunológicas, ha más frecuente es el lupus entrematos sistémico (LES), constituyendo el sindrome antifosfolípido secundario, o presentarse como primario en el 50% de los pacientes. La insuficiencia suprarrenal (ISR) primaria es una falla de la producción tanto de mineralocorticoides como de glucocoroticoides en la corteza suprarrenal. El SAF rara vez causa ISR (<0.5%) por hemorragia del órgano atribuible al "infartamiento" glandular (infartomento por trombosis de la vena central) que suele ir precedida por manifestaciones trombóticas en otros territorios. Las manifestaciones clínicas son inespecíficas resaltando el dolor abdominal, hipotensión

SAF rara vez causa ISR (<0.5%) por hemorragia del órgano atribuíble al "infartamiento" glandular (infarto hemorrágico por trombosis de la vena central) que suele ir precedida por manifestaciones mombicias en otros territorios. Las manifestaciones clínicas son inespecificas resaltando el dolor abdominal, hipotensión arterial, alteraciones electrolíticas (hiponatremia, hiperkalemia), compromiso del estado general, sintomas gastrointestinales, anemia de enfermedad crónica, eosinofilia, cambios en la pigmentación cutánea y de las mucosas, entre otros; aunque en algunas coasiones el cuadro podría ser silente.

Objetivos: Se presentan 2 casos de hemorragia suprarrenal (HSR) en pacientes con SAF.

Resultados: Caso 1: Mujer, 39 años. Antecedentes personales: LES y SAF, trombosis yugular derecha y embolia pulmonar 11 años atrás; un legrado por aborto y cuatro cirugias por endometriosis. Bajo tratamiento anticoagulante crónico. Consultó por cuadro de 24 horas de evolución, caracterizado por dolor continuo, de intensidad 8/10 en hipocondrio izquierdo irradiado a hombro homolateral y dorso, sin modificaciones con la respiración ni los movimientos. Refirió, además, dos vómitos alimenticios y un episodio diarneico autolimitados. Cinco días antes del ingreso y para una extracción dentaria había suspendido el acenocumarol durante 72 horas, recibiendo, durante ese tiempo, enoxaparina profiláctica. Tres días previos a la admisión había tenido traumatismo leve en región dorsal. Examen físico: Signos vitales osconservados. Abdomen doloroso a la palpación profunda en hemiabdomen superior, con leve defensa en epigastrio. Puño percusión izquierda positiva. Laboratorio: Hoponatremia. Orina: proteinas 1+, Hb 1+, leuco 4-po. Ecografía abdominal y reno-vesical: normal. Rx tórax: normal. TC de abdomen: hematoma adrenal izquierdo. Por sospecha de HSR traumática, se reemplazó el acenocumarol por heparina subcutánea propo. Ecografía abdominal y reno-vesical: normal. Rx tórax: normal. TG de abdomen: hematoma adrenal izquierdo. Por sospecha de

243

0243 - NEUROSJOGREN: PRESENTACION DE CASO CLINICO

Modalidad: Póster Caso Clínico Unidad Temática: Sindrome Sjogren

FLORES BALVERDI, Janet Pamela | NOVATTI, Elisa | RISCANEVO, Nadia | BAENAS, Diego | ALVARELLOS, Alejandro | SAURIT, Veronica | CAEIRO, Francisco HOSPITAL PRIVADO DE CORDOBA

Introducción: Autores: Flores Balverdi J, Novatti E, Riscanevo N, Baenas D, Saurit V, Alvarellos A. Caeiro F. Objetivos: Introducción: El Síndrome de Sjögren (SS) es una enfermedad crónica que afecta las glándulas exocrinas, causando principalmente xerostomía y xeroftalmia. El espectro de las manifestaciones extraglandulares son variadas, cuando compromete el

sistema nervioso central hace más difícil el diagnostico ya que debe descartarse otras

etiologías más frecuentes.

Materiales v Métodos: Caso clínico: Femenino de 35 años, con antecedentes de Hepatitis Autoinmune de 20 años de evolución en tratamiento con ácido ursodesoxicolico 900mg/d azatioprina 75 mg/día. Consulta por disminución de agudeza visual, diplopía asociado a fiebre de 38* C, al examen físico: Bradipsiquia, síndrome del uno y medio, parálisis facial periférica izquierda, hiperreflexia, Hoffman y babinski izquierdos. En el laboratorio se objetivo leucocitosis leve, reactantes de fase aguda normal. Las serologías virales para hepatitis B, C y VIH fueron negativos. Cultivos negativos. RMN cerebro: múltiples lesiones que restringen en secuencias de difusión en tronco, cuerpo calloso y yuxtacorticales que restringen en secuencias de difusión en tronco, cuerpo calloso y yuxtacorricales. Punción lumbar con líquido cefalorraquídeo hiperproteinorraquia, glucorraquía normal, 15 células a predominio de mononucleares. Pandy ++. Bacteriológico sin gérmenes al directo. PCR varicela zoster, citomegalovirus, herpes I y II, tuberculosis negativo y aspergillus negativo. Los anticuerpos antinucleares negativo, anti-Ro/SS-A positivo, anti-La/SS-B, inhibidor lupico negativo, anti cardiolipina Ig-M negativo, B2 glicoproteina negativo. Se realiza biopsia de glándula salival menor grado IV lo que confirma el diagnostico de SS. Inicia tratamiento pulsos de metiliprednisolona 500 mg /d x 3, ciclofosfamida 750 mg ev, sinicia tratamiento pulsos de metiliprednisolona 500 mg /d x 3, ciclofosfamida 750 mg ev, sinicia tratamiento pulsos de metiliprednisolona 500 mg /d x 3, ciclofosfamida 750 mg ev, sinicia tratamiento pulsos de metiliprednisolona 500 mg /d x 3, ciclofosfamida 750 mg ev, sinicia tratamiento pulsos de metiliprednisolona 500 mg /d x 3, ciclofosfamida 750 mg ev, sinicia tratamiento pulsos de metiliprednisolona 500 mg /d x 3, ciclofosfamida 750 mg ev, sinicia tratamiento pulsos de metiliprednisolona 500 mg /d x 3, ciclofosfamida 750 mg ev, sinicia tratamiento pulsos de metiliprednisolona 500 mg /d x 3, ciclofosfamida 750 mg ev, sinicia tratamiento pulsos de metiliprednisolona 500 mg /d x 3, ciclofosfamida 750 mg ev, sinicia tratamiento pulsos de metiliprednisolona 500 mg /d x 3, ciclofosfamida 750 mg ev, sinicia tratamiento pulsos de metiliprednisolona 500 mg /d x 3, ciclofosfamida 750 mg ev, sinicia tratamiento pulsos de metiliprednisolona 500 mg /d x 3, ciclofosfamida 750 mg ev, sinicia tratamiento pulsos de metiliprednisolona 500 mg /d x 3, ciclofosfamida 750 mg ev, sinicia x 20 mg /d x 3, ciclofosfamida 750 mg ev, sinicia x 20 mg /d x 3, ciclofosfamida 750 mg ev, sinicia x 20 mg /d x 3, ciclofosfamida 750 mg ev, sinicia x 20 mg /d x 3, ciclofosfamida 750 mg /d x 3, ciclofosfamida 750 mg /d x 3, ciclofosfamida 750 mg /d mejoría de los síntomas agrega gammaglobulinas 2 gr /Kg e inicia Rituximab 1 gr cada 15 días (2 dosis) con buena respuesta. Es dada de alta con prednisona en dosis decreciente rituximab. Évoluciona con mejoría progresiva de bradipsiquia, motilidad ocular y facial

MMN de control al mes del ingreso sin lesiones nuevas y mejorías de las previas.

Conclusiones: Conclusión: Presentamos una paciente con antecedentes de hepatitis autoinmune con sintomas neurológicos agudos, en imágenes revela anormalidades en la sustancia blanca. Se descarta infecciones, vasculitis o enfermedad desmielinizante lo que hace difícil el diagnóstico temprano, En Inmunología presento anti-Ro/SS-A positivo, Biopsia de glándula salival menor grado IV, conocida la asociación de hepatitis autoinmune con SS y el gran espectro de manifestaciones extra glandulares incluidas las neurológicas, se inicia tratamiento con drogas inmunosupresoras con buena respuesta clínica e imagen.

248

0248 - EXPERIENCIA CON BEI IMUMAB EN UN SERVICIO DE REUMATOI OGÍA-SERIE DE CASOS

Modalidad: Póster Caso Clínico Unidad Temática: LES

Unidad Temática 2: Casos Clínicos PERA, Mariana I **ESPASA, Gabriela Vanesa** I BERTOLACCINI, M I SORIA CURI, Y I MAZZA, S I LEGUIZAMÓN, M I BELLOMIO, V.

HOSPITAL ÁNGEL C. PADILLA

Introducción: Belimumab (Bb), único fármaco biológico aprobado para el tratamiento de pacientes con Lupus Eritematoso Sistémico (LES), es un anticuerpo monoclonal IgG humano que inhibe al factor estimulante de Linfocitos B (BLySS). Dicho factor se encuentra en elevadas concentraciones en estos pacientes y se relaciona con cambios en la actividad de la enfermedad. Bb está indicado en pacientes con lupus activo, anticuerpos anti DNAdc positivos e hipocomplementemia a pesar del tratamiento estándar, sin compromiso de órgano mayor. Presentamos la experiencia sobre el uso de Belimumab en pacientes con LES en un Servicio de Reumatología. Objetivos:

Materiales y Métodos: Descripción de casos: Se revisaron las HC de pacientes con diagnóstico de LES (Criterios ACR 82/97- SLICC 2012) que recibieron tratamiento con Bb endovenoso entre 2014 y la actualidad. Se excluyeron aquellos con datos incompletos en la historia clínica

Resultados: Del total de 25 pacientes tratados con Bb, se incluyeron 13, todas mujeres, con una edad media de 43.1± 10.1 años y tiempo de evolución de la enfermedad 7.5± 5.4 años al momento de iniciar Belimumab. Las indicaciones más frecuentes fueron compromiso hematológico, articular, cutáneo y eventos adversos a otras drogas. El 46% de los pacientes tuvo más de una indicación. El tiempo medio de duración del tratamiento fue de 22.6 ±14.8 meses. Al momento del inicio todas las pacientes recibían terapia concomitante con hidroxicloroquina y meprednisona. Diez pacientes presentaron hipocomplementemia al inicio del tratamiento y 4 pacientes fueron anti DNA positivos. Sólo 8 pacientes recibieron las dosis en forma continua o regular, principalmente por falta de provisión de la droga por la obra social. El 31% de los pacientes continúan en tratamiento. El puntaje de SLEDAI disminuyó en forma significativa entre el inicio del tratamiento (media 5.7 ±2.5) y la última dosis recibida (media 2.9 ±3.2), p<0.0001. La dosis de meprednisona fue significativamente menor al finalizar el tratamiento (mediana 16 mg vs 4 mg (p<0.0001). Las causas más frecuentes de suspensión de Bb fueron LES inactivo (33%) y falta de respuesta (33%). No hubo eventos adversos serios asociados a Bb, aunque una paciente suspendió el tratamiento por causa infecciosa (flemón odontógeno) de manejo ambulatorio.

Conclusiones: Se describe la experiencia de un Servicio de Reumatología con 13 pacientes con LES tratados con Belimumab, sin eventos adversos serios y con resultados similares a los descriptos en la literatura.

0258 - FIBROSIS ENDOMIOCÁRDICA EN PACIENTE CON POLIANGEÍTIS GRANULOMATOSA EOSINOFÍLICA (EGPA). Modalidad: Pôster Caso Clínico Unidad Temática: Casos Clínicos

PERTUZ REBOLLEDO, Maria Milena I MARENGO ROMERO, Zully Paola I MARINO, Diego I

HOSPITAL DE CLÍNICAS JOSÉ DE SAN MARTÍN, CABA

Introducción: La fibrosis endomiocárdica, es una causa importante de miocardiopatia restrictiva, estimándose una prevalencia mundial de 10 a 12 millones de personas. Se ha propuesto su etiología basada en la infiltración cardíaca por eosinofilia, entre estas encontramos enfermedades relacionadas con parásitos, dieta, toxicidad, enfermedades autoinmunes o susceptibilidad

relacionadas con parasitos, dieta, toxicidad, entermedades autorimunes o susceptibilidad genética. A continuación se presenta paciente con insuficiencia cardiaca, hipereosinofilla y con fibrosis endomiocárdica en la cardiorresonancia, con diagnóstico reciente de eGPA Resultados: Paciente femenina de 48 años de edad, con antecedentes de hipertensión arterial, asma, exposición por 6 años a humo de la combustión de cables de electricidad. Inicia su enfermedad con diseae clase funcional IV, edema de miembros inferiores y oligoanuricon Consulta a otra institución donde cursa internación, un mes después de iniciado los sintomas, con diagnóstico de insuficiencia cardiaca más infección respiratoria, realizando tratamiento con diagnóstico de insuficiencia cardiaca más infección respiratoria, realizando tratamiento antibiótico por 14 días. Es derivada luego para estudio de patología cardiaca. Ingresa com matidez hasta campo medio derecho e hipoventilación en base izquierda, a nivel cardiaco soplo sistólico mitral 3-4/6 no irradiado, aumento de tono y segundo ruido en foco pulmonar. Laboratorios con eosinofilia (810 cel/mm3), con valor máximo en internación de 1500 cel/ mm3; parasitológico negativo. TC de tórax sin hallazgos patológicos, parasitológico negativo. ETE: VI dilatado, FEY 58%, Imagen sugestiva de trombo del VI. VD dilatado con función deprimida. IM moderada grave. PSAP 75 mmhg. Iniciando posterior a reporte anticoagulación. Cardioresonancia: Endomiocardiofibrosis biventricular con mayor compromiso del VI y del constructular con mayor compromis grave. Il mioderada a grave. PSAP 75 mining, iliciardo posterior a reporte anticoaguiación. Cardioresonancia: Endomiocardiofibrosis biventricular con mayor compromiso del VI y del aparato valvular mitral y CCG sin lesiones en arterias coronarias. HTP moderada post capitar. Se considera en paciente con endomiocardiofibrosis más HTP postcapilar; posible compromiso secundario a hipereosinofilia. Se realiza citometría de flujo de sangre periférica, FISH y PAMO sin alteraciones. FAN hep 2 > 1/320 citoplasmático moteado reticulado tipo mitocondrial, Ro 72U/ml (positivo), Anca P 1/80, PR3 negativo, MPO positivo, M2 positivo, anti DNA negativo, 29 8 mg/dl, C4 17 mg/dl, Anti LA, Anti Sm y Factor Reumatoide negativos. Sedimento por nefrología con h7.0 densidad 1010 proteínas (+), hematies 60-80 crenados. Test de ojo seco: BUT OD: 6mm Ol: 8mm, Test de shimmer: OD 3mm Ol 3mm. Se inicia pulsos de metilprednisolona por 3 días y luego corticoides 1mg/kg, vía oral con normalización de eosinófilos y egreso hospitalario. Evoluciona al disminuir dosis de corticoides, con mononeuritis múltiple, sin poderse realizar EMG, debido anticoagulación. Dado el antecedente de asma del adulto, eosinófilia, ANCAp (+), con MPO (+) débil y mononeuritis múltiple; se considera el diagnóstico de eGPA, se indica nuevamente pulsos con corticoides y se agrega al tratamiento azatioprina

Conclusiones: Entre las enfermedades reumáticas autoinmunes, la ePGA por su componente hipereosinofilico es causa importante de fibrosis cardiaca; el compromiso miocárdico es el principal factor pronóstico, planteando en estos casos la necesidad de un diagnóstico oportuno y un tratamiento óptimo para el manejo de la inflamación sistémica y miocárdica. La cardiorresonancia tiene un rol creciente en la evaluación del compromiso miocárdico en las

cardiorresonancia tiene un rol creciente en la evaluación del compromiso miocárdico en las

267

0267 - ENFERMEDAD DE ERDHEIM-CHESTER

Modalidad: Póster Caso Clínico

Unidad Temática: Casos Clínicos

REIBALDI, Alejandro (1) | SAGER, Lorena(1) | CALVO, Romina(1) | ORTIZ, Alberto(1) | ROVERANO, Susana(1) I PAIRA, Sergio(1) I ROBAI, Gloria(2) I BAENA, Diego(3)
SERVICIO DE REUMATOLOGIA HOSPITAL JOSÉ MARÍA CULLEN (1); HOSPITAL
DEL LLANO (2); HTAL PRIV CORDOBA (3)
Introducción: La Enfermedad de Erdheim Chester (ECD) es una rara histiocitosis

de celulas no Langerhans caracterizada por infiltracion xantomatosa por histiocitos espumosos de practicamente cualquier tejido de la economia, destacan las lesiones osteosclerosas en las metafisis y diafisis de huesos largos. Presenta marcadores inmunologicos (CD68 postivo, CD1a y S100 negativos) que lo diferencian de las histiocitosis de Langerhans.

Objetivos: describir la presentación, datos clinicos y estudios en 19 pacientes

diagnosticados por nuestro servicio.

Materiales y Métodos: estudio observacional retrospectivo de 19 pacientes con esta enfermedad. Se utilizo el software SPSS statistics para el analisis estadistico que se expresa en forma de valores absolutos, porcentajes, medias y medianas.

Resultados: encontramos mayor prevalencia del sexo femenino 13/19 (68,42%) con una edad media al diagnostico de 42 (30-65) años. Las manifestaciones en orden de frecuencia fueron: afeccion osea imagenologica (rx y/o centellograma) en 68,42% con dolor oseo en 7 (36,8%), nodulo mamario 7 pacientes (36,8%), "Hairy kidney" en 6 casos (31,6%) asi como sintomas generales; afeccion cutanea en 5 pacientes (1 dermatitis cronica espongiotica, un eritema nodoso, erupcion maculo papular de extremidades y dos con xantelasmas), la afectacion cardiovascular se vio en 21,05% (4 pacientes: 2 con compromiso pericardico y 2 periaortico) al igual que la fibrosis retroperitoneal; el compromiso del SNC se vio en 3 pacientes. En la histologia se evidenciaron los característicos histiocitos espumosos en 13 casos (68,42%), celulas gigantes de Touton en 10 (52,6%), positivos para CD68 todos y para proteina S100 en 12 casos (63,15%).

Conclusiones: lo proteiforme de la presentacion y el escaso conocimiento de la

enfermedad hacen dificil su diagnostico, si bien en los últimos años se ha incrementado la comunicación de casos. Presenta una mortalidad actual aproximada del 26% dependiendo de afectación orgánica, principalmente sistema nervioso central y cardiovascular.

269

0269 - EL OJO: UN ROMPECABEZAS DIAGNÓSTICO

Modalidad: Póster Caso Clínico

Unidad Temática: Casos Clínicos

SAGER, Lorena Ayelén (1) | REIBALDI, Alejandro(1) | CALVO, Romina Andrea(1) | ORTIZ, Alberto(1) I ROVERANO, Susana Graciela(1) I GALLO, Jésica(2) I ANTONIONI, Noelia(3) I LENCINA, Maria Veronica(4) I CRESPO, María Elena(5) I SCHMID, Maria

Marcela(6) I PAIRA, Sergio(1)

HOSPITAL JOSÉ MARÍA CULLEN (1); HOSPITAL RECONQUISTA (2); FUNDACIÓN
PARA LA LUCHA CONTRA LAS ENFERMEDADES NEUROLÓGICAS DE LA
INFANCIA (FLENI) (3); HOSPITAL SEÑOR DEL MILAGRO (4); HOSPITAL SEÑOR

DEL MILAGRO (5); HÓSPITAL ÁNGELA IGLESIA DE LLANO (6)
Introducción: El edema periorbital es un desafío diagnóstico importante que merece un profundo estudio. El diagnóstico diferencial es amplio y sus causas van desde simples molestias, hasta patologías con riesgo para la vida.

Objetivos: Descripción de casos clínicos.

Resultados: Comunicamos 17 pacientes con edema y/o tumoraciones periorbitarias, de 17 pacientes 13 fueron mujeres y 4 hombres, con una edad media de 45,4 (17-67 años), tres de 17 quedaron sin diagnóstico. Los restantes diagnósticos fueron Enfermedad Erdheim Chester, Xantogranuloma del adulto asociado a asma, Xantogranuloma, Histiocitosis no Langerhans, Amiloidosis asociado a Mieloma múltiple, Orbitopatía tiroidea, metástasis cáncer de mama, un paciente por caso. Xantelasma primario en dos pacientes. Sialoadenitis asociada IgG4 en tres casos y Dacrioadenitis Asociada a IgG4 en dos casos

Conclusiones: En ausencia de un foco obvio para explicar la inflamación del parpado, estudios de imágenes en conjunto con biopsia e Inmunohistoquímica serían necesarios. La perseverancia por parte del médico y del paciente permitirá un diagnóstico y tratamiento preciso

270

0270 - NEUROPATIA DEL OCTAVO PAR COMO PRESENTACION EXTRAGLANDULAR EN UN PACIENTE CON SINDROME DE SJOGREN.

Modalidad: Póster Caso Clínico Unidad Temática: Sindrome Sjogren

ORTIZ GAONA, Nelson Rafael I OJEDA, Aldo I YINDE ENCINA, Yanira Bossana I ACOSTA

SANABRIA, Rodrigo Marcelo I MARTINEZ AGUERO, Victor Gustavo I CORONEL GRUNCE,
Johana
HOSPITAL DE CLINICAS-DEPARTAMENTO

HOSPITAL DE CLINICAS-DEPARTAMIENTO DE REUMATOLOGIA Introducción: El sindrome de Sjogren es una enfermedad autoinmune sistémica de evolución crónica que se caracteriza, fundamentalmente, por la presencia de sequedad ocular (xeroftalmia) y bucal (xerostomía) en casi el 100% de los pacientes, intro con la conucidad de otrore prospes come junto con la sequedad de otras mucosas, como nasal, faríngea, y vaginal, debido a la lesión de las glándulas exocrinas. En ocasiones cursa con manifestaciones extraglandulares, incluyendo el sistema nervioso central y el periférico.

Materiales y Métodos: CASO CLINICO : Mujer Materiales y Métodos: CASO CLINICO : Mujer de 21 años con antecedente de 6 meses de síndrome seco, y un mes de sordera neurosensorial de lado derecho, que inicia con dolor intenso en oído derecho que culmina con sordera en menos de 12 horas, consulta con otorrinolaringólogo se inicia tratamiento con administración coclear de corticoides y por vía sistémica sin mejoria del cuadro, se interna. Resonancia magnética de encéfalo normal. Se solicitan estudios en contexto de síndrome seco. ANA POSITIVO 1/1280 patrón nuclear granular fino, FACTOR REUMATOIDEO POSITIVO (768/20), ANTI RO POSITIVO (2200 Ul/dl), ANTI LA POSITIVO (179 Ul/dl ANTI DNA NEGATIVO, CF8/E0), ANTI RO POSITIVO (2200 Ul/dl), ANTI CA POSITIVO (3200 Ul/dl), ANTI CA POSITIVO (3

revelador de la enfermedad. Las manifestaciones periféricas son las más comunes y se asocian a una vasculopatía. La afección del SNC es rara (3%), variada y puede ser severa. Su adecuada evaluación permite en la mayoría de los casos establecer el régimen terapéutico óptimo, adaptado al tipo de afectación que presenta el paciente. El uso de dosis altas de glucocorticoides e inmunosupresores se reserva para los casos graves con compromiso vital o funcional relevante. En los casos refractarios, el uso de inmunoglobulinas intravenosas o de rituximal puede ser eficaz. Son necesarios ensayos clínicos controlados que definan la utilidad y la seguridad de los diferentes abordajes terapéuticos propuestos en base a la patogenia autoimmune-inflamatoria que se presume en las manifestaciones neurológicas del Sindrome de Sjogren.

0275 - CONFUSION DIAGNOSTICA ENTRE ENFERMEDADES DEL TEJIDO CONECTIVO Y ENTIDADES ONCOHEMATOLOGICAS

Modalidad: Póster Caso Clínico

Unidad Temática: Casos Clínicos REIBALDI. Aleiandro | SAGER. Lorena Avelén | CALVO. Romina Andrea | ORTIZ.

Alberto I ROVERANO, Susana Graciela I PAIRA, Sergio HOSPITAL JOSÉ MARIA CULLEN

Introducción: Las manifestaciones de los canceres de celulas sanguineas son muy variadas v van desde lesiones localizadas a enfermedades sistemicas. Estas pueden

acontecer previo o posterior al diagnostico oncohematologico

Obietivos: Comunicar 4 casos de enfermedad oncohematologica asociada a manifestaciones infrecuentes pero sugestivas de las patologias de base asisitidos por nuestro servicio. Tres de los casos presentan afectacion dermatologica y uno de ellos afectacion osea. Tres pacientes fueron diagnosticados de mieloma multiple y el restante de linfoma intravascular.

Resultados: caso1: mujer de 38 años de edad sin antecedentes de relevancia consulta por lesiones maculopapulares en tronco y raiz de miembros superiores no dolorosas ni pruriginosas, durante su evolucion presenta dolor abdominal, diarrea, hepatoesplenomegalia, dolor óseo, parestesias, livedo reticularis e hipoacusia neurosensorial rápidamente progresiva. En el laboratorio banda monoclonal IgG y biopsia de piel con vasculitis leucocitoclastica. Diagnostico: sindrome de Snichtzler, desarrollando mieloma multiple 9 años despues. Caso 2: paciente mas ulino de 51 años con antecedente de mieloma hace 13 años tratado y en controles periodicos por hematologia. consulta por edema de parpados bilateral, de coloracion amarillenta, de 3 años de evolucion que agrega equimosis palpebral bilateral y ulceración del lado derecho. Biopsia positiva con rojo congo. Diagnostico: amiloidosis AL. Caso 3: mujer de 35 años con dolor lumbar de 3 meses, tipo inflamatorio, intensidad 10/10, que inicia posterior a cesarea con anestesia raquimedular, sin sintomas neurologicos. Presenta aplastamientos vertebrales multiples en las imágenes, laboratorio con gammapatia monoclonal IgG, parametros de metabolismo fosfocalcico normal y biopsia compatible con mieloma. Caso 4: paciente de 61 años con antecedente de vasculitis leucocitoclastica en piel y adenocarcinoma prostatico, inicia con sintomas respiratorios y digestivos inespecificos, hipertension arterial, edemas perifericos y derrame pleural, compromiso renal (proteinuria de 3 gr) y hemorragia cerebral por lo cual es derivado por sospecha de vasculitis. En los estudios complementarios: analisis en sangre con plaquetopenia, anemia leve, funcion estudios coniperintentarios, artansis en sarigire con praquetoperia, artenia leve, futriciorenal normal, ferritina mayor a 1000; proteinograma por electroforesis en sangre informa hipoalbuminemia, hipogammaglobulinemia severa, aumento de B2 microglobulina, presencia de componente monoclonal IgM cadena liviana Kappa, EMG con polineuropatia mixta. En la punción de medula osea se observa poblacion celular con inmunomarcación compatible con proceso linfoproliferativo B clonal, y en la biopsia de piel y nervio sural se evidencia linfoma intravascular.

Conclusiones: La importancia de la presente comunicación radica en el conocimiento de las manifestaciones sistemicas y en muchas ocasiones previo al diagnostico del cancer simulando enfermedades del tejído conectivo.

277

0277 - NECROSIS ÓSEA AVASCULAR MULTIFOCAL COMO FORMA DE PRESENTACIÓN DE SÍNDROME ANTIFOSFOLÍPIDO PRIMARIO: REPORTE DE 2 CASOS

SINDRUME ANI INCSPCLIFIUD PHIMARIUS HEPORTE DE 2 CASOS
Modalidad. Pôster Caso Clinico
Unidad Temática: Sindrome Antología (partico)
Unidad Temática: 2: Op - Osteoporosis- Densidad Mineral ósea- Metabolismo Fosfocálcico
BRANCE, Maria Lorena (1) I CINARA, Luis Carlos(2) I JORFEN, Marisa(3) I CIARLO, Sergio(4) I CHIESA,
Gaston(5) I COCCARO, Nicolas(6)

Unidad Temática 2: Op- Osteoporosis: Densidad Mineral Osea- Metabolismo Fostocálcico BRANCE, Maria Lorena (1) I CINARA, Luis Carlos (2) I JORFEN, Marisa (3) I CIARLO, Sergio (4) I CHIESA, Gaston (5) I CÓCCARO, Nicolas (6) CONICET, REUMATO LOGÍA Y ENFERMEDADES OSEAS. ROSARIO (1): CÁTEDRA FÍSICA BIOLÓGICA. UNR (2): HOSPITAL ESPAÑOL. ROSARIO. SERV. REUMATOLOGÍA (3): HOSPITAL DE EMERGENCIAS DR. CLEMENTE ALVAREZ (4): COT. TRAUMATOLOGÍA (3): HOSPITAL DE EMERGENCIAS DR. CLEMENTE ALVAREZ (4): COT. TRAUMATOLOGÍA (3): HOSPITAL DE EMERGENCIAS DR. CLEMENTE ALVAREZ (4): COT. TRAUMATOLOGÍA (3): SANATORIO BRITÂNICO. SERV. DIAGNOSTICO POR IMAGENES (6) Introducción: La osteonecrosis o necrosis ósea avascular (NOA) es una afección caracterizada por muerte del telipio óseo trabecular y médula ósea como resultado de la interrupción del flujo sanguíneo del hueso. Cuando se presentan tres o más sitios afectados se denomina multiflocal. Muchos factores locales y sistémicos están descriptos en su patogénesis. Si bien el sindrome antifostolipido (SAF) se caracteriza por trombosis arterial y/o venosa y morbilidad en el embarazo con asociación de anticuerpos antifosfolipidos ambién ha sido descripto. A continuación se presenta dos casos clínicos de NOA multifocal como forma de presentación de SAF primario, en pacientes sin consumo de glucocorticoides, en quienes se descartaron todas otras causas secundarias y que presentaban anticuerpos antifosfolipidos positivos. Objetivos: Pocos reportes hay descriptos en la literatura de NOA multifocal como forma de presentación de SAF primario. El objetivo de la presentación es el reporte de esta entidad como presentación no fecuente. Materiales y Métodos: Casos clínicos: Se describen dos casos clínicos. Ambos casos no presentaban antecedentes de jerarquía, y no habían recibido medicación previa. En ambos se descartaron enfermedades autoinmunes, enfermedades por depósito, neoplasias, infecciones y causas hematológicas. Las biosias óseas tueron negativas para células neoplásicas.

Resultados: Caso 1:

beta2-glicoproteina 1 y ACL positivos todos en tres determinaciones separadas luego de 6 semanas a titulo moderado-alto. Se indicó anticoagulación con acenocumarol y antiagregación plasmática. En ambos casos los controles a 6 meses con RMI mostraron la no progresión de las lesiones, y ausencia de edema óseo. Conclusiones: Discusión: Si bien la asociación entre SAF primario y NOA es controversial, pocos casos han sido descriptos en la literatura en ausencia de otras entidades relacionadas. La presencia de NOA indica isquemia ósea. El hallazgo de estos anticuerpos triple positivos, consecutivos, hacen el diagnóstico de SAF primario en estos pacientes. Ambos casos descriptos presentaron mejoría de las lesiones con la no progresión evaluada por RMI luego del tratamiento anticoagulante/antiagregante.

278

0278 - SINDROME PSEUDOVASCULITICO EN PACIENTE HIV

Modalidad: Póster Caso Clínico Unidad Temática: Casos Clínicos

REIBALDI, Alejandro I SAGER, Lorena Ayelén I CALVO, Romina Andrea I ORTIZ, Alberto I ROVERANO, Susana Graciela I PAIRA, Sergio HOSPITAL JOSÉ MARÍA CULLEN

Introducción: Las enfermedades que más freceuntemente simulan vasculitis sistemicas primarias son la endocarditis infecciosa, el mixoma auricular, la amiloidosis, la calcifilaxis embolias colesterinicos, asociada a drogas como cocaina, ergotamina y warfarina entre

Objetivos: Describimos el caso de una paciente con VIH en tratamiento antiretroviral con ausencia de pulsos que presenta como diagnóstico final intoxicación por ergotamina.

Resultados: paciente de 39 años con antecedente de VIH hace 10 años, medicada con inhibidores de la proteasa potenciados por ritonavir, ultimo recuento de CD4 en marzo de 2019 de 900 y carga viral indetectable; hipotiroidea medicada con T4, consulta en una institución por diarrea de 14 dias de evolucion no disenterica y cefalea intensa 7/10 una institución por diarrea de 14 dias de evolución no disenterica y cetalea intensa /10 no habitual, holocraneana, sin otros trastornos neurologicos, niega fiebre, al examen físico se constata ausencia de pulsos perifericos por lo cual es derivada a nuestro nosocomio. A la evaluación por guardía se evidencia FC 68 FR20 T:35,6 TA no medible, ausencia de pulsos braquiales, popliteos, tibiales y pedios bilaterales, con frialdad de las extremidades. Presenta encefalopatía con depresión de la conciencia por lo cual se interpreta el cuadro como shock de posibles casusas: infecciosas, hipovolemico, posibles per la cuadro como shock de posibles casusas: infecciosas, hipovolemico, posibles de la conciencia por lo cual se interpreta el cuadro como shock de posibles casusas: infecciosas, hipovolemico, posibles de la conciencia por lo cual se interpreta el cuadro como shock de posibles casusas: infecciosas, hipovolemico, posible de la conciencia por lo cual se de la conciencia por la conciencia por la cual se de la conciencia por la conciencia por la cual se de la conciencia por la conciencia por la cual se de l mixedematoso. Se realiza reanimación inicial, antibioticoterapia previa toma de cultivos se evalua iniciar hormonas tioideas endovenosas, pasa a Unidad de Terapia Intensiva y se evalua inicial infilindist librosa e induveriosas, pasa a cinidad de l'etapia inicialistic (UTI). En su internacion en UTI mejora su encefalopatía con la resucitación licial, sin recibir hormonas tiroideas, presenta sensorio normal, diuresis conservada y aún sin pulsos pasa a sala general donde se realiza angiografía con test de vasoreactividad positivo por lo cual el diagnostico hemodinamico fue de arteriopatia por vasoespasmo. Al reinterrogar dirigidamente a la paciente refiere haber estado tomando derivados de la ergotamina por su cefalea por lo cual se interpreta el cuadro como ergotismo agudo iniciando tratamiento con vasodilatadores posterior a lo cual recupera la temperatura y los

pulsos de los 4 miembros apoyando el diagnostico.

Conclusiones: Los multiples cuadros nosologicos generados por el VIH, las infecciones asociadas y los tratamientos administrados presentan alteraciones que pueden simular procesos reumaticos clinica y serologicamente. Es de destacar la baja frecuencia del ergotismo y hasta tal vez el subdiagnostico por lo que concluimos que ante todo paciente VIH con ausencia de pulsos y clinica sugerente se debe pensar en la asociacion directa con ergotamina y el principal diagnóstico diferencial con vasculitis de grandes vasos.

281

0281 - DERMATOMIOSITIS AMIOPATICA/HIPOMIOPATICA CON COMPROMISO PULMONAR PROGRESIVO Modalidad: Póster Caso Clínico Unidad Temática: Miopatias / Miositis Unidad Temática: Miopatias / Miositis Unidad Temática: 2: Casos Clínicos ORTUÑO CRESPO, Cinthia Ihovana I GONZALEZ, Josefina I CAMARGO OCHI, Bruno I PEÑA COCA, Patricia I MUSCO, Natalia I RIZZO, Agustin I RODRIGUEZ SAA, Martín J I LOPEZ, Ana Laura I ROTETA ROCAMORA, Julia I FERNANDEZ ROMERO, Diego I NARBONA, Bettina I INGÉNITO, Fernanda I CARBALLO, Orlando Gabriel I PAOLINI, María Virginia I LESSA, Carmen HOSPITAL CARLOS G, DUBAND Introducción: La dermatomiositis (DM) es una miopatia inflamatoria de etiologia autoinmune caracterizada por debilidad muscular, elevación de las aeruinas musculares y patrón miopatico en el electromiograma (EMG). Su incidencia en Argentina es de 3.2/millón habitantes/año. Recientemente se ha descripto una variante de DM amiopatica, con lesiones dermatológicas caracteristicas y enfermedad pulmonar intersticial rapidamente progresiva, asociada al anticuerpo anti-MDA5. Este anticuerpo fue reportado por primera vez en 2005 en nacientes con las manifestaciones clínicas mencionadas. La presencia de este anticuerpos ca moyor mortalidad y peor pronóstico. mortalidad y peor pronóstico.

Objetivos: Describir dos casos de dermatomiositis amiopatica e hipomiopatica con compromiso pulmonar

progressiva, abouted an aniucleop anii-mixio. East aniiculer po sei asnoticular positiva promortalidad y pero pronóstico. Objetivos: Describir dos casos de dermatomiositis amiopatica e hipomiopatica con compromiso pulmonar intersticial progressivo severo.

Objetivos: Describir dos casos de dermatomiositis amiopatica e hipomiopatica con compromiso pulmonar intersticial progressivo severo.

Materiales y Métodos: Se revisaron las historias clínicas de dos pacientes con dermatomiositis amiopatica e hipomiopatica asistidos en la Unidad de Inmunologia e Histocompatibilidad del Hospital CG Durand, consignandose las características epidemiológicas, clínicas, de laboratorio, tratamiento y evolución.

Resultados: Caso 1. Paciente femenina de 58 años de edad que consultó en 2016 por rash cutáneo en zonas fotoexpuestas, lesiones papulares sobre superficie de extensión de articulaciones interialargicas y codos, placas entematosas en ambas palmas, artritis, Raynaud, tos seca y disena clase funcional il de dos meses de evolución. En tomografía axiati computada (176.) de tórax se evidenciaban imágenes en vidno esemeriado en ambos campos pulmonares y tractos fibrocicatrizales bibasales. Espirometría con capacidad vital forzada (CVF) 85% y capacidad de difusión de CO (DLCO) 1049. Biopsia de piel: cambios vinculables con dermatomiositis. Anticuerpos antinucleocitoplasmáticos (ANA) negativos, ENAS negativos, anticuerpos anti PM/SCL100, P.12, PL-7, MI2, Ku negativos, enzimas musculares normales. Se realiza diagnóstico de dermatiomiositis amiopática e inicia tratamiento con azatioprina (AZA) con seguimiento irregular, y dosis terapéutica subóptima. En 2018 consulta por progresión de la disnea y persistencia de lesiones en zonas fotoexpuestas, entiema flagelado en dorso. La espirometría evidenciaba patrón restrictivo severo (CVF 49%), y empeoramiento de la DLCO (24%). Se amplia perfil de anticuerpos para miopatias cuyos resultados informan O) negativos. En 20

0283 - HISTIOCITOSIS SINUSAL CON LINFADENOPATIA MASIVA ASOCIADA A **ENFERMEDAD RELACIONADA A IGG4**

Modalidad: Póster Caso Clínico

Modainda. Poste Caso clinico Unidad Temática: Casos Clinicos SAGER, Lorena Ayelén I REIBALDI, Alejandro I CALVO, Romina Andrea I ORTIZ, Alberto I ROVERANO, Susana Graciela I PAIRA, Sergio HOSPITAL JOSÉ MARÍA CULLEN

Introducción: La enfermedad de Rosai Dorfman (ERD) es una rara entidad que se caracteriza por fiebre, adenopatías, neutrofilia, eritrosedimentación elevada e hipergammaglobulinemia policlonal. Los hallazgos anatomopatológicos típicos son: infiltración por histiocitos y otras células inflamatorias, especialmente linfocitos y células plasmáticas junto a la emperipolesis (presencia de linfocitos intactos fagocitados en el citoplasma de los histiocitos). Inmunohistoquímicamente muestra histiocitos con positividad con S100 y CD68; característicamente, los histiocitos son negativos para CD1a. La enfermedad extranodal ha sido comunicada en un 33 al 44% de los casos, localizándose con mayor frecuencia en cabeza y cuello, mientras la afectación renal ha sido descrita en el 4% de los casos. Esta última se asoció a peor pronóstico y una mortalidad del 40%. Recientemente se ha investigado la posible relación entre ERD y Enfermedad relacionada a IgG4 (ER-IgG4), dado que ambas entidades comparten rasgos histopatológicos como infiltrado linfoplasmocitario y fibrosis estromal. Actualmente existen pocos trabajos sobre esta asociación en la literatura.

Objetivos: Descripción de Caso Clínico sobre esta asociación
Resultados: Paciente masculino de 52 años con antecedente de diabetes mellitus tipo 2 Resultados: Paciente masculino de 52 años con antecedente de diabetes mellitus tipo 2 que presentó adenopatías indoloras, bilaterales en región cervical, nuca, axila y regiones supraclaviculares. Aumento de tamaño de glándulas salivales: parótidas y submaxilares. En Laboratorio se halló eritrosedimentación elevada, anemia, plaquetopenia y linfopenia, hipergammaglobulinemia policlonal, aumento de urea y creatinina. FAN (hep2) 1/5120 patrón homogéneo, Anti-sm positivo. Durante su evolución presenta compromiso renal (biopsia renal infiltración linfohistiocitario, 20% de atrofia tubular, Inmunomarcación: IgG4 15 HPF Rango IgG/IgG4: 25%). Se realiza biopsia ganglio cervical: Folículos linfoides con centros germinales. Áreas interfoliculares expandidas a expensas de numerosos plasmocitos, focos de emperipolesis. Inmunomarcación: CD68 positivo S100 Positivo CD1a negativo IgG4 100 HPF Rango IgG/IgG4: 45%. Biopsia de Médula Ósea: Hipercelularidad con relación miololipomatosa 80/20, aumento de plasmocitos 20%, focos de emperipolesis. Biopsia de glándula salival menor: Infiltración linfoplasmocitaria, Fibrosis leve e intersticial (no estoriforme) Sin flebitis obliterante ni eosinófilos. Acúmulos linfocitarios periductales Inmunomarcación: IgG4: 12 HPF, IgG/IgG4 25%.

Conclusiones: Está en discusión si la Enfermedad de Rosai Dorfman pertenece o no al

Conclusiones: Está en discusión si la Enfermedad de Rosai Dorfman pertenece o no al espectro de la Enfermedad Relacionada a IgG4.

284

10284 - VIEJAS ENFERMEDADES CONOCIDAS QUE AFECTAN LA ÓRBITA

Modalidad: Póster Caso Clínico

Unidad Temática: Casos Clínicos

SAGER, Lorena Ayelén | REIBALDI, Alejandro | CALVO, Romina Andrea | ORTIZ,

Alberto I ROVERANO, Susana Graciela I PAIRA, Sergio HOSPITAL JOSÉ MARÍA CULLEN

Introducción: La xantogranulomatosis orbitaria es una enfermedad rara y de difícil diagnóstico diferencial. Como sucede en la mayoría de los tumores orbitarios, la biopsia es definitoria para el diagnóstico. Tanto ésta entidad como el mieloma múltiple y la amiloidosis, comparten características histopatológicas.

Objetivos: Descripción de un caso clínico.

Resultados: Describimos el caso de un varón de 56 años que consulta por inflamación periorbitaria bilateral, que había iniciado hace 3 años con compromiso de ambos parpados (superiores e inferiores), de coloración amarillenta, violácea e indolora. Lesiones maculares en tronco y espalda color café con leche. Antecedentes personales: Mieloma Múltiple de 13 años de evolución. Un año antes de la consulta concurrió al oftalmólogo, quien realizó biopsia de glándula lagrimal, donde evidenciaba grandes acúmulos linfoides con centros germinales reactivos, sin diagnóstico. Exámenes de laboratorio normales. Tomografía de órbitas y globo ocular: Exoftalmos bilateral simétrico, músculos orbitarios normales excepto aumento de volumen de ambos rectos internos, edema difuso y congestión de la grasa retroccular intraconal. Una nueva biopsia orbitaria mostró inflamación xantogranulomatosa (histiocitos espumosos) y ausencia de células gigantes de Touton. No hubo evidencia de necrobiosis pero se pudieron observar focos de fibrosis. El infiltrado inflamatorio xantomatoso fue positivo para CD68 y negativo para S100, CD1a, células plasmáticas IgG4 y rango IgG4/IgG normales. En la revisión de esta biopsia se encuentra además una dermis con hiperpigmentacion basal y en dermis es llamativa la fragmentación de haces de colágeno dérmico y alrededor de vasos un material amorfo acelular que es eosinófilo pálido rojo congo positivo y coloración verde manzana con luz polarizada (tioflavina) El paciente fue tratado con corticoides endovenoso continuando con descenso gradual y metotrexato 10mg/semana con suplemento de ácido fólico. Sin respuesta ocular al tratamiento

Conclusiones: El diagnostico final fue mieloma múltiple con amiloidosis orbital/periorbital. Un 4% de la amiloidosis localizada que comprometen cabeza y cuello afectan la órbita. Este paciente con mieloma múltiple muestra manifestaciones oftálmicas de amiloidosis: oftalmoplejía externa, Queratitis sicca, pápulas amiloidoticas en piel, disfunción pupilar. Demora diagnóstica: 3 años (6 meses a 11 años), el signo clínico común: masa periocular palpable o visible (96%), ptosis (54%), dolor o disconfort periocular (25%) y hemorragias subconjuntivales

305

0305 - VASCULITIS CON DOBLE POSITIVIDAD ANCA-MPO Y PR3: REPORTE DE UN CASO

Modalidad: Póster Caso Clínico Unidad Temática: Casos Clínicos Unidad Temática 2: Vasculitis/ PMR

Unidad Teniatica 2: Vasculitis/PMR
GRASSI, La (1) I MARINO, Diego(1) I BARRIOS, Celina Vanesa(1) I PERROTTA, N(1) I PINO,
M(1) I DUBINSKY, Diana(1) I BERON, Ana Maria(2)
HOSPITAL DE CLINICAS "JOSE DE SAN MARTIN" (1); HOSPITAL DE CLÍNICAS (2)
Introducción: Las vasculitis asociada a anticuerpos anti citoplasma de neutrófilos (ANCA) (AVV)
son un grupo de enfermedades inflamatorias sistémicas, caracterizadas por inflamación de los
pequeños vasos, con necrosis fibrinoide y presencia de ANCA en suero. Se dividen de acuerdo
a las manifestaciones e histopatologia en: granulomatosis con poliangeitis (GPA), poliangeitis
microscópica (PAM), granulomatosis eosinofilica con poliangeitis (EGPA) y vasculitis limitada al
riñon. Los ANCA desempeñan un papel central en la patogenicidad del AAV. Se reconocea 2 en
asociados a AVV: contra la proteinasa 3 (PR3-ANCA), que está asociada en su mayoría con
MPA o EGPA. Se considera que son casi mutuamente excluyentes y tienen tanto manifestaciones
clínicas como pronóstico diferente.
Resultados: Paciente de sexo masculino de 68 años, ex tabaquista de 60 p/y, que presenta
cuadro clínico de un mes de evolución caracterizado por astenia, adinamia, dolor pleurítico y

Resultados: Paciente de sexo masculino de 68 años, ex tabaquista de 60 p/y, que presenta cuadro clínico de un mes de evolución caracterizado por astenia, adinamia, dolor pleurítico y disnea CF IV por lo que consultó previamente y se interpretó como neumonía adquirida de la comunidad y recibió tratamiento empírico con antibiótico por 7 días. Agregó registro febriles por lo que consultá nuevamente, se decide su internación, se indico tratamiento antibiótico EV y se realizaron HMC x 2. Se realizo TAC de tórax en la cual se observó bronquiectasias, bullas, enfisema centrolobulillar, consolidación en base derecha y vidrio esmerilado. Cultivos sin rescate bacteriológico por lo que cumplió tratamiento antibiótico empírico. Evoluciona con deterioro de la función renal (Urea 71 mg/dl, creatinina 2,5 mg/dl) es interpretado el cuadro como necrosis tubulointersticial por antibióticos. Presenta progresión del deterioro de la función renal (Urea 192 mg/dl, Creatinina 3,94 mg/dL, ClCr: 17 ml/min/1,73 m2, Hiperpotasemia 5,7 meq/l). Proteinuria de 24 hs: 1,20 gr/d. Serologias virales (HIV, HVB, HVC, VDRL) negativas. Sedimento urinario. P4, Densidad 1,014 Proteinas (), leucocitos: 15-20, Hematies campo semicubierto (dismorficos), > 5% acantocitos, cilindros leucocitarios, granulosos finos, celular mixto. Se reinterpreta como Glomerulonefritis (IRA post infecciosa vs farmacológica), se inicia tratamiento con IECA y corticcide 1 mg/kg/dia. Se recibe Inmunoserologia: FAN + 1/320 homogéneo, FR(-), Sm (-), ANCA P + (1/160), MPO-ANCA + (1/145), PR3-ANCA + (1/144) Cs : 115 C4: 31 (normales). Se reinterpreta el cuadro como vasculitis asociada ANCA, (FFS=2 y BVAS: 18) y se realiza punción biopsia renal: "Glomerulonefritis (IRA post infecciosa vs farmacológica), se inicia tratamiento con IECA y corticcide 1 mg/kg/dia se recibe los el ciclofosfamida 500 mg/mensual. Presenta buena respuesta al tratamiento con un CICr a los 6 meses de 65.89 ml/min/1,73 m2 con un BVAS de 0 (corticoide 4 mg/d e imunosupresor).

(corticoide 4 mg/d e immunosupresor).

Conclusiones: Actualmente se reconoce que aquellos con PR3 positivo tienen mayor compromiso de via aérea superior y pulmón, más recaídas y mejor respuesta a Rituximab. Mientras que los MPO positivos tienen mayor compromiso renal con peor pronósito. En la literatura la vascuilida con coexistencia de ambos anticuerpos (PR3-ANCA y MPO-ANCA) es infrecuente. Hay algunos reportes que se puede asociar a endocarditis infecciosa, paquimeningitis, enfermedad mixta del tejido conectivo, enfermedades malignas o nefritis tubulointersticial. En los estudios publicados se encontró que uno de los dos autoanticuerpos tenia un titulo mas alto que el otro, a diferencia de puestro caso. Será encesario realizar estudios edicionales con un mayor número del parcientes. de nuestro caso. Será necesario realizar estudios adicionales con un mayor número de pacientes para determinar si la coexistencia MPO y PR3 define un fenotipo particular, con evolución y pronóstico diferente.

310

0310 - EMERGENCIA HIPERTENSIVA EMULANDO SÍNDROME PULMÓN RIÑÓN: REPORTE DE

UN CASO

Modalidad: Poster Caso Clinico

Unidad Temática: Caso Clinico

DaVILA, Antonio (1) IMARINO, Diego DE SAN MARTIN" (1); HOSPITAL DE CLINICAS (2)

HOSPITAL DE CLINICAS: JOSE DE SAN MARTIN" (1); HOSPITAL DE CLINICAS (2)

Introducción: El sindrome pulmón (SPR) se caracteriza por la combinación de hemorragia alveolar difusa y glomerulonefitis rápidamente progresiva. Es una patología poco frecuente, ilene mal pronóstico y una alta mortalidad. Si bien inicialmente se describió asociada a anticuerpos contra ia membran basal glomerular (alMSG), existen otras patologías que se pueden presentar de esta manera, siendo las vasculitis sistémicas, el lupus eritematoso sistémico (LES) y el sindrome de Goodpasture las etilologías más frecuentes.

Resultados: Mujer de 41 años, con antecedentes hipertensión en tratamiento con enalapril, hipotiroidismo, posriasis y tabaquismo, quien comenzó un mes previo con disnea en clase funcional I/ II, agregando una semana previa edema de MMII, codos, facial y progresión de la disnea hasta clase funcional I/ V, ortopnea, expectoración hemoptoica. Ingresa hipertensa 220/120 mmHg, saturando 96%(aire ambiente), al examen físico no presentaba soplos, con signos de insuficiencia cardiaca (edemas, IV, RHY). Resto sin alteraciones. Laboratorio de ingreso: Hotto: 18, Hb: 64, Plaquetas: 212000, GB: 15550, Na 134, K: 66, Cl: 98, uremia: 217 mg/dl, Creatinina: 12 mg/dl, pH: 7.25, HCO3: 15, 4 mEq/L, Láctico 0.7, glucemia: 118 mg/dl, TP: 78%, KPTT: 34 seg, BT: 0.2, BD: 0.1, GOT: 10, GPT: 12, FAL: 62, Proteinas: 7 g/dl, Albúmina: 3.5 g/dl, LDH: 579, sedimento urinario: No inflamatorio, hematies: 15-20x campo, FENA: 14-96. Coombs directa negativa. TAC de TORAX y SPN: derrame pleural derecho, patrón en crazy paving, zonas de vidrio esmerilado en 4 cuadrantes compatible on hemorragia alve

0315 - POLIARTRITIS SÉPTICA PRESENTACIÓN DE TRES CASOS

Modalidad: Póster Caso Clínico Unidad Temática: Casos Clínicos

NOVATTI, Elisa I RISCANEVO ANAYA, Nadia Claudine I FLORES, J.I BAENAS, D.I ALVARELLOS, A

I SAURIT, V I CAEIRO, F HOSPITAL PRIVADO DE CORDOBA

Introducción: La artritis séptica es una afección articular de una articulación, monoarticular, o más de una, poliarticular. Los factores predisponentes de poliartritis séptica son inmunosupresión, dosis altas de corticoides, antecedentes de artritis reumatoidea, prótesis articulares e infecciones con bacteriemias. De series publicadas de artritis séptica, los casos de poliartritis se han descripto en un

1376. Materiales y Métodos: Caso 1 Varón de 15 años, APP de glomerulonefritis (GN) membranosa. Tratado con dosis altas de esteroides 60 mg/día por un año. Comenzó cuatro meses antes de la consulta con dolor y tumefacción en rodillas, codos y hombro derecho. Hipercorticismo severo en cara y cuello, estrías oolor y tumetaccion en rodillas, codos y nombro derecho. Hipercorticismo severo en cara y cuello, estribe en tronco y miembros, milopatia proximal marcada. Artrocentesis de rodillas, codos y hombro derecho con líquido purulento, 130.000 células y aislamiento de Staphylococcus aureus meticilino sensible (SAMS) en líquido sinovial y hemocultivos. Ecocardiograma sin lesiones valvulares. Artroscopia, con lavado y desbridamiento poliarticular. Tratamiento ATB con cefazolina EV por 15 días, alta con minociclina y levofloxacina por 6 meses. RNM hombro derecho: edema ôseo con focos de osteonecrosis y destrucción de articulación glenohumeral; En rodilla derecha extensas áreas de infarto ôseo en diáfisis y destrucción de articulación glenohumeral; En rodilla derecha extensas áreas de infarto óseo en diáfisis eprifisis femoral y tibial. Seis meses después persiste limitación de movimientos hombro derecho, recuperación de movilidad de restantes articulaciones, sin corticoides, remisión de GN. Conclusión: Paciente con hipercorticismo severo, artritis rodillas hombros y codos de varios meses de evolución, emora en realizar estudio líquido sinovial, osteonecrosis asociada a artritis espítica no tratada de larga evolución. Caso 2 Varón de 83 años, APP de diabetes, HTA, nefrectomía izquierda por tumor renal, IRC. Osteoartrosis con reemplazo bilateral de rodillas; Consultó por dolor en cintura escapular y pelviana de 4 días de evolución, interpretado como Polimialgia reumática(PMR). Examen: Artritis hombro derecho, bursitis olecraneana izquierda, derrame con moderado dolor en rodilla izquierda. Se realizó oerectio, dufisitio electarieataria zquietad, eletariare curi mitoerado dotto el foliaria zquietada. Se featar artrocentesis de rodilla, con líquido sinovial turbio con 30.000 células. Desarrollo de Staphylococcus aureus meticilino resistente (SAMR), en hemocultivos, además de articulaciones y bursa referido previamente. Múltiples escoriaciones en piel por rascado, pulso de arteria temporal normales. ATB con vancomicina y artroscopia, lavado articular de hombro derecho, rodilla izquierda. Ecocardiograma con vancomicina y artroscopia, lavado artícular de hombro derecho, rodilla izquierda. Ecocardiograma transtorácico sin vegetación. Deterioro multifoganico, inestabilidad hemodinámica, ARM, falleciendo a los 12 días de su ingreso. Conclusión: Paciente con múltiples comorbilidades, artritis insidiosa tipo PMR. Resaltamos la importancia de punción artícular precoz para reconocer artritis séptica. Sepsis or SAMR, posible puerta entrada cutánea, rápida progresión a fallo multiorgánico y metre. Caso 3 Mujer 74 años, con artritis reumatoidea de 20 años de evolución, RTC derecha, en remisión con tofacitinib 5 mg/ 12 horas y MTX 15 mg/sem. Consultó por dolor en cadera derecha, rodilla izquierda y articulaciones MCF, lesiones eritematosas generalizadas y fiebre. Escoriación en dorso mano izquierda 20 días previos. Ex. Físico: Sinovitis en articulaciones MCF de mano derecha, con eritema y İzquierda 20 dias previos. Ex. Físico: Sinovitis en articulaciones MCF de mano derecha, con eritema y calor, dolor cadera derecha, artritis en articulación esternoclavicular y rodilla izquierda. Artrocentesis: Líquido sinovial purulento, con 60000 células. Desarrollo SAMS en hemocutitivos y líquido articular. Ecocardiograma transesofágico con vegetación de 12x7 mm sobre válvula aórtica. Se realizó lavado poliarticular y reemplazo de válvula aórtica. Tratamiento con cefazolina EV 2 g/8 hr, buena evolución y alta con minociclina y TMP/SMZ 160/800. A los 4 meses, dolor prótesis cadera der, ecografía con colección, biopsia con alsiamiento de Salmonella y Staphylococcus aureus, extracción de prótesis y colocación de espaciador de cemento con antibiótico. Conclusión: Paciente con AR, tratamiento Tofacitinib y MTX, sepsis SAMS, puerta de entrada cutánea. Primer sintoma dolor cadera protésica con artritis séptica poliarticular, endocarditis con reemplazo valvular, sin resolución de la infección de prótesis con tratamiento antibiótico prolongado.

Conclusiones: - Se presentaron 3 casos con diferentes espectros de poliartritis séptica. - Se aisló Stabhylococcus aureus en los tres casos. -El estudio de liquido sinovial sique siendo el pilar para el

Staphylococcus aureus en los tres casos. -El estudio de líquido sinovial sigue siendo el pilar para el diagnóstico de artritis séptica. -Los tres pacientes eran inmunosuprimidos

320

0320 - PSEUDOTUMOR RETROODONTOIDEO CON LUXACIÓN ATLANTOAXIAL EN UN PACIENTE CON HIPEROSTOSIS ESQUELÉTICA IDIOPÁTICA DIFUSA Modalidad: Póster Caso Clínico

Modainda. Pose Caso Clinico Unidad Temática: Casos Clinicos Unidad Temática 2: OA/Osteopatías/Osteoartrosis RISCANEVO ANAYA, Nadia Claudine I **NOVATTI, Elisa** I BAENAS, Diego I FLORES, J I SAURIT, V I ALVARELLOS, A I CAEIRO, F

HTAL PRIVADO CORDOBA

Introducción: La hiperostosis esquelética idiopática difusa (HIED) o enfermedad de Forestier, es una enfermedad sistémica caracterizada por osificación continua de ligamentos y entesis. Compromete fundamentalmente el esqueleto axial y su principal manifestación es la osificación del ligamento longitudinal anterior (LLA) y la formación de puentes óseos intervertebrales.

Materiales y Métodos: Hombre de 76 años, con antecedentes de hipertensión arterial, dislipemia, gota y laminectomía C1- C2 por canal cervical estrecho dos años previos a la consulta. Presentó posteriormente un cuadro progresivo de dolor cervical suboccipital, cuadriparesia y parestesias en los cuatro miembros. La debilidad en miembros superiores (MMSS) era distal con pérdida de la motilidad fina en manos a predominio izquierdo. En miembros inferiores (MMII) la debilidad era proximal. Se solicitó resonancia magnética nuclear (RMN) y radiografías dinámicas de columna cervical, además de radiografías de columna dorso lumbar, laboratorio con hemograma, reactantes de fase aguda y factor reumatoideo.

Resultados: En las radiografías dinámicas cervicales se observó calcificación del LLA y luxación atlantoaxial (10 mm). La RMN cervical demostró extensa lesión sólida y heterogénea a nivel de la unión atlantoaxial, por detrás de la apófisis odontoides, con desplazamiento del bulbo raquídeo, generando un canal cervical estrecho; Además, cambios de señal intramedular en T2 (mielopatía cervical alta) . A nivel de la columna lumbosacra se evidenció calcificación del ligamento vertebral común anterior. Laboratorio con proteína c reactiva y eritrosedimentación dentro de valores normales y factor reumatoideo negativo. Se realizó intervención quirúrgica con el objetivo de lograr una reducción indirecta mediante un abordaje cervical posterior con artrodesis instrumentada C1-C2 (técnica trans-articular C2-C1 de Magerl) y C1-C3 (técnica Goel Harmas interarticular), descorticalización parcial del lecho C1- C3 y colocación de injerto de banco óseo. En la evolución post quirúrgica inmediata continúo con dolor suboccipital, persistió clínica previamente descripta, agregándose trastorno de la marcha. Electromiograma y potenciales evocados de miembros inferiores sin signos de denervación muscular, indemnidad de la vía periférica bilateral, sufrimiento del arribo a nivel cervical, y a nivel de miembros superiores sufrimiento de la vía sensitiva del arribo a ribo de revical, y a ribo de el mientoros superiores suffirmiento de la via seristiva cervico- medular. Ante la progresión de la mielopatía se realizó descompresión suplementaria occipito-cervical alta (C0-C1) y rizotomía de C1-C2, con mejoría del dolor suboccipital, del trastorno de la marcha y de la debilidad de miembros inferiores y en menor medida de los miembros superiores Control posterior de potenciales evocados de miembros superiores e inferiores normales, RMN de columna cervical a los 8 meses con notable mejoría de la compresión medular a nivel de la unión bulbo medular y C1-C2, con aumento de tamaño de los diámetros óseos del canal raquídeo.

Conclusiones: La presencia de tumor retroodontoideo y subluxación atlantoaxial es infrecuente en pacientes con HIED; Las manifestaciones neurológicas son también infrecuentes. El tratamiento de HIED, generalmente es sintomático, con pocas indicaciones uirúrgicas, siendo una de ellas la presencia de manifestaciones neurológicas como fue nuestro caso.

52° Congreso Argentino de Reumatología

0033 - RESULTADOS PRELIMINARES DEL REGISTRO NACIONAL DE PACIENTES CON ESCLEBOSIS SISTÉMICA

Modalidad: E-poster

Comorbilidad n (%)

Cáncer n (%)

Raynaud n (%)

Meses Rv m (RIC)

ES Limitada n (%)

Alce/ Necr Dig n (%) 6 (23) Manos Puffy n (%) 8 (30) omp Esof n (%)

sis Bil 1 n (%) SIP/UIP n (%)

dní <10mg n(%) 6(23) MTX 15mg n(%) MMF n(%)

isis Renal n (%)

26 (100)

20±13

5 (23)

12 (46)

11 (42)

23 (88,4)

ES Difusa n (%)

Rodnen m(RIC)

Capilo SD n (%)

in n (%)

30 (56,6)

50 (94.3)

26 (49)

27 (51

60 (12-204)

15 (1-38)

12 (21)

27(100

29±20

11 (40) 11 (40)

7 (26)

13 (48,1)

21(77,7)

2 (3,8)

que mejore el conocimiento de la enfermedad acorde a la epidemiologia regional.

Obietivos: 1- Describir las características clínicas, demográficas

Objetivos: 1- Describir las características clínicas, demográficas y socioeconómicas de los pacientes con diagnóstico de ES según criterios de clasificación ACR/EULAR 1980/2013, que realizan seguimiento en centros de Reumatología de la República Argentina. 2- Diferenciar las manifestaciones clínicas e inmunológicas de acuerdo a los subtipos de ES Limitada y Difusa. Materiales y Métodos: Estudio descriptivo, multicentrico, de corte transversal. Ingresaron en forma consecutiva pacientes con diagnóstico de ES según Criterios ACR/EULAR 1980/2013 atendidos en 6 centros de Reumatología del país. Se recolecto información clínica, demográfica, socioeconómica, serológica y de tratamiento a través de una planilla de Excel diseñada como

atendidos en 6 centros de Reumatologia del país. Se recolecto información clínica, demográfica, socioeconómica, serológica y de tratamiento a través de una planilla de Excel diseñada como parte de la Historia Clínica Unificada del GESSAR Esclerodernia. La carga de datos del sistema se dividió en fases, una visita basal ta de seguimiento cada 12 meses. Se realizó un análisis descriptivo de la visita basal de los datos ingresados en el periodo octubre 2018-junio 2019.

Resultados: Ingresaron al registro 53 pacientes con ES, de los cuales n. 26 presentaron ES limitada, y n: 27 ES difusa. En la Tabla 1 se describen las características generales de la población. En la Tabla 2 se detallan las manifeataciones clínicas y serológicas según los subtipos ES limitada y difusa.

Conclusiones: Este es el primer análisis realizado sobre el Registro Nacional de Pacientes con ES. Se incluyeron hasta el momento 53 pacientes, encontrado a diferencia de otras cohortes, similar proporción de pacientes en los subtipos difusos y limitados. En nuestra población la frecuencia de compromiso esolágico, respiratorio y crisis renal es similar a la de otras series, mientras que la aparición de ulceras y necrosis digital es casi el doble en comparación con el registro europeo. Es necesario continuar incorporando pacientes a esta cohorte a fin de mejorar el conocimiento de esta patología acorde a la epidemiologia local.

36

0036 - COMPROMISO INTERSTICIAL PULMONAR EN PACIENTES CON ESCLEROSIS SISTEMICA

Modalidad: E-poster Unidad Temática: EPID- Enfermedad Pulmonar Intersticial

Unidad Temática 2: ETC

Unidad Tematica 2: ETC
MOLINA, María Josefina (1) I SEGURA ESCOBAR, Carolina(2) I RIVERO, Mariano A.(2) I
VARELA, Brenda Elena(3) I CRINITI, Juan M(3) I NITSCHE, Alejandro(4)
MTA CONSULTORIOS (1); HOSPITAL BRITÁNICO DE BUENOS AIRES (2); HOSPITAL
ALEMAN DE BUENOS AIRES (3); HOSPITAL ALEMAN DE BUENOS AIRES Y MTA CONSULTORIOS (4)
Introducción: En pacientes con esclerosis sistémica (ESD) el compromiso pulmonar intersticial

Introducción: en pacientes con escierosis sistemica (ESD) el compromiso pulmonar interstición (CPI) es una manifestación frecuente. Existen factores de riesgo para el desarrollo del CPI: mayor edad al diagnóstico, menor tiempo de evolución, anti-ScI70 (+) o ausencia de anti-centrómero. El CPI puede ocurrir tanto en ESD difusa como limitada siendo el patrón tomográfico más común el de neumonia intersticial no específica (NINE).

Objetivos: Evaluar el CPI en pacientes con ESD.

Materiales y Métodos: Estudio retrospectivo de corte transversal. Se evaluaron las historias clínicas de 58 pacientes con ESD, criterios ACR/EULAR 2013. Se evaluó edad, sexo, edad al diagnástico de SSD, interpo de oculución de SSD, el diagnástico.

Materiales y Métodos: Estudio retrospectivo de corte transversal. Se evaluaron las historias clínicas de 58 pacientes con ESD, criterios ACR/EULAR 2013. Se evaluó edad, sexo, edad al diagnóstico de ESD, tiempo de evolución de ESD al diagnóstico de CPI, tipo de ESD: difusa (ESDd), limitada (ESDI) y ESD sine ESD, tabaco, Raynaud, esclerodactilia, úlceras digitales, score de Rodnan modificado (SRM), hipertensión pulmonar, TC de tórax de alta resolución (TCTAR), capacidad vital forzada (CVF) y DLCO basales y de seguimiento, capilaroscopia, FAN, anti-Scl70, anti-centrómero y tratamiento del CPI. Análisis estadístico: frecuencias, medianas, test de Chi cuadrado y test de Mann-Whitney. Resultados: Se incluyeron 55 de pacientes, 89.1% mujeres, mediana de edad de 59 (46-68) años, mediana de edad al diagnóstico de ESD de 50 (37-59) años y mediana de tiempo de evolución de ESD de 8.5 (4-13) años. El 45.5% presento CPI. No se observaron diferencias estadísticamente significativas en relación al sexo, edad, tiempo de evolución de ESD y edad al diagnóstico de ESD entre pacientes con os in CPI. Los pacientes con CPI tuvieron una mediana de tiempo de evolución de ESD al inicio de ILD de 12 meses. El 56.4% presentó ESDd vs. 40% ESDI y 3.6% ESD sine ESD. so pacientes con os ESDd presentaron mayor riesgo (RR 2.69; 95%lC 1.18-6.12, p=0.005) de desarrollar CPI vs. aquellos con ESDI. Se observó Raynaud en el 100%, esclerodactilia en 69.1%, presencia de úlceras digitales (UD) en el 47.3%, reflujo gastroesofágico (RGE) en el 90.9% del total de los pacientes con CSDI presencia de UD, RGE y los patrones capilaroscópicos tueron similares en ambos grupos. La mediana de SRM en los 55 pacientes fue de 10 (3-21) puntos y en pacientes con CPI tud de 11 (6-20) puntos. 30/55 (54.5%) pacientes presentaron TCTAR normal. De los 25 pacientes con CPI el patrón de TCTAR basal fue NINE en 24 (96%) y neumonia intersticial usual (NIU) en 1 (4%). En 19/25 pacientes con CPI and en control mostró NINE en 14, NINE en 3, NINE fibrótica en 1 e infección en 1.

60

0060 - ASOCIACIÓN ENTRE EVOLUCIÓN RENAL, VARIABLES CLÍNICAS Y HALLAZGOS DE LA BIOPSIA RENAL EN PACIENTES CON VASCULITIS ANCA.

Modalidad: E-poster

Unidad Temática: Vasculitis/PMR

DUBINSKY, Diana(1) I VERGEL ORDUZ, Linda Grey (1) I BRIGANTE, Jorge Alejandro(1) I

MARINO, Diego(2) I PERROTA, Natalia(2) I HASSAN, Romina Isabel(3) I VERNA, Gisele(1) I

HAMAUI, Adriana(1) I KERZBERG, Eduardo(3)

HAMMAU, Adilaia (1) INEREDERIO, EUGRIOU(5) SANATORIO GÜEMES (1); HOSPITAL DE CLÍNICAS JOSÉ DE SAN MARTÍN, CABA (2); HOSPITAL RAMOS MEJÍA (3)

HOSPITAL RAMOS MEJIA (3) Introducción: En las Vasculitis ANCA asociada (VAA) la glomerulonefritis (GN) rápidamente progresiva es una de las complicaciones más graves. En 40 % de los casos evolucionan a enfermedad renal crónica (ERC), otros a hemodiálisis (HD) o muerte. Según la clasificación del grupo Europeo de VAA (EUVAS) los hallazgos histopatológicos de la biopsia pueden predecir la evolución renal con mejores resultados en la clase focal, seguida de la mixta y esclerótica. Objetivos: Evaluar asociación entre evolución renal y hallazgos histopatológicos de los pacientes

Materiales y Métodos: Estudio de cohorte, retrospectivo pacientes con VAA (ACR 1990 / Chapell Hill 2012) y GN rápidamente progresiva de tres centros de alta complejidad en Ciudad Autónoma de Buenos Aires entre Enero/2012 - Die 2018. Se consignaron variables demográficas, clínicas, analíticas y seguimiento durante un año, al diagnóstico. Se evalua los patrones de inmunoserología (ANCA y PR3/MPO), Five Factor Score (FFS), BVASv3 (0-63) y VDI (0-64) año. Se revisaron las biopsias renales (microscopia óptica e inmunofluorescencia). Se clasificaron las lesiones glomerulares según EUVAS y se evaluó su asociación con ERC, HD y muerte

Variables Clínicas	Media Basal n=33	Media al año n=33
Creatinina Basal (Crb)	3 mg / dL (SD +/- 2.8 IC95% 1,8-4.1)	2.18 mg/dL(SD +/- 2.6 IC95% 1.14-3.2)
eGFR	32.5 ml /min/ 1.73m2 (SD +/- 26 IC95% 22-43)	43 ml / min / 1.73m2 (SD +/- 30 IC 95% 31-55)
Proteinuria 24 hs	1,88 g/L(SD +/-1,17 IC95% 1,48-2,28)	

Resultados: Se incluyeron 33 pacientes, 57.6% varones. Edad media 51 (DE +/-16 IC95%45-58). GPA 65%, y PAM 33%. ANCAc n.20, PR3 52%. ANCAp n.30, MPO 30%. Histopatología: Lesiones glomerulares: Focal 18%, Crescéntica 27% Esclerótica 12% y Mixta 43%. Grado 1: 24%, grado 2: 27% y grado 3: 49%. Necrosis fibrinoide en 61%. Compromiso Intersticial global (tubilitis, atrofia tubular, fibrosis e infiltrado infilamatorio) 97%; grado 0: 12%, grado 1: 58%, grado 2: 30%. Infiltrado celular en 85% monomorfonuclear 73%, polimorfonuclear 6%. Lesión vascular (esclerosis subintimal) 79%: leve 46%, moderado en 36% y severo 11%. Los pacientes presentaban compromiso clínico severo, las variables clínicas basales y al año se resumen en la tabla 1. con un BVASv3 mediana 15 (RIC 7-48). FFS: 1: 24%, II: 42%; II:18%; IV: 6%. Creatinia basal (Crb) media: 3 mg/dL (DE +/- 2: 8 IC95% 1.8-4.1); al año 2: 18 mg/dL (DE +/- 2: 6 IC95% 1.14-3.2). Proteinuria 64% (91% nefritica) eFGR basal media 32.5 ml/min/1.73m2 (DE +/- 26 IC95% 1.9-4.3) IC95% 3-15.5), VDI al año mediana 3 (RIC 2-5) VPCR 23 (RIC 1-321), con requerimiento de HD al inicio el 36%, logrando independencia de HD (IHD) al año en 30% las variables asociadas a IHD fueron Crb y eFGR p=0.014 y p=0.012 respectivamento patrón focal con p=0.032. Evolucionaron a ERC el 33% siendo el patrón mixto el más asociado en fección). La asociación entre afectación tubulointersticial y ERC el IHD no fue significativa Conclusiones: La Crb y la tasa de filtrado glomerular fueron los mejores predictores de ERC el DH. El patrón mixto se asocia a ERC. Encontramos una asociación entre el patrón focal con percentaje de progresión a ERC y alta tasa de IHD. No se evidenció asociación entre compromiso tubulointersticial y progresión a ERC

0075 - ¿EXISTE ALGÚN DESENCADENANTE IDENTIFICABLE EN LA POLIMIALGIA REUMÁTICA? ESTUDIO DE CASOS Y CONTROLES. Modalidad: E-poster

Unidad Temática: Vasculitis/ PMR

TOBAR JARAMILLO, Mayra Alejandra (1) | SANTOS ANDRADE, Victor(2) | SCOLNIK, Marina(1) | JARAMILLO GALLEGO, John Fredy(1) | SCAGLIONI, Valeria(1) | SORIANO,

HOSPITAL ITALIANO BUENOS AIRES (1): FUNDACION VALLE DE LILI (2)

Introducción: La polimialgia reumática (PMR) es una enfermedad inflamatoria frecuente en personas mayores de 50 años, que se caracteriza por dolor en la cintura escapular, región cervical y caderas, asociado frecuentemente a rigidez de estas áreas posterior a períodos de reposo y y eadersa, asociado rieculemente a rigidaz de estas aleas posterior a principal de repactor elevación de reactantes de fase aguda (eritrosedimentación y proteina C reactiva). La patogénesis de la PMR aún no se conoce bien, los factores genéticos podrían jugar un papel importante. Algunos estudios han sugerido una variación estacional, lo que indica un posible desencadenante infeccioso; otros han mostrado la asociación con el inicio de estatinas.

	Pecientes con PMS (11-350)	Controles (m:000)	Pudo
Fernanceo, n (%)	135 (79.9)	135 (79.9)	1
HIDOTOLSON, n(%, IC#5%)	88 (40.2, 88.1-47.8)	98(40.2 35.1-47.0)	1
Otolopidamia, v (N, 10 MN)	34(201, 14.7-26.9)	21(134, 83-104)	0.06
Glubones, n (%, KC35%)	9 (5.3, 2.8-9.9)	12 (7.1, 4.1-12.1)	0.49
Obe:8800, n (%, 10:29%)	19 (11.2, 7.3-18.9)	20 (11 & 7.7-16.7)	0.69
inicia de estatmas, n (%, IC 95%)	17 (10.1, 6.3-15.6)	163,2810	0.50
Cualqui er escura recibida y registrasla, n (N. IC 90%)	31 (10.3, 13.2-34.9)	36 (14.7, 3.7-30.4)	0.50
influctiones que requieren arti bática o consulta ambulatario, e (%, 10 solis	25 (18.5, 18.2-34.9)	18 (10 A, 5.8-19.2)	0.25
infecciones que requirieros internacios o (%, 10 100%)	462,4.094.25	2012,034.6	0.41
Circiples, n (%, 10.95%)	7(6.1, 1.9-8.5)	6(3.6, 5.67.7)	0.78
eventos carekovasculares, n (%, IC 95%)	I(LZ 0346)	1(08,014.1)	0.50

Tubla 2. Carastarioticas de los paeiantes con PME

	10:364
Ference, n (%)	135(75.%)
fidul al diagnético, allos, media (05)	25/3 (6/3)
Drittesed maintacion al memorite del d'agnéstice, rem/h, media (DI)	34.6 (34.1)
Bolor en distura escapolar, e (%,1036%)	514(852-946)
Dolor en distura péleita, n (%, K 05%)	\$4,0 (77.6-85.6)
Artons, n (%, E 19%)	70 (65.3, 36.5-44:3)
Doub inical del corte pesterorile, madia (05)	13(54)
Duranin del tratamiento con cotinuides, mediana (RC)	26 (\$3-50)
Sincomus de PMI que concurran en reservo, ri (%, IC 55%)	38 (25 6 23 1-35.5)
Stroamus de PMI que conservant en 2005o, e (N, 1000s)	30 (28 S, 29.1-30.0)
Steamer de PMR que convenzan en Inverno, n (N. K. 1976)	42 (JAE 187-183)
binorus de PMI sus comerces en primerors, n.Ch. K2016)	27 (13.5; 11.1-12.4)

con el inicio de estatinas.

Objetivos: Comparar pacientes con PMR y con controles para identificar posibles desencadenantes en el año anterior al desarrollo de la PMR.ateriales y Métodos: Se revisaron retrospectivamente las historias clínicas de los pacientes con diagnóstico de PMR atendidos en pacientes con diagnóstico de PMR atendidos en pacientes posible para las paras por la contra para l pacientes con diagnóstico de PMR atendidos en nuestro hospital entre los años 2000 y 2015, que cumplian con los criterios ACR 2012 y un número de pacientes controles macheados por edad y sexo (1 a 1). La fecha al diagnóstico de la PMR se consideró como la fecha índice para los pacientes y su control correspondiente. Se revisaron las historias clínicas de los pacientes, recolectando datos demográficos, infecciones, internaciones, cirugías, vacunas y el inicio de estatinas en el año anterior a la fecha índice tanto para pacientes con PMR como para sus controles y se compararon entre ellos. Para los pacientes con PMR, también se analizó la estación del año donde comenzaron los sintomas de la enfermedad.

Resultados: Se incluyeron 169 pacientes en

Resultados: Se incluyeron 169 pacientes en cada grupo. 79.9% eran mujeres. La edad al diagnóstico de la PMR fue de 79.5 años (DS 6.1). No se encontraron diferencias entre los pacientes No. se encontraron diferencias entre los pacientes con PMR y los controles respecto a infecciones, hospitalizaciones, vacunas, cirugias o inicio de estatinas el año anterior al diagnóstico de PMR al analizaciones. No encontramos un desenciadores en 150 pacientes (29,6%, IC 95%: 23.1-36.9), invierno en 26 (29,6%, IC 95%: 23.1-36.9), invierno en 42 (24.8%, IC 95%: 23.1-32.9) y primavera en 27 (15.9%, IC 95%: 13.9-31.9) y primavera en 27 (15.9%, IC 95%: 23.1-32.9), analizar el año anterior al diagnóstico en comparación con los controles. No se vio claramente initioún patrón estacional.

ningún patrón estacional

0088 - UTILIZACIÓN DEL ÍNDICE DE DAÑO DE MIOSITIS (MDI) EN UNA COHORTE DE PACIENTES CON MIOSITIS INFLAMATORIAS DE BUENOS AIRES

мовалова: e-poser Unidad Temática: Miopatias / Miositis TOLEDO, María Nirginia (1) I GOMEZ, Ramiro Adrian(2) I BRAILLARD POCCARD, Andrea(3) I

PISONI, Cecilia(1)
CEMIC CENTRO DE EDUCACIÓN MÉDICA E INVESTIGACIONES CLÍNICAS "NORBERTO QUIRNO" (1); HOSPITAL DE CLÍNICAS JOSÉ DE SAN MARTÍN, CABA (2); HOSPITAL DE CLÍNICAS "JOSE DE SAN MARTÍN" (3)

Tahia 1. MDI score	
MDI score total stediusa (RIC)	3(1-5)
Dominios	
Canthovoscakar, n(%)	RC21.05%3
VAS Cardiovassprar, Mediana (RIC)	0 (0-0)
Custanes, n/%)	10(26.3%)
VAS Catáneo, Mediana (RIC)	0 (0-0)
Endocrinologics; n(%)	9(23,6%)
VAS Indocrinológico, Mediana (NIC)	0 (0-0.7)
Espanietaco, m/%/	6(15,7%)
VAS Enquelático, Modiana (RIC)	0 (0-2)
Costroleosticol, n/N/	8(21,05%)
VAS Castrointestinal, Mediana (RCC)	0 (0-0)
Infaction, n(%)	7(18,4%)
VAS Infección, Mediuma (RIC)	0 [0-0]
Muncular, n/%)	14(36,0%)
VAS Muscular, Modiana (RCC)	0(03)
Ocular, n(%)	6 [15,79%]
VAS Dafie Ocular, Mediana (RIC)	0 (0.4)
Pulmener, n(%)	14(26,0%)
VAS Daño Pulmonar, Mediana (RCC)	0 (0-3)
Vesculer, n(%)	6(15.9%)
VAS Indo Vascalor, Mediana (RIC)	0 [0-0]
Malignislad, n (%)	2 (5,26%)
VAS Malignidad, Mediana (RIC)	6 (0-6)
VAS Global, Mediana (RIC)	8,3 (2-52)

Introducción: Las miopatías inflamatorias (MI) constituyen inflamatorias (MI) constituyen un grupo poco frecuente, heterogéneo, de enfermedades autoinmunes que se caracterizan por presentar principalmente debilidad muscular asociada a infilitrado inflamatorio en la biopsia. No se ha analizado extensivamente el daño que la enfermedad ocasiona en los pacientes. El grupo de estudio internacional de miositis (IMACS) ha definido el daño de la enfermedad como un cambio la enfermedad como un cambio

| Research (1991 | 611.58%) | 1 a entermedad como un cambio persistente o permanente en la anatomía, la fisiología y la (1992 | 1993 | 1994 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | médico tratante.

Objetivos: Nuestro objetivo es evaluar el daño que presentan los pacientes con miopatías inflamatorias

médico tratante. Objetivos: Nuestro objetivo es evaluar el daño que presentan los pacientes con miopatias inflamatorias en dos Hospitales Universitarios en Buenos Aires.

Materiales y Métodos: Se incluyeron 39 pacientes con MI. Se analizaron las historias clínicas y se realizó el Indice de daño de miositis (MDI) de manera retrospectiva por el médico tratante respecto a la última visita. El mismo consta de 11 dominios (muscular, esquelético, cutáneo, gastrointestinia), pulmonar, cardiovascular, vascular periférico, endocrinológico, oculares, infección y maliginad), cada uno con 2– 8 items. A su vez cuenta con un puntaje de escala visual analógica (VAS) de 0 a 100 mm para cada sistema de órganos. Cada elemento debe tener una duración mayor o igual a 6 meses para calificar como daño. La presencia o ausencia de cada elemento se sumó para proporcionar una puntuación de la extensión total de daño MDI (0–38 en adultos).

Resultados: Se incluyeron 39 pacientes con MI de dos Hospitales de la ciudad de Buenos Aires, 33 (86,8%) mujeres, con una edad media de 54,9 (DS 15,5), con una media de seguimiento de 8,4 (DS 4,4) años. Del total de pacientes, 23 (60,5%) tenian diagnóstico de Polimiositis, 10 (26,3%) Dermatomiositis amiopática, 2 (5,3%) Dermatomiositis juvenil y 1 (2,6%) otra. En cuanto al tratamiento immunosupresor, recibieron una mediana de 2 (DS 1,6), siendo principalmente Metotrexato 23 (59%), Azatioprina 19 (48,7%), Micofenolato 17 (43,6%) e Inmunoglobulina 16 (41%). Veintiséis (14,475), El principal domente senian Anticuerpos específicos de Miositis, siendo plante en en duración el mas frecuentemente encontrado el JO 10 (25,6%). En cuanto al MDI, el resultado total del Score tuvo una mediana de 3 (RIC 1-4,75), El principal domente senian Anticuerpos específicos de Miositis, siendo el mas frecuentemente encontrado el JO 10 (25,6%). En cuanto al MDI, el resultado total del Score tuvo una mediana de 3 (RIC 1-4,75), El principal domente senian Anticuerpos específicos de Miositis, siendo el mas frecuentemente encontr

1-4,73, El principa doffinilo en que se encontro dano la en en múscular y Pulnionar, presentandose en 14 (36%) de los pacientes.

Conclusiones: Observamos que dentro de la población estudiada el daño se encontró principalmente en músculo y pulmón, tal como se vió en otras series reportadas.

104

0104 - RESULTADOS DE CAMPAÑA NACIONAL DE DETECCION DE FENOMENO DE RAVNALID

Modalidad: E-poste

Unidad Temática: Estudios Complementarios Unidad Temática 2: ETC

10-20% (FR Zrio) debemos sospechar enfermedades autoimmune.(EAS) Su evaluación clinica temprana y la capilaroscopia periungueal, pueden detectar EAS

Objetivos: Analizar pacientes con FR concurrentes a una Campaña Nacional.Describir características socio-demográficos, comorbilidades, asociación con EAS y alteraciones capilaroscópicas más frecuentes encontradas en pacientes con FR primario

Materiales y Métodos: En mayo de 2019, se diseñó una Campaña por el GRUPO GESAR de Esclerodermia de la Sociedad Argentina de Reumatología (SAR).Se participó a centros públicos y privados de la Argentina y a filiales de la SAR. Se convocó a pacientes que presentaran cambios de coloración de manos desencadenados por el frío.Se realizó difusión.Se diseñó una encuesta donde se recogieron datos:socio-demográficos, presencia de EAS, comorbilidades publicación del ER y tabaço Se realizó capilaroscopia perjunqual mediate videocapilaroscopia. ubicación del FR y tabaco. Se realizó capilaroscopia periunqueal mediante videocapilaroscopia y capilaroscopio óptico. Se utilizó análisis estadístico descriptivo. Para las variables continuas se estimaron medias y medianas según distribución y para las variables categóricas se calcularon

estimaron medias y medianas segum distribución y para las variables categoricas se carcularón recuencias absolutas y sus porcentajes.

Resultados: Participaron 91 reumatólogos de 36 centros públicos y privados. Se evaluaron 733 pacientes con una media de edad de 47 años. El 87,6% fueron de sexo femenino y 82,1% residian en vivienda urbana. Todos los pacientes presentaban FR en el momento de la evaluación. 445 concurrentes no conocian su diagnóstico al momento de la evaluación. Entre las comorbilidades se detectaron:hipótriodismo 2,5%, hipertensión 21,4%, tunel carpiano 7,1%, diabetes 5,7%, hipertiroidismo 0,8%.El 16,4% eran tabaquistas. La frecuencia de pacientes con EAS fue 5,7%, hipertiroidismo 0,8%.EI 16,4% eran tabaquistas.La frecuencia de pacientes con EAS fue da 30,6% de los cuales un 27,6% eran mujeres y 2,8% varones.La Esclerodermia fue la más frecuente en 113 pacientes, seguida de 45 con Lupus, Artritis Reumatoidea en 29, Polimiositis en 9, SSjogren en 9 y 19 pacientes sin especificar.La ubicación más frecuente en los pacientes sin EAS fue manos 42,3%, seguido de más de una ubicación en 177 concurrentes y seis en pies.En los pacientes con EAS, la ubicación fue: manos 103 pacientes,104 presentaron en más de una ubicación y 4 en pies.De 733 capilaroscopias realizadas, 267 fueron normales y 194 patológicas. En 507 pacientes con FR primario, las capilaroscopias fueron normales en 227 y an 79 patólógicas. parológicas. In 607 parientes con FR primario, las capitaloscopias ideformentales en 227 y en 79 patológicas

Conclusiones: La campaña para detección de FR, aumentó la probabilidad de diagnóstico

temprano en patologías autoinmunes.De 733 pacientes con FR primario,un 11% presentó patrón patológico.Se destaca la importancia de campañas de difusión que posibilita la evaluación de patologías en forma precoz con el fin de tratamiento oportuno.

107

0107 - EVALUACIÓN DE LA CALIDAD DE VIDA SEXUAL EN PACIENTES CON ARTRITIS
PSORIÁSICA
Modalidad: E-poster
Unidad Temática: EsPA
LUNA, Gisele Alejandra I ISNARDI, Carolina Ayelem I BARBICH, Tatiana I CARRIZO ABARZA, Virginia I
CITERA, Gustavo I SCHNEEBERGER, Emilice Edith
INSTITUTO DE REHABILITACIÓN PSICOFÍSICA
INTENTITUTO DE REHABILITACIÓN PSICOFÍSICA

CITERA, Gustavo i SCHINEEBERGER, Emilce Edith
INSTITUTO DE REHABILTACIÓN PSICOFÍSICA
Introducción: La calidad de vida sexual suele estar afectada en los pacientes que padecen Psoriasis (Ps)
vol Artitis Psoriásica (APs), con una frecuencia que varia entre 36 al 70%. Sin embargo, este aspecto es
infrecuentemente evaluado en la consulta médica
Objetivos: Los objetivos de este estudio fueron: determinar la calidad de vida sexual en pacientes con APs
mediante los autocuestionarios Qualises y Qualipsosex y analizar los factores sociodemográficos y clínicos
asociados a una pero calidad de vida sexual
Materiales y Métodos: Estudio de corte transversal, se incluyeron pacientes consecutivos >=18 años de
edad con diagnóstico de APs según criterios CASPAR. Aquellos pacientes con dificultades para completar
los autocuestionarios (analfabetos, no videntes) y/o con comorbilidades descompensadas tueron excluidos.
Se consignaron datos sociodemográficos, peso, talla, comorbilidades descompensadas fueron excluidos.
Se consignaron datos sociodemográficos, peso, talla, comorbilidades descompensadas fueron excluidos.
Se consignaron datos sociodemográficos, peso, talla, comorbilidades por indice de Charlson abreviado
características de la enfermedad y presencia de manifestaciones extraarticulares. Se interrogó acerca
del diagnóstico de enfermedad y resencia de rigidez manifestaciones extraarticulares. Se interrogó acerca
del diagnóstico de enfermedad y presencia de munifestaciones extraarticulares. Se interrogó acerca
del visita médica. La psoriasis cutánea se valoró por medio de BSA y se constató el compromiso de Psa
qualipsoese. Análisis estadístico: Estadística descriptiva, test T de Student, ANOVA, Chi² o test execto de
Fisher. Correlación por Spearman. Fiabilidad por alpha de Cronbach. Regresión lineal múltiple.
Resultados: Se incluyeron Se pacientes con APs, con una cedam mediana (m) de Sã años (RIC 43,2-65,7),
34 (65,4%) mujeres y un tiempo de evolución de la APs m de 12 años (RIC 5-17). El 55,8% de los pacientes
tenía comorbi

2,9) y Qualipsosex m 15 (RIC 0-33). La correlación entre ellos fue muy buena (Rho: 0,82). El Qualipsosex mostró muy buena confiabilidad (alpha de Crohabach e.) 9,1), efecto piso de 25,5% y efecto techo %. Ambos cuestionarios correlacionaron con distintas variables de evaluación de la enfermedad, entre ellos: HAC-A (Rho: 0,40), DAPSA (Rho: 0,40), PsAQoL (Rho: 0,53) y DLOI (Rho: 0,59), Los pacientes con depresión mayor y ansiedad tuvieron peor calidad de vida sexual por Qualipsosex, (X 31,3±19,7 vs X 14,3±15,8, p=0,003; X 23,3±19,4 vs X12±14,5, p=0,03, respectivamente). Por el contrario, aquellos pacientes ocupados y en MDA presentaban mejor calidad de vida sexual (X 13,8±15,8 vs X 25,6±19,6, p=0,02 y X 10,6±12,6 vs 41,4±19,2 p= 0,03, respectivamente). En el análisis multivariado, ajustando para edad, sexo y tiempo de evolución de la APs, la única variable que se asoció independientemente a peor calidad de vida sexual medida por ambos cuestionarios fue mayor actividad de la enfermedad medida por DAPSA (coeficiente B 0,37, IC95% 0,11-0,14, p=0,02)

Conclusiones: La esfera sexual en pacientes con APs está afectada. El Qualipsosex es un cuestionario que permite evaluar la calidad de vida sexual. Ha demostrado buena confiabilidad y correlación con el otro cuestionario destinado a este fin, el Qualisex. La actividad de la enfermedad es la variable que más influye en la calidad de vida sexual en pacientes con Aps

0128 - RENDIMIENTO DE UNA VERSIÓN CLÍNICA DE LOS ÍNDICES DE ACTIVIDAD DE LA ENFERMEDAD EN ESPONDILOTITIS ANQUILOSANTE: ASDAS Y SASDAS

Modalidad: E-poster Unidad Temática: EsPA

MACIAS OVIEDO, Leonela Lysseth I CAPELUSNIK, Dafne I SCHNEEBERGER, Emilce I SEVILLANO, Juan Manuel I GIORGIS, Pamela I ZAMORA, Natalia I CITERA, Gustavo

MACIAS OVIEDO, Leoneia Lyssetti I CAPELLOSINI, Dallie I SOMINECEGNOS, Emilios I SCRIEGAS, Juan Manuel I GlORGIS, Pamela I ZAMORA, Natalia I CITERA, Gustavo IREP Introducción: Existen diferentes herramientas para medir la actividad de la enfermedad en la Espondiloartritis axial (EsPax), entre ellas, el autocuestionario BASDAI (Bath Ankylosing Spondylitis Disease Activity Index), el indice compuesto ASDAS (Ankylosing Spondylitis Disease activity Score) version simplificada, SASDAS (Simplified ankylosing Spondylitis Disease Activity Score). Versiones clinicas de los indices compuestos ya han sido validadas en otras enfermedades y han demostrado ser útiles al memorante de valuar al naciente rusando no se disponse del laboratorio.

momento de evaluar al paciente cuando no se dispone del laboratorio.

Objetivos: El objetivo de este trabajo fue evaluar el desempeño de una versión clínica de los índices ASDAS proteína C reactiva/eritrosedimentacion (PCR/ERS) y SASDAS PCR/ERS en una cohorte argentina de seriente con ERPar.

ASDAS proteina C reactiva/eritrosedimentacion (PCR/ERS) y SASDAS PCR/ERS en una cohorte argentina de pacientes con EsPax.

Materiales y Métodos: Estudio de corte transversal. Se incluyeron pacientes con diagnóstico de EsPax.

Materiales y Métodos: Estudio de corte transversal. Se incluyeron pacientes con diagnóstico de EsPax.

Materiales y Métodos: Estudio de corte transversal. Se incluyeron pacientes con diagnóstico de EsPax.

Interior de volución y tratamientos realizados. Se consignaron los valores de ERS (mm/h) y PCR (mg/dl) y presencia de HLA-B27. Se evaluó número de articulaciones tumefactas (44) y sitios de entestitis (MASES) Se consignó la presencia de rigidez matinal, y se empleó escala visual numérica (EVN) para evaluar dolor, dolor nocturno, actividad de la enfermedad por el paciente y el médico. Se administraron autocuestionario BASDAI, BASF1 y ASQOL. Se calcularon los indices compuestos: ASDAS-ERS/PCR y ASDAS-ERS/PCR y Las versiones clínicas tanto del ASDAS como del SASDAS (ASDAS-C), omitiendo el dato de laboratorio.

Tabla 1. Correlación de los indices compuestos entre si y con otras variables de la

ASSOCIATION		ANDAS PCR	AHDRO B		SALDAD PER	
	0.06	9,67	8,87	0.08	0,90	8,87
6.86		6.62	0,00	0,000	0,99	0,99
EAT.	4,82		6.81	1.00	0.91	1011
0,87	0,00	tiks .		0.07	0,93	0,99
EH.	0,08	4,47	0,07		0,25	0,97
0.20	0,93	4.90	0.92	0.75		0.90
8.87	1,59	4.81	6.99	4.59		
9.61	9,67	1,55	0,67	9.66	0,00	0,66
8,73	6.01	0.71	0.01	0.75	0.75	8,79
0,37	0.06	4.11	0.46	0.40	0,83	0,66
8,82	8,95	A.16	6.85	8.54	0,89	6,95
0,69	0.80	4.71	0,80	0.77	0,74	0.80
0.68	8.79	8.62	0.77	6.74	0.74	0.76
	0.28 0.87 0.87 0.26 0.20 0.20 0.87 0.61 0.73 0.37 0.37	0.28 0.28 0.28 0.28 0.20 0.20 0.20 0.20	\$28 \$457 \$425 \$457 \$450 \$450 \$450 \$450 \$450 \$450 \$450 \$450	1,000 1,00	1.00	1.00

Resultados: Se incluyeron 196 pacientes, 150 de sexo masculino (75,5%). La edad mediana (m) fue 47,5 años (RIC 38-59) y el tiempo m de evolución de la enfermedad fue de 20,5 años (RIC 10,5-30,5). 153 pacientes (78,1%) presentaron Espondilitis Anquilosante (EA) y 43 pacientes (21,9%) tenian EsPax no radiográfica (EsPax-nr). Las correlaciones de ASDAS- cy SASDAS- chueron muy buenas con todas las versiones del ASDAS y SASDAS y también fueron buena con ortax medidas clinimétricas no incluidas en los indices (dolor nocturno, evaluación del médico, Resultados: Se incluyeron 196

no incluidas en los indices (dolo nocturno, evaluación del médico, MASES, BASFI y ASQOL) (Tabla 1). No encontramos diferencias en las correlaciones entre los indices vanueres. Se calcularon los puntos de corte para los ASDAS y SASDAS clínicos en base a las versiones originales, los cuales presentaron buena sensibilidad y especificidad (AUC > 0,75). La concordancia de los valores de corte de ASDAS-c y SASDAS cor y las respectivas versiones de ASDAS y SASDAS trum y buena en general (kappa > 0,833), excepto entre ASDAS PCR y ASDAS-c con una concordancia moderada (kappa > 0,533). La concordancia tue mejor entre las versiones el GASDAS comparado con las de ASDAS Cuando analizamos las discrepancias en una valoración interna por expertos según su criterio de actividad de cada naciente las versiones elficias tivieron mejor rendimiento que sus pares que inclujan los reactarles de fase paciente, las versiones clínicas tuvieron mejor rendimiento que sus pares que incluían los reactantes de fase aguda. No encontramos diferencias en estás discrepancias en relación al sexo, tipo de EsPax, o tiempo de evolución de la enfermedad.

Conclusiones: La versión clínica de los índices ASDAS v SASDAS ha demostrado buen desempeño para Concentratories. La version cimica de los intices Notorios y Oxoboxó na deniositación de la actividad de la enfermedad en pacientes con ESPax. Las diferencias entre estas versiones clínicas deberían ser evaluadas por expertos de otros centros de reumatología y en estudios

0147 - NÍVEL DE VACUNACIÓN EN PACIENTES CON LUPUS ERITEMATOSO

Modalidad: E-poster

Unidad Temática: LES

CAMARGO OCHI, Bruno | CHIGANER, Edson | LOPEZ, Ana Laura | LESSA, Carmen Flora

HOSPITAL C. DURAND
Introducción: La prevención de las enfermedades infecciosas respiratorias es de extremada importancia, sobre todo en aquellas personas que padecen alguna alteración del sistema inmune. Los pacientes con enfermedades autoinmunes como el lupus eritematoso sistémico (LES), presentan niveles variables de inmunosupresión, dependiendo de la condición subyacente y el tipo de medicación utilizada. Hay evidencia que los pacientes con LES presentan un riesgo aumentado de neumonía, con un fuerte impacto sobre la morbimortalidad. La vacunación representa una medida estratégica para evitar estas infecciones. Nuestra percepción, por datos de la práctica diaria, es que la cobertura es deficiente para las vacunas recomendadas en este grupo de pacientes en particular para influenza y neumococo.

Objetivos: Evaluar de forma transversal el nivel de cobertura para las vacunas para influenza y neumococo, investigar causas de ausencia de vacunación y conocer los factores de riesgo

y neumococo, investigar causas de ausericia de vacunación y conocer los actores de nesgo para infecciones respiratorias en una cohorte de pacientes con LES de Argentina.

Materiales y Métodos: Se realizó un estudio transversal mediante encuesta online utilizando la plataforma Google Form[®]. La convocatoria fue realizada a través de las asociaciones de pacientes, y redes sociales. Los criterios de inclusión fueron presentar diagnóstico de LES, ser mayor de 18 años y haber completado completamente el formulario previa aceptación del consentimiento informado. Se recabaron datos sobre la enfermedad de base como así también sobre factores de riesgo para infecciones (p.e. uso de corticoides o inmunosupresión). Se interrogo sobre cobertura de vacunación para influenza y neumococo y sobre las causas de no vacunación. Se preguntó por vacunación antitetánica como una medida del nivel de vacunación general. Los datos obtenidos se analizaron con regresión logistica binaria para evaluar predictores de vacunación.

Resultados: Participaron 265 pacientes, 98.1% de sexo femenino, con edad media de 39.7

años y mediana de 7 años de evolución (rango 0-40 años). Respecto a los factores de riesgo para infecciones respiratorias, 85.3% recibía inmunosupresores, 34.9% tomaba dosis altas para inflectiones respiratorias, 93.3% recuent alminosupresoures, 34.9% toliada dosts attes, 91.9% eran fumadores, 19.6% presentaban patología renal asociada a LES, 19.2% eran mayores de 50 años, 9.4 % presentaba patología caránica crónica, 9.1% presentaba patología caránica crónica y 4.2% eran diabéticos. El 67.2% recibió vacunación para influenza, 55.1% para neumococo, 48.3% ambas y 26% ninguna de las dos. El motivo más frecuente de no aplicación de vacunas fue la falta de indicación por parte del profesional intas recuente de no aplicación de vacunas de la nata de indicación por parte del profesiona (64.9%). En el modelo final de regresión logistica, el compromiso renal asociado a LES y el antecedente de aplicación de vacuna antitetánica se asociaron a la aplicación de ambas vacunas, (OR= 2.85 y OR=1.83 respectivamente). Las variables mencionadas arriba y el uso de corticoides a dosis alta se asociaron a la indicación de vacuna antineumocócica (OR= 3.09, OR=2.02 y OR=1.75 respectivamente). Para la indicación de la vacuna antigripal, sólo la aplicación de vacuna antineumocócica se asoció a la misma (OR=9.60).

Conclusiones: La cobertura de vacunación para influenza y neumococo es deficiente en

los pacientes con LES siendo la principal causa de no aplicación la falta de prescripción del médico. Es necesario concientizar a los profesionales de la importancia de una adecuada cobertura de vacunación en esta población como así también de la seguridad de las mismas.

186

0186 - SÍNDROME DE SJÖGREN PRIMARIO Y MANIFESTACIONES EXTRA GLANDULARES: SU ASOCIACIÓN CON EL TIEMPO DE EVOLUCIÓN Y LA UTILIZACIÓN DE MÉTODOS COMPLEMENTARIOS PARA EL DIAGNÓSTICO DE LA ENFERMEDAD

Modalidad: F-poster

Modalidad: E-poster
Unidad Temática: Sindrome Sjogren
ASNAL, Ceclilla (1) I AMITRANO, C(1) I NITSCHE, A(1) I PUCCI, P(1) I ALVARELLOS, A(2) I BAENAS,
D(2) I CAEIRO, F(2) I RISCANEVO, D(2) I SAURIT, V(2) I VELEZ, S(3) I ALBIERO, E(4) I OTADUY, C(4) I
ALASCIO, L(6) I PAPASIDERO, S(6) I CRUZAT, V(6) I RAITI, L(6) I SALVATIERRA, G(7) I SANTIGO, L(6) I
JUAREZ, V(9) I DEMARCHI, J(10) I DUARTES NOE, D(10) I RIVERO, M(10) I SEGURA ESCOBAR, C(10) I
ZALLES LAZARTE, S(10) I I I I I
HOSPITAL ALEMAN (1); HOSPITAL PRIVADO DE CORDOBA (2); CONSULTORIO PRIVADO (3); H
CORDOBA (4); H TORNU (5); CLINICA BESSONE (6); IPRI (7); DMI (8); HOSPITAL NTRO SEÑOR DEL
MILAGRO (9); H BRITANICO (10); HOSPITAL RIVADAVIA (11)
Introducción: El sindrome de Sjögren primario (SSp) es una enfermedad sistémica autoinmune
caracterizada por epitellits linfocitaria de las glándulas exocrinas. Se presenta clásicamente con sindrome
sicca (ss), asociado en algunos pacientes (pts) a manifestaciones extra glandulares (MEG), que la hacen
heterogénea en su forma de presentación. Su ausencia dificulta el diagnóstico.
Objetivos: Evaluar si la frecuencia de MEG se asocia con el tiempo de evolución de la enfermedo de SValuar si la presencia aislada de MEG modifica la utilización de los métodos para el diagnóstico de SSp en

Evaluar si la presencia aislada de MEG modifica la utilización de los métodos para el diagnóstico de SSp en

Evaluar si la presencia aisiada de MEG modifica la utilización de los métodos para el diagnóstico de SSp en comparación con los pts que debutan con sicca.

Materiales y Métodos: Estudio multicéntrico, retrospectivo, observacional, analítico, corte transversal. Se incluyeron pts de la base de datos de SSp del grupo de estudio de Sjögren de la SAR. Se evaluaron los pts al ingreso en la base de datos. Se evaluó ausencia o presencia de MEG y número/paciente (pt)(1-5). Se dividieron a los pts en grupos según tiempo de evolución desde el diagnóstico: al momento de la consulta (0), 1, 2, 10 a o más de 10 a. Se evaluó a proporción de pts que presentaban ss. ss + MEG, MEG sólo y su relación con tiempo de diagnóstico. Se evaluó su relación con realización de test de Schirmer, Rosa de Bengala.

SS-A y biopsia de alándula menor

Resultados:
 Resultados:
 Se analizaron

 664 pts, 95%
 fueron mujeres.

 Edad promedio
 54.5 a

 a
 (DS13.76; rango

 650 pts (97.89%)
 presentaron

 presentaron
 se.
 presentaron ss; 199 pts (30%) presentaron sólo

Tiempo de dg (años) MEG + (n) MEG - (n) N pts 9) pts con MEG 0.0004 (=0 vs>0) 0.2239-0.6857 1.452-4.466 1,432-4,466 0,418, 0,8214 1,217-2,392 0,4815-0,938 1,066-2,077 0,5055-1,049 0.0009(<=1 vs >1) 0.585 1.707 0.672 1.488 6.7281 0.04(<=5 vs >5) 0.9536-1.978 0.3567-1.143 0.06(<=10 vs >10) 0.6306 27.78 0.8748- 2.503 1.566

ss y 14 pts (2.1 %) sólo MEG. 465 pts presentaron ss y MEG. La mediana de MEG fue de 1 (rango: 1 a 6); 317 pts, presentaron 1 MEG (67.88%); 10 pts, 2 (21.62%); 30 pts, 3 (6.42%); 12 pts, 4 (2.65%); 4 pts, 5 (0.84%); 39 pts, 6 (0.64%). De los 54 pts ingresados al momento del diagnóstico, 27 (50%) tuvieron MEG; 60 spacientes ingresados hasta 1 a posterior al diagnóstico, 160 pts (62.99%), hasta los 2 a 204 (65.59%); hasta los 5 a 305 (67.93%); hasta los 10 a 409 (69.09%); con más de 10 a de diagnóstico 56 pts (77.78%). Sólo los pts con más de 5 a de evolución (n=215) presentaron 4 ó más MEG (n=9). Las MEG más frecuentes fueron: músculo esqueléticas (380), dermatológicas (118), neuropatias periféricas (53) y pulmonares (40). La frecuencia en que se realizaron las pruebas diagnósticas en el grupo con MEG fueron test de Schirmer 378(61.29%), anti SSA n=291(83.44%), biopsia GSM m=383 (82.36%), sialometría n=207 (44.51%) y Rosa de Bengala n=13 (2.8%). La combinación de tests más utilizada en todos los grupos independientemente del tiempo de diagnóstico fue test de Schirmer y anti SSA/Ro. En los pts con sólo MEG la combinación fue Schirmer n=7(50%) y biopsia de glándula salivar menor n=11(78.57%).

Conclusiones: En nuestro estudio, la mitad de los pts con SSp presentaban MEG al momento del diagnóstico. A mayor tiempo de diagnóstico, hubo mayor número de MEG. El mayor aumento ocurrió durante los 1°años. No se encontró un patrón característico en la utilización de métodos complementarios en los grupos estudiados.

191

0191 - ¿CUÁL ES EL VALOR CLÍNICO DE LA PRESENCIA DE ANTICUERPOS ANTIANTÍGENOS NUCLEARES EXTRAÍBLES EN LOS PACIENTES CON LUPUS? Modalidad: E-poster Unidad Temánico: LES

Unidad Temática: LES FERNÁNDEZ ÁVILA, Diana Carolina | SCOLNIK, Marina | BROM, Martin | SCAGLIONI, Valeria |

SORIANO GUPPY, Enrique
HOSPITAL ITALIANO BUENOS AIRES

HOSPITAL ITALIANO BUENOS AIRES
Introducción: Los pacientes con Lupus Eritematoso Sistémico (LES) presentan en su gran mayoría FAN positivo y un alto porcentaje anticuerpos antiADN doble cadena. La presencia de anticuerpos positivos antiantígenos nucleares extraibles (ENAs) (Ro, La, Sm, RNP) están presentes en un menor número de pacientes con LES, y si bien se han descrito asociaciones con diversas manifestaciones clínicas, su valor clínico en el curso de la enfermedad no es claro.

Objetivos: Comparar las manifestaciones clínicas, tratamientos recibidos y medidas de desenlace entre aquellos pacientes con LES con ENAs positivos y ENAs negativos.

VARDAR,E	FAN can ESAs negotives (x=98)	FMV con SNAs pestivos (n=138)	Visitor p
Seco femenino, n (%, 3085%)	86 (87.0%, 79.6-90.9)	125 (90.6%, 94.4-94.5)	1.42
Blad of slagrisolou, olfou remilese (FDC)	29.9 (21.2142.9)	27.2 (11.2-37.0)	8,13
Tiempo de seguiniento es el hospital, años, mediana (RSI)	9.3 (4.7-13.6)	83 (52-13.6)	1.0
Laptus cutárneo egado, n. (%, ICSS%)	66 (61.2%, 51.2-79.4)	95 (68.0%, 60.6-76.1)	0.25
Lapus custines crónico, n (%, ICBS%)	5 (5.1%, 25-15.8)	(3 (9.4%, 5.3-15.6)	6.22
Ulceres reucoses, n (%, IC95%)	17 (17.4%, 1LO-25.3)	27 (18.6%, 15.7-27.1)	0.67
Alopeda, n (%, 3095%)	32 (32.6%, 240-42.6)	41 (2K.Ph., 22.0-37.9)	0.00
Archid Armigies, n (%, ICSSN)	67 (65.4%, 58.4-75.9)	60 (65.2%, 56.6-72.7)	1.81
Serosto, + (%, 8(95%)	18 (184%, 11.8-27.4)	19 (21.3%, 21.3-96.4)	1.00
Compromiso renal, n. (%, ICS5%)	51 (52,0%, 42,1-61,4)	79 (\$1,6%, 40,241.0)	13.5
Compositio meurológica, in (%, 1099%)	11 (11.3%, 6.3-192)	17 (12.3%, 7.8-18.9)	8.79
Anema hemofica, n (%, 3099%)	9 (0.2%, 4.8-16.8)	5(3.6%, 1.54.5)	107
Laurenperis, linforenia, in (%, 0009%)	88 (86.7%; 78.9.85.2)	129 (85.5%, 87.5.58.8)	82.0
Tramboolopenia, n (%, 200%)	16 (16.3%, 92.3-35.1)	27 (26.0%, 30.0-34.9)	30.0
CI siempre bejo , ir (%, 8298%)	36 (36.7%, 27.7-46.8)	S2 (37.7%, 29.3+66.1)	0.68
Ci flutume, n (%, 129%)	29 (29,6%, 21,3-39,4)	57 (41.3%, 31.3-89.0)	2.06
C3. Howeld, H (%), (C95%)	33 (35.7%; 24.9-45.7)	25 (21.0%) 35 (5.0%)	8.00
SAF, a (%, 1099%)	0 (0.2%, 4.0-15.6)	12 (9.7%, 4.6-14.7)	2.00
Corticoldes > Zimg/dis en algún momento de la evolución, n (%, 1095%)	82 (83,7%, 74,9-81,8)	123 (19.1%, 52.3-93.4)	0.32
Antimaláricas en algún mannento de la evolución, n (%, [295%]	97 (90,9%, 92,9-99.8)	127 (99.2%, 94.8-99.8)	5.8L
Platotrevate en elgun morrento de la evolución, n (%, ICSS%)	15 (19.6%, 12.7-25.5)	22 (15.5%, 30.7-23.1)	2.49
Acetopres en algún momento de la evolución, n (%, 1095%)	36 (36,7%, 27,7-46.8).	55 (40.6%, 32.6-49.0)	0.55
Micofenelate en algún momento de la exidución, n (%, 305%)	28 (20.0%, 20.5-49.9)	60 (48.3%, 40.9-57.6)	8.15
Odofisifamida en elgún momento de la evalución, n (%, 5095%)	38 (38.0%, 29.6-49.0)	9 (8.9% 26.9%)	1.75
Missionals an aliain appropriate data analysiste in 701 MWO.1	DELLOCATE A R. TRAD	26-211 Rec 27 L 26-26	2.00

Materiales y Métodos: Se incluyeron todos los pacientes con LES atendidos en un Hospital Universitario desde el año 2000 que cumplieran criterios SLICC 2012. Se dividió a los pacientes en dos

Se dividió a los pacientes en dos grupos: aquellos con ENAs positivos (si alguno de los ENAs fue positivo en algún momento del seguimiento) y aquellos con ENAs negativos (todos los ENAs negativos durante el seguimiento). Se revisaron manualmente las historias clínicas electrónicas y se recolectaron datos demográficos, de laboratorio, clínicos, de tratamiento, y de desenlace (muerte y score SLICC de daño al final del seguimiento) y se compararon estos datos entre se compararon estos datos entre ambos grupos de pacientes.

Resultados: Se incluveron un total

The second of th

192

0192 - VALORACIÓN DESCRIPTIVA DE LAS INTERCONSULTAS DE PACIENTES INTERNADOS SOLICITADAS AL SERVICIO DE REUMATOLOGÍA DE UN HOSPITAL UNIVERSITARIO

Modalidad: E-poster Unidad Temática: ETC

DÁVILA, Lilia I RETA ARBÓ, Lucas I GARCIA ORO, Agustina Milagros I WERNER, Marina Laura I MUSSANO, Eduardo Daniel I ONETTI, Laura I CADILE, Isaac Ignacio

HOSPITAL NACIONAL DE CLINICAS CORDOBA

Introducción: Las enfermedades reumáticas (ER) requieren internaciones más frecuentes debido a intercurrencias, sospechas diagnósticas que implican internación, o la necesidad de tratamientos por vía parenteral, entre otras causas, sin embargo hay pocos estudios sobre hospitalizaciones en pacientes con ER.

Objetivos: Valoración retrospectiva de las interconsultas que llegan a nuestro servicio desde otras áreas médicas del hospital. Determinar días de internación, mortalidad, porcentaje de nuevos diagnósticos de ER. Materiales y Métodos: Se estudiaron las interconsultas solicitadas al servicio de

reumatología durante el período comprendido entre el 1 de enero de 2018 y el 31 de Mayo de 2019. Se recogieron los siguientes datos: edad, sexo, área médica solicitante, motivo de 2019. Se recogieron los siguientes datos: edad, sexo, área médica solicitante, motivo de ingreso y consultar, días de internación, diagnóstico y destino final. Los datos terron recogidos por médicos reumatólogos. Se analizaron las variables mensurables utilizando la media y el error estándar y las variables categóricas mediante sus frecuencias relativas. Resultados: Se estudiaron 65 interconsultas. El 63 % de éstas fueron mujeres, con una media etaria de 57,5 ± 19,2 años y el promedio de días de internación fue de 15,7 días. 17 pacientes de las 65 interconsultas (26,15%) tenían diagnóstico de ER previo a la internación. Se realizaron 19 nuevos diagnósticos (29,2%): 5 paciente con diagnóstico de lupus eritematoso sistémico (LES), 3 con artritis reumatoidea, 3 con vasculitis ANCA-C y solo un caso de los sinuientes: sindrome de AERIV, sindrome de activación medicardósica. lupus eritematoso sistémico (LES), 3 con artiritis reumatoidea, 3 con vasculitis ANCA-C y solo un caso de los siguientes: síndrome de Felty, síndrome de activación macrofágica, poliarteritis nodosa (PAN), artritis séptica, gota, hepatitis autoinmune, vasculitis leucocitoclástica y osteomielitis. La tasa de mortalidad fue del 21,53%; siendo la causa más frecuente el síndrome de fallo multiorgánico, luego broncoaspiración, además de síndrome de activación macrofágica, insuficiencia cardíaca descompensada, insuficiencia hepática y shock hipovolémico. Las áreas médicas que solicitaron interconsulta, por orden de frecuencia, fueron: Clínica Médica (61,53%), Terapia Intensiva (16,92%), Cirugla (4,50%). (4.61%), Cardiología (4.61%), Oftalmología (4.61%), Oncología (4.61%), Nefrología (3,33%) y Neurología (1.53%).

Conclusiones: La mayor cantidad de interconsultas fueron solicitadas por el Servicio de Clínica Médica. Se realizó nuevo diagnóstico de ER en aproximadamente un tercio de los pacientes, los cuales requirieron seguimiento de nuestro Servicio. El promedio de días de internación y el porcentaje de mortalidad fueron similares a los reportados en otros trabajos. Resaltamos la importancia del reumatólogo para una mejor atención de los pacientes ingresados en un hospital.

0199 - ¿ES EL ESTRÉS UN GATILLO PARA EL DESARROLLO DE LUPUS ERITEMATOSO SISTÉMICO?

Modalidad: E-poster Unidad Temática: LES

SORIA CURI, Yessika Jackeline I BARBAGLIA, Ana Lucía I GONZÁLEZ LUCERO, Luciana I BERTOLACCINI, María Constanza I SUELDO, Héctor Raúl I MAZZA, Susana Marcela I LEGUIZAMÓN, María Lilia I ESPASA, Gabriela Vanesa I PERA, Mariana I

HOSPITAL ÁNGEL C. PADILLA
Introducción: Lupus Eritematoso Sistémico (LES) es una enfermedad crónica, de etiología autoinmune y compromiso sistémico que implica estrés psicológico multifactorial. El término estrés define a cualquier exigencia externa o estímulo que produzca un estado de tensión, que requiere un cambio adaptativo por el organismo. Si bien se ha difundido al estrés como "gatillo" para el inicio o reactivación de enfermedades del tejido conectivo, existe evidencia discutida de la asociación entre estrés y el diagnóstico de LES. La Escala de Reajuste Social (SRRS) de Holmes y Rahe es uno de los instrumentos utilizados para evaluar acontecimientos vitales y medir la magnitud de estrés que ha experimentado una persona durante un tiempo y predecir la aparición de una enfermedad.

Objetivos: Evaluar la frecuencia de factores estresantes y acontecimientos vitales en pacientes con LES y su relación con el diagnóstico de la enfermedad.

Materiales y Métodos: Estudio descriptivo de corte transversal. Se incluyeron 94 pacientes mayores de 18 años con diagnóstico de LES (criterios ACR 1982/97 y/o SLICC 2012) que asistieron al consultorio de Reumatología entre mayo-agosto de 2019 y 101 controles sin enfermedad autoinmune. Se estudiaron variables demográficas y y relacionadas a la enfermedad. Se empleó la escala de Acontecimientos vitales de Holmes y Rahe (43 preguntas) para evaluar nivel de estrés y factores estresantes ocurridos de flo previo al diagnóstico de LES. La suma de los puntajes indica la magnitud de estrés vital experimentado por una persona y la propensión a adquirir una enfermedad. Se clasifica: <150: existe un pequeño riesgo de enfermar a causa del estrés; 150-299: riesgo moderado; >300: alto riesgo.

Resultados: Se incluyeron 94 pacientes con LES, 94% fueron mujeres, edad media 36.3 ± 10.3. El 41.9% tuvo antecedente familiar de enfermedad reumatológica y el 31.2% se encontraba desempleado. Durante el año previo al diagnóstico de LES, 48.4% padeció una situación estresante, siendo la causa más frecuente el fallecimiento de un familiar directo (44.1%). Los pacientes con LES presentaron puntajes de estrés significativamente mayores que el grupo control (140 ± 27 vs 45.1 ± 43, p=0.0001). El 54.8% de los pacientes con LES tuvo un puntaje <150, 23.65% entre 150-299 y el 10.75% >300. La proporción de pacientes con LES tuvo un puntaje <150, 23.65% entre 150-299 y el 10.75% >300. La proporción de pacientes con LES fue mayor en las categorías moderado y alto riesgo (>150) que en el grupo control (34% vs 2%, p=0.0001). Al estudiar los factores de la escala de Holmes y Rahe de forma individual, los pacientes con LES tuvieron mayor frecuencia de situaciones de situaciones de la contra de familia contra de la contra relacionadas con: muerte del cónyuge (p=0.029), muerte de familiar cercano (p=0.0001), lesión o enfermedad personal (p=0.006), cambio en las condiciones de vida (p=0.0001) y

mala relación con el cónyuge (p=0.017).

Conclusiones: - Los pacientes con LES presentaron alta frecuencia de situaciones estresantes previas al diagnóstico (48.4%), con puntajes mayores comparados con el grupo control. - La muerte de un familiar cercano fue el acontecimiento vital estresante más frecuente.

228

0228 - DESARROLLO DE UN NUEVO SCORE CLÍNICO DE ACTIVIDAD PARA ARTRITIS PSORIÁSICA – AIPA (ACTIVITY INDEX FOR PSORIATIC ARTHRITIS)

Modalidad: E-poster Unidad Temática: EsPA

LEGUIZAMON, Maria Lilia (1) I SUELDO, H(1) I GONZÁLEZ LUCERO, L(1) I SORIA CURI, LEGUIZAMON, Maria Lilia (1) I SUELDO, H(1) I GONZALEZ LUCERO, L(1) I SORIA CUHI, Y(1) I MAZZA, S(1) I ESPASA, G(1) I BARBAGLIA, A(1) I BERTOLACCINI, M(1) I SANTANA, M(1) I GALINDO, L(1) I CARRIZO ABARZA, V(2) I CORONEL ALE, A(2) I SERRANO, E(3) I PAPASIDERO, S(3) I BELLOMIO, V.(1)
HOSPITAL ÁNGEL C. PADILLA (1); INSTITUTO DE REHABILITACIÓN PSICOFÍSICA (2); HOSPITAL GENERAL DE AGUDOS DR. E. TORNÚ (3)
Introducción: La artiritis psoriásica (APs) es una enfermedad inflamatoria de curso crónico,

progresivo y a menudo invalidante que puede comprometer múltiples áreas. La heterogeneidad en su presentación permite utilizar diferentes scores para evaluar su actividad pero iniguno considera todos los aspectos de la enfermedad. Por otra parte, algunos índices requieren determinaciones de laboratorio (VSG, PCR), las cuales no siempre están disponibles al momento della consulta. Por ello surge la necesidad de diseñar un score clínico simplificado que incluya la mayor parte de los dominios involucrados.

Objetivos: 1. Desarrollar un Índica de Actividad Compuesto para APs (AIPA). 2. Determinar correlación de AIPA con otros scores validados: DAPSA (Disease Activity for Psoriatic Arthritis) y

Objetivos: 1. Desarrollar un Indice de Actividad Compuesto para APs (AIPA). 2. Determinar correlación de AIPA con otros scores validados: DAPSA (Disease Activity for Psoriatic Arthritis) y MDA (Minimal Disease Activity).

Materiales y Métodos: Estudio multicéntrico corte transversal. Se incluyeron pacientes con diagnóstico de APs (según criterios CASPAR) que asistieron a Servicios de Reumatología de 3 centros durante los meses Mayo - Junio de 2019. Se excluyeron pacientes analfabetos Se evaluaron variables demográficas, socioeconómicas, relacionadas a la enfermedad, de laboratorio y tratamiento. AIPA consideró los siguientes dominios: compromiso articular periférico, compromiso axial (dolor lumbar inflamatorio por EVA y sacrolietiis clinica), compromiso avial (dolor lumbar inflamatorio por EVA y sacrolietiis clinica), compromiso per CEVA y sacrolietiis clinica), compromiso por LEI (Leeds Entestits Index), dactilitis, uveitis y EVA global del paciente. Análisis Estadistico: Se realizó análisis exploratorio y confirmatorio para construir el score por suma, análisis de clases latentes para determinar puntos de corte y posteriormente correlación con DAPSA y MDA por Gamma de Goodman-Kruskal y TAU de Stuart.

Resultados: Se incluyeron 94 pacientes. 61% fueron mujeres, edad media 56 ± 13 años, tiempo medio de evolución de psoriasis de 21 ± 13.3 años y de artritis psoriásica 12 ± 9.2 años. El 68% tuvo compromiso articular periférico (CAP), 56% compromiso ungueal, 39% BSA entre 3 y 30 %, 27% sacrolletiis, 15% al menos 2 puntos de entesis positivos, 5% dactilitis y uveitis. La media de EVA global del paciente fue 5.6 ± 2.8 cm y de dolor lumbar inflamatorio 2.6 ± 3.5 cm. Para desarrollar el indice se realizó en primer lugar un análisis de clase latentes (ACL) sobre el CAP, se estableció que 3 fue el punto de corte con mejor porcentaje de clasificación (95%), Sensibilidad 100%, Especificidad 91%. En una segunda etapa se sumaron los otros items del score al CAP y se estableció que 3 fue el punto de corte con mejor porcentaj

aplico un segundo ACL que permitio discriminar 2 puntos de corte: >8 (Sensibilidad 100%) >7 (Especificidad 98%), determinando 3 categorías: Baja actividad con puntaje menor que 8; actividad moderada entre 8 y 17; y alta actividad si fue mayor o igual a 17. Según AIPA 26 pacientes (27.7%) clasificaron con baja actividad, 48 (51%) con moderada actividad y 20 (21.3%) con alta actividad. Por DAPSA el 20.2% presentó remisión, 31.9% leve actividad, 35.1% moderada actividad y 12.8% alta actividad; 24 pacientes (25.5%) alcanzaron MDA. Se encontró buena correlación entre AIPA, MDA y DAPSA (Gamma de Goodman y Kruskal 0.6352, pe 0.00001).

Conclusiones: - AIPA demostró ser un score clínico útil para medir actividad de la enfermedad en actividad.

pacientes con artritis psoriásica. - AIPA presentó buena correlación con DAPSA y MDA

254

0254 - RENDIMIENTO DEL EDASMI (EDMONTON ANKYLOSING SPONDYLITIS METROLOGY INDEX) PARA LA EVALUACIÓN DE LA MOVILIDAD DEL ESQUELETO AXIAL EN PACIENTES CON ESPONDILITIS ANQUILOSANTE

Modalidad: E-poster Unidad Ternática: EsPA BETANCUR, Graciela Vanesa | SCHNEEBERGER, Emilce E | SOMMERFLECK, Fernando | ZAMORA,

Natalia I CITERA, Gustavo
INSTITUTO DE REHABILITACIÓN PSICOFÍSICA

INSTITUTO DE REHABILITACION PSICOFISICA Introducción: El grupo ASAS recomienda la utilización del BASMI para la evaluación de la movilidad axial en pacientes con Espondiloartritis axial. El EDASMI (Edmonton Ankylosing Spondylitis Metrology Index) es otro indice de movilidad espinal que no requiere el uso de goniómetro, sería menos sensible a variaciones posturales de la columna cervical e incluye la medición de la expansión torácica. El mismo grupo désarrollo una forma lineal de este indice que sería más sensible (EDASMI lineal). Objetivos: Evaluar el rendimiento de las dos versiones de EDASMI en pacientes con Espondilitis Anquilosante (EA).

	BASMI2	BASMI10	BASMI lineal	BASFI	BASRI	mSASSS
EDASMI	0,75	0,86	0,85	0,44	0,55	0,56
EDASMI lineal	0,86	0,91	0,92	0,48	0,57	0,65

Dijetivos: Evaluar el rendimiento de las dos versiones de EDASMI en pacientes con Espondilitis Anquilosante (EA).

BASMI2	BASMI10	BASMI lineal	BASFI	BASRI	mSASSS		
EDASMI	0,75	0,86	0,85	0,44	0,55	0,56	
EDASMI	10,75	0,86	0,91	0,92	0,48	0,57	0,65
EDASMI lineal	0,86	0,91	0,92	0,48	0,57	0,65	
EDASMI lineal	0,86	0,91	0,92	0,48	0,57	0,65	
Se evaluó dolor, evaluación global de la enfermedad por el paciente y por el médico mediante EVN (Escala Visual Numérica). Se realizó recuento de articulaciones tumefactas (44), puntos de entesitis (MASES) y medición de la movilidad axial (1. occipucio-pared, 2. Schober modificado, 3. expansión torácica, 4. trago-pared, 5. flexión lumbar lateral, 6. distancia inter-maleolar, 7. rotación cervical (RC) por medio de goniómetro, 8. por cinta métrica y 9. rotación interna de caderas). Se calcularon indices de actividad de la enfermedad: SASDAS-ERS, SASDAS-PCR. Se calcularon índices de movilidad axial (8ASMI2, BASMI10, EDASMI lineal). El EDASMI incluye 4 mediciones (3, 5, 8 y 9), a cada una le corresponde un valor del 0-4 y su cálculo surge de la sumatoria (0-16). En el EDASMI lineal cada medición se extrapola una escala del 0-10 y luego se suma (0-50) y se diferencia en que utiliza RC por goniómetro. Radiografías de columna cervical, lumbar, pelvis y sacrolíacas fueron puntuadas mediante mSASSS y BASRI, por un letor ciego (CCI-0,9). Análisis estadistico. Estadistica descriptiva. Interpolación lineal. Test de T Studenty ANOVA. Test de X2 y test exacto de Fisher. Correlación Spearman. Regresión lineal múltiple.							

Resultados: Se estudiaron 101 pacientes con EA, 81,2% varones, edad mediana (m) de 45,3 años (RIC 3-65) y tempo de evolución de la EA m 21,6 años (RIC 12,1-29). E195,2% (41144) entan HLA-BA-BZ positivo. Los subtipos de EA eran: EA pura (61,4%), juvenil (16,8%), asociada a artiritis psoriásica (9,9%), asociada en enfermedada inflamatorio de 12 de 10,4% in que en cancera de 10,4% in que entermedada parches 4

Resultados: Se estudiaron 101 pacientes con EA, 81,2% varones, edad mediana (m) de 45,3 años (RIC 35-56) y tiempo de evolución de la EA m 21,6 años (RIC 12,1-29). E19,32% (41/44) tenían HLA-27 positivo. Los subtipos de EA eran: EA pura (61,4%), juvenil (16,6%), asociada a artritis psoriásica (9,9%), asociada a antritis psoriásica (9,9%), asociada a enfermedad inflamatoria intestinal (6,9%) y otras (4%). 14 pacientes (13,9%) usaban ayuda marcha, 6 adaptaciones y 2 tenían prótesis de cadera. En cuanto al tratamiento, 69 pacientes (63,9%) usaban ayuda marcha, 6 adaptaciones y 2 tenían prótesis de cadera. En cuanto al tratamiento, 69 pacientes (68,3%) recibian AINEs y 45,5% agentes biológicos (n=46). Medidas de evaluación: BASDAI m 37, (RIC 1,8-6,9), SASDAS-ERS m 15,8 (RIC 7,4-27,9), SASDAS-PCR m 14,5 (RIC 6,6-27), BASFI m 4,1 (RIC 1,6-6,9), ASODA m 4 (RIC 1-10,5), BASRI m 9 (RIC 6-13) y mSASSS m 13 (RIC 6,2-37). En cuanto a las medidas de movilidad axial: BASMI2 et (RIC 2,8-6), BASMI inneal m 17,6 (RIC 13-23,4). Las correlaciones entre las medidas de movilidad axial y algunas medidas de evaluación se describen en la Tabla 1. Tanto el EDASMI como el EDASMI lineal turon mayores en pacientes que usaban ayuda en la marcha (X 12+2,6 vs X 9,4 ±3,5 p=0,01 y X 5,9±1,4 vs X 4,4 ±1,7 p=0,004, respectivamente) y sólo el EDASMI en aquellos con prótesis de cadera (X 13±0,1 vs X 10,2±4,1 p=0,002). En los modelos de regresión lineal, usando el EDASMI (non el modelo BMI, BASDAI, BASFI y ASOLO, las variables asociadas fueron mSASSS (coef 8: 0,41 (1595% 0,02-0,1,1 p=0,003 y coef 8: 0,48 (1595% 0,02-0,06,p=0,0001) y BASRI (coef 8: 0,34 (1695% 0,07-0,55 p=0,01 y coef 8: 0,38 (1695% 0,05-0,02,9,p=0,0001) y EDASMI como el EDASMI lineal presentaron buena correlación con odra medidas de movilidad axial y con medidas de discapacidad funcional y daño estructural. Este último medido a través del mSASSS y el BASRI se asoció independientemente a una mayor limitación en la movilidad del esqueleto axial.

300

0300 - SINOVITIS DETECTADA POR ULTRASONIDO CON DOPPLER DE PODER COMO PREDICTORA DE BROTES, EN PACIENTES CON ARTRITIS PSORIÁTICA EN REMISIÓN CLÍNICA.

Modalidad: E-poster

Unidad Temática: Imágenes/eco/ US/ RM Unidad Temática 2: EsPA

ZACARIAZ HERETER, Johana I MARÍN, Josefina I ROSA, Javier I GARCÍA MÓNACO,

R I SORIANO, Enrique R
HOSPITAL ITALIANO BUENOS AIRES

Introducción: El Ultrasonido con Doppler de Poder (PDUS) permite detectar sinovitis subclínica en pacientes con artritis psoriásica (APs) en remisión clínica. **Objetivos:** El objetivo de este estudio fue evaluar los hallazgos por PDUS en articulaciones

de pacientes con APs en remisión clínica, e investigar su valor como predictor de brotes al año de seguimiento.

Materiales y Métodos: Pacientes consecutivos con diagnóstico de APs (criterios CASPAR) en remisión clínica según su reumatólogo tratante, que cumplieran con los criterios de mínima actividad de la enfermedad (MDA) y/o criterios de remisión por el puntaje de actividad de la enfermedad de 28 articulaciones (DAS-28 = 2.6). Todos fueron sometidos a un examen PDUS de 28 articulaciones. Se realizó un seguimiento clínico durante 12 meses a todos los pacientes. Se definió "brote" a cualquier incremento en la actividad de la enfermedad, que requiriese de alguno de los siguientes cambios en la terapia con drogas antirreumáticas modificadoras de la enfermedad (DMARD) por parte del reumatólogo tratante: aumento de dosis, cambio o adición de un DMARD diferente, y/o cambio o adición de terapias biológicas.

Pesultados: Fueron incluidos sesenta pacientes con APs en remisión clínica (15 [25%] por DAS28, 12 [20%] por MDA, y 33 [55%] por ambos). Catorce pacientes (23%) estaban recibiendo terapia biológica (5 en monoterapia, y 9 en terapia combinada con DMARD); 27 (45%) recibian metotrexato (MTX), 2 (3%) sulfasalazina, 1 (2%) leflunomiato por capacientes no recibian tratamiento. Durante los 12 meses de seguimiento 18 pacientes (32%) experimentaron un brote de enfermedad. Diecisiete pacientes tuvieron al menos 1 articulación con sinovitis por PDUS en la evaluación inicial, 8 (44%) de éstos presentaron un brote articular durante el período de seguimiento, comparado con solo 10 de los 43 pacientes (21%) sin sinovitis por PDUS en la ecografía basal (riesgo relativo = 21 (IC 95%: 0.95 – 4.5; p=0.0698). En el análisis de regresión logística, ajustado por el uso de terapia biológica, sexo, edad, duración de la enfermedad y actividad basal de la enfermedad; la sinovitis por PDUS fue asociada con brotes a corto plazo: OR: 4.8, IC 95%: 1.12 - 20.9; p = 0.034).

Conclusiones: Entre los pacientes con APs en remisión clínica, la sinovitis detectada por PDUS estuvo presente en alrededor del 20% de los pacientes y fue predictor de brotes a corto plazo, independientemente del tratamiento

Comunicaciones Orales

52º Congreso Argentino de Reumatología

0002 - ADHERENCIA A RECOMENDACIONES DE OSTEOPOROSIS EN SAN

MIGUEL, BUENOS AIRES Modalidad: Oral Con Diapositivas

Unidad Temática: OA/Osteopatías/Osteoartrosis
MARTINEZ MUÑOZ, Alejandro (1) | CARAM, Paula(2)

HOSPITAL MUNICIPAL DR. RAUL F. LARCADE, SAN MIGUEL (1): CLÍNICA "DR.

Introducción: La Osteoporosis es la enfermedad metabólica ósea más relevante actualmente, debido al alto impacto en la salud y costos económicos en la sociedad. Por lo tanto, su diagnóstico y tratamiento adecuado son fundamentales. En el año 2017 se publica en la revista Medicina (Buenos Aires) las "Guías Argentinas para el Diagnóstico, la Prevención y el Tratamiento de la Osteoporosis 2015" donde se delinearon diferentes recomendaciones a los fines de abordar lo más adecuadamente posible la Osteoporosis en nuestro medio.

Objetivos: Evaluar la adherencia de las prácticas médicas habituales en el distrito de San Miguel con respecto a dichas guías. Es decir, si los pacientes con: 1) fracturas previas por fragilidad, 2) Densitometría Mineral Ósea (DMO) T-score menor a -2.5, 3) T-score entre -1 y -2.5 (Osteopenia) con Frax mayor a 20% para fracturas mayores o FRAX mayor a 3% para fracturas de cadera, 4) uso de Prednisona o equivalente mayores a 7.5 mg/ dia por al menos 3 meses, recibieron en algún momento terapia para osteoporosis. Evaluar la adherencia en el tratamiento específico en aquellos pacientes que se les indico tratamiento

Materiales y Métodos: Estudio descriptivo, de corte transversal, analítico. Se evaluaron, en forma consecutiva, mujeres post menopaúsicas de mas de 50 años del distrito de San Miguel que acudieron por primera vez a consulta. Se recabaron datos antropométricos, sociodemográficos, de la enfermedad, antecedente de fracturas por fragilidad, conductas tomadas por el médico tratante. Se evaluó uso de calcio, vitamina D y/o tratamiento específico. Se calculó el riesgo de fractura a 10 años a través del FRAX versión para Argentina. Se analizaron las solicitudes de Densitometrías Minerales Óseas según correspondiese por guías. Se realizó análisis estadístico con chi-cuadrado, test de Fisher y/o Test de Student según correspondiese para variables continuas o categóricas. P<0.05

como estadísticamente significativo. **Resultados:** Entre 2017 y 2018 se incluyeron 100 mujeres consecutivos de sexo femenino, Hesultados: Entre 2U1 / y 2U18 se incluyeron 100 mujeres consecutivos de sexo temenino, postmenophasicas mayores de 50 años que concurrierron por primera vez al consultorio de reumatología. Cobertura: 80% (Obra Social), 11% (prepaga) y 9% (Sin cobertura). Edad promedio de 66.2 años (DS = ±8). Se registraron fracturas en 22 pacientes (22%). De las pacientes con fracturadas por fragilidad solo el 27% inicio tratamiento específico, y de ellas el 30% lo mantuvo en el tiempo. El 50% de las pacientes de la muestra cumplian al menos uno de los cuatro criterios para iniciar terapia para osteoporosis. El 68% de ellos no inicio nunca terapia específica. Del 32% que inicio terapia específica el 44% no adhirió en tratamiento. De los pacientes que no tenían criterios para iniciar tratamiento específico cabe reseltar que el 15% estaba recibianda Rifosfonatos (sobretratados).

cabe resaltar que el 15% estaba recibiendo Bifosfonatos (sobretratados).

Conclusiones: Se desprende del estudio la mala adherencia a las recomendaciones de los tratamientos osteoporóticos ya que el 68% de los pacientes con alguno de los diferentes criterios para inicio de terapia no la recibió. Además, se detecta un 44% de nacientes mal adherentes de los que iniciaron tratamiento de la población en riesgo significativo de fracturas por fragilidad.

11

0011 - SINDROME DE SJÖGREN PRIMARIO Y DESARROLLO DE OTRA ENFERMEDAD DEL TEJIDO CONECTIVO DURANTE SU SEGUIMIENTO.

TEJIDO CONECTIVO DURANTE SU SEGUIMIENTO.

Modalidad: Oral Con Diapositivas

Unidad Temática: Sindrome Sjogren

RODRIGUEZ, Maria Florencia (1) I CATALAN PELLET, Antonio (1) I HERSCOVICH, Natalia(1)

AMITRANO, Cristina(2) I ASNAL, Cecilia(3) I NITSCHE, Alejandro (4) I DEMARCHI, Julia(5) I

DUARTES, Damian (5) I SEGURA, Carolina (5) I CAEIRO, Francisco (6) I RISCANEVO, Nadia (6)

I SAURIT, Veronica (6) I PAPASIDERO, Silvia (7) I GOBBI, Carla (8) I ALBA, Paula (8) I CRUZAT,
Vanesa (9) I RAITI, Laura (9) I SANTIAGO, Lida (10) I II I SECCO, Anastasia (1)

HOSPITAL RIVADAVIA (1); HOSPITAL ALEMAN (2); HOSPITAL ARGERICH (3); HOSPITAL

ALEMAN (4); HOSPITAL BRITÁNICO DE BUENDOS AIRES (5); HOSPITAL PRIVADO

UNIVERSITARIO DE CÓRDOBA (6); HOSPITAL GENERAL DE AGUDOS DR. E. TORNÚ (7);

SANATORIO ALLENDE (8); CLÍNICA BESSONE (9); OMI (10); CONSULTORIO PRIVADO CABA (11); IPRI (12); IPRI (12); IPRI (12); IRSPI (12); INTODUCCIÓN: El Sindrome de Sjögren Primario (SSp) es una enfermedad autoinmune crónica caracterizada por la infiltración linfocítica de las glándulas exocrinas. Es la enfermedad del tejido conectivo que más frecuentemente se asocia a otros trastornos autoinmunes y aproximadamente

conectivo que más frecuentemente se asocia a otros trastornos autoinmunes y aproximadamente

conectivo que mas trecuentemente se asocia a otros trastornos autoinmunes y aproximadamente el 30% de los pacientes con SS presentan otra condición autoinmune asociada.

Objetivos: Determinar la frecuencia de pacientes que luego del diagnóstico de SSp desarrollaron durante su seguimiento otra enfermedad reumática autoinmune utilizando la base de datos CESSAR (Grupo de Estudio de Síndrome de Sjögren de la Sociedad Argentina de Reumatología).

Detallar las enfermedades del tejido conectivo que se presentaron más frecuentemente en estos pacientes. Describir las características clínicas, serológicas e histología de glándula salival de disbos pacientes. dichos pacientes

pacientes. Describir las características clínicas, serológicas e histología de glándula salival de dichos pacientes.

Materiales y Métodos: Estudio descriptivo, observacional, de corte transversal. Se analizaron los datos de los pacientes con diagnóstico de SSp (criterios americano-europeos 2002/ACR-EULAR 2016), incluidos en la base GESSAR. Se consideró desarrollo de otra enfermedad utotimmune del tejido conectivo en aquellos casos en los que se agregó dicho diagnóstico en su seguimiento.

Resultados: se incluyeron 681 pacientes, 94,8% eran mujeres, promedio de edad de 54 (+/-14) y promedio de edad al diagnóstico de 50 (+/-13) años. Del total de los pacientes analizados 30 (4,41%) desarrollaron otra enfermedad reumática autoinmune, según criterios de clasificación vigentes para cada enfermedad, en su evolución. La mediana e intercuartilo fue 4 (ICR2-9), Las mismas fueron: Artritis Reumatoidea 14 pacientes, esclerodermia 9 pacientes, LES 5 pacientes, Dermatomiositis 1 paciente y Rhupus 1 paciente. La media de edad de este subgrupo fue de 53 (+/-14), con una edad media al diagnóstico del SSp 48 (+/-13). El 91% eran mujeres. En cuanto a los sintomas SICCA: el 96% referían xeroftalmia, y el 86,2% xerostomia al diagnóstico del SSp. Con respecto a los test objetivos: 92% presentaba test de Schirmer positivo, 88,24% test de Rosa de Bengala o Verde de Lisamina u Ocular Staining Score positivo, 81,2% sialometría positiva, Ro + el 82,1% y La + 33,33% de los pacientes. De los 30 pacientes, 12 tenían biopsia de glándula salival menor positiva (9 con grado III/IV y 2 con score de foco >1). Previo al diagnóstico del SSp. Con teste de los pacientes presentaba artralgia y artritis, 12 tenían FR + y en 2 de los 14 pacientes se registró el dosaje de antiCCP siendo el resultado positivo. Previo al diagnóstico de esclerodermia, el 44% de los pacientes presentaba F. Raynaud y el 22,22% FAN con patrón centromérico, 1 paciente HTP y 3 pacientes sofagitis por reflujo. El 20 % de los pacientes que agregaron LES también presentaron F Ra

ciertas manifestaciones clínicas y serológicas, como sugestivas del desarrollo posterior de otra enfermedad reumática autoinmune.

0009 - EL ESPECTRO DE LA EOSINOFILIA EN EL MUNDO REAL: ¿ESTAMOS PERDIENDO LA OPORTUNIDAD DE DIAGNOSTICAR A PACIENTES CON EGPA?

OPORTUNIDAD DE DIAGNOSTICAR A PACIENTES CON EGPA?

Modalidad: Oral Con Diapositivas
Unidad Temática: Vasculitis/ PMR

MARIN ZUCARO, Nicolas I SCOLNIK, Marina I SCAGLIONI, Valeria I ALLE, Gelsomina I ALVARADO,
Nicolas I SORIANO, Enrique R.

HOSPITAL ITALIANO BUENOS AIRES
Introducción: La granulomatosis eosinofilica con poliangeitis (EGPA) pertenece a un grupo de
enfermedades eosinofilicas con manifestaciones superpuestas. Aunque la clasificación y el estudio de
estos pacientes está cambiando, muchos de ellos permanecen sin diagnóstico definitivo. A su vez, los
pacientes con EGPA pueden tener diferentes fenotipos, los cuales pueden incluir o no, la presencia de
manifestaciones vasculíticas.

Objetivos: Analizar las características clínicas, serológicas y terapéutcas de los pacientes evaluados en estro centro por hipereosinofilia

	Eosinofilia sin manifestacione s sistémicas (n=22)	Eosinofilia con manifestaciones sistémicas no vasculiticas (n=33)	Eosinofilia con manifestacion es sistémicas vasculiticas (n=4)	Causas secundaria s (n=180)	Insuficienten ente estudiados (n=220)
Hombres, n (%)	7 (31.8)	11 (33.3)	1 (25.0)	83 (46.1)	101 (45.9)
Edad al diagnóstico de eosinofilia, media (DS)	46.4 (17.1)	54.9 (16.7)	62.9 (16.8)	55.7 (20.4)	54.8 (19.9)
Diagnóstico de asma, n (%)	13 (59.1)	20 (60.6)	4 (100)	14 (7.8)	18 (8.2)
Rinosinusitis crónica, n (%)	9 (40.9)	20 (60.6)	4 (100)	25 (13.9)	21 (9.6)
Poliposis Nasal, n (%)	1 (4.6)	7 (21.2)	3 (75.0)	5 (2.8)	1 (0.4)
Infiltrados pulmonares, n (%)	2 (9.1)	17 (51.5)	2 (50.0)	5 (2.8)	3 (1.4)
Purpura, n (%)	0	0	2 (50.0)	2 (1.1)	2 (0.9)
Miocarditis, n (%)	0	0	0	0	0
Enfermedad renal confirmada por biopsia , n (%)	0	0	1 (25.0)	2 (1.1)	0
Mononeuritis múltiple, n (%)	0	0	1 (25.0)	0	0
Positividad de ANCA, n (%, IC 95%)	7 (31.8)	19 (57.6)	4 (100)	25 (13.9)	17 (7.7)
Cumplimiento de algún criterio clasificatorio de GEPA, n (%)	0	7 (21.2)	4 (100)	0	3 (1.4)
Diagnóstico de GEPA por el médico tratante , n (%)	1 (4.8)	3 (9.1)	4 (100)	0	0
Corticoldes en alguna oportunidad, n (%)	8 (36.4)	28 (84.8)	4 (100)	74 (41.1)	19 (8.6)
Inmunosupresores en alguna oportunidad n (%)	1 (4.6)	3 (9.1)	3 (75.0)	40 (22.2)	4 (1.8)
Montelukast en alguna oportunidad, n (%)	1 (4.6)	5 (15.2)	0	6 (3.3)	4 (1.8)

Materiales y Métodos: Incluímos a pacientes con hipereosinofilia periférica en el laboratorio (conteo de oesinófilios superior a 1500/mm3 en dos oportunidades separadas por un mes) que asistieron al Hospital Italiano de Buenos Aires, entre los años 2002-2018. Revisamos las historias clínicas electrónicas de los pacientes incluídos registrando las características clínicas (asma, alergia, manifestaciones no vasculíticas vasculíticas, vasculíticas, v. subrronantes) clínicas (asma, alergia, manifestaciones no vasculíticas, vasculíticas y subrrogantes) los estudios de laboratorio y los tratamientos recibidos. Posteriomente, en función de los resultados, clasificamos a los pacientes en 6 grupos: Sindrome hiperosinofilico primario (mutación confirmada en FIPILLI) PDGFRA), eosinofilia sin manifestaciones sistémicas, eosinofilia con manifestaciones sistémicas no vasculíticas, eosinofilia con manifestaciones sistémicas vasculíticas, eosinofilia con manifestaciones sistémicas vasculíticas, causas secundarias (infecciones, reacción adversa a drogas, enfermedades repolásicas o hematolócias o alergicas.

Causas secundarias (infecciones, reacción adversa a drogas, enfermedades neoplásicas o hematológicas o alergicas, etc) o insuficientemente estudiados (fidat de estudiados estendiados). No encontramos pacientes con munifestaciones estémicas no vasculíticas (28.9%) recibieron glucocorticoides. Ningún pacientes (28.0%) es muestra de nos pacientes (28.0%) es muestra en la tabla 1.33 pacientes (28.9%) recibieron glucocorticoides. Ningún paciente recibió Ornalizumab o Mepolizumab. Las características de los pacientes en función de los grupos se muestran en la tabla 1.33 pacientes (28.9%) recibieron glucocorticoides. Ningún paciente recibió Ornalizumab o Mepolizumab. Las causas secundarias de eosinofilia fueron: infecciones (n=45), reacción a drogas (n=21), desórdenes hematológicos (n=59), enfermedades immunes (n=8), condiciones alérgicas (n=41) y otros (n=6). Los 4 pacientes con manifestaciones vasculíticas cumpleron los criterios clasificarios de Lanham y los nuevos criterios provisionales del grupo DCVAS. A su vez, todos fueron diagnosticados como EGPA por el médico tratante. De los 33 pacientes con manifestaciones sistémicas no vasculíticas cumpleron los criterios clasificarios de Lanham y los nuevos criterios con manifestaciones vasculíticas cumpleron los criterios clasificarios de Lanham y los nuevos criterios con manifestaciones vasculíticas cumpleron los criterios clasificarios de Lanham y los nuevos criterios con manifestaciones vasculíticas cumplian algún criterio de EGPA y solo 3 (9.1%) fueron diagnosticados.

Conclusiones: La mayoría de los pacientes con manifestaciones vasculíticas fueron claramente diagnosticados como EGPA por el médico tratante, solo un 9.1% de los pacientes con manifestaciones sasculíticas fueron claramente diagnosticados como EGPA por el médico tratante, solo un 9.1% de los pacientes con manifestaciones sasculíticas con manifestaciones sistémicas no vasculíticas recibieron el diagnosticados.

30

0030 - MANIFESTACIONES EXTRAGLANDULARES COMO PRESENTACIÓN INICIAL DEL SÍNDROME DE SJÖGREN PRIMARIO
Modalidad: Oral Con Diapositivas
Unidad Temática: Sindrome Sjogren
ALASCIO, Lucia (1) I SERRANO, Eliana Rebeca(1) I BANDE, Juan Manuel(1) I PÉREZ, Silvana Karina(1)
I KLAJN, Diana Silvia(1) I MEDINA, María Alejandra(1) I CARACCIOLO, José Angel(1) I TRALICE, Elda
Rossella(2) I RODRÍGUEZ BOSSIO, Erick Estid(2) I ROMANINI, Félix Enrique(2) I SECCO, Anastasia(2)
I ZALLES LAZARTE, Sinda Hortencia(3) I SEGURA ESCOBAR, Carolina(3) I DEMARCHI, Julia(3)
I EARSMAN, Geoffrey(3) I RAITI, Laura(4) I VÉLEZ, Sofia Daniela(5) I MARTÍNEZ, Alejandro(6) I
PAPASIDERO, Silvia Beatriz(1)
HOSPITAL GENERAL DE AGUDOS DR. E. TORNÚ (1); HOSPITAL RIVADAVIA (2); HOSPITAL
BRITÁNICO DE BUENOS AIRES (3); CLÍNICA BESSONE (4); CONSULTORIO PRIVADO DE
REUMATOLOGÍA (5); FUNDACIÓN RESPIRAR (6)
Introducción: El Sindrome de Sjögren Primario (SSIP) se caracteriza por la infiltración linfocitaria de las glándulas exocrinas, provocando sintomas SICCA selando los más caracteristicos: xeroftalmia y xerostomia. Dicha afección también puede afectar otros sitios y con el depósito de complejos inmunes producir manifestaciones extraglandulares (MEG). En algunos casos, estas ditimas pueden preceder a los típicos sintomas SICCA A La variabilidad en la presentación clínica puede explicar parcialmente el retraso en el diagnóstico, determinando el pronóstico de la enfermedad. Por lo tanto, el inicio de esta patología con sintomas NO SICCA implica un desafío diagnóstico.
Objetivos: Describir la frecuencia de las MEG como presentación inicial en una cohorte de pacientes con SSIP y evaluar la demora en el diagnóstico entre pacientes cuyo inicio fueron las MEG vs SICCA. Correlacionar la forma de comienzo con edad, sexo, actividad de la enfermedad, daño acumulado y otras MEG concomitantes.
Materiales y Métodos: Estudio multicentrico, observacional, analitico, de corte transversal. Se incluyeron pacientes consecutivos >= 18 años de edad con diagnóstico de SSIP (ACR/EULAR 20

grupos. Tampoco hubo diferencias en la distribucion de los distinuos compromisos extraglandular, con inicio SICCA o MEG.

Conclusiones: Más de la mitad de los pacientes con SSjP presentaron de inicio un compromiso extraglandular, ligeramente superior a lo reportado en la literatura, siendo más frecuente la afección articular seguida de los compromisos biológico y pulmonar. Si bien no hubo diferencias en el tiempo entre la primera manifestación y el diagnóstico entre el grupo con inicio SICCA vs MEG, destacamos la demora de 6 años cuando los sintomaniciales fueron musculares vs 15 días cuando el debut fue el compromiso respiratorio. La edad al diagnóstico fue menor en el grupo que inició con alguna MEG. La actividad de la enfermedad fue más alta en el grupo que inició con MEG, mientras que el daño acumulado fue mayor en el grupo con inicio SICCA.

0037 - FRECUENCIA DE CANCER PACIENTES CON ESCLEROSIS SISTEMICA

0037 - FRECUENCIA DE CANCER PACIENTES CON ESCLEROSIS SISTEMICA Modalidad: Oral Con Diapositivas Unidad Temática: Esp (esclerosis Sistemica Progresiva)

MOLINA, María Josefina (1) I VARELA, Brenda Elena(2) I NITSCHE, Alejandro(3)

MTA CONSULTORIOS (1); HOSPITAL ALEMAN DE BUENOS AIRES (2); HOSPITAL ALEMAN DE BUENOS AIRES Y MTA CONSULTORIOS (3)

Introducción: Los pacientes con ESD podrían desarrollar cáncer (CA) por simple asociación casual o bien como sindrome paraneoplásico. Los inmunosupresores (IMS) y el eventual desarrollo de CA deberá dilucidarse. En pacientes con ESD se ha reportado un ratio de incidencia (RI) de CA del 1.5 respecto de la población general. En ESD el RR para CA en egeneral sería de 1.75, para CA de pulmón: 4.35 y para CA hematológico: 2.24. El anti-centrómero (+) bajaría el RI al 0.59. El FAN (-) y el anti-ScI7O (+) podrían estar asociados a CA. Anti-RNA polimerasa III podría correlacionarse con CA de mama o pulmón en ESD.

Objetivos: Evaluar la frecuencia de CA en una población de pacientes con ESD. Materiales y Métodos: Estudio retrospectivo de corte transversal. Se incluyeron 49 pacientes con ESD, criterios ACR/EULAR 2013. Se evaluó edad, sexo, edad al diagnóstico de ESD, tiempo de evolución de ESD, presencia de CA previo, simultáneo o posterior al diagnóstico de ESD, tiempo de evolución de ESD al diagnóstico de CA y tiempo de CA al diagnóstico de ESD, tiempo de evolución de ESD. Se evaluáron manifestaciones clínicas, capilaroscopla, score de Rodnan modificado (SRIM), autoanticuerpos, IMS, tratamiento del cáncer y desenlace.

Resultados: De 49 pacientes, 93.8% fueron mujeres con una eadal media al diagnóstico de ESD de 49.0±14.5 años y un tiempo medio de evolución de ESD de 89.151 años. De 49 pacientes

Resultados: De 49 pacientes, 93.8% fueron mujeres con una eva de de media al diagnóstico de ESD de 49.0±14.5 años y un tiempo medio de evolución de ESD de 8.9±6.1 años. De 49 pacientes 28 (57.2%) presento ESD difusa, 20 (40.8%) limitada y 1 paciente ESD isine ESD (2%). Del total de los pacientes, 9 (18.4%) presentamo ESD rápidamente progresiva. 18/49 pacientes (36.7%) desarrollaron CA. Un paciente presento 3 diferentes cánceres (mama, colon y linforma B de células grandes). Los 17 pacientes restantes con CA presentaron: 6 CA de mama, 3 CA de colon (1 con metástasis hepáticas), 2 CA papilar de tiroides, 2 CA de cuello uterino (1 invasor y 1 in situ). CA gástrico con metástasis hepático con metástasis hepáticos, 1 linforma Hodgán, 1 CA de próstata y 1 carcinoma basocelular de piel. En cuanto a la aparición del CA en relación al diagnóstico de ESD, 5/20 CA (25%) fueron previos al diagnóstico de ESD (mediana 6 años), 14/20 CA (70%) fueron posteriores (mediana 5.5 años) y 1 CA fue simultaneo al diagnóstico de ESD (5%). Se consideró la ESD como sindrome paraneoplásico en 8/18 pacientes (47%). En 18 pacientes con CA se observó FAN (·) en 2, anti-Scl70 (·) en 4 y anti-centrómero (·) en 6, mientras que 8 pacientes con CA fueron negativos para anti Scl70 y anti-centrómero. A solo 1 paciente se le determinó anti-RNA polimerasa III que fue (·) y presentó CA de mama. En los 49 pacientes se observó un SRM medio de 14.8±10.9 puntos. Los pacientes con CA presentaron un SRM medio de 14.8±10.6 puntos. El patrón capilaroscópico más frecuente fue SD pattern tardío en ambos grupos. En los pacientes con CA, treson tardío capilaroscópico más frecuente fue SD pattern tardío en ambos grupos. En los pacientes con CA, to so tratamientos indicados para ESD fueron: metotrexato, ciclofosfamida I/ mensual, azatrioprina, mofetil micofenolato, rituximab y tocilizumab SC. 7/18 pacientes recibieron más de azatrioprina, mofetti micofenolato, rituximab y tocilizumab SC. 7/18 pacientes recibieron más de un IMS/ terapia biológica para ESD. Un paciente con CA prostático simultáneo al diagnóstico ESD solo recibió tratamiento por su CA (prostatectomía + bicalutamida), con mejoría del SRM. De 18 pacientes con CA, 15 evolucionaron favorablemente con tratamiento para su CA y 3 pacientes

18 pacientes cui o A, 19 evolucionardi navolucionardi su de Calentes cui o A, 19 evolucionardi navolucionardi n mientos para la población general o debe ser más frecuente

0038 - TERAPIAS BIOLOGICAS EN ESCLEROSIS SISTEMICA

Modalidad: Oral Con Diapositivas Unidad Temática: Esp (esclerosis Sistemica Progresiva)

MOLINA, María Josefina (1) I NITSCHE, Alejandro(2)
MTA CONSULTORIOS (1); HOSPITAL ALEMAN DE BUENOS AIRES Y MTA

CONSULTORIOS (2)

Introducción: La esclerosis sistémica (ESD) es una enfermedad autoinmune poco frecuente. Los inmunosupresores (IMS) solo tienen un effetto modesto en el tratamiento de compromiso cutáneo severo, el compromiso pulmonar intersticial (CPI) o en una ESD rápidamente progresiva (ESD-RP). Diversos fármacos biológicos (FB) tales como rituximab, tocilizumab y abatacept podrían mejorar la evolución de pacientes con ESD.

Objetivos: Evaluar el tratamiento con fármacos biológicos y su indicación en pacientes

Materiales y Métodos: Estudio retrospectivo de corte transversal. Se incluyeron 48 pacientes con ESD, criterios ACR/EULAR 2013. Se evaluó edad, sexo, edad al diagnóstico de ESD, tiempo de evolución de ESD, tiempo de evolución de ESD al uso del FB, tipo de ESD, FB utilizado y su indicación: compromiso cutáneo severo, CPI, articular o ESD RP y tiempo de tratamiento en FB. Se evalud Raynaud, esclerodactilia, telangiectasias, ulceras digitales, CPI, compromiso digestivo, hipertensión arterial pulmonar, score de Rodnan modificado (SRM), capilaroscopía, autoanticuerpos, tratamiento IMS previo o concomitante con FB y la respuesta al FB.

Resultados: De 48 pacientes, 93.7% fueron mujeres con una edad media de 57.6±15.3 años, una edad media al diagnóstico de ESD de 48.9±14.6 años y un tiempo de evolución medio de 8.9±6.1 años. El tiempo medio desde el diagnóstico de ESD al uso de FB fue 69±57.5 meses. Veintiocho pacientes (58.3%) presentaron ESD difusa, 19 (39.6%) limitada oseso. Sineses verifición pacientes (so.3.%) presenta file 250 diusa, 19 (39.6%) limitado y 1 (2.1%) ESD sine ESD. De 48 pacientes, el 100% presentó Raynaud, esclerodactilia el 75%, telangiectasias el 25.5%, reflujo gastroesofágico el 92%, úlceras digitales el 48% y de miembros inferiores el 10.4%, CPI el 43.8% e hipertensión arterial pulmonar en 4 pacientes (3 confirmadas por cateterismo cardíaco derecho). En los 48 pacientes el SRM medio fue 14.6±11.9 puntos y los hallazgos capilaroscópicos más frecuentes fueron SD pattern tardio (48.8%) y activo (33.3%). De 48 pacientes, 7 (14.6%) recibieron FE rituximab (RTX): 4 en infusión EV: 1000 mg día 0 y 1000 mg día 15 (un ciclo) y 2 recibieron 2 ciclos de RTX. Un paciente recibió tocilizumab (TCZ) SC: 162 mg/semana durante 36 2 ciclos de H1X. Un paciente recibio tocilizumab (1CZ) SC: 162 mg/semana durante 36 meses. Los 7 pacientes en tratamiento biológico presentarron previo al tratamiento un SRM medio de 21.7±13.4 puntos. Los hallazgos capilaroscópicos mostraron en 5/7 pacientes SD pattern tardio y en 2/7 SD pattern activo. De los 48 pacientes, el 93.7% presentaron FAN (+), 33.3% anti-Sci70 (+) y 31.3% anti-centrómero (+). De los 7 pacientes que recibieron FB, 1 paciente con ESD-RP naïve de tratamiento recibió RTX, 5 pacientes recibieron RTX luego de falla a MTX, mofetil micofenolato y/o azatioprina, ya sea por compromiso cutáneo, articular y/o pulmonar. El paciente restante recibió TCZ SC luego de falla a MTX por compromiso cutáneo y articular. Ningún paciente recibió concomitantemente FB com MS, Seis de los 7 nacientes en tratamiento con FB, mejorarno su confición clípica. El

IMS. Seis de los 7 pacientes en tratamiento con FB, mejoraron su condición clínica. El paciente restante con una ESD-RP no respondió a RTX.

Conclusiones: En nuestra población el RTX fue el FB más utilizado. Los pacientes que recibieron FB presentaron un SRM elevado. Al momento de definir el tratamiento para ESD el reumatólogo debería de contemplar en primer lugar aquel fármaco que resulte más efectivo para el compromiso pulmonar, articular y cutáneo.

46

0046 - MULTIRRESISTENCIA TERAPÉUTICA EN PACIENTES CON ARTRITIS REUMATOIDEA

Modalidad: Oral Con Diapositivas Unidad Temática: ARTRITIS REUMATOIDEA

Unidad Temática: ARTHITIS HEUMATOIDEA

SEVILLANO GUTIERREZ, Juan Manuel (1) I SCHNEEBERGER, Emilce Edith(1) I CAVALIERI,

Magdalena(1) I CORREA, María de Los Angeles(1) I PÉREZ, Silvana Karina(2) I LEGUIZAMÓN, María

Lilia(3) I ROSEMFFET, Marcos Gabriel(1) I CITERA, Gustavo(1)

INSTITUTO DE REHABILITACIÓN PSICOFÍSICA (1); HOSPITAL GENERAL DE AGUDOS DR. E.

TORNÚ (2); HOSPITAL ÁNGEL C. PADILLA (3)

TORNÚ (2): HOSPITAL ÁNGEL C. PADILLA (3)
Introducción: A pesar de contar con múltiples opciones terapéuticas en Artritis Reumatoidea (AR), entre un 30 a 50% de los pacientes que utilizan DMARb/DMARsd presentan ineficacia a las mismas. Según reportes, un porcentaje aún menor (6%) presentan falla terapéutica a múltiples drogas, pero escasos estudios establecen características asociadas a multirresistencia con DMARb/DMARsd. Objetivos: Identificar pacientes con AR con ineficacia primaria y/o secundaria a >= 2 DMARb y/o DMARsd, comparar las características sociodemográficas, clínicas y terapéuticas entre estos pacientes y aquellos que hayan respondido a la terapia con el 1º DMARb y/o DMARsd el investigar las variables asociadas a multirresistencia terapéutica.

Materiales y Métodos: Estudio multicéntrico, observacional, en el cual se incluyeron pacientes >18 años de edad con diagnóstico de AR según criterios ACR-EULAR 2010, que tras falla a una o más DMARb iniciaron su 1º DMARb o DMARsd, entre los años 2001 y 2018. Se consignaron datos sociodemográficos, clínicos y terapéuticos (esteroides, número de DMARc previas, fecha de inicio y tiempo de tratamiento con la 1º DMARb y/o DMARsd, sobrevida del tratamiento, causas de suspensión y adherencia al tratamiento). La eficacia terapéutica y la actividad de la enfermedad se midió por sociodemograticos, clinicos y terapeuticos (esteroides, numero de DMAHC previas, techa de inicio y tiempo de tratamiento con la 1º DMAHD ylo DMARSA, sobrevida del tratamiento, causas de suspensión y adherencia al tratamiento). La eficacia terapéutica y la actividad de la enfermedad se midió por DAS28-ERS y CDAI basal a los 3-6 meses y anualmente, y la discapacidad funcional por HAQ-A en los mismos cortes de tiempo. Se consideraron "respondedores" a aquellos pacientes que presentaron un descenso en el DAS28-ERS >1.2 con respecto al basal y que alcanzaron un DAS28-ERS <3.2 o un CDAI <10 en un lapso 3-6 meses, y mantuvieron esta respuesta por lo menos por 18 meses. Y "no respondedores" (multirresistentes) a aquellolis que no lograron dicha respuesta habiendo utilizado >= 2 DMARbi/DMARsd. Cada paciente "no respondedor" tue aperaedo con 1 paciente "respondedor" según el tiempo medio transcurrido desde el inicio de los síntomas de la AR hasta el uso del 1º DMARD DMARsd. Análisis Estadistico: Estadistica descriptiva. Test Chi2 o exacto de Fisher y test T de Student o Mann Whitney y ANOVA y Kruskal Wallis, según corresponda. Regresión logistica múltiple. Curvas de Kaplan-Meier y Log Rank, p <0.05 significativa.

Resultados: 90 pacientes con AR (46 multirresistentes y 45 respondedores) fueron incluidos. 87.8% mujeres, con una edad mediana (m) 57.5 años (RIC 49-67.2) y un tiempo de evolución de la AR m 13 años (RIC 9-19). FR positivo en 95.6%, anti-CCP + 41/52 (78.8%), 82.2% erosivos. 52 pacientes (57.8%) tenían comorbilidades (HTA en 42.2%) y 21.7% eran tabaquistas. La actividad de la enfermedad basal (E) ASS 80 filos 80 f

una respuesta superior en los "respondedores" [DAS28 media (X) 2.9±0.9 vs X 4.1±1.3, p<0.0001 y CDAI X 7.2±5.7 vs X 17.7±1.9, p<0.00011, Los 45 pacientes "no respondedores" recibieron dos DMARb/sd. (10 un 5° DMARb/sd. 10 un 5° DMARb/sd. y un sólo paciente un 6° DMARb/sd. (10 un 5° DMARb/sd. y un sólo paciente un 6° DMARb/sd. (10 un 5° DMARb/sd. y un sólo paciente un 6° DMARb/sd. (10 un 5° DMARb/sd. y un sólo paciente un 6° DMARb/sd. (10 un 5° DMARb/sd. y un sólo paciente un 6° DMARb/sd. (10 un 5° DMARb/sd. (10 un 5° DMARb/sd. y un sólo paciente un 6° DMARb/sd. (10 un 5° DMARb/sd.

82

0082 - LUPUS ERITEMATOSO SISTÉMICO Y MANIFESTACIONES GASTROINTESTINALES: REVISIÓN

0082 - LUPUS ERITEMATOSO SISTEMICO Y MANIFESTACIONES GASTROINTESTINALES: REVISION SISTEMÁTICA. Modalidad: Oral Con Diagnositivas Unidad Temática: LES SORRENTINO, Laura Julieta I BRIGANTE, Alejandro I REBAK, Jonathan Eliseo I CASTRO COELLO, Vanessa Viviana I BALCAZAR, Ruth I GARATE CORREA, Diana Gabriela I HAMAUI, Adriana I DUBINSKY, Diana SANATORIO GÜEMES

Viviana I BALCAZAR, Ruth I GARATE CORREA, Diana Gabriela I HAMAUI, Adriana I DUBINSKY, Diana SANATORIO GÜEMES
Introducción: Las manifestaciones gastrointestinales del LES se han revisado con poca frecuencia. Sin embargo, son comunes y pueden involucira a cualquier órgano del tubo digestivo. Esta aflectación puede ser resultado de compromiso primario debido a LES, por efectos adversos del tratamiento indicciones oportunistas. Su reconocimiento precoz es de vital importancia para evitar complicaciones potencialmente mortales.

Objetivos: Estimar la prevalencia de reportes de compromiso gastrointestinal por LES en la literatura.

Materiales y Métodos: Busqueda bibliográfica: Se realizó una búsqueda avanzada en Pubmed; LILACS, MEDLINE y Epistemonikos, bajo términos MeSH "Lupus eritematoso sistémico" y "enfermedad gastrointestinal" de reportes de caso en humanos, sin restricción de idoma ni fecha de publicación. Criterios de elegibilidad: Se incluyeron reportes, series de casos, y cohortes de pacientes mayores de 18 años con LES confirmado y manifestaciones gastrointestinales secundarias o enfermedades neoplásicas, o efectos adversos de medicación y full text no disponible. Recolección de datos: Los revisores extrajeron los datos de full text de datos: Los revisores extrajeron los datos de full text de datos: Los revisores extrajeron no reuanta por cada reporte país y año de publicación, cantidad de pacientes, genero de ser necesario. Se tuvieron en cuenta por cada reporte país y año de publicación con en cuenta por cada reporte país y año de publicación que realizada por tratarse de reportes de casos.

estudios no fue realizada por tratarse de reportes de casos.

Resultados: Los trabajos encontrados fueron reportes de caso (75.6%), series de casos (13.6%), cohortes (8%), 2.3% y 0.6% fueron estudios de diagnóstico y ensayor de caso (75.6%), series de casos (13.6%) y cohortes (8%), 2.3% y 0.6% fueron estudios de diagnóstico y ensayor de caso (75.6%), series de casos (13.6%) y cohortes (8%), 2.3% y 0.6% fueron estudios de diagnóstico y ensayor de caso (75.6%), series de casos (13.6%) y cohortes (8%), 2.3% y 0.6% fueron estudios de diagnóstico y ensayor de caso (75.6%), series de casos (13.6%) y cohortes (8%), 2.3% y 0.6% fueron estudiado y el moderno de caso (75.6%), series de casos (13.6%) y control estudiado y control estudiado (10.6%), algon 15%, China 12%, Francia 6%, Korea (10.6%), el moderno de los estudiados (10.6%), el moderno de los estudiados (10.6%), el moderno estudiado (10.6%), algon 15%, el moderno estudiado (10.6%), el moderno estudiado (



0095 - MORTALIDAD Y SOBREVIDA EN PACIENTES CON LUPUS ERITEMATOSO SISTEMICO EN ARGENTINA. ESTUDIO MULTICENTRICO Modalidad: Oral Con Diapositivas

Unidad Temática: LES

Unidad Tematica: LES

BERTOLACCINI, María Constanza (1) I SORIA CURI, Y(1) I GONZALEZ LUCERO, L(1) I ESPASA,

G(1) I BARBAGLIA, A(1) I SUELDO, H(1) I LEGUIZAMON, M(1) I MAZZA, S(1) I SANTANA, M(1)

I GALINDO, L(1) I ROJAS TESSEL, I(2) I PICCO, E(2) I CRESPO ESPÍNDOLA, M(2) I AGUILA

MALDONADO, R(3) I GARCIA, M(3) I CAPELUSNIK, D(4) I CALVO, R(5) I ROVERANO, S(5) I HU,

M(6) I COSATTI, M(7) I PISONI, C(7) I AVILA, P(8) I MICELLI, M(8) I ALASCIO, L(9) I GOIZUETA,

M(10) I BELLOMIO, V(1)
HOSPITAL ÁNGEL C. PADILLA (1); HOSPITAL SEÑOR DEL MILAGRO (2); HIGA SAN MARTÍN
DE LA PLATA (3); IREP (4); HOSPITAL JM CULLEN (5); HOSPITAL JM PENNA (6); CEMIC (7);
HOSPITAL RAMOS MEJIA (8); HOSPITAL E. TORNÚ (9); UDEA - SANATORIO 9 DE JULIO (10) Introducción: La tasa de mortalidad en pacientes con lupus eritematoso sistémico (LES) supera en 2 a 3 veces la de la población general. Sin embargo, la sobrevida en estos pacientes ha mejorado sustancialmente y en la actualidad se aproxima al 95% a los 5 años según distintos estudios. Desde la publicación del año 2000 sobre mortalidad por LES en Argentina, no existen nuevos aportes acerca de este tema en nuestro país.

Objetivos: Analizar los factores asociados a mortalidad, sobrevida y causas de muerte en pacientes

con LES

Materiales y Métodos: Estudio longitudinal-multicéntrico, en el que participaron 10 centros de reumatología de Argentina. Se incluyeron pacientes con LES (ACR 1997 y/o SLICC 2012) con un seguimiento mínimo de 6 meses controlados entre enero de 2008 y diciembre de 2018. Se evaluaron variables demográficas, clínicas, de laboratorio, terapéuticas (tratamientos recibidos durante la

seguimiento mínimo de 6 meses controlados entre enero de 2008 y diciembre de 2018. Se evaluaron variables demográficas, clínicas, de laboratorio, terapéuticas (tratamientos recibidos durante la evolución de la enfermedad y en los 60 días previos a la muerte o último control); mortalidad, causas de muerte y sobrevida a 5, 10 y 20 años. Análisis Estadistico: estadistica descriptiva, curvas de sobrevida de Kaplan-Meier y modelo de regresión de Cox.

Resultados: Se incluyeron 382 pacientes; 90% mujeres y 82% mestizos. El tiempo medio de evolución de LES fue 4.1 ±6.7 años. La edad media al último control o muerte tue 37.2 ± 12.7 años, S.LEDAI 3.2 ±4.2 y S.LICC 1.2 ±1.9. Durante su evolución el 90.6% de los pacientes presentó compromiso mucocutáneo, 76% osteoarticular, 55.2% hematológico y 55% renal. El 92% de los pacientes recibieron tratamiento con hidroxicloroquina (HCQ), por un tiempo medio de 53 ±59 meses, 43% pulsos de metiliprednisolona, 38% ciclofostamida parenteral y 28% micofenolato mofetil. La mortalidad fue 12% (IC 95% [8-15] y las causas de muertes fueron: Infecciones (27), enfermedad cardiovascular (6), actividad del LES (3), SAF catastrófico (2) y otras causas (8). Utilizando las variables asociadas a mortalidad en diferentes modelos de regresión de Cox, Las que amentaron el riesgo de muerte en forma significativa fueron: compromiso renal (RR 3.3), compromiso cardíaco (RR 2.7), compromiso del sistema nervioso central (RR 2.1), trombosis arterial (RR 2.3, hiperlipemia (RR 2.4), nº de infecciones (RR 1.2) y último SLEDAI (1.1). La presencia de compromiso osteoarticular tuvo un efecto protector sobre el riesgo de muerte en esta cohorte (p 0.03). Dosis máxima y tiempo de meprednisona no se asociaron a mortalidad (p NS). Al analizar el tratamiento último y ajustarlo por SLEDAI final, HCQ se comportó como un factor de protección de mortalidad (RR 0.4) mientras que el uso de ciclofosfamida sola o asociada a meprednisona como un factor de riesgo de muerte en esta cohorte (Po.03). Dosis máxima y tiempo de evolu

40% el riesgo de muerte.

178

0178 - HISTORIA REPRODUCTIVA EN PACIENTES CON ARTRITIS REUMATOIDEA.

ESTUDIO PRELIMINAR

Modalidad: Oral Con Diapositivas

Modanada: Osto Priegositivas Unidad Temática: Esp (esclerosis Sistemica Progresiva) MORA, Gabriela Fernanda(1) | LAGRUTTA, Mariana (2) | RINGER, Ariana(2) | ABDALA,

Marcelo(2) HOSPITAL MILITAR CENTRAL (1); HOSPITAL PROVINCIAL DEL CENTENARIO, ROSARIO

(2)
Introducción: Las pacientes con artritis reumatoidea (AR) suelen registrar en su historia reproductiva una disminución de la fertilidad. Esto parece relacionarse con la actividad de la enfermedad, el uso de DAINES, metotrexate y dosis elevadas de esteroides. La actividad de la enfermedad suele disminuir durante el embarazo, y aumenta en el puerperio.

Objetivos: 1. Estimar la prevalencia de parámetros relacionados con la vida reproductiva y factores de riesgo en salud reproductiva de pacientes con AR.

Materiales y Métodos: Diseño del estudio: Estudio multicéntrico observacional, descriptivo, retrospectivo. La inclusión de los pacientes encuestados se realizó en forma consecutiva. Criterios de inclusión: 1. Pacientes mayores de 18 años. 2. Pacientes con diagnóstico de AR clasificados de acuerdo con los Criterios ACRI/EULAR. 3. Pacientes que hayan brindado su consentimiento para el análisis de los datos obtenidos. Criterios de exclusión: 1. Pacientes que no hayan brindado su consentimiento para el análisis de los datos obtenidos. 2. Pacientes que no hayan brindado su consentimiento para el análisis de los datos obtenidos. 2. Pacientes que presenten alguna limitación psíquica ó cognitiva o restricción de indole intima para completar el cuestionario. Cuestionario: recolectó datos sobre aspectos de la vida reproductiva. Fue enviado por correo electrónico a los pacientes y supervisado posteriormente por el médico tratante. Se realizó estadistica descriptiva, y comparación de medias para variables consecutivas con la realizó estadística descriptiva, y comparación de medias para variables consecutivas con la prueba T de Student. Se trabajó con un intervalo de confianza del 95% y se estableció el límite de significancia con p 0,05.

Resultados: Se incluyeron 32 pacientes de sexo femenino. La edad promedio al ingreso fue de 50.3 años (31-84). La edad promedio al diagnóstico fue de 41.9 años (18-74). Veintiocho/32 pacientes lograron embarazos (87.5%). Hubo un total de 85 embarazos (18-74). Veintiocho/32 pacientes lograron embarazos (14-37). Sesenta y cinco embarazos cursaron antes del diagnóstico de AR (77.4%), 15 después (17.9%), 2 simultáneamente (2.4%) y 1 en el puerperio (1.2%); 1 embarazo curso con sintomas de AR precedentes (1.2%). Quince de 85 embarazos recibieron tratamiento de la enfermedad en el embarazo (17.7%); (metilprednisona, sales de oro, metotrexate y etanercept). Resultaron 71 nacidos vivos/85 embarazos (82.5%): 63 de término (73.8%), 7 prematuros (8.3%); 1 pérdida fetal del 2°-3° trimestre (1.2%), 1 aborto inducido (1.2%), 15 abortos espontáneos (15.4%). Se consideró buena evolución a los embarazos que resultaron en nacidos vivos y sin complicaciones: fueron 61/85 (72.6%). Mala evolución incluyó a aquellos embarazos que presentaron alguna complicación (preeclampsia, eclampsia, crisis renal, DBT, HELLP, trombosis, hemorragias, CID, desprendimiento placentario, sufrimiento fetal, mortinato, muerte perinatal, y abortos con o sin legrado y pérdidas fetales): fueron 22/85 embarazos (26.2%). Catorce de 85 embarazos presentaron actividad de la AR (16.9%), y 13/14 la presentaron en puerperio (76.5%). Seis de 71 nacidos vivos presentaron peso menor a 3000 gramos al nacer (8.5%). Seis de 10 nacer (8.5%). Seis de 71 nacidos vivos presentaron peso menor a 3000 gramos al nacer (8.5%). Conclusiones: Las pacientes con AR presentan fertilidad normal y una morbilidad gestacional similar a la de la población general. La actividad de la AR disminuyó durante el curso del embarazo, similar a la de la población general. La actividad de la AR disminuyó durante el curso del embarazo, Resultados: Se incluyeron 32 pacientes de sexo femenino. La edad promedio al ingreso fue conclusiones: Las pacientes cui An presentant entinuar norma y una morbinidad gestacionis similar a la de la población general. La actividad de la AR disminuyó durante el curso del el embarazo, y las exacerbaciones de la enfermedad se registraron durante el puerperio. Fue significativa la asociación de bajo peso al nacer con el diagnóstico de AR previo o simuntáneo al embarazo y la actividad de la enfermedad durante y posteriormente al curso de la gestación.

149

0149 - REGISTRO ARGENTINO DE ANTICUERPOS ANTIFOSFOLÍPIDOS DE LA SOCIEDAD ARGENTINA DE REUMATOLOGÍA (GESAF-SAR): DATOS BASALES DE LOS PRIMEROS 143 PACIENTES

ARGENTINA DE REUMATOLOGÍA (GESAF-SAR): DATOS BASALES DE LOS PRIMEROS 143 PACIENTES Modalidad: Oral Con Diapositivas Unidad Temática: Sindrome Antifosfolipidico (saf) PONS-ESTEL, Guillermo (1) I PORTÁ, Sabrina(2) I SERRANO, Rosa(1) I NIETO, Romina Estefanía(1) I SAVIO, Verônica(3) I LEGUZAMON, María Lilia(6) I SAONUN, Moinca(7) I GUAGLIANONE, Débora(8) I ESTEVEZ, Adrián(9) I AVALO, Alejandra(9) I ETCHEVERRI, Mayra(9) I ANTONIOL, María Noelia(10) I II II II II II II II ROBERTS, Karenn(1) I I ALBA, Paula(3) CENTRO REGIONAL DE ENFERMEDADES AUTOINMUNES Y REUMÁTICAS (CREAR) (1); HOSPITAL RAMOS MEJÍA (2); HOSPITAL CRODOBA - MATERNO NEONATAL DE CÓRDOBA (3); INSTITUTO MODELO DE CARDIOLOGÍA (4); HOSPITAL RAMOS MEJÍA (5); HOSPITAL ÁNGEL C. PADILLA (6); HOSPITAL PROVINCIAL DE ROSARIO (8); HOSPITAL EL CRUCE (9); FUNDACIÓN FAVALORO (10); FUNDACIÓN HOSPITALARIA (11); SANATORIO DE LA COMUNIDAD MAR DEL PLATA (15); HOSPITAL EÑOR DEL MILLAGRO (14); HOSPITAL EN CRUCE (15); ENDATORIO DE LA COMUNIDAD MAR DEL PLATA (15); SEÑOR DEL MILLAGRO (14); HOSPITAL EN CRUCE (15); CEMÍC (18); INSTITUTO DE MATERNIDAD Y GINECOLOGÍA NUESTRA SEÑORA DE LAS MERCEDES (19); CLINICA DEL PILLAR (20); CONSULTORIOS LA RIOJA (21); SANATORIO DIAGNÓSTICO (22); HOSPITAL ITALIANO CÓRDOBA (23); CENTRO MÉDICO PRIVADO DE REUMATOLOGÍA TUCUMÁN (24)
Introducción: Los Anticuerpos Antifosfolipidos (AAF) son marcadores de diagnóstico y clasificación del sindrome antifosfolipido (SAF), sin embargo, estos anticuerpos pueden también estar presentes en pacientes con lupus eritematoso sistémico (LES), así como en otras enfermedades autoinmunes, infecciosas, oncológicas, e incluso en población sana.
Objetivos: Describir las características sociodemográficas, clinicas y laboratorio de portadores de AAF en Argentina.

Infeciosas, oncológicas, e incluso en población sana.

Objetivos: Describir las características sociodemográficas, clínicas y laboratorio de portadores de AAF en Argentina.

Materiales y Métodos: El registro GESAF-SAR es un estudio multicéntrico y prospectivo de portadores de AAF [anticoaquiante lúpico (AL), anticuerpos anticardiolipinas (aCL) y anticuerpos anti-fleta 2 glicoproteina 1 (aB2GLPI) IgG e IgM]. Los criterios de inclusión fueron la presencia de AAF positivos con niveles entre 20-40 GPL o MPL. en al menos dos determinaciones separadas por 12 semanas, o niveles > ed GPL o MPL. en al menos una determinación y/o positividad para nuevos AAF, según referencias del propio laboratorio. En este registro, participaron 20 centros de todo el país. La obtención de datos se realizó revisión de historias clínicas y entrevista con los individuos/pacientes, luego de firmar un consentimiento informado. Utilizando la plataforma ARTHROS Web, se incluyeron características demográficas, de laboratorio, manifestaciones clínicas, tratamientos, actividad, daño y mortalidad. Se realizó un análisis descriptivo transversal de los datos recogidos desde su inicio en mayo del 2019 hasta agosto del mismo año.

Resultados: Se analizaron un total 143 pacientes, de los cuales 120 (83.9%) tueron mujeres. La edad media a la inclusión fue de 40.9 años (rango 17-70) y la distribución étnica consistió en: mestizos 66 (46.2%), caucásicos 64 (44.8%), amerindios 4 (2.8%) y otras 9 (6.3%). El livel socioeconómico tue medio-bajo en 51 (35.7%), medio en 47 (32.9%) y medio-alto en 26 (18.2%); 51 pacientes (35.0%) enian únicamente cobertura pública y 136 (65.1%) vivia en zona urbana. Del total de pacientes registrador eventos trombóticos se registraron un total de Ba eventos, 47 (53.4%) eventos cobertura pública y 136 (65.1%) vivia en zona urbana. Del total de pacientes registrador ventos trombóticos se registraron un total de Ba eventos, 47 (53.4%) eventos corestrator al menos un embrazo (rango 1-13) con un total 252 gestaciones, resultando 100

(58.3%) al82GLP1 IgM.

Conclusiones: Para lograr una mejor caracterización epidemiológica, clínica e inmunológica de los pacientes portadores de AAF es de gran importancia contar con registros y estudios prospectivos multicéntricos. En esta primera etapa comunicamos los datos del corte transversal del registro GESAF-SAR. Se prevé como objetivo aumentar el número de pacientes al registro, así como continuar con el seguimiento prospectivo con el fin de conocer la realidad de este sindrome en nuestro país.

221

0221 - OSTEOARTRITIS DE MANOS: ¿ AUMENTA EL RIESGO DE DESARROLLO DE OSTEOARTRITIS DE CADERA Y/O RODILLA?

Modalidad: Oral Con Diapositivas
Unidad Temática: Ox/Osteopatias/Osteoartrosis
REVES TORRES, Alvaro Andrés I SCOLNIK, M I BROM, M I ROSA, J I SORIANO, E.
HOSPITAL ITALIANO BUENOS AIRES

REYES TORRES, Alvaro Andrés I SCOLNIK, M I BROM, M I ROSA, J I SORIANO, E. HOSPITAL ITALIANO BUENOS AIRES
Introducción: La consulta por osteoartritis (OA) de manos es muy frecuente en la práctica reumatológica, y en ocasiones se presenta a edades tempranas. Una duda frecuente que plantean los pacientes es la ocurrencia de artrosis en otras localizaciones articulariones Alvarianes. No está claramente establecido el riesgo de desarrollar OA en otras articulaciones cuando la OA de manos está presente. Objetivos: El objetivos de nuestro estudio fue evaluar la prevalencia e incidencia de OA de adera y rodilla en pacientes con OA de manos, y compararla con un grupo control, sin OA de mano.

Tabla: Datos de prevalencia e incidenda de OA de rodifla y cadera, en padentes con diagnóstico de OA de manos, y ain OA de manos.

Prevalencia OA rodillat 44; 29.3 (22.1:37.3) 21; 14 (8.9-20.6) 0.001

Rysin CA de manos.

Prevalencia OA rodillat 44; 29.3 (22.1:37.3) 21; 14 (8.9-20.6) 0.001

Rysin CA de manos, del mismo nospital Se definió OA de manos, del mismo nospital Se definió OA de manos, del mismo nospital Se definió OA de manos por la existencia electrónica (HCE). Las variables de resultado fueron: OA de rodifla y cadera, de finió a radiofógicamente, o cadera, definida radiofógicamente, o cadera definida radiofógicamente, o cadera, def Incidencia OA rodilla: n/pacientes-años; Incidencia/100 34/1418: 2.4 (1.7-3.3) 18/1192; 1.5 (1.1-2.7) pacientes /año (IC Incidencia OA cadera: 17/1418: 1.2 (0.7-1.9) 6/1192: 0.5 (0.2-1) 0.030 pacientes/año (IC 95%)

cadera, definida radiologicamente, o cuando el paciente era sometido a reemplazo total de rodilla o cadera debido a OA (datos obtenidos de la HCE). Se calculó la prevalencia de OA global (cadera y rodilla) y en cada grupo (con y sin OA de manos). Se calculó además la densidad de incidencia (DI) global y caractivilectos considerante con caractivilectos considerantes con cuando. por articulación, considerando solo aquellos pacientes en los que se diagnosticó OA de cadera y rodilla un año posterior al diagnóstico de OA

de manos, o de la primera consulta al hospital en los controles. Se realizó un análisis multivariado

de manos, o de la primera consulta al nospital en los controles. Se realizo un analisis multivariado, considerando la OA de rodilla y cadera como variable de resultado, ajustado por la presencia de OA de manos, historia de OA familiar, e indice de masa corporal (IMC).

Resultados: Se incluyeron 150 pacientes con OA de manos y 150 controles (90% mujeres), con una edad media de 64,9 (DS: 12,4) años, y un tiempo medio de seguimiento de 8,7 (DS: 5,6) años. Sesenta de los 150 pacientes con OA de manos (40%; IC95%: 32-48%) presentaron OA de rodilla y/o cadera, comparado con solo 26 en el grupo control (17%; IC95%: 122-48%) (pc-0.001). Entre los pacientes con OA de manos se detectaron 46 casos incidentes en 1417 pacientes/año de seguimiento (DI: 3,2 (IC 95%: 44.00). de manos se detectaron 46 casos incidentes en 1417 pacientes/año de seguimiento [DI: 3,2 (IC 59%; 2,4-4,3) por cada 100 pacientes/año, comparado con 20 casos en 1191 pacientes/año controles [DI: 1,7 (IC 95%; 1-2,7); con un riesgo relativo de 1,9 (IC95%; 1,1-3,5)]. En la tabla se detallan los datos de prevalencia e incidencia por articulación. El tiempo medio al desarrollo de OA de cadera o rodilla (de 7,3 años (DS: 3,8) luego del diagnóstico de OA de manos. Entre los pacientes con OA de manos, 10 recibieron reemplazo articular, 8 de cadera y 2 de rodilla, (DI: 0.7/1 100 pacientes/año, IC 95%; 0.3-1,0 comparado con 6 (0.5/100 pacientes/año, IC 95%; 0.2-1) de los pacientes sín OA de manos (p=0,304). En el análisis multivariado, luego de ajustar por historia familiar e IMC, la OA de manos se asoció significativamente con el riesgo de desarrollar OA de cadera o rodilla (OR: 3,2 [IC 95%: 1,9-5,4). Conclusiones: La OA de manos se asoció con una mayor prevalencia e incidencia de OA clínica de rodilla y cadera.

0225 - DISFUNCIÓN SEXUAL EN MUJERES CON LUPUS ERITEMATOSO SISTÉMICO

Modalidad: Oral Con Diapositivas

Unidad Temática: LES
ESPASA, Gabriela Vanesa | GONZALEZ LUCERO, L | SORIA CURI, Y | MAZZA, S ESPASA, GABINER VAINES I GONZALEZ LUCERO, L'I SORIA CURI, TI MAZZA, S L'IEGUIZAMÓN, MI PERA, MI SUELDO, HI BARBAGLIA, A I BERTOLACCINI, M I SANTANA, MI GALINDO, LI BELLOMIO, V. HOSPITAL ÁNGEL C. PÁDILLA Introducción: La disfunción sexual es la alteración en una o varias de las fases de la

actividad sexual (deseo, excitación, meseta, orgasmo y resolución) que puede culminar en frustración, dolor y disminución de la frecuencia de las relaciones sexuales. Existen

pocos datos en la literatura de la prevalencia de disfunción sexual en pacientes con Lupus Eritematoso Sistémico (LES) por la dificultad para evaluarla y su causa multifactorial. Objetivos: Determinar la frecuencia de disfunción sexual y analizar factores asociados en pacientes con LES.

Materiales y Métodos: Se realizó un estudio descriptivo de corte transversal. Se incluyeron pacientes en forma consecutiva que asistieron al consultorio de Reumatología entre mayo y julio de 2019; mayores de 18 años, con diagnóstico de LES según los criterios ACR 1982/97 y/o SLICC 2012 y controles sanos pareados por edad. Se estudiaron variables demográficas y relacionadas a la enfermedad. Se aplicó la escala DASS-21 (Depression Anxiety Stress Scale) que evalúa depresión, ansiedad y estrés, y el Indice de Función Sexual Femenina (FSFI) que evalúa 6 dominios (deseo, excitación, lubricación, orgasmos, satisfacción y dolor) con un punto de corte <= 26.5 para definir disfunción

orgasmos, satisfacción y dolor) con un punto de corte <= 26.5 para definir distunción sexual. Se excluyeron mujeres mayores de 50 años, con Síndrome de Sjogren secundario, menopausia, depresión severa y analfabetas.

Resultados: Se incluyeron 123 mujeres, 60 con LES y 63 controles, edad media 34.3 ± 8.3 y 31.7 ± 4.4 años respectivamente. La prevalencia de disfunción sexual en LES fue 71.7%; IC95% = [58.5 − 82.5] y de los controles 23.8% IC 95% = [13.9 − 36.2]. Hubo diferencias significativas en todos los dominios de la función sexual entre los casos y diferencias significativas en todos los dominios de la función sexual entre los casos y los controles siendo mayor en los dominios deseo, excitación y dolor. El score total del FSFI en pacientes con LES fue de 18.2 ± 11.2 y en controles de 28.3 ± 6.9 (p=0.001). Estrés, ansiedad y depresión se observaron en 58.4%, 58.3% y 50% de las mujeres con LES y 19%, 20.6% y 28.5% de los controles respectivamente (p=0.001). No se encontró asociación entre Disfunción sexual y edad, edad al diagnóstico, actividad de la enfermedad ni tratamiento (pNS). Al analizar el efecto sobre la Disfunción sexual de sensibility de la enfermedad ni tratamiento (pNS). las variables estrés, depresión y ansiedad estratificadas por grupos, no se encontró asociación de las mismas en las pacientes con LES, solamente en los controles (p<0.05). Conclusiones: La prevalencia de disfunción sexual en pacientes con LES fue de 71.7% Disfunción sexual no se asoció a estrés, ansiedad y depresión en pacientes LES.

245

0245 - SIALOMETRIA BASAL NO ESTIMULADA: SU VALOR REAL EN LA PRÁCTICA DIARIA

10245 - SIALOMETHIA BASAL NO ESTIMULADA: SU VALOR REAL EN LA PRACTICA DIARIA Modalidad: Oral Con Diapositivas
Unidad Temática: Sindrome Sjogren
Unidad Temática 2: Estudios Complementarios
GUZZANTI, Fernanda I CASTORINO GRANDÍA, Gerardo Antonio I NASI, Silvina I SANCHEZ
ALCOVER, Jimena I GARCIA CICCARELLI, Agustin I VALERIO, Maria Del Carmen I CIVIT, Emma

de Garignani HOSPITAL EL CARMEN

Introducción: La sialometría basal no estimulada (SBNE) es un método sencillo, no invasivo y de bajo costo que forma parte de los criterios ACR/EULAR 2016 para clasificación de Sindrome de Sjögren (SS). A pesar de ello, la mayoría de los profesionales de la salud desconoce su existencia y continúa siendo poco solicitada.

Objetivos: Determinar las características de la población a la que se le realizó SBNE en un servicio

Objetivos: Determinar las características de la población a la que se le realizó SBNE en un servicio de Reumatología, la relación eventual con factores que puedan alterar su resultado y la contribución de la misma para el diagnóstico de SS.

Materiales y Métodos: Se realizó un estudio descriptivo retrospectivo. Se incluyeron 101 pacientes derivados para realización de SBNE a un servicio de Reumatología en el periodo comprendido entre junio de 2018 y julio de 2019. Se consignaron los siguientes antecedentes: diagnóstico previo de SS, comorbilidades, sensación de boca seca y uso de farmacos potencialmente generadores de xerostomía (antidepresivos, antipsicóticos, antihistamínicos, benzodiacepinas, opiáceos, anticonvulsivantes, descongestivos, diuréticos y miorrelajantes) o de drogas inmunosupreoras. Se recolectó saliva producida espontáneamente en 15 minutos de pacientes en ayunas a los que se celucitó no fumar una utilizar pasta dantal barsa provisa a la recolección de la muestra. Les recultados

anticonvulsivantes, descongestivos, diuréticos y miorrelajantes) o de drogas inmunosupresoras. Se recolectó saliva producida espontàneamente en 15 minutos de pacientes en ayunas a los que se solicitó no fumar y no utilizar pasta dental horas previas a la recolección de la muestra. Los resultados del estudio fueron expresados en mililitros de saliva por minuto (ml/min). Se consideró positivo un valor <=0,1 ml/min. Se evaluó asimismo la positividad del anticuerpo anti-Ro (Ro/SS-A) y la biopsia de glándula salival menor (BGSM) compatible con SS (grados III y IV de la clasificación de Chisholm-Mason). Análisias estadístico: Epi rinfo 7, versión 7.2; medidas de tendencia central y dispersión, Chiz; criterio de significación error alfa menor a 5%.

Resultados: Se obtuvieron un total de 101 sialometrías, el 100% de las mismas fueron solicitadas por médicos reumatólogos. La edad media fue de 52 años (±17,74) y 92 pacientes (91,09%) eran de sexo femenino. 89 pacientes (88,12%) referían boca seca, pero sólo 12 pacientes (11,88%) tenían diagnóstico previo de 58. La patología asociada con mayor frecuencia fue el hipotriodismo (37,65%) y en segundo lugar la Artritis Reumatoidea (16,83%). 88 pacientes tenían dosaje de anticuerpos anti-Ro (Ro/SS-A), de los cuales 32 (36,36%) eran positivos. 24 pacientes habian sido sometidos a BGSM resultando 9 de ellas compatibles con SS (37,50%). 61 sialometrías (60,40%) resultaron por debajo del valor de corte, considerándose como positivas. El 57,44% de los pacientes refería el uso de algún fármaco que puede interferir con el resultado de la SBNE. Cuando se comparó este antecedente con el resultado de la prueba se observó que el uso de fármacos potencialmente generadores de xerostomía se asociaba de manera significativa con un test positivo (18,52% vs 81,48%, p=0,0089); en nuestro grupo los más frecuentes fueron los antidepresivos, en su mayoría inhibidores selectivos de la recaptación de serotonina (IRSS). El uso de drogas immunosupresoras no se asoció a mejores tasas de producción saliv

263

0263 - COMPROMISO AXIAL EN ARTRITIS PSORIASICA. ANALISIS DE SUS CARACTERISTICAS EN UN GRUPO DE PACIENTES DE RECIENTE DIAGNOSTICO. Modalidad: Oral Con Diapositivas

Unidad Temática: EsPA

GARCIA SALINAS, Rodrigo I RUTA, Santiago I AGUERRE, Dario I RUTA, Alvaro I SANCHEZ PRADO, Einer I TORRES CHICHANDE, Jessica I SALVATORI, Facundo I MAGRI. Sebastian

HOSPITAL ITALIANO DE LA PLATA

HOSPITAL ITALIANO DE LA PLATA Introducción: La presencia de compromiso Axial en la artritis psoriasica (APS) fue reconocida hace más de 80 años. Esta afección, además, es uno de los cinco patrones clásicos de afección articular en la APs. A pesar de los intentos realizados por diversos investigadores para definir la afección espinal en la APs, en la actualidad no hay un consenso que permita una definición apropiada. Teniendo en cuenta estas consideraciones, puede estimarse que la prevalencia de afección espinal en la Aps oscila entre el 25 y el 70% de los casos, disparidad debida a los distintos criterios utilizados para su definición.

Objetivos: Estimar la prevalencia de compromiso axial en pacientes con artritis Psoriasica de reciente diagnostico. Describir sus características y evaluar las diferencias.

Materiales y Métodos: Estudio observacional, se incluyeron pacientes mayores a 18 años de edad que ingresaron Reumacheck-SpA de acuerdo a los siguientes criterios: artritis, dactilitis o entesitis, asociado a psoriasis o presencia de alguna característica de SpA según los criterios ASAS 2006 (ej: antecedentes familiares, uveitis, etc). A los pacientes ingresados al circuito, se les realizó analítica sanguinea, radiografías, RM de sacroiliacas (con protocolo

al circuito, se les realizó analítica sanguinea, radiografías, Mel de sacrolilicas (con protocolo de SpA), ecografía articular y entesis, se consignaron datos sociodemográficos, nivel de educación y hábitos. Con respecto a los sintomas se recabo: fecha y edad de inicio, caracteristica de la lumbalgia, antecedentes personales y familiares, si recibió AINEs y la respuesta, VAS de dolor y dolor nocturno, rigidez matinal. Se realizó clinimetria de sintomas axiales y periféricos (BASDAI, BASFI, MASES, HAQ, CDAI), el evaluador de los sintomas desconocía el resultado de los estudios complementarios que fuero recabados por otro observador: laboratorios, Rx, RM y ecografía. Análisis estadístico: se realizó estadística descriptiva y en la muestra de lumbalgia se aplicó Test de Chí2 y exacto de Fisher (variables categóricas) y Test de Student o Mann Whitney (variables continuas) según su distribución.

Resultados: 54 pacientes fueron diagnosticados de artritis psoriasica en el circuito de reumacheck entre 2017 y 2018, 59% mujeres, con una media de edad de 50 años (DS 12), mediana de duración de los sintomas hasta el diagnostico de 3 años (RIC: 5-8), El 37% (IC: 25-50) presentaban compromiso axial clínico. Las características de la lumbalgía fueron las siguiente: inflamatoria 75%, maniobra sacroiliaca positiva 65%, HLA B27 7,4%, Rx sacroiliacas positiva 13%, RM positiva 17%, buena respuesta a AINEs 55%, BASTI 4,2 (3-5,7), En los pacientes con APS y compromiso axial as e observo (con respecto a los que no tenían compromiso axial), mayor numero de entesitis: mediana 2 (0-1) vs 0 (0-1) p 0,001, DAPSA elevado: mediana 17 (14-19) vs 12 (5-17) p 0,02, y mayor dura (26-8, PCB). con respecto al sexo, tabaquismo, alteraciones ecográficas periféricas, ni reactantes de fase

con respecto at sexo, tabaquismo, attenaciones ecogranicas peniencas, inicaciantes as naca aguda (ERS-PCR).

Conclusiones: La prevalencia de síntomas axiales en nuestra cohorte fue de 37%, las características fueron en su mayoría inflamatorias y con actividad por BASDAI. Los pacientes con sintomas axial presentaban características de APS más severas, con mayor actividad (DAPSA), alteración funcional por HAQ y entesitis.

308

0308 - SINDROME DE SJÖGREN PRIMARIO: MANIFESTACIONES EXTRANGLANDULARES Y SU RELACIÓN CON EL SCORE DE FOCO EN BIOPSIA DE GLANDULA SALIVAL MENOR.

GLANDUL A SALIVAL MENOR.

Modalidad: Oral Con Diapositivas

Unidad Temática: Sindrome Sjogren

CACERES, Agustina (1) I SECCO, Anastasia(1) I DELADOEY, Angel(1) I MELO,
Fernando(1) I RODRÍGUEZ, María Florencia(1) I SASAKI, Patricia(1) I PUCCI, Paula(2) I
AMITRANO, Cristina(2) I ASNAL, Cecilia(2)

H RIVADAVIA (1); HOSPITAL ALEMAN (2)

Introducción: Introducción: El sindrome de Sjögren primario (SSp) es una enfermedad
crónica autoinmune caracterizada por infiltración linfocítica de las glándulas exócrinas. La
biopsia de glándula salival menor es considerada una herramienta muy importante para el
diagnóstico SSp. Los nuevos criterios clasificatorios para SSp utilizan el Foco Score (FS). en lugar de la clasificación de Chilson-Mason, el cual es más exigente para considerar una biopsia como positiva. Aunque la importancia clínica de un mayor puntaje del FS aún no se encuentra dilucidada, existen escasos estudios en los que se observó una asociación con un cuadro clínico más florido.

Objetivos: Objetivo: Determinar si un mayor puntaje de FS en la biopsia de glándula salival menor, realizada al momento del diagnóstico, se correlaciona con un aumento en las manifestaciones extra glandulares clínicas y de laboratorio en pacientes con SSp.

menor, realizada al momento del diagnóstico, se correlaciona con un aumento en las manifestaciones extra glandulares clínicas y de laboratorio en pacientes con SSp.

Materiales y Métodos: Materiales y Métodos: Estudio observacional, analítico, de corte transversal. Se analizaron los datos de pacientes mayores de 18 años con diagnóstico de SSp (criterios Americanos – Europeos 2002/ACR Eular 2016) con biopsia de glándula salival al momento del diagnóstico de 2 centros de reumatología de CABA. Se evaluaron las historias clínicas de todos los pacientes con SSp y de manera independiente un médico anatomopatólogo revisó los preparados de las Biopsias de glándula salival para determinar el FS. Las variables continuas se expresaron como media y desvío standard o mediana y rango intercuartilo (Ric), según distribución; las categóricas en porcentajes. Para evaluar la relación entre el FS y el número de manifestaciones extraglandulares y de laboratorio, y la relación entre el FS y el número de dominios del ESSDAI clínico, se utilizó el coeficiente de correlación de Spearman (Rho). Para evaluar diferencias del FS entre cada dominio del ESSDAI clínico comprometido versus no comprometido, se utilizó test de Mann-Withney.

Resultados: Resultados: Se incluyeron 75 pacientes, el 96% mujeres, con una edad media de 53 años (+/- 13.8) y de 48 años (+/- 14) al momento del diagnóstico. La mediana del FS fue de 1.6 (Ric 1-2.66). El porcentaje de pacientes que presentó anticuerpos ANA, RO y LA positivos fue del 89.33%, 74.32% y 31%, respectivamente. Con respecto al tratamiento, un 72% recibia hidroxicloroquina, 11.11% corticoides, 18.67% inmunosupresores y 14.75%, pilocarpina. Se observó una muy baja correlación y negativa entre el FS y el número de manifestaciones extra glandulares (rho -0.06, p.0.59). Al evaluar si existian diferencias entre los pacientes que tenían positivo versus negativo cada dominio del ESSDAI clínico respecto al puntaje del FS, no se encontraron diferencias en ninguno de ellos: dominio articular p 0.70, cutáneo

Conclusiones: Conclusiones: En nuestra población estudiada no se encontró relación entre el FS y la presencia de manifestaciones extra glandulares clínicas ni de laboratorio.

52° Congreso Argentino de Reumatología

¿INFLUYE LA POLIFARMACIA EN LA APLICACIÓN DE LA ESTRATEGIA T2T EN PACIENTES CON ARTRITIS REUMATOIDEA?

Modalidad: Póster

rosiei nática: ARTRITIS RELIMATOIDEA

Unidad Temática: ARTRITIS REUMATOIDEA
JARAMILLO GALLEGO, John Fredy I ROSA, J I SCOLNIK, M I TOBAR JARAMILLO, M I GARCIA, M
IFERREYRA, L I SORIANO, E.
HOSPITAL ITALIANO BUENOS AIRES
Introducción: La polifarmacia (PF) es un factor de riesgo importante asociado a toxicidad por drogas, delirio, caídas, hospitalizaciones y muerte. Muchos pacientes con Artritis Reumatoidad (AR) tienen frecuentemente multiples comorbilidades, que implican incurrir en la PF. La estrategia de tratamiento

frecuentemente multiples comorbilidades, que implican incurrir en la PF. La estrategia de tratamiento por objetivos (TZT) implica un cambio terapéutico acorde al grado de actividad inflamatoria.

Objetivos: 1. Determinar la prevalencia de PF en nuestra población de pacientes con AR. 2. Investigar la influencia de la PF en la aplicación de la estrategia TZT. 3. Establecer factores asociados al no cumplimiento de la estrategia TZT en un escenario del mundo real.

Materiales y Métodos: Estudio observacional,

	Peoleties six PF (1= 127)	Projects and Pf (in 12	P
Seo Hamilet, n (%)	18 (11.0)	3 (17.6)	0.8
Eziel reedie al diagnopico (DE)	\$8.5 (15.0)	79.6 (12.2)	2.8
Fester Reunalssides Positive, is (15)	A7 (64.4)	12 (79.1)	2.7
Artif CCP Psolitris, in CRIS	109 (05.4)	33 (86.2)	3.9
Ensolvings of InAdio, in (%)	25 (15.2)	T(953)	0.83
Furnador activo, n.(%)	38 (21.5)	3 (37.6)	3.2
Ex telamporta, n (%)	33 (17.6)	7 (35.2)	
Score de Charleur, avediena (KEC)	3 (1-4)	4 (4-6)	<0.0001
Politeirece a los Z alios, n (%)	17 (134)	46.8 (36.1)	<0.0003
Care, Ancreumetringines en 2 años, medio (DK), (X190%)	8.6 (3.3)	8.8 (5.3)	3.6
Liso de contosseroides a los Z años, n (%)	29 (22.1)	3 (42.8)	0.42
Uso de diffSMD e los 2 años, n (%)	114 (87.6)	12 (74.4)	0.2
Liso de biológicos e los 2 años: n [%]	13 (18)	4 [23.5]	0.1
Droskoves a tip Z affox, n (%)	29 (22.9)	9 (52.9)	100.0
No consolimiento de TZT, m(%)	45 (54)	5 (28.4)	0.5
Hyspitalankyres, n (%)	31 (9.1)	7 (40.1)	<0.0001
Metalded n (%)	10.0	1 (01.7)	0.01

materiales y Metodos: Estudio observacional, de cohorte retrospectiva. Se incluyeron pacientes con diagnóstico de AR (criterios ACR/EULAR 2010) a partir del año 2010, mayores de 18 años, con un período de seguimiento mínimo de 2 años. Se definió PF como un consumo mayor o igual a 5 medicamentos al momento del diagnóstico, independientemente de la mediacción utilizade.

con un periodo de seguimiento mínimo de 2 años. Se definió PF como un consumo mayor o igual membrana en influencia de la membrana en la membrana en influencia de la membrana en l

	Odds Ratio	P	IC 95%
Score de Charlson	1.33	0.36	0.71 - 2.50
Edad al diagnóstico	0.97	0.32	0.92 - 1.02
Erosiones	1.58	0.28	0.68 - 3.68
Polifarmacia	0.39	0.15	0.10 - 1.41
Hospitalizaciones	1.05	0.92	0.35 - 3.10
Corticosteroides a los 2 años	0.37	0.02	0.16 - 0.86

0007 - TELECONSULTA: EXPERIENCIA EN EL SERVICIO DE REUMATOLOGÍA DE UN HOSPITAL $_$

Modalidad: Póster

Unidad Temática: Miscelaneas

CONTEZ CHAVARRIA, Judiht Sandra I DUS ORIETA, Nicolas Benjamin I IBAÑEZ, Giuliano I URRUTIA, Julio Cesar I PERAK, Marilina I OTERO, Maria José I QUISPE VILLANUEVA, Ma Laura I WERNICKE, Veronica Cecilia I LOJO, María Nieves I LAZZARINO, María Rosa

Laura I WERNICKE, Veronica Cecilia I LOJO, María Nieves I LAZZARINO, María Rosa HOSPITAL INTERZONAL GENERAL DE AGUDOS PROF. RODOLFO ROSSI Introducción: El término Telesalud hace referencia, a la prestación de servicios relacionados al cuidado de la salud a través de tecnología de información y comunicación. La Telemedicina permite la consulta a distancia : médico paciente, entre profesionales de la salud, acercando los servicios de salud a la población que carecen de estos recursos. Debido a la complejidad de los pacientes con enfermedades reumatológicas, a la escasez de recursos humanos formados en esta especialidad, y a la concentración de especialistas en las grandes ciudades, adquiere gran importancia la Telemedicina acortando la distancia entre los pacientes y el reumatólogo. La Teleconsulta se implementó en nuestro servicio en el año 2015 con el objetivo de agilizar el accesso al turno y realizar consultas rápidas relacionadas con la enfermedad traviento no

gran importancia la Telemedicina acortando la distancia entre los pacientes y el reumatólogo. La Teleconsulta se implementó en nuestro servicio en el año 2015 con el objetivo de agilizar el acceso al turno y realizar consultas rápidas relacionadas con la enfermedad, tratamiento o estudios complementarios de pacientes en seguimiento. Objetivos: Analizar el número de consultas vía mail. Describir los motivos de consulta. Caracterizar la población que usa este medio.

Materiales y Métodos: Se realizó un análisis retrospectivo de las consultas vía mail, desde enero de 2015 a diciembre de 2018. Se recolectaron los siguientes datos: número de mails, número de pacientes, edad, sexo, lugar de residencia y remitente. Las consultas recibidas se dividieron en tres grupos: gestión de turnos, consultas relacionadas a la enfermedad (intercurrencias clínicas,consultas sobre tratamiento, estudios complementarios que incluyen resultados de imágenes y laboratorios) y otras. Se analizó la media para la variable edad, mediana para distancia y número de consulta por paciente y el porcentaje del resto de los datos.

Resultados: Se recibieron 775 mail que correspondian a 841 consultas realizadas por 222 pacientes (p) o sus familiares, observándose un incremento anual del periodo 2015-2018 (15, 45, 279, 436 consultas/año respectivamente). El 56 % (473) eran para solicitar turnos, 17% (81) de primera vez y 83% (392) de seguimiento. De las 328 (39%) consultas relacionadas con la enfermedad, 27% (87) eran por intercurrencias clínicas, 26% (86) por tratamiento y 47% (155) por estudios complementarios. El 5% (40) restante no se relacionaban con la enfermedad. La edad media de los p tude 650 años (4-/ 14,9), el 85% (189) de sexo femenino y el 15% (33) sexo masculino, el 65 % (501) fueron enviados por el p y 35% (274) por familiares. El 52% (405) de la consultas provenían del interior de la provincia de Buenos Aires, 32% (245) de la zona Gran La Plata (partidos de Ensenada, Berisso, La Plata), 15% (114) de Gran Buenos Aires, el 1 % restante EASN (2%).

Conclusiones: En nuestro análisis se observa un incremento del número de consultas vía mail Conclusiones: En nuestro analisis se observa un incremento del numero de consultas via mai con el transcurso de los años, evidenciando la facilidad del acceso por este medio y la conformidad de los pacientes y familiares para su uso. La mayoría de las consultas estuvieron relacionadas con estudios complementarios, las cuales se resolvieron sin concurrir al consultorio, lo que redujo el número de visitas, disminuyendo probablemente los costos relacionados al viaje y las horas de ausencia laboral. El mayor porcentaje de consultas fueron realizadas por pacientes del interior del país poniendo de manifiesto que este medio de comunicación es una alternativa para resolver consultas de pacientes situados distantes a un centro especializado.

6

0006 - MANIFESTACIONES OCULARES EN PACIENTES CON LUPUS ERITEMATOSO SISTEMICO (LES): DATOS DE UNA COHORTE DE LATINO AMERICA (LA).

Modalidad: Poster

Unidad Temática: LES

Unidad Tematica: LES
GOMEZ, Graciela Noemi (1) I KHOURY, Marina(1) I SARANO, Judith(1) I CATOGGIO, Luis(2) I
SORIANO, Enrique(2) I PONS ESTEL, Bernardo(3) I PONS ESTEL, Guillermo(3) I QUINTANA,
Rosana(3) I GARCIA, Mercedes(4) I ALVARELLOS, Alejandro(5) I SAURIT, Veronica(5) I
BONFA, Eloisa(6) I SATO, Emilia(7) I VAZQUEZ, Gloria(8) I GUIBERT-TOLEDANO, Marlene(9) I

enfermedad o de daño.

Objetivos: Reportar la prevalencia de manifestaciones oculares al momento del diagnóstico y la incidencia luego del diagnóstico en pacientes con LES de una cohorte de LA.

Materiales y Métodos: Ingresaron p.con 2 años de diagnóstico de LES, el cumplimiento de criterios (ACR 1982) no fue obligatorio para ingresar y el diagnóstico se basó en la clínica, laboratorio y experiencia del reumatólogo. Las manifestaciones oculares se registraron desde el ingreso y en consultas de seguimiento, junto con datos sociodemográficos, clínicos y laboratorio. Se utilizó estadística descriptiva(media y porcentajes); la prevalencia al diagnóstico se calculó para toda la cohorte y la incidencia, para todos los p. que presentaron alguna manifestación ocular nueva STATA y 10 nueva. STATA v.10.

nueva. STATA v.10.

Resultados: Ciento seis p.(7.1%) de un total de 1480, edad al diagnóstico 29.5(12.3) años, 1939 mujeres (90%), tuvieron alguna manifestación ocular prevalente: sindrome sicca (s.sicca) en 74(5%), retinopatía:15(1%), epiescleritis y amaurosis en 9 (0.6%) respectivamente. S.sicca se vió principalmente en caucásicos y mayores de 50 años y retinopatía en especial en p. con compromiso renal (8/15) y neurológico (10/15). Retinopatía fue más frecuente en enfermedad activa (10/15) con SLEDAI >=12.La incidencia global de manifestaciones oculares fue 2.8 casos por 100 personas-año, siendo más alta para s.isca (1.3 por 100 personas-año) was baja para uveitis (0.06 casos por 100 personas-año). La incidencia de retinopatía y cataratas fue de 0.7 por 100 personas-año. Pacientes mayores de 50 años tuvieron mas incidencia de s.sicca (2.5 por 100 personas-año) seguido por cataratas (1.8 por 100 personas-año).

Conclusiones: Las manifestaciones oculares del LES fueron variables, al diagnóstico se manifestaron como s.sicca seguido por retinopatía, esta última se vió con enfermedad activa y compromiso de órganos mayores. Luego del diagnóstico, s.sicca fue nuevamente la manifestación más frecuente, especialmente en mayores; seguido por retinopatía y cataratas.

8

0008 - ¿PUEDEN LOS BIOLÓGICOS "PREVENIR" EL DESARROLLO DE LA ARTRITIS PSORIÁSICA EN PACIENTES CON PSORIASIS? DATOS DE UNA COHORTE DEL HOSPITAL ITALIANO DE BUENOS AIRES

ITALIANO DE BUCNOS AIRES
Modalidad: Póster
Unidad Temática: ESPA
LO GIUDICE, Luciano I ACOSTA FELQUER, Maria Laura I MAZZUOCCOLO, Luis Daniel I
GALIMBERTI, Maria Laura I SORIANO, Enrique

HOSPITAL ITALIANO BUENOS AIRES
Introducción: Como la psoriasis (Ps) suele preceder a la artritis psoriásica (APs), una pregunta importante sin respuesta es si el tratamiento de Pso podría influir en el desarrollo de PsA en

Dijetivos: El objetivo de este estudio fue analizar la incidencia de PsA en una cohorte de pacientes con Ps de acuerdo con diferentes tratamientos, con la hipótesis de que el tratamiento

pacientes con es de acuerdo con dinerentes tratamientos, con la injoiesis de que el tratamiento con biológicos podría prevenir el desarrollo de APs.

Materiales y Métodos: Pacientes con Ps sin APs del Hospital Italiano de Buenos Aires fueron seguidos en este estudio de cohorte retrospectivo. Los datos se obtuvieron a través de la historia clínica electrónica. Los pacientes se clasificaron de acuerdo a su tratamiento en grupos: topicos (topicos y fototerapia), DMARDs convencionales (DMARDc) (incluyendo metotrexato (MTX) y ciclosporina (Cycl) y DMARDs biológicos (DMARDb) (incluyendo TNFi, IL17i el IL12-23). Los pacientes contribuyeron con tiempo desde el inicio del tratamiento correspondiente hasta el diagnóstico de APs. la rédrida del seculimento el final del tratamiento a el final del acutivid. Los diagnóstico de APs, la pérdida del seguimiento, el final del tratamiento o el final del estudio. Los casos incidentes de APs se atribuyeron a un tratamiento si se desarrolló durante la administración de el mismo y hasta 6 meses después de su interrupción si no se inició ningún otro tratamiento. Se descartaron los casos incidentes que se desarrollaron más de un año después de la interrupción del tratamiento (3 casos). La densidad de incidencia se calculó para toda la población y para cada uno de los grupos de tratamiento, comparándose con chi2, como así también su rate ratio. Se realizó un modelo de regresión logistica multivariable para el desarrollo de APs por grupos de tratamiento, ajustándose por otras variables.

į.	Topicos, n= 599	DMARDs, n=106	DMARDb, n=92	Grupo en total, n=797
Media de edad al diagnóstico de Ps (DS)	43.6 (20.6)	46.2 (20.7)	35.1 (18.9)	42.9 (20.6)
Sexe femenino, n (%)	314 (52)	53 (50)	36 (39)	403 (50.5)
Ps en place, r/N (%)	514/576 (93)	93/103 (90)	85/90 (94)	692/771 (90)
IMC, n; Media (SD)	498; 27.6 (5.4)	80; 28.5 (5.6)	91; 30 (7)	659; 28 (5.7)
N Desarrollaron APs (%)	68 (8.5)	3 (0.38)	1 (0.13)	72 (9)
Seguirniento (pacientes/años)	9153	316	548	10017
Densidad de incidencia/1000 Pacientes/años (95% IC)	7.4 (5.8-9.4)	9.5 (1.9-27.5)	1.81 (0.04-10)	7.2 (5.6-9)
Media de años entre Ps y APs (RIC)	10 (2-21)	Peciente 1: 23 Peciente 2: 11.7 Peciente 3: 24.7	Peciente (1): 9.6	10.5 (2-20.8)

Resultados: 797 pacientes aportaron un total de 10017 pacientes / año. Las características de los pacientes se muestran en la tabla 1.599 (75%) de los pacientes fueron tratados solo con tópicos o fototerapia, 106 (13%) con DMARDc (81% MTX y 19% Cyc) y 92 (11.5%) con biológicos (TNF: 64 etanercept: 44, adalimumab: 23, infliximab: 6; IL17i: 43: 14 ksetizumab, 29 Secukinumab: IL12: 23i: (Ustekinumab) 16. Algunos pacientes recibieron más de un biológico). Durante el seguimiento 72 pacientes desarrollaron APs (68 bajo topicos; 3 bajo DMARDc (2 MTX y 1 Cyc) y 1 bajo biológicos (1 Secukinumab): Densidad de incidencia global: 7.2 por 1000 pacientes/año (tabla 1). Aunque numéricamente la incidencia de APs en pacientes con Ps tratados con biológicos fue menor, la diferencia no fue estadisticamente significativa. En el análisis de regresión de Cox, después de ajustar por sexo, edad e IMC, el tratamiento con productos biológicos se asoció significativamente con un menor riesgo de desarrollar APs: HR (95% IC): 0.1 (0.013 - 0.7); p = 0.021.

Conclusiones: El tratamiento con biológicos en pacientes con Ps pareció reducir el riesgo de APs y prevenir su desarrollo en esta cohorte retrospectiva de un solo centro.

0012 - CARACTERISTICAS CLINICAS Y SEROLOGICAS EN PACIENTES CON SINDROME DE SJOGREN PRIMARIO Y NEUMONIA INTERSTICIAL LINFOCITICA SINTOMATICA

Modalidad: Póster Unidad Temática: Sindrome Sjogren Unidad Temática 2: EPID- Enfermedad Pulmonar Intersticial

URRUTIA, Julio Cesar I DUS ORIETA, Nicolas Benjamin I IBAÑEZ, Giuliano I CORTEZ CHAVARRIA, Judint Sandra I PERAK, Marilina I OTERO, Maria José I QUISPE VILLANUEVA, Ma Laura I WERNICKE, Veronica Cecilia I LOJO, María Nieves I LAZZARINO, María Rosa

Ma Laura I WERNICKE, Veronica Cecilia I LOJO, María Nieves I LAZZARINO, María Rosa HOSPITAL INTERZONAL GENERAL DE AGUDOS PROF. RODOLFO ROSSI Introducción: El Síndrome de Sjögren (SS) es una exocrinopatia autoinmune crónica caracterizada por infiltración linfocitaria glandular y extraglandular asociado a producción de autoanticuerpos. El compromiso pulmonar en el Sindrome de Sjögren primario (SSP) incluye neumonia intersticial no específica (NINE), neumonía intersticial usual (NIU), neumonía intersticial linfocitica (NIL), neumonía organizada (NO) y bronquioilis. La neumonía intersticial linfocitica está presente según la literatura entre el 0,9% al 42% de pacientes con SSP, es un desorden linfoproliferativo benigno caracterizado por proliferación intersticial difusa de linfocitos vedelulas elsemáticas. v células plasmáticas.

Objetivos: - Describir las características clínico-serológicas de un grupo de pacientes con SSP - Comparar las características clínico-serológicos del subgrupo de pacientes con NIL sintomáticos con el resto de los pacientes.

sintomáticos con el resto de los pacientes.

Materiales y Métodos: Se realizó un estudio retrospectivo, descriptivo de 36 historias clínicas de pacientes con SSP según criterios ACR 2012, en seguimiento por nuestro servicio de Reumatología. Se recolectaron los siguientes datos: edad, sexo, tiempo de evolución de a enfermedad, laboratorio que incluyó FAN, anti Ro, anti La, anti RNP, C3, C4, FR, hipo/ hipergamaglobulinemia, ERS persistentemente altas (al menos 3 determinaciones consecutivas mayores a 30 mm/h). A los pacientes sintomáticos respiratorios (tos y/o rales crepitantes) se les realizo tomografía computada de alta resolución (TACAR) de tórax.

Resultados: Del total de 36 pacientes (p) el 97 % fueron mujeres, con un promedio de edad de 60 años (30-93); la media del tiempo de evolución fue de 9,5 años. Presentaron FAN positivo (120): 5 (9, (18/36), 14/60, 149) (4/60, EAN) -4/16/30, 20/4/(4/60, anti Ro. 7.% (1/6/60), anti Ro

60 años (30-93); la media del tiempo de evolución fue de 9,5 años. Presentaron FAN positivo > 1/320: 50 % (18/36), 1/160:11% (4/36), FAN < 1/160:39% (14/36), ant IR O 72 % (26/36), ant IL A 9 % (17/36), ant IR N 78 % (3/36), FR 99 % (25/36), ERS persistentemente alta (x=46 mm/h) 33 % (12/36), hipocomplementemia 22 % (8/36), hipergamaglobulinemia policional 44 % (16/36) e hipogamaglobulinemia 5 % (2/36) . Las caracteristicas clínicas fueron: sintomas sicca 100%, tumefacción de glándulas salivales mayores (TGM) 17%, fenómeno de Raynaud 32 %, artritis 67 %, manifestaciones cutáneas 30 %. A los pacientes que tuvieron sintomas respiratorios 47 % (7/17), normales 35 % (6/17). Comparando los pacientes con NIL 2 yl resto de la población con SSP, se encontró asociación con mayor tiempo de evolución de la enfermedad, p 0,046 (16,5 % s3 %), hipergamaglobulinemia policional p 0,031, OR 1,33 (100 % vs 37 %) y fenómeno de Raynaud p 0,028, OR 16,2 (75 % vs 16 %) en los pacientes con NIL. También se halló en estos, mayor frecuencia de FAN >= 1/320 ((100 % vs 4%) anti LA positivo (75 % vs 44%), ERS persistentemente alta (75 % vs 28 %), TGM (60 % vs 12%) artritis (100 % vs 62 %) y compromiso cutáneo (50 % vs 28 %) sin diferencias estadisticamente significativas. No encontramos en nuestra muestra pacientes con compromiso neurológico o linfomas y solo una paciente presento compromiso renal asociado a una crioglobulinemia

significativas. No encontrainto en intestia muestra pacientes con compromiso neurologico linfomas y solo una paciente presento compromiso renal asociado a una crioglobulinemia Conclusiones: La frecuencia de NIL en SSP estuvo dentro de lo reportado en la bibliografía. Nuestros pacientes con SSP y NIL tuvieron mayor tiempo de evolución de la enfermedad, presencia de fenómeno de Raynaud, asociado a RNP positivo e hipergamaglobulinemia

13

0013 - PREVALENCIA DE ARTRTITIS REUMATOIDE EN DOS POBLACIONES ORIGINARIAS DE ARGENTINA. ESTUDIO DE BASE COMUNITARIO: ¿"DOS CARAS DE UNA MISMA MONEDA"?.

Modalidad: Póster

Unidad Temática: ARTRITIS REUMATOIDEA
QUINTANA, Rosana M. (1) I JUAREZ, V(2) I SILVESTRE, A(1) I ACIAR, M(2) I NIETO, R(1)
I CRESPO, M(2) I GOÑI, M(1) I BUSCHIAZZO, E(2) I PELAEZ-BALLESTAS, I(3) I PONS-

CRESPO, M(2) 16 UNI, M(1) 16 US OFILAZZO, E(2) 11 EZEZZO RELEGIOS, (S.) 15 US ESTEL, B(1)
CENTRO REGIONAL DE ENFERMEDADES AUTOINMUNES Y REUMÁTICAS (GOCREAR), ROSARIO (1); HOSPITAL SRA. DEL MILAGRO (2); GLADERPO ((GRUPO LATINOAMERICANO DE ESTUDIO DE ENFERMEDADES REUMÁTICAS EN PUEBLOS

ORIGINARIOS) (3)
Introducción: La artritis reumatoide (AR) genera una marcada limitación funcional. En Latinoamérica (LA) se ha observado que ciertos grupos étnicos minoritarios presentan una AR más agresiva y peor evolución. Por este motivo, el Grupo Latino Americano De estudio de Enfermedades Reumáticas en Pueblos Originarios (GLADERPO), diseñó un programa para la detección de enfermedades reumáticas en diferentes pueblos originarios de LA a través de la

metodología Community Oriented Program for Control of Rheumatic (COPCORD).

Objetivos: Estimar la prevalencia de AR en las comunidades de pueblos originarios qom y wichi de la ciudad de Rosario y Misión Chaqueña (Salta); además de comparar las

características de la AR entre las dos comunidades.

Materiales y Métodos: Estudio transversal, epidemiológico, de base comunitario, utilizando la metodología COPCORD, a través de la realización de una encuesta puerta a puerta, dirigida a individuos mayores de 18 años pertenecientes a la comunidad qom de Rosario y la comunidad rural wichi de Misión Chaqueña (Salta). La estrategia metodológica fue la misma en los dos lugares y llevada a cabo por el mismo equipo de trabajo. Los individuos con dolor músculo-esquelético (casos positivos) fueron evaluados en forma consecutiva por médicos generales y reumatólogos para diagnóstico y eventual tratamiento.

reumatólogos para diagnóstico y eventual tratamiento.

Resultados: La población gom censada fue de 2.157 individuos, 1.759 (81,5%) participaron en el estudio (90,3%). El 53,7% y el 48,5% de los encuestados reportaron dolor en la comunidad gom y wichi, respectivamente. Luego de la evaluación reumatológica se diagnosticaron 65 (3,0%) individuos con AR en la comunidad gom y 21 (3,2%) en la comunidad wichi Las características de la AR comparando la comunidad wichi y gom fueron similares en relación a la actividad medida por DAS 28 (mediana de 5,56 vs 4,74; p 0,341), más del 90% fueron seropositivos y el 66,6% y 45,9% (p 0,100) presentaron erosiones radiográficas. Las variables con significancia estadísticas fueron: mayor diagnóstico previo de AR en la comunidad gom (33,3% vs 61,5%; p 0,024) y mayor limitación funcional en la comunidad wichi presento una demora en el diagnóstico superior (mediana de 25,5 meses versus 12,0; p 0,024). El 42% y 29% (p 0,246) de los pacientes qom y wichi tenían antecedentes familiares de AR. Las comorbiliades más frecuentes en ambas comunidades fueron: hipertensión, diabetes, chagas y tuberculosis. Conclusiones: La prevalencia de AR en ambas comunidades son de las más alta reportadas en LA. La a gresividad de la enfermedad, la marcada limitación funcional son características comunes, así como el retraso en el diagnóstico, reflejando otro problema más estructural en LA. La agresividad de la enfermedad, la marcada limitación funcional son caracteristicas comunes, así como el retraso en el diagnóstico, reflejando otro problema más estructural como es la accesibilidad a la atención biomédica. A pesar de ser comunidades diferentes, con diferente cultura y diferente medioambiente (urbana y rural), tienen en común la inequidad en salud, presente en LA. Comparten caracteristicas como son: bajo nivel socioeconómico, bajo nivel educativo y falta de competencia cultural por parte de los profesionales de la salud.

34

0034 - ENFERMEDAD TROMBOEMBOLICA VENOSA EN PACIENTES CON VASCULITIS ASOCIADA A ANCA: ESTUDIO RETROSPECTIVO Modalidad: Póster

Unidad Temática: Vasculitis/ PMR

GARCIA, Lucila I PENA, Claudia I RUTA, Santiago I RASCHIA, Alan I COSENTINO, Maximo I ARIZPE, Fernando I PERA, Mariana I MARTIRE, Victoria I GARCIA, Mercedes HOSPITAL INTERZONAL GENERAL DE AGUDOS "GENERAL JOSÉ DE SAN MARTÍN"

Introducción: Los pacientes con Vasculitis Asociada a ANCA (VAA) presentan mayor prevalencia de eventos trombóticos, respecto a la población general. Un estudio reciente demostró que la hemorragia alveolar, ANCA-PR3+ y los cilindros hemáticos se asocian con el desarrollo de trombosis, mientras que publicaciones previas mostraron distintos factores predictores.

Objetivos: Evaluar la frecuencia de Enfermedad Tomboembolica Venosa (ETEV) y factores asociados a Su desarrollo en pacientes con VAA.

Materiales y Métodos: Estudio retrospectivo, observacional, analítico. Los datos se obtuvieron de las

historias clínicas de pacientes mayores de 18 años evaluados entre los años 2000-2019. Se incluyeron pacientes con diagnóstico de VAA que reunian criterios de Clasificación ACR 1990/ Nomenclatura Chapel Hill Concensus Conference 2012. Se evaluaron datos demográficos, clínicos, de laboratorio, tratamiento, score de actividad (BVAS) y de pronóstico (FFS) y factores de riesgo cardiovascular tradicionales. Se determinaron otros factores asociados a trombosis como immovilización, antecedente de neoplasia, uso de Anticonceptivos Orales o Terapia de Reemplazo Hormonal (ACO/TRH) e historia previa de trombosic. Los datos fueron expresados como media y Desvío Estándar (DE) o mediana y rango intercuartilico, según su dispersión. Las características de los pacientes con y sin ETEV fueron comparadas mediante

	ETEV si, n:12	ETEV no, n: 75	P
Sexo masculino, % (IC95%)	33 (6-60)	46 (35-57)	0.38
Edad, media (DS)	56.2 (14.9)	50.2 (14)	0.15
Trombocitosis, %(IC 95%)	36 (7-64)	18 (9-27)	0.17
Sedimento Urinario Activo%(IC 95%)	66 (35-97)	61 (48-74)	0.78
ANCA C, % (IC 95%)	66.6 (40-93)	46 (34-58)	0.19
ANCA P, %(IC 95%)	33.3 (6-60)	46 (34-58)	0.40
Sindrome Nefrótico, %(IC 95%)	9 (7-26)	5.5 (0-10)	0.64
BVAS, media (DS)	21 (17-24)	18 (16-19)	0.19
Diabetes Miellitus, %(IC 95%)	8 (7-23)	9 (2-16)	0.90
Tabaquismo,% (IC 95%)	8 (7-23)	18 (9-27)	0.37
Indice Masa Corporal >25,% (IC 95%)	33 (6-60)	14 (6-22)	0.11
Inmovilización,% (IC 95%)	66.6 (39-93)	13 (5-21)	< 0.0001
Neoplasia,% (IC 95%)	0	2 (0-6)	0.56

Test Student o Mann Whitney para Test Student o Mann Whitney para datos continuos y Chi-Cuadrado o Test Exacto de Fisher para variables categóricas. El análisis bivariado fue realizado para evaluar factores asociados a ETEV. Para cada parámetro asociado significativamente en el análisis bivariado, se aplicó el modelo de regresión logistica binario.

Resultados: Se incluyeron 87 pacientes consecutivos con diagnóstico de VAA 48 (55.1%) de

diagnóstico de VAA, 48 (55.1%) de sexo femenino, con una mediana de edad de 55 años (RIC 42-62). La frecuencia de trombosis en pacientes con VAA fue del 13.7% (IC 95%: 7-22). Tanto en el análisis bivariado (Tabla 1) como en el análisis multivariado. Ja única

en el análisis multivariado, la única característica asociada a la presencia de ETEV fue la inmovilización previa. El 66.6% de los pacientes que presentaron ETEV estuvieron inmovilizados en comparación con un 13% de los pacientes que no presentaron ETEV (p < 0.0001). En el análisis de regresión logística, el OR de inmovilización para la presencia de ETEV fue de 35.4 (IC 95% de 2.5-491).

Conclusiones: La frecuencia de ETEV en pacientes con VAA fue del 13.7% y el único factor asociado al desarrollo de ETEV fue la inmovilización previa. La inmovilización es un factor de riesgo modificable para desarrollo de tembero de tembero de la concentrar en pacientes con la paracterior de su pacientes con la paracterior de su pacientes caracterior de la concentrar en paracterior de su paracterior de la concentrar en paracterior de su paracter

el desarrollo de trombosis, tanto en pacientes ambulatorios como en hospitalizados, que debemos tener en cuenta en el contexto de la actividad de la vasculitis.

0035 - FACTORES ASOCIADOS A COMPROMISO CARDÍACO EN ESCLEROSIS SISTÉMICA. EVALUACIÓN EN UNA COHORTE DE 139 PACIENTES

Modalidad: Póster

Temática: FTC

RASCHIA. Alan Juan I SANSINANEA. Pierina I MARTIRE. María Victoria I GARCÍA. Lucila I GARCÍA.

Mercedes Argentina I TESTI, Adriana Carina HOSPITAL INTERZONAL GENERAL DE AGUDOS "GENERAL JOSÉ DE SAN MARTÍN"

HOSPITAL INTERZONAL GENERAL DE AGUDOS "GENERAL JOSE DE SAN MARTIN" Introducción: El compromiso cardíaco en la Esclerosis Sistémica se manifiestas clínicamente en el 15% de los pacientes, sin embargo, según reportes de autopsias la afectación subclínica podría llegar al 81%. Las manifestaciones cardíacas incluyen derrame pericárdico, disfunción diastólica de ambos ventrícular, insuficiencia cardíaca, enfermedad coronaria, valvular y arterial, arritmias y alteraciones de la conducción. La afectación cardíaca es un factor de mal pronóstico y se asocia a aumento de la mobilizante diáded.

de la morbimortalidad. **Objetivos:** Determinar la frecuencia de compromiso cardíaco en pacientes con Esclerosis Sistémica y evaluar los factores asociados a su presencia.

Variables	Comp	P	
	Si No		
Edad, media (DE)	50.4	44.7	0.02
	(14.2)	(15.3)	
Sexo femenino, n (%)	55	66	0.10
	(45.5)	(54.5)	
Tabaquismo, n (%)	12	25	0.05
	(32.4%)	(67.6%)	
Hipertensión arterial,	14	10	0.14
n (%)	(58.3%)	(41.7%)	
Dislipemia n (%)	14	15	0.89
	(46.7%)	(53.3%)	
Subtipo difusa, n (%)	31	19	0.02
CONTRACTOR CONTRACTOR CO. M. C. M.	(62%)	(38%)	
Raynaud, n (%)	60	58	0.68
	(49.3%)	(50.7%)	
Ulceras digitales n. (%)	22	23	0.99
	(48.9%)	(51.1%)	
Reflujo	47	49	0.7
gastroesofágico, n (%)	(49%)	(51%)	
Compromiso	35	21	0.009
pulmonar, n (%)	(62.5%)	(37.5%)	
Hipertensión	25	5	0.0003
pulmonar, n (%)	(82.1%)	(19.7%)	
Eritrosedimentación >	41	36	0.25
20 mm, n (%)	(53.2%)	(46.8%)	
ANA positivos, n (%)	62	65	0.93
	(48.8%)	(51.2%)	
Sci70 positivo, n (%)	12	16	0.47
	(42.9%)	(57.1%)	
Anticentromero	29	32	0.77
positivo, n (%)	(47.5%)	(52.5%)	
Capilaroscopia SD	6	13	0.1
temprano, n (%)	(31.6%)	(68.4%)	
Capilaroscopia 5D	13	21	0.15
activo, n (%)	(58.2%)	(61.8%)	
Capitaroscopia SD	13	11	0.57
tardio, n (%)	(54.2%)	(45.8%)	

Materiales y Métodos: Se incluyeron pacientes con esclerosis sistémica (ES) según criterios de clasificación ACR 1980 y/o ACR/EULAR 2013 asistidos en un hospital de tercer nivel, desde el año 1983 hasta julio de 2019. Se analizaron variables demográficas, clínicas, de laboratorio y causas de muerte. Las manifestaciones cardiacas que se evaluaron fueron la disfunción diastólica, disfunción sistólica, derrame pericárdico, arritmias, cavidades derechas dilatadas y cardiopatía isquémica. Se realizó estadistica descriptiva, las variables cuantitativas se expresaron como media, Desvio Estándar (DE) o mediana y rango intercuartilico (RICI), las variables cualitativas como como endia, Desvio Estándar (DE) o mediana y rango intercuartilico (RICI), las variables cualitativas como %. Las características de los pacientes con y sin compromiso cardiaco fueron comparados mediante Test de Student o Mann Whitney y Chi Cuadrado o Test exacto de Fisher. Se realizo regresión logistica binaria utilizando como variable dependiente la presencia de compromiso cardiaco.

Resultados: Se incluyeron 139 pacientes, de las cuales 121 (87%) son mujeres, con una edad media al diagnóstico de 47.5 años (DE 15). La evolución de la enfermedad fue de fue de 4 (RIC) años. Del total de pacientes, el 48.2% tuvo algún tipo de compromiso cardiaco, siendo 66.7% de sexo masculino, con una edad media de 50.46 (£ DS 14.23). Respecto a las manifestaciones cardiacas. 26 pacientes (18.7%) presentaron disfunción diastólica, 16 (11.5%) cardiopatía isquémica, 10 (7.2%) cavidades derechas dilatadas, 9 (6.5%) derrame pericárdico, 7 (5%) disfunción sistólica y 6 (4.3%) arritmias. En la tabla 1 se muestra el análisis bivariado. La mayor edad, el compromiso pulmonar, la presencia de HTAP y el subtipo difúsos se asociaron de forma significativa al desarrollo de entermedad cardiaca. En el anális multivariado, la HTAP fue la única variable asociada de manera independiente al compromiso cardiaco se detectó forma frecuente, predominantemente en forma pulmonar se asoció de

de disfunción diastólica. La hipertensión arterial pulmonar se asoció de manera independiente con el desarrollo de afectación cardiaca. Por lo cual consideramos de vital importancia su búsqueda, aun en casos

0039 - PRESENCIA DE ANTICUERPOS ANTI PEPTIDOS CITRULINADOS Y ENFERMEDAD INTERSTICIAL PULMONAR EN PACIENTES CON ENFERMEDADES AUTOINMUNES. COHORTE

Modalidad: Póstei

PIMAR.

Modalidad: Poster

Unidad Temática: EPID- Enfermedad Pulmonar Intersticial

Unidad Temática: EPID- Maria Noelia (1) 1 CUINTANA, Rosana M.(2) I NAVARRO, Sandra(2) I SACNUN, Mónica(3) I

VIVERO, Florencia(4) I BABINI, Alejandra(5) I GRANEL, Amelia(6) I ROBERTS, Karen(1)

HOSPITAL PROVINCIAL DE ROSARIO (1); HOSPITAL PROVINCIAL DE ROSARIO (2); HTAL PROV

ROSARIO (3); HOSPITAL PRIVADO DE LA COMUNIDAD MAR DEL PLATA (4); HTAL PRIVADO

CORDOBA (6); HIGA SAM MARTÍN DE LA PLATA (6)

Introducción: En la artritis reumatoide es más que conocida la asociación entre la presencia de anticuerpos anti péptidos citrulinados (anti CCP) con múltiples manifestaciones extraarticulares. Dentro de ellas, la entermedad pulmonar intersticial de desarrollo precoz representa el espectro de mayor morbimortalidad. Recientemente se postuló que la fibrosis pulmonar asociada a enfermedades autoinmunes podría iniciares por contacto del tracto respiratorio superior con antigenos como la citrulina. Esto produciría citrulinización de proteinas en el pulmón y cascada inflamatoria autoinmune, culminando en fibrosis. Por lo antes mencionado, los anti CCP podrían estar involucrados en la fibrosis pulmonar en enfermedades autoimmunes. El registro de las Enfermedades Pulmonar Intersticial de Mecanismo Autoinmune de ARgentina), EPIMAR es un proyecto observacional y multicéntrico auspiciado por la Asociación Argentina de Medicina Respiratoria (AAMR) y la Sociedad Argentina de Reumatología (SAR), en el cual participan reumatólogos, neumonólogos y clínicos de centros públicos y privados del país que tienen experiencia en la asistencia de pacientes con EPID. Es un sistema cooperativo en el cual los co-investigadores aportan datos y asimismo disponen de la base para los análisis deseados. El relevamiento de datos se realiza en forma codificada en una plataforma on-line (www.epimar.com.ar). Objetivos: Analizar la presencia de anti CCP y evaluar su asociación con datos epidemiológicos, patrones tomográficos y enfermedades autoinmunes subyacentes en el re

ANCA+). Se evaluaron los tratamientos realizados y la respuesta a los mismos. Las imágenes fuero evaluadas en forma ciega por un medico especialista en diagnóstico por imágenes con práctica focalizada en tórax quien definió el patrón tomográfico.

Resultados: De un total de pacientes en la base (459 pacientes) que tenian enfermedad autoinmune o IPAF, 340 informaron los resultados de anti CCP (74.07%). De los 340 pacientes, 94 fueron CCP positivos (27.64%): 80% tuvieron diagnóstico de artritis rerumatoide, 2.7% escelerosis sistemica, 6.4% dermatomiositis, 5.6% lupus eritematoso sistemicos y 7.1% otros diagnósticos. Ningún paciente con Sindrome de Sjögren presentó anti CCP positivo. Pudimos observar que el sexo masculino y una edad 10 años mayor al comienzo de los sintomas, se correlacionaron con la presencia de anti CCP, ambos datos con significancia estadística. Similares resultados se encontraron en relación a la exposición al tabaco. Los patrones tomográficos hallados segun positividad de anti CCP teron; neumonia teresticial usual (UIP) en 36,2%, neumonia intersticial no especifica (NSIP) en 31,9 %, seguidas por fibroenfisema, neumonia organizada criptogénica (CCP) y suerposición NSIP/COP. Con respecto a estudios funcionales respiratorios, como el test de difusión de dióxido de carbono (DLCO) y la capacidad vital forzada (CVF), no se hallaron diferencias estadísticamente significativas entre los pacientes del grupo CCP positivo versus el grupo CCP negativo.

Conclusiones: Si bien la mayor parte de los pacientes CCP positivo tenian AR, lo cual es ampliamente conocido, un pequeño grupo de pacientes con otras enfermedades autoinmunes también presentaron el anticuerpo. La evaluación de patrones tomográficos se corresponde a lo descripto en la literatura para la artritis reumatoide, siendo la UIP el patrón predominante junto a la NSIP, sin encontrar asociación con el sexo masculino, una mayor edad al comienzo de los sintomas y exposición al tabaco. A pesar de la baja frecuencia de Síndrome de Sígeren, ninguno de e

42

0042 - POLIFARMACIA EN PACIENTES CON ARTRITIS REUMATOIDEA

Modalidad: Póster
Unidad Temática: ARTRITIS REUMATOIDEA
SALINAS MEJÍA, Laura (1) | DEMARCHI, Julia(1) | ZAFFARANA, Cecilia Andrea(1) | EARSMAN,
Geofredo(1) | KLAJN, Diana(2) | MEDINA, María Alejandra(3) | YUJRA VENTURA, Pamela(3) |
FARFAN ROJAS, Patricia(3) | PAPASIDERO, Silvia Beatriz(3) | LUNA, Gisele Alejandra(4) | PONCE
DELGADO, Yessica Maria(5)

DELGADO, Yessica Maria(5)
SERVICIO DE REUMATOLOGÍA HOSPITAL BRITÁNICO DE BUENOS AIRES (1); DOCENCIA E
INVESTIGACION HOSPITAL DE AGUDOS ENRIQUE TORNÚ (2); SERVICIO DE REUMATOLOGÍA
HOSPITAL DE AGUDOS ENRIQUE TORNÚ (3); SERVICIO DE REUMATOLOGÍA INSTITUTO DE
REHABILITACIÓN PSICOFÍSICA (4); SERVICIO DE REUMATOLOGÍA HOSPITAL DE AGUDOS

REHABILITACIÓN PSICOFÍSICA (4); SERVICIO DE REUMATOLOGÍA HOSPITAL DE AGUDOS IGNACIO PIROVANO (5)
Introducción: Se ha reportado en los pacientes con Artritis Reumatoidea (AR) un incremento en la prevalencia de polifarmacia, alcanzando según un estudio al 94% de los pacientes. Esto conlleva a un mayor riesgo de interacciones indeseables potenciales y un aumento de internaciones hospitalarias. Hasta el momento no existen reportes de polifarmacia en pacientes con AR en nuestro medio.
Objetivos: El objetivo de este estudio fue determinar la prevalencia de polifarmacia en pacientes >= 18 años con AR en cuatro Hospitales de la Ciudad de Buenos Aires y evaluar los factores asociados.
Materiales y Métodos: Estudio observacional, descriptivo y analítico de corte transversal. Se incluyeron pacientes >= 18 años con diagnóstico de AR según los criterios ACR 2010 atendidos en hospitales públicos y privados de la Ciudad de Buenos Aires. Fueron excluídos aquellos pacientes con diagnóstico reciente de AR que se encontraran sin tratamiento y que presentaran otras enfermedades reumáticas autoimmunes. Se recabaron datos epidemiológicos, características de la enfermedad, actividad medida por índices DAS 28, SDAI, CDAI y capacidad funcional por HAO. Se consignó la presencia de enfermedados ano inmunológicas, comorbilidades y la enfermedad, actividad medida por índices DAS 28, SDAI, CDAI y capacidad funcional por HAO. Se consignó la presencia de enfermedades reumatológicas no inmunológicas, comorbilidades y medicamentos recibidos para tratamiento de AR y sus comorbilidades, clasificándolos de acuerdo al grupo terapéutico. Se consideró polifarmacia al uso de un número > 5 medicamentos. Se calculó a prevalencia de polifarmacia en AR en general, por medicación reumatológica y por medicación de comorbilidades. Se compararon las características de la enfermedad en aquellos pacientes que presentaban polifarmacia vs aquellos que no. Se describió la población con medias, medianas, desvio estándar y rango intercuartilico, frecuencias absolutas y relativas. Se determinó la prevalencia de polifarmacia general, por drogas para AR, por drogas para comorbilidades y por ambos. Se compararon los grupos con y sin polifarmacia según características sociodemográficas y de la enfermedad con prueba chi2, test exacto de Fisher, prueba T de Student o test de Mann-Whitney, según corresponda. Todas las pruebas se realizaron con un nivel de significación de 0,05. Se utilizó el software STATA-14. el software STATA-14

según corresponda. Todas las pruebas se realizaron con un nivel de significación de 0,05. Se utilizó el software STATA-14.

Resultados: Fueron incluidos 124 pacientes. 96 (77.42%) eran mujeres, con una edad media de 55. a años (±12.30), provenían de instituciones públicas 69 pacientes (55.65%). La mediana de tiempo de evolución fue de 80 meses (RIC: 43-120). La prevalencia de polifarmacia general fue 66.13% (n=82),polifarmacia por drogas para AR 11.29% (n=14) y polifarmacia por drogas para comorbilidades a/3.55% (n=54). Al comparar las características de la AR según presencia de polifarmacia por drogas para la misma,se observó que los pacientes con polifarmacia por AR tenian mayores indices de actividad de enfermedad por SDAI: 20 (RIC: 12.10-29.30) vs 9.40 (RIC: 2.80-19.20), p=0.03, mayor actividad por CDAI: 18.50 (RIC: 12-27) vs 8 (RIC: 2-16), p=0.011, y peor capacidad funcional por HAC. 2.12 (RIC: 1.375-2.37) vs 1 (0.38-1.87), p= 0.017. Un mayor porcentaje de pacientes con polifarmacia por AR tenian valor de HAC mayor a 1 (11 (78.57%) vs 55 (45.45%), p=0.02). Se observó que los pacientes con polifarmacia general tenían en promedio mayor edad (58.21 años (±1.24) vs 51.29 años (±1.316) que los que no (p=0.003). Al investigar la asociación entre tipo de comorbilidad y polifarmacia por comorbilidades, se observó que los pacientes con polifarmacia por AR presentaron mayor frecuencia de comorbilidades cardiovasculares, respiratorias, endocrinológicas, gastrointestinales, psiquiátricas, neurológicas y ol volationoses: La prevalencia de polifarmacia general fue del 66.13% y se asoció a úndices más altos de actividad y discapacidad funcional.

de actividad v discapacidad funcional

40

0040 - COMPROMISO TENDINOSO EN ARTRITIS REUMATOIDEA: ¿UNA MANIFESTACIÓN SUBESTIMADA?

Tendón/compartimento evaluado	EC n (%)	US n (%)	kappa	Р
1er compartimento extensor n: 386	25 (6.5)	40 (10.4)	0.34	<0.0001
2do compartimento extensor n: 386	17 (4.4)	33 (8.6)	0.40	<0.0001
3er compartimento extensor n: 386	10 (5.2)	22 (5.7)	0.42	<0.0001
4to compartimento extensor n: 386	30 (7.8)	67 (17.4)	0.22	<0.0001
Sto compartimento extensor n: 386	8 (2.1)	24 (6.2)	0.22	<0.0001
6to compartimento extensor n: 386	44 (11.4)	132 (34.2)	0.20	<0.0001
2do flexor n: 386	23 (6.0)	51 (13.2)	0.08	0.06
3er flexor n: 386	18 (4.7)	40 (10.4)	0.30	< 0.0001
4to flexor n: 386	11 (2.9)	34 (8.8)	0.18	< 0.0001
5to flexor n: 386	10 (2.6)	29 (7.5)	0.17	< 0.0001
Tibial posterior n:386	39 (10.1)	93 (24.2)	0.18	< 0.0001

Tendón/compartimento evaluado	EC n (%)	US n (%)	kappa	P
1er compartimento extensor n: 386	24 (6.2%)	46 (11.9)	0.19	<0.0001
2do compartimento extensor n: 386	11 (2.8)	43 (11.1)	0.26	<0.0001
3er compartimento extensor n: 386	13 (3.4)	39 (10.1)	0.35	<0.0001
4to compartimento extensor n: 386	24 (6.2)	78 (20.2)	0.32	<0.0001
5to compartimento extensor n: 386	8 (2.1)	42 (10.9)	0.17	<0.0001
6to compartimento extensor n: 386	48 (12.4)	177 (45.9)	0.24	<0.0001
2do flexor n: 386	23 (6)	59 (15.3)	0.36	<0.0001
3er flexor n: 386	18 (4.7)	50 (13)	0.36	<0.0001
4to flexor n: 386	16 (4.1)	40 (10.4)	0.43	<0.0001
5to flexor n: 386	12 (3.1)	40 10.4)	0.23	< 0.0001

SUBESTIMADA?

Modalidad: Póster

Unidad Temática: Estudios Complementarios

Estudios Consultativa (1) Estudios Complementarios

Unidad Temática: Estudios Complementarios

Unidad Temática: Estudios Complementarios Compl

0045 - A COMPARISON OF UPADACITINIB PLUS METHOTREXATE AND UPADACITINIB PLUS OTHER CSDMARDS IN PATIENTS WITH RHEUMATOID ARTHRITIS: AN ANALYSIS OF TWO PHASE 3 STUDIES

Modalidad: Póster

Unidad Temática: ARTRITIS REUMATOIDEA

Unidad Tematica: AFTHITIS HEUMATUDEA Unidad Tematica 2: Farmacologia/ Investigación RADOMINSKY, Sebastião C. (1) | KREMER, Joel M.(2) | RUBBERT-ROTH, Andrea(3) | VAN DEN BOSCH, Filip(4) | BURMESTER, Gerd R.(5) | CAMP, Heidi S.(6) | MEERWEIN, Sebastian(7) | HOWARD, Mark(6) | SONG, Yanna(6) | ZHONG, Sheng(6) | COMBE, Bernard(8)

DEFINITION OF THE PRINCIPLE OF THE COLUMN OF

MONTPELLIER (8)
Introducción: Upadacitinib (UPA), a selective JAK1 inhibitor, has shown efficacy in patients with rheumatoid arthritis (RA) when combined with methotrexate (MTX) or other conventional with meumatoia artifitis (I-IA) when combined with meinotrexate (MTA) or other conventions synthetic disease-modifying anti-rheumatic drugs (csDMARDs).1,2 However, the efficacy of UPA plus MTX has not been directly compared with UPA plus other csDMARDs.

Objetivos: To compare the efficacy of UPA in combination with MTX versus UPA in combination with other csDMARDs in patients with an inadequate response (IR) to csDMARDs (SELECT-NEXT1) or biologic DMARDs (DDMARDs; SELECT-BEYOND2).

(SELECT-NEXT1) or biologic DMARDs (bDMARDs; SELECT-BEYOND2). Materiales y Métodos: 661 patients in SELECT-NEXT and 498 patients in SELECT-BEYOND received UPA 15 mg or 30 mg once daily (DD) or placebo (PBO) for 12 weeks; all patients received concomitant csDMARD(s). The primary endpoints for both studies were rates of ACR20 response and DAS28(CRP) ≤3.2. Additional endpoints included DAS28(CRP) <2.6, CDAI low disease activity (s10), and CDAI remission (≤2.8). Patients were grouped according to concomitant csDMARD use (MTX vs non-MTX csDMARDs); patients receiving both MTX and a non-MTX csDMARD were included in the MTX group. p-values were calculated based on a logistic regression model with treatment group and type of background csDMARD as fixed factors, adjusting for demographic and baseline factors. p-values from the interaction between treatment group and hackground csDMARD were also calculated to assess the between treatment group and background csDMARD were also calculated, to assess the consistency of the effects of study treatments for different background csDMARD type. Non-

responder imputation was used for missing data.

Resultados: In SELECT-NEXT and SELECT-BEYOND, 535 and 410 patients, respectively (~80%), were receiving concomitant MTX (mean dose 17 mg/week), and 124 and 82 patients were receiving non-MTX csDMARDs. Demographics and disease characteristics were broadly similar between treatment groups; the majority of patients were female and of white broadly similar between treatment groups; the majority of patients were female and of white ethnicity, and around half were using oral corticosteroids at baseline. Across all subgroups, the proportion of patients achieving efficacy outcomes was higher with both UPA doses compared with PBO (Table). There were no significant differences between efficacy outcomes with UPA in combination with MTX versus UPA in combination with non-MTX cSDMARDs in either patient population. This included ACR20 response as well as low disease activity and remission defined by DAS28(CRP) and CDAI.

Conclusiones: In this post hoc analysis, the efficacy of UPA in patients with RA appeared comparable whether administered in combination with MTX or non-MTX csDMARDs.

0047 - FACTORES ASOCIADOS AL SÍNDROME DE BURNOUT EN MÉDICOS REUMATÓLOGOS DE ARGENTINA

Unidad Temática: Miscelaneas

Offidad Termatica, Miscelarieas
BENEGAS, Mariana (1) I SOMMERFLECK, Fernando Andres(1) I SATURANSKY, Etel Irene
Rosa(1) I MARTIREÉ, María Victoria(2)
SANATORIO JULIO MÉNDEZ (1); INSTITUTO MÉDICO PLATENSE (2)

Introducción: El sindrome de Burnout (SB), se define como fatiga laboral o desgaste profesional y se caracteriza por agotamiento intenso y persistente, pérdida de energía, baja motivación y extrema irritabilidad. El SB ha sido evaluado en médicos de diferentes especialidades, sin embargo, desconocemos la presencia del mismo entre los reumatólogos. Objetivos: 1) cuantificar la presencia de SB en médicos reumatólogos de Argentina. 2) evaluar

los factores asociados a la presencia de SB en médicos reumatólogos de Argentina.

Materiales y Métodos: se realizó un cuestionario anónimo, a través de la plataforma digital, el cual fue enviado a médicos reumatólogos recibidos y en formación, que ejercen en Argentina. El cuestionario constó de 16 preguntas sobre datos socio-demográficos y características laborales. Para evaluar SB se utilizó el cuestionario de Maslach Burnout Inventory. Análisis estadístico: se utilizó estadística descriptiva. Las variables se compararon por Test chi2 y Mann Whitney. Se consideró significativa una p<0.05. Se realizó análisis bivariado y regresión

Resultados: La encuesta fue enviada a 770 médicos reumatólogos de todo el país, de los cuales 24% (n=186) respondieron. El 70% mujeres, mediana de edad de 42 años (RIC 16-51), la mayoría casados (48%) o solteros (23%). La mediana de años de recibido de médico fue de la mayoría casados (48%) o solteros (23%). La mediana de años de recibido de médico fue de la (RIC 10-26) y de reumatólogo 10 (RIC 3-20). El 87% eran médicos reumatólogo secibidos, 8,6% residentes, 2,7% cursistas y 1,7% concurrentes. La mayoría eran de CABA y provincia de Bs As, 34 y 32% respectivamente. El 42% trabajaba bajo el régimen de monotributista 26% trabaja o saalariado, 25% ambos y el 7% otros. El 55% ganaba más de 50.000 pesos, 33% entre 30 y 50.000 y 12% menos de 30.000. La mayoría se desempeñaba principalmente como reumatólogo (90,8%). El 42% trabajaba en hospital público, 42% en sanatorio privado/ 0,8% en otros y el 44% tienen personal a su cargo. La mediana de hs trabajadas por semana de 40 (RIC 30-46), tiempo de consulta de 20 minutos en el 55%. 15 en el 21,5%, 30 o más en el 23% y 10 en el 0,5% y la mediana de pacientes atendidos por día fue de 15 (RIC 10-20). El 21% se encontraba en tratamiento psiquiátrico. El 13,5% tenían SB completo, mientras que la frecuencia de las subescalas fue de 41,6% cansancio y tenían SB completo, mientras que la frecuencia de las subescalas fue de 41,6% cansancio y agotamiento (CA), 42,7% despersonalización (D) y 29,7% falta de realización personal (FRPL EI SB fue más frecuente en los más jóvenes, con menos años de médico y de reumatólogo. La subescala de D se asoció a < edad (p=0,001), OR de 4,2 para < de 40 años, < años de médico (p=0,0001), OR de 3,3, para < a 10 años de recibido, estado civil (solteros y concubinato) (p=0,02), médicos residentes, concurrentes y cursistas (p=0,002), OR de 3,9 con respecto a reumatólogos recibidos, años de reumatólogo (p=0,001), OR de 3,4 para aquellos con < a 5 años de recibidos. La subescala de CA tuvo asociación con < edad (p=0,005), estado civil (solteros y concubinato) (p=0,005), años de médico (p=0,001), Na sem (p=0,001), OR de 2,3 para aquellos con más de 30 hs. La subescala de FRP se asoció con < edad (p=0,000), años de médico (p=0,0001) y años de reumatólogo (p=0,0001). En el análisis multivariado sólo se asoció la subescala de D con < edad (p=0,012) y la de CA con hs sem (p=0,009). Conclusiones: EI SB estuvo presente en 13,5% de los médicos reumatólogos, las subescalas de despersonalización y cansancio y agotamiento fueron las más frecuentes y estuvieron asociadas con menor edad y más hs semanales de trabajo respectivamente. Limitaciones: baja tasa de respuesta (24%).

baja tasa de respuesta (24%).

50

0050 - HOSPITALIZACIÓN EN UNA COHORTE DE PACIENTES CON MIOPATÍA INFLAMATORIA IDIOPÁTICA: CAUSAS, DESCENLACES Y FACTORES DE MAL PRONÓSTICO

Modalidad: Póster

modanica: Posei Unidad Temática: Miopatias / Miositis ARIZPE, Fernando I COSENTINO, M I COSTI, C I MARTIRE, M I TESTI, A I GARCÍA, M HOSPITAL SAN MARTÍN DE LA PLATA

Variables	DESCRIACE	DESCRIPTOR	Value 8
	CERTACOLURIE	DESERVORABLE	
Certaineristicus saciodemográficas	Maril	NO A = 80	_
Sero femenino (34) n /30	9/26/500	25 (73.5%)	014
	54.2 († 13)	31.6(±13)	0.66
force m (DE) force strict ma (E)(C)	65 (6-7)	65 (6-7)	0.95
1	6,9 (9-7)	6.3 (8-7)	0.95
Comorbilidayes			
 Neoplasia (10) n (%) 	6 (60%)	4 (40%)	0.06
 Diabetes (8) m (%) 	2 (25%)	6 (75%)	0.70
 Hipercerolien (7) n (%) 	4 (57,2%)	3 (42,5%	0.22
 Dislipernia (5) = (%) 	2 (40%)	3 (60%)	0.99
 TRO (36) = (8) 	11 (45.8%)	15 (54.250)	0.2
 Alcohol (5) n (%) 	3 (60%)	2 (40%)	0.32
Considerations of reces	-	-	-
+ Diagnostica SM (SS) n (N)	16 (33.3%)	32 (96.7%)	0.73
Frebre (W.o.(N))	3 (55,65)	4(44,5%)	6.14
 Compromise cutaines (41) n /N) 	15 (51,75)	25 (83.5%)	0.52
 Compremise muscular (48) in (50) 	17 (35,450)	31 (84.6%)	0.75
 Compremise previousl (42) n (%) 	12 (28.6%)	39 (71 4%)	0.15
 Múscules del cuello (15) n (%) 	E (53,5%)	7 (68,7%)	0.07
Muscules respirate east (B) a (N)	5 (25%)	2 (25%)	0.01
+ Dange (49) n/90	15 (24.2%)	22 (65.1%)	0.9
 Enfermedad pulmonar intenticial 	100000000000000000000000000000000000000		200000
[15] + (%)	1(20%)	12 (90%)	0.17
Laboratoria	and the same of	promote the second	
Anenia (\$4) n (%)	1/25.7%	9104 350	0.9
Leucochock (18) n (%)	7 (36.9%)	10 (51.1%)	0.67
Trombocksonnia (LO) // (N)	9 (9974)	1 (30%)	= 0,001
OPK circuits (42) n (N)	15 (25 7%)	27 (64.3)	0.00
• 700 elevada (36) n/80	16 (44.0%)	28 (55,6%)	6.07
TGD elevada (36) n (36) TGP elevada (37) n (36)	12 (32.4%)	25 (85%)	0.55
	11 (54.45)	23 (80.8)	9.75
PCR elevada (32) n (9)	0(20.00)	23 (71.6%)	6.73
PAN = (42) = (%)	14 (24,2%)	27 (95,0%)	0.93
* PO + (10) # (%)	3 (20%)	7 (78%)	9.54
• PDP+(StarN)	1(20%)	4100%)	0.00
• /0-5 - (25 m/N)	1(22.5%)	2 (86,7%)	9.99
Top to marries & marries american	110000	1100.00	1.00
Estations (5) n/40	1 (100%)	0	0.35
Continued (SC) creates (SS) n (S)	# (19,4%)	25 (90,8%)	0.012
Danis GC previous (mg) m (N)	20 (RIC 5-40)	39 (810 30-40)	0.84
Metocrespo (MRX) (17) n (%)	3 (25.6%)	12 (70.6%)	0.6
Diclotostamids (CPM) (2) n (%)	1 (100%)	0	0.99
Biologicus (RTG (1), n (%)	0	1 (100%)	0.46
Microxicloroquina (3) n (%)	9	5 (300%)	6.2
Metaceleadans (Syn (s))	0	1 (100%)	0.47
veternenta durante internación	-		-
Pulsos GC (21) n (3)	11 (52,4%)	10167,003	0.032
GC orales (\$2) n /%	10 (54.6%)	34 (65.4%)	0.94
David GC (ma) my (RIC)	15 (RIC \$-40)	30 (RIC 20-40)	0.06
CPM (4) n (5)	2 (50%)	2 (20%)	0.6
• MTX (31) n (37)	9 (20%)	22 (72%)	0.36
• 2g Biológico (1) n (%)	9(25%)	1 (300%)	0.47
 Resident Service March 	12 (75%)	4 (25%)	0.001
B-114-11/	** (***)	alesal	
Diet de internación m (CE)	56 (624)	15 (2.12,6)	0.001
Adequiries severas (26 × (37)	17 (65.4%)	2 (34,6%)	190.0

Introducción: Las miopatías inflamatorias idiopáticas (MII) son enfermedades poco frecuentes que afectan a múltiples órganos y sistemas, con mal pronóstico y alta mortalidad hospitalaria. En nuestro país no hay datos reportados respecto a la hospitalización y sus desenlaces en pacientes con MII.

Objetivos: Analizar las características de las internaciones y los factores asociados a mal desenlace en pacientes adultos con diagnóstico de MII.

diagnostico de viii.

Materiales y Métodos: Estudio retrospectivo, analítico. Se incluyeron pacientes > 18 años con MII, según criterios Bohan y Peter y/o ACR/EULAR 2017, que cursaron al menos una internación entre 2003 y 2019. Se consignaron datos sociodemográficos, comorbilidades, características clínicas, motivos de internación, caracteristicas clinicas, monvos de internaciona tratamientos y desenlaces: alta hospitalaria, óbito, requerimiento de asistencia respiratoria mecánica (ARM) requerimiento de unidad de terapia intensiva (UTI). Se realizó estadística descriptiva. Se realizó análisis bivariado y descriptiva. Se realizo analisis bivariado y regresión logistica binaria para identificar factores asociados a desenlace desfavorable. Resultados: Se evaluaron 61 internaciones de 40 pacientes con MII. El 67,5% de los pacientes eran de sexo femenino (27/40), con una edad media de 52,5 años (s. 13). El motivo más fracuente de internación fis para estudio.

más frecuente de internación fue para estudio mas frecuente de internacion tue para estudio y diagnóstico (44,3%). Seguido de actividad de la enfermedad (31,1%). En el 78,7% de las internaciones (48/61) el diagnóstico fue dermatomiositis (DM), el 85,2% se registró en sala de clinica médica, el 11,5% en unidad de terapia intensiva y el 3,3% en cirrugía. La mediana de días de internación fue de 14 días.

se observó desenlace desfavorable, de las cuales 17 (80,9%) finalizaron en óbito. En la tabla 1 se muestran los factores asociados a mal pronóstico. Luego del análisis de regresión logistica binaria, las variables que se asociaron de manera independiente a un desenlace desfavorable fueron las infecciones severas (OR: 21,7; IC95 1,77 – 266, p = 0,016) y el requerimiento de inmunoglobulina endovenosa (IgEV) (OR: 54,5; IC95 1,4 – 214; p = 0,033).

Conclusiones: Las MII son enfermedades con alta morbimortalidad. En esta cohorte de paceintes posibilità de segonitaros un alto procepatiaje de desenlace adverso. Las infecciones severas y el entre desenvolves de las infecciones severas y el entre desenvolves de las infecciones severas y el entre desenvolves de las infecciones severas y el entre desenvolves.

hospitalizados encontramos un alto porcentaje de desenlace adverso. Las infecciones severas y el requerimiento de IgEV fueron factores independientemente asociados a peor pronóstico

0049 - CRITERIOS CLASIFICATORIOS DE MIOPATÍAS INFLAMATORIAS IDIOPÁTICAS EUROPEAN LEAGUE AGAINST RHEUMATISM/AMERICAN COLLEGE OF RHEUMATOLOGY: PERFORMANCE EN UNA COHORTE ARGENTINA

Modalidad: Póster

UNA COHORTE ARGENTINA

Modalidad: Póster

Unidad Temática: Miopatias / Miositis

VIRASORO, Belen Maria (1) I GOMEZ, Ramiro Adrian(2) I POCCARD, Andrea(2) I CAPELUSNIK, Dafne(3)

I SCHNEEBERGER, Emilce Edith(3) I PAPASIDERO, Silvia Beatriz(4) I BANDE, Juan Manuel(4) I VIOLA

Allena(5) I DE LA VEGA, Maria(5) I COSTI, Ana Carolina(6) I GARCIA, Mercedes Argentina(6) I ASNAL,

Cecilia(7) I CAPPUCCIO, Ana Maria(8) I VUCRA BOBARIIN, Demelza Viviana(9) I VERGEL ORDUZ, Linda(9)

I TAMBORRENE, A, Maria Natalia(10) III DAL PIAZ, Marian(10) I PISONI, Cecilia(1)

CEMIC (1); HOSPITAL DE CLINICAS "JOSE DE SAN MARTIN" (2); IREP (3); HOSPITAL TORNU

(4); HOSPITAL ARGERICH (5); HOSPITAL GERRAL SAN MARTIN" (2); IREP (3); HOSPITAL TORNU

(4); HOSPITAL ARGERICH (5); HOSPITAL GERRAL SAN MARTIN, LA PLATA. (6); INSTITUTO

CENTENARIO (7); HOSPITAL FRANCES (8); SANATORIO GÜEMES (9); HOSPITAL RIVADAVIA (10);

HOSPITAL BRITANICO DE BUENOS AIRES (11); HOSPITAL GONET (12)

Introducción: Los criterios de Bohan and Peter (8&P) propuestos en 1975 son utilizados comúnmente

para clasificar los pacientes con miopatias inflamatorias. En los 2017 nuevos criterios utengan o no realizada biopsia muscular.

Objetivos: El objetivo de este estudio es evaluar la performance de los criterios clasificatorios de miopatias inflamatorias EULAR-ACR en una cohorte retrospectiva de pacientes de Argentina.

	Citterios con triopais positivos	Criterios con biopsia negativos	Critarios ein biopeia poetivos	Citarios en biopsia negativos	BMF positives	B&P regative
Facientes con biopeit n=37	29 (78%)	B (23%)	59 (78%)	8 (22%)	37 (100%)	0
Pecientes sin biopsia n=65			76 (60%)	19 (20%)	72 (76%)	23 (24%)
Tedas las ascueles au 127			146 (200.)	12 (20%)	100 00103	22/2203



Materiales y Métodos: Se incluyeron pacientes consecutivos de la base GESAR miositis. Los pacientes incluidos en dicha base tentan diagnóstico de miopatia inflamatoria según criterio del médico tratatante. Se aplicaron los criterios EULAR-ACR y B&P a cada paciente. Para el propósito de este estudio aplicamos los criterios EULAR-ACR sin biopsia a pacientes sin dermatomiositis (DM) que no tenían biopsia (en el trabajo original los criterios sel LUAR-ACR sin biopsia a pacientes sin dermatomiositis (DM) que no tenían biopsia (en el trabajo original los criterios sin biopsia a pacientes sin dermatomiositis (DM) que no tenían biopsia (en el trabajo original los criterios sin biopsia a pacientes sin dermatomiositis (DM) que no tenían biopsia (en el trabajo original los criterios sin biopsia a pacientes que presentaban biopsia in biopsia a pacientes que presentaban biopsia para evaluar si huberan clasificado sin la biopsia muscular. Se comparó la performance de los criterios EULAR-ACR contra el diagnóstico del médico tratante. Setenta y siete por ciento eran mujeres, la edad media al diagnóstico fue 45 años (17 DS). Noventa y cinco pacientes con tenían realizada biopsia muscular y 37 (29%) tenían biopsia. La tabla 1 muestra la performance de los criterios EULAR-ACR comparados con el criterio del médico como gold standard fue fal. 9% (4-84.6) 9% (4-98.6) 9% (57,2-94.9). No pudimos evaluar sensibilidad de los criterios EULAR-ACR con parados con B&P como gold standard. La sensibilidad de los criterios EULAR-ACR con parados con el criterios EULAR-ACR con porte so comparados con el criterios EULAR-ACR con porte so comparados con B&P como gold standard. La sensibilidad de los criterios BULAR-ACR con porte so comparados con B&P con gold standar. La sensibilidad de los criterios EULAR-ACR con porte so comparados con el diagnóstico del médico fue mas baja que en reportes previos tanto para los puntos de corte probable y definitivo. La sensibilidad de los criterios EULAR-ACR con porte so pacientes con biopsia comparados con el d

54

0054 - FUENTES DE INFORMACIÓN EN PACIENTES CON ENFERMEDADES REUMATICAS

Modalidad: Póstei

Unidad Temática: ARTRITIS REUMATOIDEA

Unidad Temática 2: LES

UNIDAD (Elimina) (1) I AVILA, Andrea(2) I ACEVEDO, María Magdalena(3) I AQUINO, Valería Soledad(4) I ARIAS SAAVEDRA, Maira(5) I ESPÍNDOLA ECHAZÚ, Mariana Amalia(6) I FARA, Nauan Luis(7) I GAONA, Maria Elena(8) I GARCIA FAURA, Lucrecia(9) I HASSAN, Romina Isabel(10) I I I I I

Luis(7) I GAONA, Maria Elena(8) I GARCIA FAURA, Lucrecia(9) I HASSAN, Romina Isabel(10) I I I SEQUEIRA, Gabrie(12) I KERZBERG, Eduardo(2)
SERVICIO DE REUMATOLOGIA. HOSPITAL RAMOS MEJIA (1); SERVICIO DE REUMATOLOGIA. HOSPITAL J. M. RAMOS MEJIA (2); HOSPITAL CIUDAD DE BOULOGNE. SAN ISIDRO (3); HOSPITAL ANGEL MARZETTI. CANUELLAS (4); OBRA SOCIAL DEL PERSONAL AUXILIAR DE CASAS PARTICULARES (OSPACP) (5); CONSULTORIO PARTICULAR (6); CLÍNICA LA PEQUEÑA FAMILIA, JUNÍN. (7); SANATORIO JUNCAL. TEMPERLEY (8); HOSPITAL SANTA RRANCISCA ROMANA DE ARRECIFES (9); CONSULTORIOS BRANDSEN. BRANDSEN (10); HOSPITAL MUNICIPAL JUAN E DE LA FUENTE. GENERAL BELGRANO (11); UNIDAD ASISTENCIAL DR. CESAR MILSTEIN (12); CLÍNICA PERGAMINO. CIUDAD DE PERGAMINO. (13)

Fuente	Obtendria Información hoy	Ha consultado anteriomente	Dif.	Accesibilidad	Creditelidad
Medico	95%	83%	12%	9.1	9.0
Otros pacientes	46%	44%	2%	4.6	5.9
Televisión	34%	33%	1%	4.9	4.9
Facebook	34%	32%	2%	4.8	4.3
Familiares, vecinos o antigos	31%	29%	2%	4.8	4.3
Youtube	32%	30%	3%	4.5	4.0
Asoc, de pacientes con la misma enfermedad	48%	24%	24%	3.4	6.1
Diarios o Revistas	30%	23%	4%	4.2	4.4
Libros	40%	23%	17%	4.4	6.1
Radio	29%	18%	11%	4.1	4.4
Charles a la comunidad por prof. de la salud	60%	16%	44%	3.8	7.3
Asociaciones Científicas	61%	14%	47%	3.6	7.6
Otras fuentes	22%	22%	0%	3.1	2.9

Introducción: La educación del paciente sobre su patología fortalece su autonomía, mejora la adherencia al tratamiento y facilita la toma de decisiones.

Objetivos: Conocer cuáles son las

Objetivos: Conocer cuáles son las fuentes de información consultadas por pacientes con enfermedades reumáticas, el nivel de accesibilidad y el grado de credibilidad que los pacientes adjudican a las mismas.

Materiales y Métodos: Encuesta anónima entre pacientes de 18 años de edad o mas atendidos en forma ambulatoria, que tenían al menos 6 meses de diagnóstico. Se encuestaron pacientes con Artritis Reumatoidea (AR), Espondilioartritis (EA, Artritis Psoriásica/Espondilitis Anquilosante), Esclerosis Sistémica

Orace handles 22% 22% 0% 3.1 2.6 (EA, Artritis Psorifasica/Espondifities de que fuentes les gustaría obtener información hoy, que fuentes habían consultado anteriormente, el numero de fuentes consultadas, la accesibilidad de la fuente (0 es muy difícil o imposible obtener información sobre mi enfermedad de esta fuente; 10 es muy fácil consultar u obtener información sobre mi enfermedad de esta fuente; 10 es muy fácil consultar u obtener información sobre mi enfermedad de esta fuente; 10 es muy fácil consultar u obtener información de credibilidad). Todos los pacientes firmaron consentimiento informado. El estudio fue aprobado por la comité de Ripiética Resultados: Se peruestaron 287 nacientes (226 mujeres/fát hometres/fat) con una el comité de Bioética. **Resultados**: Se encuestaron 287 pacientes (226 mujeres/61 hombres) con una edad promedio de 52 años, 10 años de evolución promedio y una mediana de educación secundaria. Contestaron la encuesta 182 (63.4%) pacientes con AR, 39 (13.6%) pacientes con LES, 36 (12.5%) pacientes con EA y 30 (10.5%) pacientes con ES.

Conclusiones: Excepto por la consulta con el médico, las fuentes mas frecuentemente consultadas no son necesariamente las que gozan de mayor credibilidad. Si bien existe una demanda de mayor información para todas las fuentes, el pedido es mas fuerte para aquellas que tienen una mayor credibilidad, pero que también se señalan como de mas difícil acceso.

0055 - FIBROBLASTOS SINOVIALES EN EL MICROAMBIENTE SINOVIAL DE ESPONDILOARTRITIS: INDUCCIÓN DE INTERLEUQUINA-6 POR LA PROTEÍNA S100A8

Modalidad: Póster

Unidad Temática: EsPA

BLAS, Rodrigo (1) | ELIÇABE, Rj(2) | MUNARRIZ, Alicia(3) | PARDO HIDALGO, Rodolfo

Ariel(4) I TAMASHIRO, Héctor(5) I DI GENARO, Maria Silvia(2)
CENTRO MÉDICO MEDICI (1): UNIVERSIDAD NACIONAL DE SAN LUIS-CONICET

(2); CENTRO MÉDICO CENYR (3); CENTRO DE REHABILITACIÓN MÉDICA CER (4); CENTRO MÉDICO BOLÍVAR (5)

Introducción: Los fibroblastos sinoviales (FS) contribuyen a la inflamación y daño tisular en artropatías inflamatorias crónicas. El líquido sinovial (LS) constituye el microambiente en el que los FS experimentan los cambios fenotípicos propios de cada artropatía. Los efectos sobre FS de este microambiente sinovial no han sido profundamente estudiados en espondiloartritis (EspA). En trabajos previos hemos reportado la inducción de la secreción de IL-6 por FS estimulados con un pool de LS de pacientes con EspA. Además, un estudio proteómico del LS demostró la presencia de la alarmina S100A8, una proteína recientemente sugerida como blanco en el diagnóstico y tratamiento de enfermedades reumáticas. Sin embargo, la participación de S100A8 del microambiente sinovial en la inducción de la secreción de IL-6 por FS no ha sido previamente explorada.

Objetivos: El propósito del presente trabajo fue confirmar la presencia de S100A8 en LS de pacientes con EspA e investigar la participación de S100A8 en la inducción de la producción de IL-6 por FS estimulados en el microambiente sinovial de EspA.

Materiales y Métodos: Se analizó por western-blot (WB) la presencia de S100A8 en un pool de 9-10 LS de pacientes con EspA empleando un anticuerpo anti-S100A8/A9. La proteína S100A8 recombinante fue empleada como control positivo. Por otra parte, FS de la línea SW982 fueron estimulados con el pool de LS de EspA tratado con hialuronidasa en presencia o ausencia del anticuerpo neutralizante anti-S100A8/AS. Células no estimuladas fueron empleadas como controles negativos. Además, los FS fueron estimulados con diferentes concentraciones de S100A8 (1-10 ug/ml). Luego de 24, , 48, 72 o 96 hs del estímulo, los niveles de IL-6 fueron cuantificados en los sobrenadantes de cultivo empleando un kit comercial de ELISA. Inhibidores de las proteína-quinasas activadas por mitógenos (MAPKS) ERK, JNK o p38, y tofacitinib fueron empleados para analizar cascadas de señalización involucradas en la secreción de IL-6 por FS.

Resultados: Una banda de 10 kDa correspondiente al peso molecular de S100A8 fue detectada por WB en el pool de LS de EspA. A las 72 hs luego del estímulo con 10 ug/ ml de S100A8 se indujo la secreción de niveles significativos de IL-6 por FS (p<0,001 comparado con FS sin estímulo). El bloqueo de S100A8/A9 en el LS de EspA provocó una coniparado con FS sin estimilo). El bioqueo de S100A6/A9 en el LS de ESPA provoco una reducción significativa de la producción de IL-6 por FS (p<0,05 a las 48hs y p<0,001 a las 96 hs, comparado con el estímulo LS de EspA sin anti-S100A8/A9). Tofacitinib no produjo cambios. En contraste, la inhibición de ERK o p38MAPKs redujo significativamente la producción de IL-6 por FS estimulados con LS de EspA.

Conclusiones: Concluimos que la alarmina S100A8 se expresa en el microambiente sinovial de EspA y participa en la inducción de la secreción IL-6 por FS. Las cascadas

de señalización ERK y p38, que han sido relacionadas con la activación inducida por S100A8, están involucradas en la secreción de IL-6 por FS. El bloqueo de S100A8/A9 podría considerarse como estrategia para el control de la inflamación local en EspA

56

0056 - RITUXIMAB: INDICACIONES OFF LABEL EN REUMATOLOGÍA EN UN CENTRO DE REFERENCIA

REFERENCIA

Modalidad: Póster

Unidad Temática: Farmacología/ Investigación

AGUILA MALDONADO, Rodrigo Alejandro I COSTI, Ana Carolina I SANSINANEA, Pierina I FUENTES, María Elizabeth I ARRIETA, Evelina I GARCÍA, Mercedes

HOSPITAL GENERAL SAN MARTÍN, LA PLATA.

Introducción: Rituximab es un anticuerpo monoclonal anti-CD20 de células B, que en Reumatología tiene licencia para administrarse en Artritis Reumatoidea y Vasculitis ANCA asociadas. Sin embargo, se prescribe cada vez más en situaciones y/o patologías fuera de etiqueta (off label)

Tabla 1. Características de las principales patologías.

ES B: E rerospectivo de Rituximab off label

	LES n: 26	MII n: 8	ES n: 8
Sexo Femenino (%)	24 (92,3)	7 (87,5)	6 (75)
Evolución de la enfermedad al RTX, en meses (rango)	84 (1-189)	9 (1-60)	41 (3-132)
Edad promedio al RTX, en años (rango)	40 (21-64)	45 (16-65)	46 (30-78)
Indicación RTX (%)	Renal: 11 (42,3) Hematológico: 9 (34,6) Otros: 6 (23,1)	Debilidad muscular: 6 (75) Cutáneo: 2 (25)	Cutáneo puro: 6 (75) Pulmonar: 1 (12,5) Cutáneo+pulmonar: 1 (12,5)
Respuesta clinicamente significativa	19 (73%)	6 (75%)	8 (100%)

en pacientes con diagnóstico de enfermedad reumatológica en un servicio de Reumatología.

Materiales y Métodos: Se realiza un análisis retrospectivo, descriptivo de pacientes que concurrieron al Hospital de Día de un centro de referencia terciario de la provincia de Buenos Aires, para realizar tratamiento con Rituximab por indicación reumatológica off label. Se revisaron las historias clínicas de dichos pacientes para obtener datos socio-demográficos posterior, resultados clínicos y eventos adversos específicos. Las variables categóricas

expresaron como porcentaje y las continuas como media o mediana según correspondiera Resultados: Rituximab se prescribió off label a 44 pacientes entre los años 2010-2019. Un total de 37 pacientes fueron mujeres (84%). El Lupus Eritematoso Sistémico fue el principal diagnóstico subyacente en el 59% de los casos. Le siguieron en orden de frecuencia: Miopatías Idiopáticas subyacente en el 59% de los casos. Le siguieron en orden de frecuencia: Miopatías Idiopáticas Inflamatorias (MII) y Esclerosis Sistémica (ES), 18,18% cada una, Sindrome de Siògren Denfermedad relacionada a IgG4 un caso respectivamente. En todos los casos la indicación fue por enfermedad refractaria y/o recidivante a pesar de las terapias estándar. La dosis más utilizada fue la de 375 mg/m2 en 86,36% de los casos. Se demostró una respuesta clínicamente significativa en el 75% de los casos en general. Entre los pacientes con LES cuatro de 11 pacientes con compromiso renal presentaron mala respuesta y 2 de ellos requirieron tratamiento dialítico. En capacita de características por patelogía. En cuanto a evente a deverse. tabla 1 se resumen las principales características por patología. En cuanto a eventos adversos agudos relacionados a la medicación sólo hay registro de 2 casos de hipersensibilidad leve, que no significaron motivo de interrupción del tratamiento. No hay registro de infecciones clínicamente

no signification introvo de inferio pictori de in adminento. No hay regista de infecciones clinicamentos significativas vinculables al tratamiento, ya que en la gran mayoria de los casos hubo coexistencia de otros tratamientos inmunosupresores.

Conclusiones: Rituximab resultó ser una buena opción ante enfermedad refractaria y/o recidivante en el 75% de los pacientes infundidos con indicación reumatológica off label, con un buen perfil de seguridad. Pacientes con LES fueron los que más recibieron esta tertapa quellos con algún tipo de compromiso hematológico fueron los que tuvieron mejor respuesta terapéutica. Los pacientes con MII presentaron una menor evolución de la enfermedad al recibir esta tratamiento.

58

0058 - CREENCIAS SOBRE LA ENFERMEDAD EN PACIENTES CON ARTRITIS REUMATOIDEA

O088 - CREENCIAS SOBRE LA ENFERMEDAD EN PACIENTES CON ARTRITIS REUMATOIDEA

Modalidad-Póster

Unidad Temática: ARTRITIS REUMATOIDEA

YUJRA VENTURA, Pamela (1) I SERRANO, Eliana Rebeca(1) I PÉREZ, Silvana Karina(1) I BANDE,

Juan Manuel(1) I MÉDINA, Maria Alejandra(1) I KLAJN, Diana Silvia(1) I PARASIDERO, Silvia Beatriz(1) I

CARACCIOLO, Jose Angel(1) I PÉREZ DAVILA, Adriana(2) I BOHR, Analia Verônica(2) I CAPUTO, Victor(3)

I MORALES, Natalia Soledad(3) I SMICHOWSKI, Andrea Maria(3) I SANCHEZ, Gabriela(4) I HARTIVG,

Claudia(4) I KOHAN, Maria Paula(5) I SOSO, Maria Julia(5) I EGUEZ, Maria Fernanda(6) I ALVAREZ,

Damans(6) I KERZBERG, Eduardo(6) I ASNAL, Cecilia(7) I PEREIRA, Dora(8) I GOMEZ, Graciela(9) I

MARTINEZ MUÑOZ, Alejandro(10) I III I

HOSPITAL TORNÚ (1); HOSPITAL ROCCA (2); HOSPITAL MILITAR CENTRAL (3); HOSPITAL RAMOS

MEJÍA (6); CONSULTORIO PARTICULAR (7); HOSPITAL RICARDO GUTIÉRREZ, LA PLATA (8);

INSTITUTO DE INVESTIGACIONES ALFREDO LANARI (9); FUNDACIÓN RESPIRAR (10); HOSPITAL EVA

PERÓN, TUCUMÁN (11); CENTRO REGIONAL DE ENFERMEDADES AUTOINMUNES Y REUMÁTICACÓN

PSICOPÍSICA (15)

Introducción: Es importante que los médicos conozcan las creencias que sus pacientes tienen sobre la

Introducción:

PSICOFISICA (15)
Introducción: Es importante que los médicos conozcan las creencias que sus pacientes tienen sobre la enfermedad para poder desterrar aquellas injustificadas o erróneas, y de esta forma modificar el comportamiento son simismos, promoviendo estilos de vida y hábitos saludables. El Questionnaire for Arthritis Dialogue (QuAD) es un cuestionario autorreportado desarrollado para evaluar las creencias que los pacientes con Artritis Reumatoidea (AR) tienen sobre su enfermedad. El mismo incluye 21 creencias agrupadas en 6 dominios (factores psicológicos, genéticos, actividad fisica, dieta, otros factores de estilo de vida y miscediente la están de acuerdo o no.

Objetivos: Evaluar las creencias que los pacientes con AR tienen sobre su enfermedad mediante la aplicación

Objetivos: Evaluar las creencias que los pacientes con AR tienen sobre su enfermedad mediante la aplicación del cuestionario QuAD.

Materiales y Métodos: Estudio multicéntrico, analítico, observacional, de corte transversal. Se incluyeron pacientes consecutivos ≫ 18 años con diagnóstico de AR (ACR-EULAR 2010). Se consignaron datos sociodemográficos, características de la enfermedad, climimetria y tratamiento. Se realizó la traducción y adaptación transcultural del QuAD según normas internacionales y la validación en forma previa Todos los pacientes completaron el cuestionario QuAD, en las preguntas que no fueron respondidas, se interrogó el motivo (no comprendieron el enunciado o no tenían una opinión formada al respecto). Análisis estadistico: Se describieron las características de la población con medias, medianas, devivo estadará (DE) y rango intercuartílico (RICI) para las variables numéricas, y frecuencias absolutas y relativas para las variables categóricas. Se describieron los porcentajes de los diferentes ítems del cuestionario.

Resultados: Se incluyeron 369 pacientes de 15 centros públicos y privados de todo el país. El 87.5% eran mujeres con una edad media de 55 años (DE 13). El 26.1% tenía educación primaria completa, el 25.7% secundaro completo y el máximo nivel alcanzado en anos fue 10.1 (DE 3.7). La mediana de tiempo de evolución de la enfermedad fue de 120 meses (RIC 48-207). El 92.6% eran seropositivos para FR y 89.9% para ACPA, 98.9% perasentaban enfermedad derosivo y precoupación sobre la evolución de su enfermedad (n= 255, 69.1%), creian que los brotes de su enfermedad derosi ve precoupación sobre la evolución de su enfermedad (n= 255, 69.1%), creian que los brotes de su enfermedad der ne desencadenados por factores psicológicos (n=223, 60.4%) y que ésta fue desencadenada por una vacouna (n= 247, 54.9%). In alto porcentaje de pacientes no creian que la AR fuera desencadenada por una vacouna (n= 247, 54.9%). Un alto porcentaje de pacientes no creian que la AR fuera desencadenada por una vaco

0062 - LONG-TERM SAFETY AND EFFICACY OF UPADACITINIB IN PATIENTS WITH RHEUMATOID ARTHRITIS AND AN INADEQUATE RESPONSE TO CSDMARDS: RESULTS AT 60 WEEKS FROM THE SELECT-NEXT STUDY

este tratamiento

Modalidad: Pöster
Unidad Temātica: ARTRITIS REUMATOIDEA
Unidad Temātica: 2: Farmacologia/ Investigación
FRIEDMAN, A(1) BURNESTER, Gr(2) I VAN DEN BOSCH, F(3) I BESSETTE, L(4) I LI, Y(1) I CAMP, Hs(1)
I PANGAN, A(1) I KREMER, Jm(5) I FRIEDMAN, A (6)
ABBVIE INC. Northt Chicago, IL (1); CHARITÉ: JUNY, BERLIN (2); GHENT UNIV HOSPITAL, GHENT
(3): LAVAL UNIVERSITY, QUEBEC (4); ALBANY MEDICAL COLLEGE, ALBANY, NEW YORK (5);
ABRUIF (6)

ABBVIE (6)
Introducción: Upadacitinib (UPA), an oral, JAK1-selective inhibitor showed efficacy over 12 weeks (wks) in patients (pts) with moderately to severely active rheumatoid arthritis (RA) and inadequate response to csDMARDs (SELECT-NEXT).1

Objetivos: We assessed safety and efficacy of UPA through Wk60 in an ongoing extension of the phase 3 SELECT-NEXT study.

Objetivos: We assessed safety and efficacy of UPA through Wk60 in an ongoing extension of the phase 3 SELECT-NEXT study.

Materiales y Métodos: Pts received once-daily (QD) UPA at 15 mg (UPA15), 30 mg (UPA30) or placebo (PBO) for 12 wks on stable background csDMARDs. From Wk12, the start of a long-term blinded extension, pts initially randomized to PBO at BL were switched to UPA15mg or 30mg per pre-specified assignment at BL. Pts randomized to UPA continued their assigned dose. No dose adjustments of UPA were allowed; however, starting at Wk24, adjustments to background RA medications were permitted. Sites/subjects remain blinded to UPA dose throughout the extension period. Efficacy data up to Wk60 are reported "Nowever, starting at Wk24, adjustments to background RA medications were permitted. Sites/subjects remain blinded to UPA dose throughout the extension period. Efficacy data up to Wk60 are reported "As Deserved". Adverse events (AE) per 100 pt yrs (PY) are summarized based on a cut-off date of 126 control of the starting at Wk24, adjustments to background and to the extension. By the safety data cut off date, 126 cfl. 1(20%) had discontinued study drug, 50 (8.2%) due to an AE, and 10 (1.6%) discontinued due to lack of efficacy. Cumulative exposure was 393.3 PYs and 372.4 PYs for UPA15 and UPA30 respectively Based on As Observed analysis, for pts who continued to improve or were maintained through Wk60, with 59% and 56% of pts achieving DAS2-PC-BP = 26 and 35% and 32% achieving CDAI remission (c.28) with UPA 15 and 30 mg, respectively (Table 1). Pts who switched from PBO to UPA15 or UPA30 showed comparable efficacy to those initially randomized to UPA. The most frequently reported AEs were nasopharyngitis, urinary tract infection, upper respiratory tract infection, bronchitis, blood creatine phosphokinase increased, alanine aminotransferase increased, alerny was a starting and 30 mg, respectively (Table 1). Pts who switched from PBO to UPA15 or UPA30 showed comparable refracey to those initially randomize

0063 - MONOTHERAPY WITH UPADACITINIB IN MTX-NAÏVE PATIENTS WITH RHEUMATOID ARTHRITIS: RESULTS AT 48 WEEKS FROM THE SELECT-EARLY STUDY Modalidad: Póster

Unidad Temática: ARTRITIS REUMATOIDEA

Modalidad: Pöster
Unidad Temática: ARTRITIS REUMATOIDEA
Unidad Temática: ARTRITIS REUMATOIDEA
Unidad Temática: 2: Farmacologia/ Investigación
XAVIER, Ricardo Machado () 1 VAN VOLLENHOVEN, R(2) I TAKEUCHI. T(3) I PANGAN, AI(4) I
FRIEDMAN, A(4) I CHEN, S(4) I RISCHMUELLER, M(5) I BLANCO, R(6) I STRAND, V(7)
UNIV FEDERAL DO RIO GRANDE DO SUL (1); AMSTERDAM RHEUMATOLOGY AND IMMUNOLOGY
CENTER ARC (2); KEIO UNIV SCHOOL OF MEDICINE (3); ABBYEI INC - North Chicago, IL (4);
THE QUEEN ELIZABETH HOSPITAL AND UNIV OF ADELAIDE (5); 5HOSPITAL UNIV MARQUES DE
VALDECILLA, IDIVAL (6); STAMFORD UNIV (7)
Introducción: Upadacitinib (UPA), a JAK1-selective inhibitor, was efficacious as monotherapy upto 24
weeks (Wks) in patients (pis) with active rheumatoid arthritis (RA) naïve to methotrexate (MTX). 1
Objetivos: To assess safety and efficacy of UPA through 48 wks in an ongoing extension of the phase (ph)
3 SELECT-EARLY randomized controlled trial (RCT).
Materiales y Métodos: SELECT-EARLY had a 48-wk double-blind active comparator-controlled period. Pts
were initially randomized to monotherapy (mono) with UPA 15 or 30 mg or MTX (titrated up to Wk8). Rescue
therapy was offered to pts meeting the following criteria: (1) From Wk 12-24, pts without ±20% improvement
in both TJC and SJC from BL at 2 consecutive visits continued on their blinded study drug with optimization
of background RA medications. (2) At Wk26, pts with Clinical Disease Activity Index (CDMI) ±2.8 continued
their original study drug: In pts with CDAI>≥.8 and <20% improvement (Δ) from BL in TJC and SJC, for those
could be initiated after Wk26. After Wk48, pts could continue in a long-term extension. Efficacy data up to
the Wk48 visit are reported based on initial randomized treatment. For binary non-radiographic endpoints,
NRI was used for missing data and rescue handling; for continuous non- radiographic endpoints,
NRI was used for rescue handling. Adverse events (AE) per 100 pt yrs (PY) are summarized up to a cut-off
date of Augl 62018.

Resultados: Of 945 pts rando

date of Aug 16 2018.

Resultados: Of 1945 pts randomized and treated, 747(79%) completed Wk48 treatment, 163 (17.2%) discontinued study drug prior to Wk48, 35 pts (4%) had not completed the Wk48 treatment by the time of this analysis. Primary reasons for discontinuation were AEs for 62 pts (6.5%), and lack of efficacy in 20 pts (2.1%). At Wk26, UPA15/30 was added for 37 (12%) of pts on MTX, MTX was added for 19 (6%) and 9 (3%) of pts on UPA15 and UPA30, respectively. Cumulative exposures to MTX mono, UPA15 mono and UPA30 on non were 314.4, 343.1 and 336.7 Pts, respectively. Through Wk48, pts on UPA15 and 30 continued to have significantly greater improvements in clinical, functional and pt-reported outcomes vs pts on MTX (except for FACIT-F for UPA15, p=.058 vs MTX) (Table). At Wk 48, CDAI Remission (REM) was achieved by 33% and 40% of pts on UPA15 and 30 crespectively vs 17% on MTX; 28% and 33% vs 13% achieved Boolean REM. At Wk48, changes in mTSS were significantly less on UPA15 and UPA30 vs MTX (Table). The safety profile of UPA15 and UPA30 mono was generally similar to that of MTX, except for total AEs and herpes zoster, which were higher with UPA15 and 30 vs MTX (Table). There were 11 deaths (including 3 non-treatment emergent deaths) due to varied causes.

were nigner with UPATs and 30 vs MTX (Table). There were 11 deaths (Including 3 non-treatment emergeric deaths) due to varied causes.

Conclusiones: UPATs and 30 monotherapy continued to show significant improvements in RA signs and symptoms and inhibition of structural damage vs MTX through 48 wks. Only a small proportion of pts required MTX addition to UPA mono at Wk26 to achieve and maintain response. The safety profile based on all exposure remained consistent with ph 2 and 3 RCTs in RA, although an integrated safety analysis of upadactinib across the full ph 3 RA program will provide a more comprehensive understanding of the benefit:risk profile of UPA in RA.

65

0065 - INHIBITION OF STRUCTURAL JOINT DAMAGE WITH UPADACITINIR AS MONOTHERAPY OR IN COMBINATION WITH METHOTREXATE IN PATIENTS WITH RHEUMATOID ARTHRITIS: 1 YEAR OUTCOMES FROM THE SELECT PHASE 3 PROGRAM.

Modalidad: Póster

Modalidad: Poster
Unidad Temática: ARTRITIS REUMATOIDEA
Unidad Temática: 2: Farmacología/ Investigación
MYSLER, Eduardo (1) I BARALIAKOS, Xenofon(2) I DUREZ, Patrick(3) I HALL, Stephen(4)
I GENOVESE, Mark C(5) I CHEN, Su(6) I SONG, In-ho(6) I ENEJOSA, Jeffrey V(6) I
FRIEDMAN, Alan(6) I LI, Yihan(6) I PETERFY, Charles G(7) I SHAW, Tim(6) I STRAND,

Vibeke(8)
ORGANIZACIÓN MÉDICA DE INVESTIGACIÓN (1); HERNE AND RUHR-UNIVERSITY
BOCHUM (2); CLINIQUES UNIVERSITAIRES SAINT-LUC, UNIVERSITÉ CATHOLIQUE
DE LOUVAIN (3); MONASH UNIVERSITY, CABRINI HEALTH AND EMERITUS
RESEARCH (4); STANFORD UNIVERSITY (5); ABBVIE INC - Northt Chicago, IL (6);
SPIRE SCIENCES INC, (7); STANFORD UNIVERSITY, PALO ALTO (8)
Introducción: Long term prevention of structural joint damage is a key treatment goal in the
management of RAI. Upadacitinib (UPA), a JAK1-selective inhibitor, inhibited the progression
of structural joint damage at 6 months as monotherapy in methotrexate (MTX) naïve RA
patients (pts)2 and in combination with MTX in pts with inadequate response (IR) to MTX3.
Obletivos: To evaluate the progression of structural joint damage (radiographic) through

Objetivos: To evaluate the progression of structural joint damage (radiographic) through Week 48 in pts with moderately to severely active RA treated with UPA monotherapy or in combination with MTX.

Materiales y Métodos: Radiographic progression was assessed in 2 phase 3 randomized controlled trials (RCTs), as previously described2,3. MTX naïve pts were randomized to UPA 15 or 30mg QD or MTX monotherapy [SELECT EARLY, N=945], while MTX-IR pts were randomized to UPA 15 or 30mg QD or MTX monotherapy [SELECT EARLY, N=945], while MTX-IR pts were randomized to UPA 15mg QD or adalimumab (ADA) 40 mg eow or placebo (PBO), with continuous background MTX [SELECT COMPARE, N=1629]. Both RCTs specifically enrolled that high risk for progression of joint damage (high disease activity including elevated hsCRP, presence of baseline erosions and ACPA and/or RF positivity2,3). The mean changes (A) from baseline (BL) in modified Total Sharp Score (mTSS), joint space narrowing (JSN), and erosion scores (ES) as well as the proportion of pts with no radiographic progression (AmTSS s0) at Weeks 24/26 and 48 were determined in both RCTs. Data were analyzed by linear extrapolation (LE) for missing data imputation and treatment switching, and as observed (AO). Resultados: RESULTS: BL demographics have been reported previously2,3. At Weeks 24/26, UPA as monotherapy and in combination with background MTX significantly inhibited radiographic progression measured by mean ΔmTSS and the proportion of pts with no radiographic progression ws MTX and PBO, respectively (LE and AO, Table). The significant inhibition of radiographic progression with UPA was maintained through Week 48 vs MTX (LE and AO) in EARLY and vs PBO (LE) in COMPARE. Following the switch of all PBO pts to UPA in COMPARE by Week 26, no further change in mean mTSS was observed through Week 48 (AO, Table). The inhibition of radiographic progression vs comparators was not only observed for the overall mTSS scores but also its components – the JSN and ES in both RCTs (LE and AO). Materiales y Métodos: Radiographic progression was assessed in 2 phase 3 randomized (LE and AO).

Conclusiones: UPA both as monotherapy, and in combination with background MTX, was effective in inhibiting the progression of structural joint damage through Week 48 in MTXnaïve, and MTX-IR patients, respectively.

67

0067 - CARACTERÍSTICAS CLÍNICAS DE PACIENTES CON PRESENCIA DE ANTICUERPOS ANTI-TIF1- GAMMA DEL REGISTRO DE MIOPATÍAS INFLAMATORIAS (MII) DE LA SOCIEDAD ARGENTINA DE REUMATOLOGÍA (SAR).

Modalidad: Póster

Modalidad: Poster
Unidad Temática: Miopatias / Miositis
Unidad Temática: Se Casos Clínicos
PONCE DELGADO, Yessica Maria (1) | POCCARD, Andrea(2) | GOMEZ, Ramiro Adrian(2) |
DE LA VEGA, Maria(3) | VIOLA, Malena(3) | GOMEZ, Graciela Noemi(4) | PÉREZ, Nicolas(4) |
GRANEL, Amelia(5) | ACIAR, Mariana Mabel(6) | CRESPO ESPINDOLA, María Elena(6) | KOHAN,
María Paula(7) | SOSA, Maria Julia(8) | COSTI, Ana Carolina(9) | GARCIA, Mercedes Argentina(9)

| RILLO, Oscar L.(1) | HOSPITAL PIROVANO (1); HOSPITAL DE CLÍNICAS JOSÉ DE SAN MARTÍN, CABA (2); HOSPITAL PIACHT (4); HOSPITAL DE CLINICAS JUSE DE SAN MARTIN, CABA (2); HOSPITAL ARGERICH (3); INSTITUTO DE INVESTIGACIONES ALFREDO LANARI (4); HOSPITAL GONET (5); HOSPITAL SEÑOR DEL MILAGRO (6); HOSPITAL RAÚL F. LARCADE DE SAN MIGUEL (7); HOSPITAL DE AGUDOS ENRIQUE TORNÚ (8); HIGA SAN MARTÍN DE LA PLATA (9)

Introducción: Targoff y colaboradores informaron sobre la presencia del Anticuerpo específico de miositis, "Factor Intermediario de proteínas" (Anti-TIF-1) en pacientes con Dermatomiositis (DM), vinculado a neoplasias y disfagia, presente en aproximadamente el 20% de los pacientes con DM.1

CASO CLÍMICO	1	2	3	4	5	6	7	8
Seco	F	E	м	F	F	F.	E	M
Edad actual (años)	72	39	73	24	65	71	24	50
Edad al Diagnostico en años	70	38	70	3	53	70	23	55
ETNSA Amerindio (A) Caucácico (C)	A	A	c	c	c	A	A	C
Tipo de MII	DM:	DM	DM	DM	DM	DM	DIR	DM:
Forme de evolución	POLICÍCLICO	CRÓNICO	POLICÍO.ICO	MONOCICLICO	POLICICUCO	POLICÍCLICO	POLICICUMO	CRÓNSCO
Neoplacia asociada	NO	CÁNICER DE MAMA	NO	ND	NO	NO	NO	NO.

Objetivos: Describir las características clínicas de pacientes con Miopatías Inflamatorias (MI) y

Objetvos: Describir las caracteristicas clínicas de pacientes con miopatias initiamatorias (mi) y presencia de Anticuerpo anti-TIF1-gamma del Registro de MII de la SAR.

Materiales y Métodos: Estudio descriptivo y retrospectivo que analizó los datos sociodemográficos, características clínicas y laboratorio de pacientes del Registro Argentino de MII con Anti-TIF-1. Los anticuerpos fueron estudiados mediante inmunoensayo lineal (LIA) y el reactivo fue financiado mediante una beca del Comité de nuevos proyectos (CONUPRO), gestionada por el Grupo de Estudio de MI (CESAB) de ISAB.

mediante una beca del Comite de nuevos proyectos (CONDPHO), gestionada por el Grupo de Estudio de MI (GESAR) de la SAR.

Resultados: Se estudiaron 98 pacientes del Registro Argentino de MII de la SAR, de los cuales el 8.1% (8 pacientes) fueron positivo para anti-TIF1-gamma, con una mediana de 59 (24-73) años, 6 de sexo femenino. Etnia (4 Amerindio, 4 Caucásicos). Todos presentaron características clínicas tipicas de DM. Una paciente con neoplasia (cáncer de mama), evolucionó desfavorablemente falleció. 4/8 pacientes cursaron con trastornos en la deglución. Se observó la presencia de FAN (patrón nuclear moteado mayor o igual 1/80) en 3 pacientes. 5/8 presentaron una forma de evolución policífica de los cuales 3 cursaron con internación bosnitalaria. Todos serbieron ellucordificados policíclica de los cuales 3 cursaron con internación hospitalaria. Todos recibieron glucocorticoides

policiclica de los cuales 3 cursaron con internación hospitalaria. Todos recibieron glucocorticoides e inmunosupresores excepto uno.

Conclusiones: En nuestro registro el 50% de los pacientes desarrollaron trastornos en la deglución y a diferencia de lo reportado en la literatura solo un paciente se asoció a neoplasia2. Este es el primer reporte de una serie de casos de pacientes de Argentina con anti-TIF1-gamma. PALABRAS CLAVES: Anticuepo anti-TIF1-gamma. Dernatomiositis y neoplasia. BIBLIOGRAFIA al. Ueda-Hayakawa, et al. Autoantibody to transcriptional intermediary factor-18 as myositis-specific antibody: clinical correlation with CADM or DM with mild myopathy. Br J Dermatol. 2018; DOI: 10.1111/bjl.17098. 2.Naoki Muglii, et al. Oropharyngeal Dysphagia in Dermatomyositis: Associations with Clinical and Laboratory Features Including Autoantibodies. Plos one. 2016; 11(5).

69

0069 - ÍNDICE NEUTRÓFILO/LINFOCITO (NLR) COMO PREDICTOR DE DAÑO ACUMULADO EN PACIENTES CON LUPUS ERITEMATOSO SISTÉMICO

		,	OELLO, Vane	
SUCC > 2		10	ж	_
NLR elevado	6,68	0,035	1,14-38.99	
Nuc Ciclofostamida	2.41	0,402	0.30-18.90	
Uso de Corticoldes > 20 erg	0,60	0,655	0,06-5.60	
Edad al diagnóstico	1,09	0,006	1,02-1,16	
Sexo	0,57	0,566	0,08-3,84	
Affor de LES	1,05	0,220	0,96-1,15	
Compromise Renal	0,50	0,544	0,55-4,60	
The same of the sa				
	SUCC + 2	5UCC >= 2	100	
	n =51	H=20		
NLR devado	19 (20,9)	5(50)	0,040	
Cidofesfamilia	36(28.6)	3(30)	0,934	
Corticoides > 20 mg	56(61,4)	9(90)	0,074	
Edad al diagnóstico	31 (23-43)	47,5 (33-55)	0,017	
Secon mesculine	11(12.9)	53,5(44-05) 3(30)	0,004	
Años de LES	6 (3-10)	65(3-11)	0.753	
ach malar	51(56)	6(60)	0.811	
Nash discoide	808,00	1(10)	0,899	
Fotosera bildad	50 (55)	8 (80)	0,128	
Ulperas arales	37 (40,7)	3(30)	0,513	
Arteita	60 (66)	2(70)	0,796	
Servattis	24 (26,4)	2(20)	0,622	
Renal	48(52,7)	5(50)	0,869	
Maurológico Hamatalógico	4(4,4) 57(62,6)	6(60)	0,496	
Inmenalogica	72(79,2)	D(60)	0,874	
Anamia hamoltica	3(3,3)	2(20)	0.075	
Leuco/Imfoperia	52(54,1)	4(40)	0.301	
Trombositopenia	14(15,4)	2(20)	0,704	
AHE DHA	58(63,7)	6(60)	0,816	
A Children on the last	13(14,3)	2(20)	0,630	
Complemento bajo	74(81,3)	7(70)	0,394	
Coombs positiva	5(6,6)	2(20)	0,136	

Materiales y Métodos: Se trata de un estudio retrospectivo y multicéntrico. Se incluyeron or productive de l'experimentation de l'exper

Resultados: Se incluyeron 101 pacientes. La edad media fue 40,6 años (DS 12,57). Ochenta y siete por ciento eran mujeres. La edad media al diagnóstico fue 34,4 años (DS 12,9). Al final del seguimiento 83,1 % habian recibido al menos un inmunosupresor, 12% algun biológico y 67% dosis mayores a 20 mg de prednisona en algún momento de la evolución. La mediana de NLR basal fue 2,45 (RIC 1,47.3,84), 23,76% tuvieron NLR basal elevado. Tres pacientes (3%) murieron durante el seguimiento, dos de ellos (66,7%) tenían NLR elevado al diagnóstico. El daño acumulado en la úflima visita fue 0 (RIC 0-1). El en afilisis univariado (tabla 1) se encontró asociación entre SLICC-SDI>2 y NLR elevado basal y edad al diagnóstico. En el análisis multivariado (tabla 2) SLICC-SDI>2 se asoció con edad (OR 1,09 IC 1,02-1,16) y con NLR basal elevado (OR 6,68 IC 1,14-38).

Conclusiones: El NLR elevado al diagnóstico se asoció a presencia de daño acumulado durante el seguimiento. No encontramos clara asociación del NLR con muerte dado que solo hubo 3 eventos. El NLR podria ser utilizado como predictor de aparición de daño en el seguimiento en pacientes con LES.

0071 - SAFETY PROFILE OF UPADACITINIB IN RHEUMATOID ARTHRITIS: INTEGRATED ANALYSIS FROM THE SELECT PHASE 3 CLINICAL PROGRAM.

Modalidad: Póster

Unidad Temática: ARTRITIS REUMATOIDEA

Unidad Ternatica: AHTHITI REUWATUDEA Unidad Temática 2: Farmacologia/ Investigación ZERBINI, Cristiano A.F. (1) I COHEN, Stanley B(2) I VOLLENHOVEN, Ronald(3) I WINTHROP, Kevin(4) I TANAKA, Yoshiya(5) I BESSETTE, Louis(6) I ZHANG, Ying(7) I KHAN, Nasser(7) I HENDRICKSON, Barbara(7) I ENEJOSA, Jeffrey V.(7) I BURMESTER,

WINTHICH, KeVIN(4) I HANAKA, Yosniya(s) I BESSETTE, LOUIS(6) I ZHANG, YING(7) I KHAN, Nasser(7) I HENDRICKSON, Barbara(7) I ENEJOSA, Jeffrey V.(7) I BURMESTER, Gerd(8)

CENTRO PAULISTA DE INVESTIGAÇAO CLÍNICA (1); METROPLEX CLINICAL RESEARCH CENTER (2); AMSTERDAM RHEUMATOLOGY AND IMMUNOLOGY CENTER ARC (3); OREGON HEALTH AND SCIENCE UNIVERSITY (4); UNIV OF OCCUPATIONAL AND ENVIRONMENTAL HEALTH (5); LAVAL UNIVERSITY (6); ABBVIE INC - Northt Chicago, IL (7); CHARITÉ UNIVERSITY MEDICINE (8)

Introducción: Upadacitinib (UPA), an oral JAK1-selective inhibitor, was evaluated in a comprehensive clinical program of 5 pivotal Phase 3 randomized-controlled trials (RCTs) across the full spectrum of RA patient (pt) populations1-5.

Objetivos: Assess the overall safety of UPA as monotherapy (mono) and as combination therapy with background csDMARDs in pts with moderately to severely active RA from the safety database of the Phase 3 clinical program

Materiales y Métodos: Treatment-emergent adverse events (TEAEs) from 5 pivotal, randomized, double-blind, placebo- or active-controlled Phase 3 trials of UPA 15 mg (included in all 5 trials) or 30 mg QD (included in 4 trials) in RA pts were analyzed and summarized for the integrated placebo (PBO) (3 trials; 12/14 weeks), the integrated methotrexate (MTX) (2 trials; mean exposure: 36 weeks), the originator adalimumab (ADA) (mean exposure: 42 weeks), the UPA 15 mg (mean exposure: 53 weeks) and the UPA 30 mg (mean exposure: 59 weeks) groups as exposure adjusted event rates (EAERs; events/100 patient years [E/100PY]).

Resultados: Across the Phase 3 trials, 3834 pts received ≥1 dose of UPA 15 mg (n=2630) or 30 mg QD (n=1204), with no option to switch doses, for a total of 4020.1 PY of UPA exposure. The EAERs of overall SAEs and AEs leading to discontinuation on UPA 15 mg were comparable to ADA; while the rates of both were higher on UPA 30 vs UPA 15 mg and MTX. Across the studies, upper respiratory tract infection, nasopharyngitis and urinary tract infections were the most commonly

adjusted stationard interest and color, 95% CJ for intalignaticles with that NMSC (sin, 95% CJ) for intalignaticles with that NMSC (sin, 95% CJ) was within the range expected for the general population (SEER 18 Registry 2000-2015).

Conclusiones: The rate of SIE on UPA 15 mg was similar to ADA. The rate of HZ was higher on both UPA doses compared to MTX and ADA. The rates of VTE, MACE, and malignancy were comparable with that observed in the MTX and ADA groups while also being consistent with reported rates in the RA population.

74

0074 - FRECUENCIA DE SUBLUXACION ATLANTO-AXOIDEA ANTERIOR EN PACIENTES CON ARTRITIS

REUMATOIDEA. Modalidad: Póster

Unidad Temática: ARTRITIS REUMATOIDEA

Unidad Iemática: AHTHI IIS HEUMAI OIDEA Unidad Iemática: AltHI IIS HEUMAI OIDEA Unidad Temática: Z. Imágenes/eco/ US/ RIAM BAPEÑA, Joan Manuel (1) I SERRANO, Eliana Rebeca(1) I PÉREZ, Silvana Karina(1) I BANDE, Juan Manuel(1) IBARRIOS, Belén Itati(1) I MEDINA, María Alejandra(1) I KLAJN, Diana Silvia(1) I CARACCIOLO, José Angel(1) I DELLEPIANE, Analia(2) I BENEGAS, Mariana(3) I MORBIDUCCI, Julieta Silvana(4) I CECILIA, Castro(4) I SECO, Anastasia(4) I SOSA, Julia(5) I KOHAN, María Paula(5) I BERSANO, María Noelia(6) I CHICHOTIXY, Yamila(7) I VELASCO ZAMORA, José Luis(7) I YOHENA, Victor Leonard(6) I NOCA, Laura(8) I ALVAREZ, Analia(8) I KIRMAYR, Karin Ingrid(9) I SALTOS FARINANGO, Galo(10) I RILLO, Oscar(10) I I II I PAPASIDERO, Silvia Baetriz(1)

Aldeligo (National)

Silvia Bediti/Ceneral De Agudos dr. e. Tornú (1); Cemec (2); Sanatorio Julio Méndez (3);
HOSPITAL GENERAL DE AGUDOS DR. e. TORNÚ (1); CEMEC (2); SANATORIO JULIO MÉNDEZ (3);
HOSPITAL RIVADAVIA (4); HOSPITAL MUNICIPAL DR. RAUL F. LARCADE, SAN MIGUEL (5); HOSPITAL PROVINCIAL DE ROSARIO (6); REUMATOLOGÍA AL SUR BERAZATEGUI (7); HOSPITAL DENNA (8);
SANATORIO SAN CARLOS, BARILOCHE (9); HOSPITAL PIROVANO (10); INSTITUTO DE REHABILITACIÓN PSICOFÍSICA (11); HOSPITAL DE REHABILITACIÓN M. ROCCA (12); INSTITUTO DE INVESTIGACIONES
ALEDRO I AMABI (13)

HOSPITAL RIVADAVIA (4); HOSPITAL DINICIPAL DR. RAUL F. LARCADE, SAN MIGUEL (5); HOSPITAL PROVINCIAL DE ROSARIO (6); REUMATOLOGÍA AL SUR BERAZATEGUI (7); HOSPITAL PER PENNA (8); SANATORÍO SAN CARLOS, BARILOCHE (9); HOSPITAL PIROVANO (10); INSTITUTO DE NESTIGACIONES ALFREDO LANARI (13)

Introducción: El compromiso de la columna cervical es una de las manifestaciones articulares de la Artritis Reumatoidea (AR), siendo la segunda región más afectada en algunas series. Se reportó algún grado de compromiso a este nivel en casi el 80% de los pacientes con AR, siendo el mismo, en orden de frecuencia: la Subluxación Atlanto-Axoidea Anterior (SAAA), Subluxación Subaxial (SSA), Subluxación Atlanto-Axoidea Anterior (SAAA), Subluxación Subaxial (SSA), Subluxación Atlanto-Axoidea Posteria (SAALY) el Impactación Atlanto-Axoidea Lordana (SAALY) el Impactación Atlanto-Axoidea (AA), Algunos pueden ser subdiagnosticados por la ausencia de sintomas asociados. En nuestro conocimiento, poco se conoce sobre la frecuencia de la columna cervical en nuestro conocimiento, poco se conoce sobre la frecuencia de SAAA en una cohorte de pacientes con AR. Evaluar su asociación con características de la población y de la enfermedad.

Materiales y Métodos: Estudio multicéntrico, observacional, de corte transversal, descriptivo y analítico. Se incluyeron pacientes >= 18 años con diagnóstico de AR (ACR-EULAR 2010) con al menos una radiografía (Rx) de columna cervical perfil en máxima flexión. Se excluyeron a quienes presentaban otras enfermedadas del tejido conectivo concomitantes o a fecciones de la columna cervical distintas de la AR. Se congiaron datos sociodemográficos, características de la enfermedad, clinimetría, tratamiento, tiempo de evolución de la AR al momento del diagnóstico de la SAAA, sintomas asociacidos y requerimiento de conducta quirrigra. Todas las Rx fueron codificadas y evaluadas en forma ciega por 3 lectores entrenados. Previo a esta lectura, los 3 evaluadores midieron en 40 Rx la distancia Atlanto-Axoidea Anterior (DAAA) en

0073 - SOBREVIDA Y SEGURIDAD DE GOLIMUMAB EN PACIENTES CON ARTRITIS REUMATOIDEA Y ESPONDILOARTRITIS EN ARGENTINA

Modalidad: Póster

Modalidad: Poster
Unidad Temática: ARTRITIS REUMATOIDEA
Unidad Temática: ARTRITIS REUMATOIDEA
USNARDI, Carolina Ayelen (1) I CIVIT, Emma(2) I GARCIA CICCARELLI, Agustin(2) I GARCÍA
SALINAS, Rodrigo(3) I MAGRI, Sebastian(3) I SORIANO, Enrique(4) I BROM, Martin(4) I
ZACARIAZ, Johana(4) I VELOZO, Edson(5) I ALBIERO, Eduardo(6) I GOBBI, Carla(6) I ORTIZ,
Alberto(7) I PAIRA, Sergio(7) I CITERA, Gustavo(1)
INSTITUTO DE REHABBLITACIÓN PSICOFÍSICA (1); HOSPITAL EL CARMEN (2);
HOSPITAL ITALIANO DE LA PLATA (3); HOSPITAL ITALIANO BUENOS AIRES (4);

HINUERCIBA Y CANATORIO A DESENICIA DEL DI LATOR (5), CANATORIO AL ENDE (6).

HOSPITAL ITALIANO DE LA PLATA (3); HOSPITAL ITALIANO BUENOS AIRES (4); UNIVERSIDAD Y SANATORIO ADVENTISTA DEL PLATA (5); SANATORIO ALLENDE (6); HOSPITAL JM CULLEN (7)
Introducción: Golimumab es un anticuerpo dirigido contra el TNF alfa que ha demostrado eficacia para su uso en pacientes con artritis reumatoidea (AR), artritis psoriásica (APs) y espondilitis anquilosante (EA).

Objetivos: El objetivo de este estudio fue evaluar la eficacia, seguridad y sobrevida acumulada de golimumab en pacientes de la consulta ambulatoria con AR, APs y EA de diferentes centros de Argentina.

de Argentina.

Materiales y Métodos: Estudio longitudinal. Pacientes consecutivos >=18 años con AR (ACR/EULAR 2010), EA (ASAS 2009) y APs (CASPAR), que hayan iniciado tratamiento con golimumab de acuerdo a la indicación médica. Se consignaron características sociodemográficas y clínicas, antecedentes personales, comorbilidades, tratamientos previos y actuales, motivo de suspensión y eventos adversos. Los pacientes fueron seguidos hasta la suspensión del Golimumab, pérdida de seguimiento, o finalización del estudio (31.05.2019). Análisis estadístico: Test de Chi² o test exacto de Fischer, prueba de T o Mann Whitney y ANOVA o Kruskal Wallis. La incidencia se valoró en eventos cada 100 paciente/año. Curvas de Kaplan-Meier, análisis de log

Rank. Modelos de regresión proporcional de Cox.

Resultados: Se incluyeron 116 pacientes, 73 con diagnóstico de AR, 17 con APs y 26 con EA. La

mediana (m) de edad fue 55 años (RIC 42,3-64) y el tiempo de evolución de la entermedad de m

7 años (RIC 4-12,4). El 44% habian recibido al menos un DMAR biológico (b) o sintético dirigido
(sd) previo. En la mayoría de los casos (94.8%) los pacientes recibieron Golimumab subcutámos y en el 81% en asociación con DMARSc. El seguimiento total fue de 205 pte/año. La sobrevida
del tratamiento fue de X 51.9 meses (IC95% 44.8-59.1). Durante el seguimiento 30 pacientes del tratamiento fue de X 51.9 meses (IC95% 44.8-59.1). Durante el seguimiento 30 pacientes (25,9%) suspendieron el tratamiento, la causa más frecuente fue la falla primaria (40%), seguida por falla secundaria (33,3%) y falta de cobertura (13,3%). Se registraron 0.44 eventos adversos cada 100 pte/año. El tratamiento con Golimumab demostró mejoria clínica en los tres grupos de pacientes. En APs el valor de DAPSA disminuyó de m 30 (RIC 22-46) basalmente a m 14 (RIC 7-20) a los 6 meses, p<0.0001, y en EA, el BASDAI mostró valores de m 6 (RIC 4.2-7.3) y m 3 (RIC 1.7-5.9), respectivamente, p<0.0001. En el caso de AR el DAS28, m 4.6 (RIC 3.6-5.3) basalmente y 2.5 (RIC 1.5-3.5) a los 6 meses, p<0.0001. Los pacientes con obesidad y aquellos que habían recibido tratamiento previo con agentes biológicos o sintéticos dirigidos presentaron menor supervivencia del tratamiento con Golimumab (X 25.8 meses (IC95% 7.9-43.2) vs X5 (IC95% 38.5-65.6), p=0.009 y X 11.6 (IC95% 7.5-15.6) para aquellos con 3 o más tratamientos y X 35.7 (IC95% 18.1-53.2) en pacientes con 1 o 2 tratamientos vs X 56.9 (IC95% 47.5-66.3), p=0.021, respectivamente]. Sin embargo, en el análisis multivariado la única variable que se asoció a menor sobrevida del tratamiento con ODMARb/

p=0.021, respectivamente]. Sin enhago, en el arialis intultivariado la unica variable que sasoció a menor sobrevida del tratamiento con Golimumab fue el tratamiento previo con DMARb/sd (HR 2.7, IC95% 1.2-4.6).

Conclusiones: El tratamiento con Golimumab en pacientes de la vida real en Argentina ha demostrado buena eficacia y seguridad. La sobrevida fue de X 51.9 meses (IC95% 44.8-59.1). En el caso de AR, el tratamiento con DMARb/sd previo se asoció a una menor sobrevida del tratamiento.

76

0076 - HIPOACUSIA SENSORIO-NEURAL EN ENFERMEDAD RELACIONADA A IGG4

Modalidad: Póster Unidad Temática: Ig G4

ORTIZ, Alberto (1) I HAEFFELI, Ignacio(2) I CALVO, Romina Andrea(1) I ROVERANO, Susana Graciela(1) I PAIRA, Sergio(1) HOSPITAL JOSÉ MARIA CULLEN (1); HOSPITAL J. B. ITURRASPE (2)

Introducción: El compromiso otológico en la Enfermedad Relacionada a IgG4 (ER-IgG4) se caracteriza por presentar hipoacusia mixta (neurosensorial) progresiva o fluctuante. Por lo tanto, la otitis media forma parte del compromiso de esta enfermedad y refleja que el epitelio respiratorio incluyendo mucosa del oído medio también puede ser el objetivo de esta enfermedad.

enfermedad.

Objetivos: Determinar la prevalencia de pérdida auditiva sensorioneural (PASN) en nuestra población de pacientes con ER-IgG4 vs grupo control. Comparar las características clínicas, de laboratorio, entre pacientes con ER-IgG4 que presenten PASN o no.

Materiales y Métodos: Se incluyeron en forma consecutiva pacientes con diagnóstico de ER-IgG4 (comprehensive clinical diagnostic criteria 2011). Se excluyeron pacientes con historia familiar o personal de anormalidades auditivas y aquellos que recibieron drogas ototóxicas, enfermedades degenerativas o compromiso del SNC no causado por ER-IgG4. Se estudió compromiso auditivo (Otoscopía. Audiometría de tonos puros (125Hz a 8000Hz). Logo-Audiometría) en pacientes con ER-Igg4 y en un grupo control. Se buscaron los siguientes datos de las historias clínicas: examen físico, clínica y las siguientes determinaciones de laboratorio: Concentraciones séricas de IgA, IgE, IgM, IgG y subtipos (IgG1, IgG2, IgG3, IgG4) Los pacientes se dividieron en dos grupos de acuerdo a la presencia (IgG1, IgG2, IgG3, IgG4) Los pacientes se dividieron en dos grupos de acuerdo a la presencia o no de PASN (pérdida auditiva mayor a 20 db en cualquier frecuencia) Método estadístico: Las variables cuantitativas se describen con media y desvío estándar, acompañados de su respectivo intervalo de confianza del 95% y las variables cualitativas, con frecuencias relativas porcentuales. La comparación de medianas se realizó con Test U de Mann Whitney y la comparación de proporciones con Prueba Chi cuadrado o Test exacto de Fisher. y la Comparación de proportiones con interest en la constant de superiori de superi

hasta 1 consulta 25 meses (±33), tiempo de seguimiento 44 meses (±21). 20 controles sanos. Los pacientes con ER-IgG4 tuvieron más PASN (13/20) que los controles (2/20): p=0.001, Los pacientes con EH-IgG4 tuvieron más PASN (13/20) que los controles (2/20): p=0.001, no habiendo diferencias estadísticas entre ambos grupos con respecto a edad (media ER-IgG4 51 años media grupo control 42 años, p=0.1 pero sí con respecto a sexo (grupo control 17 mujeres 3 hombre, grupo ER-IgG4 10 hombre 10 mujeres, p=0.041) Al comparar pacientes con ER-IgG4 con presencia o no de PASNA no observamos diferencias con respecto a : edad a la consulta (p=0.84), tiempo de evolución a la consulta p=0.99, tiempo de seguimiento p:0.16, compromiso de órgano único o multiorgánico p=0,6, alergia p=0.99, sintomas constitucionales p=0.64, adenopatías p=0.99, dacrioadenitis p=0.35, Sialoadenitis submaxifar p=0.99 = gratidomeralia p=0.65. Sintomas SICCA p=0.99 compromiso ocular submaxifar p=0.99 compromiso ocular submaxifar p=0.99 compromiso ocular p=0.99. síntomas constitucionales p=0.64, adenopatías p=0.99, dacrioadenitis p=0.35, Sialoadenitis submaxilar p=0.99, Parotidomegalia p= 0.65, Sintomas SICCA p=0.99, compromiso ocular 0.11, compromiso pancreático-biliar p=0.17, eosinofilia p=0.99, eritrosedimentación >40 mm p=0.99, complemento bajo p=0.6, aumento sérico de IgE p=0.99, IgA p= 0.20 IgM p=0.99, IgG p= 0.99 subtipos IgG1 P=0.99, IgG2 p= 0.6, IgG4 p=0.62, observando menos PASN en pacientes con IgG3 sérica positiva p=0.008.

Conclusiones: PASN se relacionaría a ER-IgG4, encontrándola con mayor frecuencia que en grupo control a pesar de diferencia en sexo, variable que no influiría en desarrollo de la misma. Pacientes con IgG3 sérica tendrían menos frecuencia de PASNA

misma. Pacientes con IgG3 sérica tendrían menos frecuencia de PASNA

0086 - INFLUENCIA DE LA ESTACION DEL AÑO EN LA ACTIVIDAD DEL LUPUS ERITEMATOSO

SISTEMICO

Modalidad: Póstei
Unidad Temática:

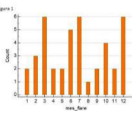
Modalidad: Poster
Unidad Temática: LES
RODRIGUEZ, Anabella I COSATTI, Micaela Ana I PISONI, Cecilia
CEMIC CENTRO DE EDUCACIÓN MÉDICA E INVESTIGACIONES CLÍNICAS "NORBERTO QUIRNO"
Introducción: El Lupus eritematoso sistémico (LES) es una enfermedad autoinmune con una ampliavariedad de manifestaciones clínicas que se caracteriza por presentar episodios de actividad y remisión.
Si bien la relación entre la exposición solar y las manifestaciones cutáneas está ampliamente aceptada, la ovidencia aces te tracesculproducar plas pratifestaciones contro cutáneas está ampliamente aceptada. La evidencia no es tan concluyente para las manifestaciones extra cutáneas. Existen algunente aceptación la literatura que evalúan estacionalidad en pacientes con les sin evidencia concluyente para las diversas manifestaciones y la estación del año. En su mayoría son trabajos del hemisferio Norte, y de nuestro conocimiento no contamos con datos en Arcentina.

manifestaciones y la estación del año. En su mayoría son trabajos del hemisferio Norte, y de nuestro conocimiento no contamos con datos en Argentina.

Objetivos: El objetivo primario es valuar si existe asociación entre la estación del año y la actividad del LES. El objetivo primario es valuar si existe asociación entre la estación del año y la actividad del LES. El objetivo secundario es determinar si la estación condiciona brote en un órgano en particular.

Materiales y Métodos: Se revisaron retrospectivamente 59 historias clínicas de pacientes consecutivos con LES, mayores de 18 años que cumplan criterios ACR 1997 en seguimiento en un Hospital Universitado Capital Federal desde Enero del 2008 a Julio del 2019. Se incluyeron 30 pacientes que presentaron por lo menos un brote; estos pacientes contaban con más de un año de seguimiento y evaluaciones trimestrales. Se excluyeron pacientes en remisión y con actividad persistente. Se definió brote seguimiento SELENA-SLEDAI flare index (SSFI) excluyendo en nuestro trabajo la evaluación global del médico por ser un trabajo retrospectivo. El inicio del brote se registro desde el primer signo de cambio de la actividad de

	Todos los parientes Ne30
Contidad de Brotes totales, n	41
Cantidad de brotes por paciente, mediana (RIC)	1 (1-2)
Brotes Verano, n (%)	11 (26.8)
Brokes Invierno, n (%)	8 (19.5)
Brokes Otoño, n(%)	10 (24.4)
Brotes Primeerra,n (%)	12 (29.3)
SLEDAI previo al brote, media (DS)	1.5 (1.67)
SUEDAI total del tirote, media (DS)	11 (5)
Marifectariones Clinicas en los brotes Artinta, n(%) Angecia, n (%) Banh, n (%) Banh, n (%) Boscia, n (%) Überis orales, n (%) Hipcomplementemia, n (%) Ared Disa, n (%)	19(46.4) 17(41.5) 14(34.15) 13(31.7) 13(31.7) 13(31.7) 32(78) 23(48.5)



un trabajo retrospectivo. El inicio del brote se registro desde el primer signo de cambio de la actividad de la entermedad. Se recolectó información de las características demográficas, manifestaciones clinicas, parámetros de laboratorio, anticuerpos acumulados, tratamiento acumulado previo al brote la entermedad y al momento del brote SLEDAI del paciente en la visita previa al brote y el SLEDAI del paciente en la visita previa al brote y el SLEDAI en el momento del brote. Las variables categóricas se expresarán como porcentajes y las variables cuantitativas se expresarán como media o mediana y su desvio estándar o rango intercuartilo (25-75), respectivamente. Para estudiar la estacionalidad de la ocurrencia del brote se utilizó el test de Edwards. Resultados: Se analizaron 41 brotes en 30 pacientes. Del total de los pacientes, 25 (83.3%) eran mujeres,

la ocurrencia del brote se utilizó el test de Edwards.

Resultados: Se analizaron 41 brotes en 30 pacientes.

Del total de los pacientes, 25 (83.3%) eran mujeres, 26 (87.7%) de etnia blanca. La mediana de la edad fue 41.5 (31-48), mientras que la edad diagnóstico fue de 26 (22-33) con una mediana de duración de la enfermedad de 10 años (8-22). La mediana de cirterios ACR acumulados y del score de Charlson fue de 7 (7-8) y 1 (1-2) respectivamente. En 4(13.3%) pacientes el brote fue el momento del diagnóstico, el resto eran pacientes diagnosticados previamente. Las caracteristicas de los brotes se detallan en la tabla 1. La distribución de los brotes según el mes del año se muestra en la Figura 1. Si bien no se encontraron diferencias estadisticamente significativas en el brote definido por SSF1 según los meses del año, se evidenció un predominio estadisticamente significativa de la actividad articular y cutánea en los meses de verano, mientras que las úlceras orales furcon más frecuentes en los meses de nivierno.

Conclusiones: El brote de LES en nuestros pacientes, medida por SSF1, no tuvo un patrón estacional.

Observamos aumento de la actividad articular y cutánea en los meses de verano, mientras que las úlceras predominaron en invierno.

0087 - RIESGO DE TROMBOSIS VENOSA EN PACIENTES CON POLIMIALGIA REUMÁTICA Modalidad: Póster Libidad Tamárica: Vasculitic/ PMR

Unidad Temática: Vasculitis/ PMR
DE LA TORRE, María Laura | PISONI, Cecilia

CEMIC Introducción: El tromboembolismo venoso es un fenómeno vascular que incluye la trombosis venosa (TVP) profunda y el embolismo pulmonar (TEP). Se sabe que la inflamación sistémica puede aumentar el riesgo de trombosis. Muchas enfermedades reumáticas inflamatorias han sido vinculadas con un riesgo aumentado de trombosis venosa. Sin embargo, solo un estudio en la literatura ha estudiado pacientes con polimialgia reumática (PMR) demostrando un aumento de la incidencia de tromboembolismo pulmonar.

Objetivos: Describir la epidemiologia del trombo embolismo venoso en PMB. Se evaluó la incidencia de TVP

N	97
Edad, media (DS)	76,2 (7,9)
Sexo, M/F	31/66
Score de comorbilidad de Charlson, mediana (RIC)	4 (3-5)
Cáncer, n (%)	19 (19,6)
Cirugia, n (%)	0 (0)
Trauma, n (%)	1(1)
Medicaciones protrombóticas, n (%)	2 (2,1)
Inmovilización, n (%)	2 (2,1)
Insuficiencia cardíaca, n (%)	0 (0)
Obesidad, n (%) (n=29)	6 (20,7)
Enfermedad renal crónica, n (%)	4 (4,1)
Dislipemia, n (%)	46 (47,4)
Tabaquismo, n (%)	11 (11,3)
Hipertensión, n (%)	63 (64,9)
Diabetes mellitus, n (%)	13 (13,4)
Enfermedad inflamatoria intestinal, n (%)	1(1)

 Objetivos: Describiria epidemiologia del tromboembolismo venoso en PMR. Seevalu diaincidencia de TVP y TEP en una cohorte de pacientes con PMR y se compararon los hallazgos con los de la población general de Argentina para determinar si la PMR se asocia con mayor riesgo de enfermedad tromboembolica venosa.

 Materiales y Métodos: Se incluyeron 97 pacientes con diagnóstico de PMR atendidos en el servicio de reumatología de un hospital universitario desde septiembre del 2006 a julio del 2019. Se definió TVP como la presencia de trombosis venosa profunda confirmada mediante una ecografía doppler de las venas de los miembros superiores o inferiores y TEP como la evidencia de un trombo en la arteria pulmonar o una de sus ramas mediante anajotomorafía. Centellograma ventilación.
 anteria punindiar o una de sus rainas interiarias andiarias angiotomografía, centellograma ventilación-perfusión o angiografía pulmonar. En cada paciente se analizó el período desde la primera consulta hasta la remisión de la enfermedad, la última consulta en aquellos que permanecieron activos o la pérdida de seguiniento. Los dates diferences de la consultada de seguiniento. Los dates de la consultada de seguiniento. activos o la piertida de seguilmiento. Los dacidos clínicos y de laboratorio se obtuvieron del sistema de historias clínicas de la institución. Se calculó la densidad de incidencia de trombosis y se evaluaron los factores de riesgo adicionales de trombosis que presentaban estos pacientes.

89

0089 - SOBREVIDA Y SEGURIDAD DE TOFACITINIB EN PACIENTES CON ARTRITIS REUMATOIDEA EN ARGENTINA Modalidad: Póster

Modalidad: Póster
Unidad Temática: ARTRITIS REUMATOIDEA
ISNARDI, Carolina Ayelen (1) I SCHNEEBERGER, Emilce Edith(1) I CASADO, Gustavo(2)
I SMICHOWSKI, Andrea(2) I ROMEO, Cecilia(2) I RIVERO, Estela(2) I CAPUTO, Victoria(2) I
SORIANO, Enrique(3) I ZACARIAZ, Johana(3) I PIERINI, Florencia(3) I GARCÍA, Mercedes(4) I
SAVY, Florencia(4) I CITERA, Gustavo(1)
INSTITUTO DE REHABILITACIÓN PSICOFÍSICA (1); HOSPITAL MILITAR CENTRAL (2);

SAVY, Florencia(4) I CITERA, Gustavo(1)
INSTITUTO DE REHABILITACIÓN PSICOFÍSICA (1); HOSPITAL MILITAR CENTRAL (2);
HOSPITAL ITALIANO BUENOS AIRES (3); HOSPITAL SAN MARTÍN DE LA PLATA (4)
Introducción: Tofacitinib se encuentra aprobado por las agencias regulatorias, incluida ANMAT, ara su uso en pacientes con Artritis Reumatoidea (AR). Ensayos clinicos han demostrado su eficacia y seguridad en pacientes sequidos por más de 9 años. Sin embargo, solamente el 30% de los pacientes de la vida real cumplen los criterios para ser incluidos en este tipo de estudios.
Objetivos: Evaluar la eficacia, seguridad y sobrevida acumulada de Tofacitinib en pacientes de la consulta ambulatoria con AR de diferentes centros de Argentina.
Materiales y Métodos: Pacientes consecutivos >= 18 años con AR que cumplan criterios ACR/EULAR 2010, que hayan iniciado tratamiento con Tofacitinib de acuerdo a la indicación médica. Se consignaron características sociodemográficas, clinicas, antecedentes personales, comorbilidades, tratamientos previos y actuales, motivo de suspensión o descenso de dosis y eventos adversos. Se determinó la actividad de la entermedad mediante DAS28 y la capacidad funcional por HAQ basalmente y en cada visita. Análisis estadístico: Test de Chi² o test exacto de Fischer, prueba de T o Mann Whitney, ANOVA o Kruskal Wallis. La incidencia se valoró en eventos cada 100 paciente/año. Curvas de Kaplan-Meier y comparaciones por nafleisis de log Rank. Regresión logística múltiple. Modelos de regresión proporcional de Cox.
Resultados: Se reclutaron 161 pacientes, 88% de sexo femenino, con una mediana (m) de edad de 59 años (RIC 49-67.5) y de tiempo mediano de evolución de la entermedad de 10.1 años (RIC 41-68.3). El 55% habían recibido algún agente biológico previamente. El 96.3% utilizó la presentación 5 mg BID de inicio y el 38.5% lo hizo en monoterapia. Esto se debió a decisión del médico en el 44.6% y a efecto adverso a DMARc en el 41.4%. El seguimiento total fue de 268.3 paciente/año. La sobrevida entre aquellos que recib IA 43.4 fileses (IC95% 36.2-2.6) vs X 36 fileses (IC95% 26.2-45.3), p=0.76). Lus pacientes que habían recibido tratamiento previo con agentes biológicos tuvieron menor sobrevida del tratamiento [X 40.4 meses (IC95% 33.4-47.4) vs X 49.2 meses (IC95% 43.8-54-6), p=0.004). Esto se mantuvo en el analisis multivariado luego de ajustar para edad, sexo y tiempo de evolución de la enfermedad, (HR 2.7 (IC95% 1.4-5.2). La persistencia del tratamiento a 12 meses fue de 82.1%. En total 47 (29%) pacientes suspendieron el tratamiento definitivamente. La causa más frecuente fue la falla al tratamiento (63.8%), seguida por efecto adverso (14.8%) y falta de provisión (12.8%), El tratamiento con Tofacitinib demostró mejoría clínica en los pacientes con AR. El valor de DAS28-ERS disminuyó desde 5.3 (RIC 4.6-6.3) basalmente a 3.9 (RIC 2.8-4.9) a los 6 meses y 3.5 (RIC 2.8-4.4) a los 12

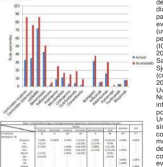
meses, p<0.0001 en ambos casos.

Conclusiones: El tratamiento con Tofacitinib en pacientes con artritis reumatoidea de la vida real en Argentina ha demostrado buena eficacia clínica y buena persistencia en el tiempo. El tratami previo con agentes biológicos se asoció a menor sobrevida del tratamiento con Tofacitinib.

90

0090 - PATOLOGIA OCULAR AUTOINMUNE: EXPERIENCIA DE UNA UNIDAD MULTIDISCIPLINARIA EN UN HOSPITAL UNIVERSITARIO

EN UN HUSPTIAL ON MODALINA PORTO MOD



waterates y wetoods: se revisation historias clinicas de pacientes derivados por enfermedad ocular con diagnóstico o sospecha de autoinmunidad. Se incluyeron pacientes con ≥ consulta (Dic 2016 - Jun 2019). Se evaluaron datos demográficos; diagnósticos oculares (uveitis, escleritis, queratitis ulcerativa periférica (PUK), penfigoide ocular cicatrizal (POC), inflamación orbitaria

evaluaron datos demográficos; diagnósticos oculares (veutils, secleritis, queratitis ulcerativa periférica (PUK), penfigoide ocular cicatrizal (POC), inflamación orbitaria (IO) y neuritis objíca); patologías sistémicas: AlJ (ILAR 2001), AR (ACR/EULAR 2010), Behcet (ICBD 2006), Sarcoidosis (IWOS 2017), SpA (ASA 2009/2010), Sigeren (ACR/EULAR 2010), Dehcet (ICBD 2006), Sarcoidosis (IWOS 2017), SpA (ASA 2009/2010), Sigeren (ACR/EULAR 2016), Vogt-Koyagi-Harada (VKH) (criterios 2001), Vasculitis ANCA (VAA) (ACR/EULAR 2016), Vogt-Koyagi-Harada (VKH) (criterios 2001), Vasculitis ANCA (VAA) (ACR/EULAR 2017) y Policondritis Recidivante (McAdams 76). Uveitis clasificadas según Standardization of Uveitis Nomenclature (SUN). Se evaluó inflamación ocular informada por Oftalmologia y sistémica determinada por Reumatologia en primera y última consulta en remisión clinica); tratamientos recibidos al momento de última consulta y acumulados desde inicio de enfermedad y dosis de corticoides en primera y última consulta en remisión clinica); tratamientos recibidos al momento de última consulta y acumulados desde inicio de enfermedad y dosis de corticoides en primera y última consulta en remisión clinica); tratamientos recibidos al momento de última consulta y acumulados este inicio de enfermedad y dosis de corticoides en primera y última consulta (Me) edad 48 años (RIC 28-64), Me seguimiento 6 emeses (RIC 2-12). Diagnósticos oculares (algunos >1): 70% uveitis, 16% escleritis, 8% PUK, 8% POC, 3% IO. Me evolución 2 años (RIC 1-11). Patología sistémica 66% (n=42): VKH 13, VAA 6, Behcet 5, Sarcoidosis 5, AlJ 4, AR 2, Siógren 2, SpA 2, Tuberculosis 2, Policondritis Recidivante 1. Excluyendo VKH, 34% (10/29) diagnosticados en Unidad. Uveitis: 32% anterior, 9% intermedia, 22% posterior, 36% panuveitis; 18% granulomatosas; 86% bilateral; 82% crônica. Actividad inflamatoria ocular 1° consulta 70 mg (RIC 1.5-75), ultima consulta 10 mg (RIC 1.5-76), ultima consulta 10 mg (RIC 1.5-76). Graffico 1 muestra tratamiento actual y acumulado. 41% (2

0101 - DAÑO IRREVERSIBLE EVALUADO POR ÍNDICE DE RESPUESTA DE LA ENFERMEDAD RELACIONADA A IGG4: NIVEL DE ACUERDO INTEROBSERVADOR. GRUPO DE ESTUDIO DE ENFERMEDAD RELACIONADA A IGG4.

l Inidad Temática: la G4

Onidad remaida: 19 G4
BERTOLI, Ana María (1) I ASTE, Nora María(2) I CÓRDOBA, Cecilia(1) I COSATTI, Micaela(3)
I CRESPO ESPINDOLA, María Elena(4) I GALLO, Jesica(5) I GANDINO, Ignacio(6) I IBÁÑEZ,
Soledad(7) I JUÁREZ, Vicente(4) I ORTIZ, Alberto(8) I SEGURA, Valeria(9) I SCHMID, Marcela(10) I I

PAIRA, Sergio(8) CLÍNICA UNIVERSITARIA REINA FABIOLA (1); INSTITUTO DE CIRUGÍA AMBULATORIA (2); CEMIC (3); HOSPITAL DEL MILAGRO (4); HOSPITAL CENTRAL RECONQUISTA (5); HOSPITAL ITALIANO BUENOS AIRES (6); OSPEDYC (7); HOSPITAL JOSÉ MARÍA CULLEN (8); HOSPITAL CENTRAL MENDOZA (9); HOSPITAL DEL LLANO (10); HOSPITAL PRIVADO UNIVERSITARIO DE CONTINAL MENDOCA (9); NOSPITAL DEL LLANO (10); NOSPITAL PRIVADO UNIVERSITARIO DE CÓRDOBA (11) Introducción: La enfermedad relacionada a IgG4 es una entidad inflamatoria, crónica, que conlleva

introducción: La entermedad relacionada a igua 4 es una entidad innamatoria, cronica, que conileva riesgo de daño permanente en los órganos/sitios afectados. El indice de respuesta de la enfermedad relacionada a IgG4 se desarrolló para evaluar tanto actividad como daño, aunque en secciones separadas. El mismo considera daño a la distiunción de un órgano que ocurre como consecuencia de la actividad de la enfermedad, independientemente de que se encuentre aún activa en el momento de la evaluación. El daño se considera permanente si no se espera mejoria, aún con tratamiento apropiado. Existen escasos datos sobre las propiedades métricas de este indice, entre ellas el nivel de acuerdo inter-observador.

Objetivos: Determinar el acuerdo inter-observador en la evaluación de daño permanente utilizando el índice de respuesta de la enfermedad relacionada a IgG4

Órgano/sitio, Fleiss Kappa	Concordancia interobservador	Materiales y Métodos: Durante la reun del Grupo de Estudio de Enfermed
Paquimeninges	1	Relacionada a IgG4 llevada a cabo
Hipófisis	-0.018	Córdoba, diciembre de 2018, se prese
Órbita/glándulas lagrimales	0.385	el índice de respuesta de la enfermed relacionada a IgG4 y se realizó
Glándulas salivales	-0.002	entrenamiento a integrantes del gru
Tiroides	1	compuesto principalmente por reumatólog
Ganglios linfáticos	1	e inmunólogos. El entrenamiento consis en describir el instrumento y luego disc
Pulmones	1	cómo adjudicar daño con cuatro cas
Aorta/grandes vasos	0.047	de la vida real. A posteriori, se envió
Retroperitoneo/mediastino/mesenterio	0.089	formulario en línea para que los integran
Páncreas	0.774	interesados realizaran la puntuación de da en cuatro casos de la vida real. Al formula
Higado/conductos biliares	0.251	lo contestaron 13 integrantes del grupo. P
Riñón	0.007	determinar el acuerdo inter-observador
Piel	1	cada uno de los 14 ítems del instrumento utilizó el coeficiente Kappa de Fleiss. P
Otros	1	determinar el acuerdo inter-observador
Score total, CIC (IC95%)	0.062(-0,356-0,859)	score total de daño se utilizó el coeficie

confianza 95%.

Resultados: Los resultados del acuerdo inter-observador de cada uno de los ítems y del total del score se muestran en la tabla.

Conclusiones: En este ejercicio, el acuerdo entre observadores/evaluadores fue muy variable entre los diferentes items del instrumento y pobre en el score total. Es probable que esteacuerdo pobre se deba a la influencia de la percepción subjetiva de los evaluadores, lo que podría revertirse con un resuccente percente.

103

0103 - ¿SON ÚTILES LOS ÍNDICES HEMATOLÓGICOS EN EL DIAGNÓSTICO Y PRONÓSTICO DE LA POLIMIALGIA REUMÁTICA? MOdalidad: 'Póster Unidad Temática: 'Vasculitis/ PMR DE LA TORRE, María Laura I PISONI, Cecilia CEMIC CENTRO DE EDUCACIÓN MÉDICA E INVESTIGACIONES CLÍNICAS "NORBERTO QUIRNO"

Modalidad: Poster

DE LA TORRE, Maria Laura I PISONI, Cecilia

CEMIC CENTRO DE EDUCACIÓN MÉDICA E INVESTIGACIONES CLÍNICAS "NORBERTO QUIRNO"

Introducción: Recientemente se ha reportado el uso de indices hematológicos como marcadores de inflamación sistémica en enfermedades onoclógicas, cardiovasculares y reumatológicas. Solamente dos estudios han evaluado su uso en polimialgia reumática (PMR).

Objetivos: Nuestro objetivo principal fue comparar los valores de los indices neutrófilo-(NLR) y monocito
linfocito (MLR), en pacientes con PMR y controles sin enfermedades inflamatorias. Como objetivo
secundario, evaluamos su uso como marcadores pronósticos en PMR.

Materiales y Métodos: Estudio retrospectivo caso control que incluyó 63 pacientes con PMR y 101 pacientes
controles que se atendieron en nuestro hospital. Los datos clínicos y los recuentos celulares al diagnóstico
(previo al inicio de tratamiento con esteroides) se obtuvieron de las historias clínicas y los reportes de laboratorio. Se compararon los indices de ambos grupos mediante test de Student. Se realizó un subanálisis
de los pacientes con PMR para determinar la utilidad de los indices en predecir pronóstico evaluando para
ello: recadida; recurrencias y uso de metotrevato como indicadores de mal pronóstico. Se definió como
recadida la reaparición de los sintomas iniciales de PMR junto a un aumento de eritrosedimentación (VSG)
o proteína C reactiva (PCP) durante el tratamiento con esteroides y como recurrencia a la aparción de
los sintomas asociado a un aumento de VSG o la PCR luego de haber discontinuado el tratamiento con
esteroides. Se correlacionaron los valores de los indices con los marcadores inflamatorios utilizando teste de
Student y coeficiente de correlación de Pearson.

Resultados: La edad, sexo, datos de laboratorio e indices de ambos grupos en muestran en la Tabla 1.
El grupo control incluyó pacientes con osteoartiritis
(78): Sem.MF. Juntele (PS) J

	PMR (n=63)	Controles (n=101)
Edad, alfos medio (DS)	76,7 (7,6)	73,2 [6,9]
Sexo, M/F	21/42	17/84
Leucacitos, 10 °/L media (05)	8,48 (2,37)	6,51 (1,57)
Neutrófilos, 10 % media (05)	5,35 (1,86)	3,73 (1,21)
Linfocitos, 10 °/L media (DS)	2,11 (0,81)	2 (0,55)
Monocitos, 10°/L media (DS)	0,72 (0,25)	0.53 (0.18)
Easinofiles, 10 ½. media (DS)	0,23 (0,24)	0,21 (0,16)
Basófilos, 10 % media (OS)	0,03 (0,02)	0,03 (0,02)
Plaquetas, 10 °/L media (DS)	284,02 (82,41)	249,09 (55,22)

N.	63
Edad, offos media (DS)	76,7 (7,6)
Sexo, M/F	21/42
indice de comorbilidad de Charlson, mediono (RIC)	4 (3-5)
Duración de los síntomas previo al diagnóstico, meses, mediono (RIC)	2 (1-6)
Dosis inicial de corticoldes, mg/d, media (OS)	16,6 (4,5)
Duración del tratamiento, meses, mediana (RIC)	15,7 (10,5-27,8
Duración del seguimiento, meses, mediana (RIC)	18,1 (10,5-35,3
Recaldas, n (%)	22 (34.9)
Recurrencias, n (%)	11 (17.5)
Uso de metotrexate, n (%)	24 (38.1)

105

0105 - PREDICCIÓN DE MORBIMORTALIDAD EN ENFERMEDAD INTERSTICIAL PULMONAR ASOCIADA A MIOSITIS MEDIANTE EL MODELO GAP

G	Sexo	
	Femenino	0
	Masculino	1
A	Edad	
	menor 61	0
	61-65	1
	mayor 65	2
P	Fisiología	
	FVC, % del predicho	
	menor 75	0
	50-75	1
	menor 50	2
	DLCO, % del predicho	
	menor 55	0
	36-55	1
	menor 36	2
	no pudo realizarse	3

ESTADIOS	10	.11	10
PUNTOS	0-3	4-5	6-8

Tabla 2. Características generales en pacientes con Mi y EPI

N	35
Edad, media (DS)	53,5 (14,6)
Sexo, F/M	23/12
Score de Charlson, mediana (RIC)	1 (1-3)
Etnia	
Caucásica, n (%)	17 (48,6)
Mestiza, n (%)	15 (42,9)
Amerindia, n (%)	3 (8,6)
Tipo de miopatía inflamatoria	THE PROPERTY.
Polimiositis, n (%)	18 (51,4)
Dermatomiositis, n (%)	14 (40)
Dermatomiositis amiopática, n (%)	3 (8,6)
Tratamientos recibidos	17 174 - 174
Glucocorticoides, n (%)	35 (100)
Metotrexate, n (%)	10 (28,6)
Azatioprina, n (%)	15 (42,9)
Ciclofosfamida, n (%)	15 (42,9)
Mofetil micofenolato, n (%)	15 (42,9)
Rituximab, n (%)	5 (14,3)
Gammaglobulina, n (%)	1 (2,9)

MOSITIS MEDIANTE EL MODELO GAP
Modalidad: Pôster
Unidad Temática: EPID- Enfermedad Pulmonar Intersticial
Unidad Temática: EPID- Enfermedad Pulmonar Intersticial
Unidad Temática: EPID- Enfermedad Pulmonar Intersticial
Unidad Temática: EMiopatais / Miositis
DE LA TORRE, Maria Laura (1) I FLOTES, Andrea(2) I CAPELUSNIK, Dafne(3) I SALINAS MEJIA, Laura(4) I
DE LA TORRE, Maria Laura (1) I FLOTES, Andrea(2) I CAPELUSNIK, Dafne(3) I FNVERO, Mariano A.(1) I GOMEZ, Remiro
Adrian(5) I COSTI, Ara Garo Mario (1) RILLIO, Oscar L.(5) I ALVARIEZ, Analia(2) I SCHNEEBERGER, Emiloe(3) I
ENGHELMAYER, Juan(6) I PISONI, Cedito, I STANIA (1) I GOMEZ, Remiro
Adrian(6) I COSTI, Ara Garo Mario (1) RILLIO, Oscar L.(6) I ALVARIEZ, Analia(2) I SCHNEEBERGER, Emiloe(3) I
ENGHELMAYER, Juan(6) I PISONI, Cedito, I STANIA (1) I GOMEZ, Remiro
ANDREAM (1) REMIRO (1) REMI

este modelo no ha sido evaluada en EPI asociada a Mil Objetivos: Evaluar la utilidad para predecir mortalidad y evolución desfavorable del modelo GAP en una cohorte de pacientes con Mil y EPI.

Materiales y Medodos: Estudio retrospectivo de cohorte que incluyó pas diefetodos: Estudio retrospectivo de cohorte que incluyó pas diefetodos: Estudio retrospectivo de cohorte que incluyó pas diefetodos: Estudio retrospectivo de cohorte que incluyó pas diefetos en mil y EPI asociada. Se recolectaron características clínicas, autoanticuerpos, tratamientos recibidos, resultados de espirometría (PCV y DLCO) iniciales y finales y Burones burográfico pulmo des actuales y finales y Burones burográfico pulmo des actuales y finales y Burones burográfico pulmo des actuales y finales y Burones burográficos pacientes. Guerones de actuales y finales y Burones burográficos dependiendo del puntaje obtenido. El desempeño del modelo de cerulado finales de Suciencia y de secundario: un descenlace compuesto por mortalidad y como secundario: un descenlace compuesto por mortalidad pulmonar y requerimiento de oxigenoterapia (Tabla 1). PEP de fice de la población se describen en la Tabla 2. Velinidos pacientes (62,9%) presentaban sindrome antisintetasa. Los sutoanticuerpos más frecuentemente hallados fueron: anti-Jot en 15 pacientes (42,9%), anti Ro 52KD en 7 pacientes (20%) y anti PL7 y PL12 en 4 pacientes cada uno (11,4%). Los sintomas más frecuentes de inicio de la enfermedad pulmonar tueron disnea (97.1%) y tos (60%). Los patrones tomográficos encontrados tueron: neumonia organizada criptogenética en 4 pacientes (11,4%). Nuestros pacientes se distribuyeron en los oprimeros estadios promotistos del modelo GAP (esta

106

0106 - BIOPSIAS DE GLANDULA SALIVAL MENOR: NUESTRA EXPERIENCIA EN LOS ULTIMOS 10 AÑOS Modalidad: Póster

Modanidad. 1 6364 Unidad Temática: Sindrome Sjogren PUCCI, Paula I AMITRANO, Cristina I ASNAL, Cecilia I CROW, Catherine I NITSCHE, Alejandro

HOSPITAL ALEMAN

Introducción: INTRODUCCION: El Síndrome de Sjoegren (SS) es una patología crónica autoinmune, que produce diferentes grados de infiltración linfoplasmocitaria de las glándulas exocrinas; principalmente en las glándulas salivales menores y lagrimales. La biopsia de glándula salival menor (BGSM) es un método de diagnostico de fácil realización; positivo si presenta en la histología un foco score ≥ 1; con una especificidad de 95.4% para SS. **Objetivos:** OBJETIVO: Comunicar nuestra experiencia de 10 años en el Servicio de

Reumatología en la práctica de BGSM; definir la correlación entre criterios diagnósticos 2016 y 2002 y resultados de BGSM; y entre los datos de BGSM y anticuerpos específicos

Materiales y Métodos: MATERIAL Y METODOS: Se analizaron en forma retrospectiva BGSM realizadas entre enero de 2009 y junio de 2019. Analizamos: sexo, edad, resultados de anticuerpos (FAN, Ro, La), test de ojo seco, sialometria basal y resultados de BGSM. Se evaluó en forma retrospectiva diagnostico de SS en los pacientes; analizando criterios diagnósticos 2002 y 2016. Análisis estadistico: test de Fisher.

Resultados: RESULTADOS: Se incluyeron 168 pacientes con resultados de BGSM disponible. La edad media fue de 54 años (rango de 26 a 92); 89.2% (150) femeninos y

10.8% (18) masculinos. De 168 pacientes: 91 (54.1%) presentaron Fan positivo; 69 (41.1%) Ro positivo; y 32 (19%) La positivo. Del total de 168 BGSM analizadas; en el 94% se obtuvo material suficiente (más de 4mm2 de superficie de muestra). 56 BGSM (33.3%) tuvieron un resultado positivo, con un foco score ≥ 1; y 112 (66.6%) resultados fueron negativos. Entre los 56 pacientes con BGSM positiva: 36 (64%) presentaban Ro positivo (p=0.0002); y 39 (69.6%) FAN positivo. Al aplicar los criterios diagnósticos de 2002: 105 pacientes (62.5%) cumplían diagnostico de SS; 51 pacientes con criterios definidos (4 o más criterios presentes); y 54 probables (al menos 3 criterios). Dentro del subgrupo de 51 pacientes con criterios definidos (4 o más criterios presentes); y 54 probables (al menos 3 criterios). Dentro del subgrupo de 51 pacientes con criterios de finidos (4 p. 2002); 37 (26%) presentes controlles de subgrupo de 51 pacientes con criterios presentes); y 54 probables (al menos 3 criterios). pacientes con criterios definidos 2002; 39 (76%) presentaron anticuerpos Ro positivos (p=0.0001); y 48 (94.1%) BGSM positiva (p=0.0001). Dentro del subgrupo con criterios diagnósticos probables 2002; 29 presentaron Ro positivo (p=0.0001); y 3 BGSM positiva (p=0.7312). Según criterios establecidos en 2016: 68 pacientes (40.4%) tenían diagnostico de SS; 54 pacientes de este subgrupo presentaron Ro positivo (p=0.0001); y 51 de ellos BGSM positiva (p=0.0001). La medición de sialometria solo fue realizada en 26 pacientes (14.7%); 10 de ellos con resultado positivo (5.6%); dentro de los cuales 7 presentaron BGSM positiva. De los 16 pacientes con sialometria negativa; 12 presentaron BGSM negativa (75%); y solo 4 tuvieron resultado positivo.

Conclusiones: CONCLUSIONES: La BGSM es un procedimiento útil para el diagnostico

de SS. Se encontró una relación estadísticamente significativa entre los resultados de BGSM positiva y la aplicación tanto de criterios diagnósticos 2002 definidos y 2016; así como también en la relación entre la positividad del Ro y los criterios diagnósticos 2002 definidos y probables; y 2016. También se encontró una asociación estadísticamente significativa entre los resultados de BGSM y Ro positivos.

0108 - VALIDACIÓN DEL CUESTIONARIO DE CALIDAD DE VIDA QOL-RA II (QUALIT) OF LIFE-RHEUMATOID ARTHRITIS SCALE-II) EN UNA COHORTE DE PACIENTES CON ARTRITIS PSORIÁSICA

Modalidad: Póster

Modalidad: Póster
Unidad Temática: ARTRITIS REUMATOIDEA
BARBICH, Tatiana I ISNARDI, Carolina I SCHNEEBERGER, Emilce I CARRIZO ABARZA,
Virginia I LUNA, Gisele I CITERA, Gustavo
INSTITUTO DE REHABILITACIÓN PSICOFÍSICA
Introducción: Introducción: El QOL-RA II es un autocuestionario diseñado para valorar
distintos aspectos de la calidad de vida de pacientes con artritis, como la fatiga, el dolor y la
interracción con amigos y familiares. Ha sido validado recientemente en nuestro país para su
uso en Artritis Reumatoidea, demostrando buena validez de constructo, reproducibilidad y

Confabilidad.

Objetivos: Validar el cuestionario QOL-RA II en una cohorte de pacientes con APS determinar el impacto de diferentes aspectos sociodemográficos y clínicos sobre la calidad

Materiales y Métodos: Estudio de corte transversal,se incluyeron pacientes consecutivos >=

de vida en estos pacientes.

Materiales y Métodos: Estudio de corte transversal, se incluyeron pacientes consecutivos >=
18 años de edad, con diagnóstico de APs según criterios CASPAR. Aquellos pacientes con
dificultades para completar los autocuestionarios y/o con comorbilidades descompensadas
fueron excluidos. Se consignaron datos sociodemográficos, comorbilidades, características
de la APs y presencia de manifestaciones extraarticulares. Se incluyeron los valores de ERS y
la PCR correspondientes a la visita médica. La psoriasis cutánea se valoró por medio de BSA
y se constató el compromiso de Psoriasis ungueal. Se calcularon DAPSA, MDA y VLDA. Se
administraron los autocuestionarios: HAQ-A, EQ-5D-3L, PsAQoL, DLQI, QOL-RAII, GAD-7 y
PHQ-9. Análisis estadístico: Test T de Student, test de Chi² o test exacto de Fisher, ANOVA.
Correlación de Spearman. Fiabilidad por a de Cronbach. Modelos de regresión lineal.

Resultados: Se incluyeron 52 pacientes con APs, con una edad mediana (m) de 56 años,
65,4% mujeres y un tiempo de evolución de la enfermedad m 12 años. En cuanto a la actividad
de la enfermedad, la m de DAPSA fue 12,8. La m del QOL-RA II fue 6,5 (RIC 5,1-7,9). El QOL-RA
II demostró muy buena fiabilidad (a Cronbach=0,95), efecto piso de 0% y efecto techo de 3.8%.
No hubo preguntas faltantes. La correlación entre los diferentes items y el cuestionario total
fue buena (Rho 0,65-0,93). Se observó redundancia entre las preguntas: N°8 (estado aminico)
con la N°4 (tensión nerviosa) (Rho:0,88), con la N°5 (estado de salud) (Rho:0,84) y con la N°7
(interacción con familiares) (Rho: 0,85). El QOL-RA II presentó correlación regular con otros
cuestionarios de calidad de vida como: DLQI (Rho:-0,48), PSAQOL (Rho:-0,44), GAD-7 (Rho:
-0,39), PHQ-9 (Rho:-0,53) y DAPSA (Rho:-0,45). La calidad de vida fue significativamente
peor en aquellos pacientes que presentaban adactilitis (X 4,4±1,6 vs X 6,5±1,9,p=0,03), VLDA
(X 8,1±2,1 vs X 6,1±1,8, p=0,01), ansiedad por GAD-7 >= 5 (X 5,9±1,6 vs X 7,1±2,2, p=0,04) y
depresión mayor por

una buena correlación con otras medidas de calidad de vida. La actividad de la enfermedad se asoció independientemente a peor calidad de vida

110

0110 - AUTOMEDICACIÓN: RIESGO CRECIENTE?

Modalidad: Póster

Unidad Temática: Farmacología/ Investigación
CONTE, María Soledad | DANIELE, Julieta | KISLUK, Boris | SATTLER, María Emilia |

BERBOTTO, Guillermo Ariel
HOSPITAL EVA PERÓN

Introducción: Se entiende por automedicación aquella situación en que los pacientes consiguen y utilizan los medicamentos sin ninguna intervención por parte del médico. El dolor como síntoma, es uno de los motivo de consulta mas frecuente en todo el mundo. Los AINES, constituyen uno de los grupos de fármacos mas utilizados en dicha situación. Objetivos: Determinar la prevalencia de automedicación en pacientes que concurren por primera vez al consultorio de Reumatología.

Materiales y Métodos: Estudio descriptivo, observacional y transversal. Se incluyeron sólo aquellos pacientes que consultaron por primera vez al servicio de reumatología del Hospital Eva Perón (Granadero Baigorria) en el período comprendido desde 1 de Enero de 2019 a 30 de Junio de 2019.

Resultados: Se realizaron 130 consultas de primera vez en el período determinado. El 67 % fueron pacientes de sexo femenino. Con relación al rango etario correspondieron: 21% menores de 45 años, 34% de 45 a 65 años y 45% mayores de 65 años. La educación primaria incompleta se el 18%, completa en el 35%. Estudios secundarios completo sólo en el 21%, inconclusa en el 18%. El 8% presentaba educación terciaria. Con respecto al comienzo de los síntomas, el 57% presentó curso crónico, el 26% subagudo y el 17% agudo. El 79% reconoció automedicarse y de ese grupo, el 30% con más de dos fármacos y el 25% más de 1. De los 95 pacientes que llegaron a la consulta por derivación, el 68%

y el 25 mas de la Cella Sa padelinas que llegaron a la consulta por derivación, el colo lo hizo por clínica médica y medicina familiar.

Conclusiones: Los factores que influyen al momento de analizar el proceso de automedicación son múltiples. El nivel educativo es uno de ellos, así como también los factores sociales, las estrategias de mercado de laboratorios y la información. Existe un alto porcentaje de nuestros pacientes que se automedica, aumentando el riesgo de efectos adversos, enmascarando y agravando el problema de salud. También observamos combinación de fármacos (más de 2 en muchos casos) descuidando el perfil de seguridad. Clínica médica y medicina de familia siguen siendo las especialidades que más derivan a nuestro consultorio, fortaleciéndolas como guías en la trayectoria del paciente por el sistema sanitario. Como profesionales de la salud, es nuestro compromiso intervenir ante el creciente riesgo que implica la automedicación, brindando información clara y certera a nuestros pacientes, que les permita acceder a los medicamentos de manera segura.

111

0111 - ¿PUEDEN LOS HALLAZGOS ULTRASONOGRÁFICOS INFLUENCIAR LA CONDUCTA TERAPUÉUTICA DEL REUMATÓLOGO?

Modalidad: Póster

Unidad Temática: ARTRITIS REUMATOIDEA

Unidad Temática 2: Estudios Complementarios

CAPELUSNIK, Dafne I CAZENAVE, Tomás I MACIAS OVIEDO, Leonela Lysseth I

CARRIZO ABARZA, Virginia I GIORGIS, Pamela I LUNA, Gisele Alejandra I SEVILLANO
GUTIERREZ, Juan Manuel I ISNARDI, Carolina Ayelen I BARBICH, Tatiana I CITERA, Gustavo I ROSEMFFET, Marcos Gabriel
INSTITUTO DE REHABILITACIÓN PSICOFÍSICA

Introducción: La evaluación por Ultrasonografía (US), ha demostrado ser más sensible que el examen clínico para detectar el nivel de actividad de la enfermedad en pacientes con Artritis Reumatoidea (AR). Algunos reportes enfatizan que la US podría influenciar la conducta terapeútica en la práctica diaria.

Objetivos: a) Determinar en qué medida la evaluación articular por US en pacientes con AR, podría modificar la conducta del reumatólogo en la toma de decisiones terapéuticas, b) evaluar la concordancia que existe entre el recuento articular clínico y el recuento articular por US.

articular por US.

Materiales y Métodos: Estudio de corte transversal. Se incluyeron pacientes consecutivos >=18 años de edad, con diagnóstico de AR según criterios ACR-EULAR 2010.

Resultados: Se incluyeron 82 pacientes, 68 de sexo femenino (82,9%), con una mediana de edad (m) de 54,4 años (RIC 43-65) y un tiempo m de evolución de 12 años (RIC 5,7-15,2). Al momento de la evaluación, 16 pacientes (19,5%) se encontraban en remisión por DAS28, 10 (12,2%) en baja actividad, 29 (35,4%) moderada, y 27 (32,9%) en alta actividad. En cuanto al tratamiento, 36 (43,9%) pacientes recibian GC, 70 (85,4%) cDMARDs y 26 (31,7%) bDMARDs/sdDMARDs. La conducta del reumatólogo se asoció con el nivel de criticidad de la contempada medida son DAS 28, De los pacientes a remisión par (166,5 %). catividad de la enfermedad medidos por DAS 28. De los pacientes en remisión, 10 (62,5%) mantuvieron el tratamiento y 6 lo modificaron (37,5%). El Score US presentó m de 14 (33,2), siendo por EG m= 10 (RIC 5,75-20), y por Power Doppler m= 3,5 (1-10). La m de articulaciones discordantes entre el exámen clínico y la US fue de 4,5 (RIC 2,75-7). Doce articúlaciones discordantes entre el exámén clínico y la US fue de 4,5 (RIC 2,75-7). Doce de los pacientes evaluados (14,6%) no presentaron discordancia, 29 (35,4%) presentaron discordancia en 2-4 articulaciones, mientras que los 41 restantes (50%), tuvieron discordancia en 5 o más articulaciones. Luego de conocer los resultados de la US, los reumatólogos habrían modificado su conducta en 9 pacientes (10,9%). Seis pacientes (44,5%) habrían aumentado el tratamiento y 3 (22,2%) lo habrían disminuido, sin relación con la actividad de la enfermedad. La concordancia entre la conducta terapéutica preUS y postUS fue buena (Kappa= 0,77, p=0,001) y de igual manera ocurrrió con el tipo de conducta de ascenso o descenso del tratamiento (Kappa= 0,88 p= 0,001 y Kappa= 1 p= 0,02 respectivamente). La correlación entre el Score US EG y PD y la actividad de la enfermedad medido por DAS28 fue baja (Rho= 0,34 y 0,43) y moderada para indices más exigentes como el SDAI y CDAI (Rho= 0,51 y 0,54 y Rho= 0,50 y 0,53 respectivamente). Conclusiones: La US podría modificar la conducta terapéutica del reumatólogo en 10,9% sin diferencias entre los diferentes nives de actividad de la enfermedad. La un 10,9%, sin diferencias entre los diferentes nives de actividad de la enfermedad. La correlación entre los Score US y los niveles de actividad medidos por DAS28 fue baja y moderada para índices más estrictos como el SDAI y CDAI.

115

0115 - ALTERACIONES CLÍNICAS AUDIO VESTIBULARES EN PACIENTES CON

ESCLEROSIS SISTÉMICA Modalidad: Póster

Modaiload: Poster Unidad Temática: Esp (esclerosis Sistemica Progresiva)
VILLALOBOS, Fernando Manuel I PORTA, Sabrina I MARTINEZ, Veronica I AMADOR PEREZ, Mariana I BENITO, Sandra I VERETILINE, Graciela I VIGANO, Fabian I MONTOYA, Sandra I FIAMENI, Amilcar I KERZBERG, Eduardo

HOSPITAL RAMOS MEJÍA

HOSPITAL RAMOS MEJÍA
Introducción: La estructura irregular de los vasos sanguíneos asociado a la disminución de
capilares produce alteracion del flujo sanguíneo, hipoxía y como consecuencia alteraciones
audio-vestibulares en pacientes con Esclerosis Sistémica (ES).
Objetivos: Determinar la frecuencia de compromiso audio vestibular y su relación con
características clínicas y demográficas en pacientes con ES.
Materiales y Médodos: Se incluyeron pacientes entre 18 y 60 años de edad los cuales cumplian
criterios de clasificación ACR/EULAR 2013 para ES. Se realizo evolución audio vestibular a
todos los pacientes mediante audiometría tonal, logo-audiometría y valoración clínica vestibular
mediante prueba Romberg, Unterber, Babinski Weil e Indice de Barany. Se expresaron los
umbrales de audición en decibelios (dB) de nivel de audición. Se clasifico la pérdida de audición
como: Leve: 20-40 dB, moderada: >40-60 dB, severa: >60-90 dB y profunda >90 dB. se
registraron datos demográficos, clínicos, serológicos y severidad de la enfermedad mediante de
Score de Medger. Fueron excluidos pacientes mayores de 60 años, que se encuntren recibiendo
drogas ototóxicas o tenqua antecedentes de trauma acústico. drogas ototóxicas o tengan antecedentes de trauma acústico.

	Audiometria Normal (n)	Audicmetria Alberada (n)	9
Edad, media (SO)	43.09 (10.82)	49.35 (8.16)	0.15
Años de duración de la enfermedad, media (50)	6.15 (3.95)	11.56 (6.54)	0.05
RODNAN, media (SD)	5.18 (7.05)	9.76 (9.55)	0.46
Dosis de MTX, Media (SD)	10.00 (SD 8.37)	7.22 (SD 8.70)	0.51
SD pattern tardio, % (n)	27.1 % (3)	55.4 % (5)	0.36
Centrosmerica positivo,% (n)	54.5 % (6)	44.4 % (4)	1
En. Difusa, % (n)	9.1 (1)	33.3 % (3)	0.28
Criterios ACR/EULAR media (SD)	12.36 (3.07)	16.22 (6.20)	0.13
Hipoeousia % (n)	9.1 (1)	66.7%	0.02
Acufenos % (n)	0	55.6% (5)	0.008
Logosudiometria % (n)	0% (n=0)	33.3% (n=3)	0.07

Resultados: Fueron 20 de resultados: rueron evaluadas 20 pacientes de sexo femenino, de las cuales 20 % (n= 4) tenían una enfermedad difusa y 80 % (n= 16) limitada. La edad media fue de 46 años (SD 10.03), la media de duración de la enfermedad fue 8.6 años (SD 5.80). Todos los pacientes presentaban otoscopia normal. Refirieron vértigo 40

| International Conference (ACTIVILAR media (50) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) | 13.10 (12.0) |

vestibular, severidad de la eniermedad in inaliazgos en la capitaroscopia.

Conclusiones: Las pacientes con ES presentan frecuentemente hipoacusia neurosensorial, en su mayoría leve a moderada. La misma se ha relacionado con la duración de la enfermedad, no asi con la edad de las pacientes, siendo el sintoma referido por los mismos hipoacusia y acufenos. Se necesitan realizar estudios con mayor numero de pacientes que nos permitan arribar a mas conclusiones sobre alteraciones audiovestibulares en ES.

0117 - ALTERACIONES ELECTROCARDIOGRÁFICAS EN PACIENTES CON ESCLERODERMIA. DATOS PRELIMINARES

Modalidad: Póster
Unidad Temática: Esp (esclerosis Sistemica Progresiva)
MARTINEZ AGUERO, Victor Gustavo (1) I VÁZQUEZ BAEZ, Marcos Aurelio(1) I
FILÁRTIGA, Maria Teresa(2) I ACOSTA, Rodrigo(1) I PAATS, Astrid(1) I ORTIZ, Nelson(1) I
GONZALEZ DE URIZAR, Margarita(1) I CABRERA, Sonia(1) I ACOSTA COLMAN, Isabel(1) I
AVILA PEDRETTI, Gabriela(1) I CENTURIÓN, Osmar(1)
HOSPITAL DE CLINICAS SAN LORENZO PARAGUAY (1); LABORATORIO CURIE,

ASUNCIÓN, PARAGUAY (2)
Introducción: La esclerosis sistémica puede presentar un compromiso cardíaco.
Manifestándose en afección pericárdica, cardiomiopatía dilatada y arrtimias. Dicha afección es predictiva de un peor pronóstico. **Objetivos:** Detectar las alteraciones del ritmo medidas por el Holter de 24hs y los factores

asociados a su presencia en pacientes con esclerodermia que acuden al Dpto. de Reumatología del Hospital de Clínicas de la FCM-UNA.

Materiales y Métodos: Es un estudio observacional, de corte transverso, realizado durante

el 2018 en el Departamento de Reumatología del Hospital de Clínicas.En este estudio se analizaron datos del registro Holter en pacientes con diagnóstico de esclerodermia, así como factores de riesgo cardiovascular como sexo, edad, tabaquismo, presión arterial, perímetro

abdominal e indice de masa corporal **Resultados:** ResultadosSe incluyó un total de 20 pacientes, 17 (85%) de ellos eran mujeres y 3 (15%) hombres, la edad media registrada fue de 49,4 ± 13,55 años; en el momento del y 3 (15%) homores, la edad media registrada fue de 49.4 ± 13.55 años, en el moniento de estudio, ningún paciente se encontraba fumando activamente, 3 (15%) eran ex fumadores. La presión sistólica tuvo valores medios de 113.5 ± 15 mmHg y la diastólicade 70.5 ± 10 mmHg. Elvalor de la media del perimetro abdominal fue de 86.75 cm ± 10.4 y el del indice de maso corporal fue de 25.62 ± 4 Kg / m2. El 50% de los pacientes presentó una alteración del ritmo detectado por Holter. La alteración del ritmo más frecuente fue la extrasístole ventricular, de presentación diurna(15%),diurna y nocturna (16%), y exclusivamente nocturna(5%). El sexo de los pacientes con alteraciones del ritmo fue principalmente el femenino (20%) La edad media de los pacientes con alteraciones del ritmo fue 50,57 ± 10,96. El tipo de esclerodermia que con mayor frecuencia presentó alteraciones del ritmo fue la difusa(20%). En la Esclerodermia de tipo difusa la alteración del ritmo más frecuente fue la extrasístoleventricular diurna (37,5%) seguida de la extrasístole ventricular diurna/nocturna (12,5%). En la Localizada al igual que con la difusa presentaron alteraciones del ritmo como extrasistoles de predominio diurno. El síntoma que con más frecuencia referian los pacientes



con alteraciones del ritmo son las palpitaciones.

Conclusiones: Ιa alteración del ritmo más frecuentemente identificada son las extrasistoles, sobre todo a predominio diurno. Los pacientes que con mayor frecuencia presentan estas alteraciones en nuestra cohortte son los que presentan Esclerodermia difusa. El sintoma referido con mayor frecuencia son las palpitaciones.

125

0125 - ANTICUERPOS ESPECIFICOS Y ASOCIADOS A MIOSITIS Y CARACTERISTICAS CLÍNICAS DE UNA COHORTE DE PACIENTES CON MIOPATIAS INFLMATORIAS DEL REGISTRO ARGENTINO DE MIOPATIAS.

Modalidad: Póster

Unidad Temática: Miopatias / Miositis

(15); INSTITUTO MÉDICO PLATENSE (16); IARI (17); HTAL R MÈJIA (18); UBA (19);

(15); INSTITUTO MEDICO PLATENSE (16); IARI (17); HTAL R MEJIA (18); UBA (19); V.TUERTO (20)
Introducción: Los Anticuerpos Específicos de Miositis (AEM) definen subtipos clínicos y son herramientas útiles para definir el pronóstico de la enfermedad.
Objetivos: Describir la frecuencia de AEM y Anticuerpos Asociados (AAM) y explorar su relación con determinadas características clínicas en una cohorte de pacientes(p) con Miopatias Inflamatorias (MI) de Argentina.
Materiales y Métodos: Estudio retrospectivo de p adultos del GESAR Miopatias clasificados acustos Describados (CAS) Microstos

waterales y wetcoos: Estudio fetrospectivo de p adultos del GESAH miopatas clasificados como: Dermatomiositis (DM), Polimiositis (PM), Sindrome Antisintetasa (GSA), Miopatia Necrotizante (MN), DM Clinicamente Amiopática (DMCA), Miositis por Cuerpos de Inclusión (MCI) y Miositis en Sindrome de Superposición(MSS) según médico tratante (B&P o ACP/EULAR 2017). Se registraron características demográficas, clínicas y laboratorio. Etnia según GLADEL. Se realizó ANA (IFI) en 291 p, Ro en 283 y Pm-Scl en 205 p. AEM (Inmunoblot): Jo-1: 263 , PL-12, PL-7, SRP y Mi-2: 190, OJ, EJ, TIFI j, MDA5, SAE, NXP2 y Ro-52: 83. Al comparar grupos con anticuerpos (+) vs (-), con relación > a 4:1, se tomó muestra aleatoria del grupo más numeroso.

FL-1, SHP y MI-2:190, OJ, EJ, TIF1 g, MDA5, SAE, NXP2 y Ro-52:83. Al comparar grupos con anticuerpos (+) vs (-), con relación > a 4:1, se tomó muestra aleatoria del grupo más numeroso. Estadística descriptiva y Chi cuadrado. Stata V.11

Resultados: Se evaluaron 304 p, con media de edad al diagnóstico de 46±15 años,71% sexo fem. Etnia: 42% caucásicos, 37% mestizos y 8% amerindios, 2% otras y 11% dato faltante. Encontramos: DM 43%, PM 31,5%, SAS 18%, DMCA 3,6%, MNIM 1,6% y MCI 1,6%, de estos 21,7% MSS. Manifestaciones más frecuentes : Raynaud (34%), atritisi (32%) y Enfermedad Pulmonar Intersticial (EPI) (26,6%).Compromiso cutáneo,Gottron 44%,heliotropo 39,5 y manos de mecánico 12% AAM(+): ANA 62.5%, Ro 19%, y Pm-ScI 4.8%. AEM(+): Jo1+ 16%, MDA5 +13,5, Mi-2+11%, ITF1 g, 8.4%, SRP y PL-7 en 2,6%, PL-12 en 1,5%, NXP2 en 3,6% y SAE 1,2%. Dos p con OJ y EJ. Al comparar 41 p Jo-1(+) vs 168 Jo-1(+),hubo >frecuencia de PM (96% vs 46%, p <0,0001) artritis (56% vs 31%, p <0,005) y EPI (73% vs 15%,p<0,0001). Al comparar 21 p Mi-2(+) vs 186 Jo-1(+), bubo >frecuencia de DM (93% vs 39%,p<0,0001) y CK alta (100% vs 78 % p <0,0001). Al comparar 11 p MDA5(+) vs 72 (-) se asoció con DM (100% vs 49 % p<0,0001), artritis (72% vs 12% p=0,005) y EPI (50% vs 13%, p<0,0001), artritis (72% vs 12% p=0,005) y EPI =0,005 y e

129

0129 - PERCEPCIÓN DEL RIESGO CARDIOVASCULAR DE LOS PACIENTES QUE CONCURREN A UN SERVICIO DE REUMATOLOGÍA. INFORME PRELIMINAR.

Modalidad: Póster Unidad Temática: ARTRITIS REUMATOIDEA

UN SERVICIO DE REUMATOLOGIA. INFORME PRELIMINAR.

Modalidad: Póster

Unidad Temática: 2: OA/Osteopatías/Osteoartrosis

FARFAN ROJAS, Patricia I SERRANO, Eliana Rebeca I PÉREZ, Silvana Karina I BANDE, Juan Manuel I KLAIN, Diana Silvia I MEDINA, María Alejandra I PAPASIDERO, Silvia Beatriz I CARACCIOLO, José Angel HCAPITA La Bartia I BANDE, Juan Manuel I KLAIN, Diana Silvia I MEDINA, María Alejandra I PAPASIDERO, Silvia Beatriz I CARACCIOLO, José Angel HOSPITAL E. TORNÚ

Introducción: La enfermedad cardiovascular (ECV) constituye la principal causa de morbimortalidad a nivel mundial. Las enfermedades reumatológicas autoimmunes presentan un riesgo de ECV significativamente mayor que la población general. Sin embargo, es común que exista un desacuerdo entre el riesgo real y el percibido por el paciente obstaculizando de esta manera la prevención y diagnóstico temprano, dado que, el paciente que se percibe a si mismo en riesgo es más probable que adopte conductas saludables.

Objetivos: Comparar la percepción del RCV que tienen los pacientes que concurren a un servicio de reumatologia con el RCV real; y analizar las diferentes variables relacionadas con dicha percepción.

Materiales y Métodos: Estudio observacional, de corte transversal, descriptivo y analitico de su incluyeron todos los pacientes consecutivos >= 18 años que acudieron a la consulta al servicio de Reumatologia durante el mes de junio. Se excluyeron aquellos con dificultad para la lecto-comprensión. Mediante un cuestionario auto-reportado consignaron datos sociodemográficos, factores de riesgo para enfermedades CV tradicionales, conocimientos sobre el diagnóstico de su enfermedad reumatológica y ne rematológica, tratamiento y reportaron la percepción de su RCV como leve, moderado o alto. Se registró peso, talla y presión arterial. De las historias cilnicias se recolectaron los datos para calcular el RCV real, aplicando el Score de Framingham usando lipidos (F[L]) y/o indice de masa corporal (F[IMC]) y para realizar las comparaciones correspondientes. inujeres y en los pacientes con más de 12 años de escolaridad (diferencia no estadisticamente significativa). Además, si bien tampoco hubo significancia estadistica, se observó que los pacientes que concultaron por primera vez tenian mayor percepción de su RCV que los que se encontraban en seguimiento; aquellos pacientes que conocian el diagnóstico real de su patología reumatológica percibieron menos que aquellos pacientes diabeticos presentaron menor percepción de su RCV respecto al real en forma estadisticamente significativa (F (L): 10% vs 46,7%; p= 0,028; F [IMC]: 18,2% vs 49%; p= 0,048). Lo mismo sucedió en aquellos pacientes con antecentes de HTA, dislipemia, tabaquistas y consumidores de alcohol, pero sin diferencias significativas. Los pacientes que realizaban algún tipo de actividad física fueron más coincidentes en cuanto a su percepción. Conclusiones: En este análisis preliminar pudimos constatar que la coincidencia entre la percepción del paciente y el RCV real fue memor del 50% para ambas formas de estimación del riesgo. Los pacientes mostraron una tendencia a sobreestimar el riesgo moderado y subestimar el riesgo alto. Continuamos con la recolección de datos con la finalidad de poder obtener resultados más concluyentes en cuanto a los factores asociados a dicho desacuerdo.

asociados a dicho desacuerdo

131

0131 - CAMPAÑA NACIONAL DE DETECCION DE FENOMENO DE RAYNAUD:HALLAZGOS ESPECIFICOS DE LA CAPILAROSCOPIA Modalidad: Póster Unidad Temática: Estudios Complementarios

IMÁRINO, D(7) II
H GUTIERREZ LP (1); H S.MARTIN LP (2); HM ALBERDI (3); M REMATOLOGICA (4); H R MEJIA
(5); H R ROCCA (6); H CLINICAS UBA (7); H BRITANICO (8); H RIVADAVIA (9); H MILITAR (10); H
TORNU (11); HPCORDOBA (12); HRFAVIOLA (13); HN CORDOBA (14); H S ROQUE (15); HSJUJUY
(16); HE MADARIAGA (17); HINDEPENDENCIA (18); QUORUM (19); HSMILAGO (20); HSMILAGO (22); HEPOSADIO (28);
(21); HPADILA (22); H A TUCUMAN (23); HOF (24); HRECONQUISTA (25); PROSANIO (28);
HCULLEN (27); C.CREAR (28); HEPBAIGORRIA (29); HELCARMEN (30); HLAGOMAGGIORE (31);
CPASTEUR (32); HEL CARMEN (33); HVBARRIOS (34); HSJBAUTISTA (35); H V BARROS (36); CP
REUAMTOLOGIA (37); C CORREZA (38); HMADARIAGA (39); HSROQUE (40); HML LUCERO (41); C
CREAR (42)
Introducción: El Fenómeno de Ravasid(ED) decordo: 1100.

Introducción: El Fenómeno de Raynaud(FR), desorden vascular que afecta de 3 al 5% de la población general. En10-20%es secundario y debemos sospechar una enfermedad autoinmune(EAS).La evaluación clínica temprana y la capilaroscopia periungueal pueden detectar EAS

Objetivos: Evaluar los patrones capilaroscopicos de pacientes con FR con y sin EAS evaluados en Campaña Nacional de FR

Materiales y Métodos: Estudio de corte transversal durante la realización de una Campaña Nacional de Materiales y Métodos: Estudio de corte transversal durante la realización de una Campaña Nacional de difusión pública del FR. Se incluyeron pacientes que reconocían tener cambios de coloración de la piel. Se realizó capilaroscopía periungueal y se evaluaron patrones patológicos. Se definió capilaroscopía patológica, aquellos pacientes que tuvieran presencia de patrón SD pattern (temprano, activo o tardio). Se realizó análisis estadístico descriptivo. Para las variables continuas se estimaron medias y medianas según distribución y para variables categóricas se calcularon frecuencias absolutas y sus porcentajes.

EAS	NR	NORMAL	TORTUOSO	INESPECIFICO	SDTEMPRANO	SDACTIVO	SDTARDIO	TOTAL733
FR PRIMARIO	13(1,7%)	227(31%)	85(11,6%)	103(14,1%)	36(4,9%)	36(4,9%)	7(1%)	507(69%)
ES	2(0,2%)	7(1%)	6(0,8%)	23(3,1%)	17(2,3%)	30(4,1%)	28(3,8%)	113(15,4%)
LES	0	10(1,4%)	2(0,3%)	12(1,6%)	6(0,8%)	11(1,5%)	4(0,5%)	45(6,1%)
AR	0	13(1,8%)	3(0,4%)	9(1,2%)	1(0,1%)	1(0,1%)	2(0,3%)	2(0,3%)
PM	0	2(0,3%)	1(0,1%)	2(0,3%)	1(0,1%)	1(0,1%)	2(0,3%)	9(1,2%)
SS	0	2(0,3%)	3(0,4%)	1(0,1%)	2(0,3%)	1(0,1%)	0	9(1,2%)
OTRAS	0	4(0,5%)	5(0,7%)	3(0,4%)	2(0,3%)	5(0,7%)	0	19(2,6%)
NR.	0	1(0,1%)	0	0	1(0,1%)	0	0	2(0,2%)

Resultados: En 36 centros del país se realizaron un total de 733 encuestas y videocapilaroscopias. Predominó el sexo femenino (642; 87,6%).Todos los pacientes presentaban FR en el momento de la evaluación. 445 concurrentes (60,7%) no conocian su diagnostico.(FR primario). 224/733(30,6%) presentaban EAS:Esclerodermia en 113,45 con Lupus.Artiris Reumatoidae an 29. Polimiosis en 9.S. Sjogren en 9,19 sin especificar.507/733(69,2%) presentaban FR primario.La ubicación más frecuente en los pacientes con FR primario fue manos 42,3%. De las 733 capilaroscopias realizadas,267 fueron normales 194 patológicas (65 (8,9%) fueron SD temprano, 86 (11,7%)activo y 43 (5,9%) presentaron patrion SD tardio). En los pacientes con FR primario(69,2%),los patrones capilaroscopicos detectados fueron:227 normales,36 SD temprano, 36 SD activo y 7 patrón SD tardio. En el grupo de pacientes con EAS (30,6%) fueron:38 normales,32 patrón SD temprano,45 SD activo y 34 SD tardio. TABLA 1 Conclusiones: Las Campañas para detección precoz de enfermedades, aumentan la probabilidad de realizar tratamientos oportunos de la patología investigada. La capilaroscopia periungueal, es un método no invasivo, que permite evaluar alteraciones patológicas de manera temprana y detectar EAS

0132 - ADN LIBRE CIRCULANTE Y POLIMORFISMO DE LA ADNASAI EN PACIENTES CON LUPUS ERITEMATOSO SISTÉMICO

Modalidad: Póster Unidad Temática: LES

ERITEMATOSO SISTÉMICO
Modalidad Temática: LES
Unidad Villad
histopatológico, manifestaciones neurológicas y cutáneas agudas y/o crónicas, presencia de anemia hemolítica, sinovitis, serositis, y ulcares orales y/o nasales.

Resultados: RESULTADOS.La mediana para los niveles de ADNIc en el grupo de pacientes con LES presentó diferencias significativas con respecto al grupo control (1,30ng/ul (1,09-1,52) vs 0,99ng/ul (0,91-1.05), pcd,005/sin embargo al dividir al grupo LES según las diferentes variables clínicas registradas no se encontraron diferencias estadisticamente significativas en los niveles de ADNIc(Tabla 1).Estos tampoco mostrano asociación con el SLEDAI, el SULC de los pacientes o el número de roisis lúpicas. Las frecuencias genotípicas de la variante genética Q222R de la ADNasa I en el grupo con LES fueron AA-8,0% (2/30), AG= 44% (13/40), sin embargoel número de pacientes incluidos en el estudio hasta el momento no nos permitiría hacer un análisis con el suficiente poder estadistico de la relación de estavariante genética con las complicaciones del LES, ni con otros indicadores de la entermedad. El análisis estadistico se realizó con el programa IBM SPSS versión 23.

Conclusiones: CONCLUSIONES.Como esta descripto en la literatura los pacientes con LES etisso pacientes aumentados de ADNIcs, sin embargoele número.

aumentados de ADNIC, son embargoeste no seria de utilida paradellinta grupos de diesgo en estoa international aumentados. La Cabe destacar que embargoeste no seria de utilidad paradellinta grupos de diesgo en estoa adeientes. Cabe destacar que se trata de unorpuno pacientes con tuerte adherencia al tratamiento. Los resultados son preliminares y se continuada i congrupo de pacientes de studior.

135

0135 - FACTOR REUMATOIDE EN ESCLEROSIS SISTÉMICA

Modalidad: Póster Unidad Temática: Esp (esclerosis Sistemica Progresiva)

Unidad Temática 2: Laboratorio/Anticuerpos/ Serología
CASTRO COELLO, Vanessa Viviana I YUCRA BOBARIN, Demelza Viviana I BALCAZAR,
Ruth I MALDONADO, Federico Nicolás I BRIGANTE, Jorge Alejandro I CAMARGO SERRUDO,
Fabiola Natalia I GOMEZ, María Gimena I HAMAUI, Adriana I DUBINSKY, Diana

SANATORIO GÜEMES

SANATORIO GUEMES

Introducción: Los sintomas articulares en esclerosis sistémica (ES) son comunes, se consideran factores de mal pronóstico y se asocian con aumento de morbi- mortalidad. La afectación musculoesquelética está presente en 24 a 97%, artralgias en 90%, artritis en 34%. En algunos casos, la artritis en ES es difícil de distinguir del sindrome de superposición de ES-AR en presencia de FR y anti-CCP. Avouac y col. en su estudio EUSTAR (European League Against Rheumatism Scleroderma Trials and Research) encontraron la positividad de FR en 30% de los descriptores. pacientes con ES, sin embargo, esta revisión concluyó que la presencia de FR no está relacionado con manifestaciones articulares ni signos radiográficos de artritis. En estudios posteriores se evidenció que el FR está relacionado con la presencia de artralgias y que la positividad de FR y anti-CCP podría asociarse con artritis erosiva.

Total 38	FR+	FR -	p (OR/IC 95%)
ESL (26)	8	18	0.715 (1.33/0.282-6.279)
ESD (12)	3	9	0.133 (0.75/0.159-3.53)
Tabaquismo (20)	6	14	0.659(1.39/0.319-6.078)
Artralgias (35)	11	24	0.249 (0.889/0.778-1.016)
Artritis (20)	10	10	0.489 (0.407/0.241-0.69)
Erosiones (10)	8	2	0.001 (7.8 /1.2-50.3)
Raynaud (29)	8	21	0.913 (1.143/0.103-12.6)
Frote tendinoso (17)	8	9	0.064 (5.33/1.13-25.1)
Ulceras (10)	5	5	0.076 (4/0.82-19.4)
ERGE (29)	9	20	0.611 (1.575/0.272-9.131)
HTP (7)	3	4	0.399 (2.06/0.37-11.3)
EPI (19)	6	13	0.800 (1.20/0.292-4.93)

wateriales y metodos: Estudirentospectivo, descriptivo de pacientes con ES (ARA 1980 y ACR/EULAR 2013) de una cohorte de pacientes -18 años, en seguimiento desde 01/2011 a 06/2019. Se recolectaron datos clínicos: artralgia, artritis, frote tendinoso, compromiso esófago-gástrico, cardiaco, HTP, EPI. Laboratorio: Factor reumatoideo IgM por inmunoturbidimetría, anti-CCP de 3era generación. Imágenes: Rx manos presencia de erosiones (DIF, PIF, MCF), tomografía de tórax de alta resolución para

HPP(7) 3 4 0.599 (260.57-113) presencia de erosiones (DIF, PIF, MCP) tomografía de tórax de alta resolución para esotágica. Se excluyeron pacientes con superposición con AR Análisis Estadístico: se presenta como medias ± DS (variables continuas) y porcentaje (variables categóricas). Prueba T Test o Mann Whitney para comparar variables independientes de acuerdo a su distribución. Para estadística inferencial: prueba t de Student y Chi Cuadrado (x²) para variables cualitativas. Estadísticamente significativo: p < 0.05. Se usó Software SPSS Statistics.

Resultados: Se incluyeron 52 pacientes, femenino 45 (86.5%), edad 57.3 años (20–82), tiempo de evolución 5.9 años (0–18), ESL 36 (70%), ESD 16 (30%), tabaquismo 31 (60%), artralgias 42 (81%), artritis 20 (38.5%), erosiones 11 (44%), frote tendinoso 21 (49.4%), Raynaud 47 (90%), úlcuras 15 (30.6%), distagia/reflujo 41 (79%), dilatación esofágica 18 (53%), HTP 9 (176%), EPI 26 (51%). FAN + 42 (82.4%), Centrómero 25 (48%), SCL70 9 (17%). FR solicitado en 38, FR (+) 11/38 (29%), titulo: media 87 mg/dl (32-318), FR (-) 27/38 (71%). Características según FR: Tabla 1. Conclusiones: La frecuencia de FR en nuestra cohorte fue similar a la descrita en la bibliografía. Encontramos relación entre FR y la presencia de erosiones, la mayoría de estos tuvieron artralgias y/o artritis, sin cuadro clínico típico de AR (las erosiones fueron en DIF y asimétricas). No se encontró relación entre FR y la presencia de erosiones fueron en DIF y asimétricas). No se encontró relación entre los síntomas articulares ni el compromiso orgánico con el FR. Se recomienda realizar FR y anti-CCP para todos los nuevos pacientes con ES ya que son marcadores diagnósticos útiles para identificar a aquellos pacientes con ES que podrían desarrollar artritis erosiva. desarrollar artritis erosiva

133

0133 - FACTORES ASOCIADOS AL COMPROMISO AXIAL EN PACIENTES CON ARTRITIS REACTIVA DE LA COHORTE ARGENTINA-GUATEMALA

Modalidad: Póster

Unidad Temática: EsPA

Unidad Temática: EsPA

BENEGAS, Mariana (1) I SOMMERFLECK, Fernando Andres(1) I OROZCO, Celeste(2) I
SCHNEEBERGER, Emilice(2) I BANDE, Juan(3) I MEDINA, Alejandra(4) I IRAHETA, Isabel(5)
I AIROLDI, Carla(6) I GIRARD BOSCH, Paula(7) I RILLO, Oscar(8) I DIEZ, Marcela(8) I
SCARAFIA, Santiago(9) I GUINSBURG, Mara(10) I I I MARTIREË, Victoria(7)
SANATORIO JULIO MÉNDEZ (1); INSTITUTO DE REHABILITACIÓN PSICOFÍSICA (2);
HOSPITAL GENERAL DE AGUDOS DR. E. TORNÚ (3); HOSPITAL DE AGUDOS ENRIQUE
TORNÚ (4); ASOCIACIÓN GUATEMALTECA ANTIENFERMEDADES REUMÁTICAS (5);
HTAL PROV ROSARIO (6); INSTITUTO MÉDICO PLATENSE (7); HOSPITAL PIROVANO
(8); HOSPITAL MUNICIPAL DE SAN FERNANDO (9); HOSPITAL GLASSMAN (10);
CONSULTORIO PARTICULAR (11)
Introducción: Las Espondiloartritis se dividen en dos grandes grupos, según el compromiso predominantemente axial o periférico. El compromiso axial es menos frecuente en artritis psoriática, reactiva y en las vinculadas a Crohn/Colitis ulcerosa y suele estar asociado al género masculino y al IILA B27. Existen escasos estudios sobre el compromisos axial en Artritis Reactivas

masculino y al HLA B27. Existen escasos estudios sobre el compromiso axial en Artritis Reactivas

Objetivos: cuantificar la frecuencia del compromiso axial y los factores asociados al mismo, en

Objetivos: cuantificar la frecuencia del compromiso axial y los factores asociados al mismo, en los pacientes de la cohorte Argentina-Guatemala de ARe Materiales y Métodos: se incluyeron pacientes de ambos sexos;mayores de 18 años, con ARe (según Calin'79) y post infecciosa de la cohorte Argentina-Guatemala de ARe. Se consignaron variables sociodemográficas, caracteristicas de la enfermedad, tiempo de evolución y tratamiento. Se realizaron cuestionarios de actividad de la enfermedad (DAS28, BASDAI), capacidad funcional (HAQS, BASF) y calidad de vida (EGSD). Se consignaron ERS y PCR. El examen físico consistió en recuento de articulaciones dolorosas (68) y tumefactas (66), puntos de entesitis (MASES) y el score radiológico utilizado fue el BASRI. Análisis estadístico: estadística descriptiva de las variables en estudio. Para evaluar los factores asociados a compromiso axial se utilizó chi2 y test de Mann-Whitney según corresponda.

Resultados: se incluyeron 40 pacientes, 36 con ARe y 4 con Artritis post infecciosa. El 60%

de Mann-Whitney según corresponda.

Resultados: se incluyeron 40 pacientes, 36 con ARe y 4 con Artritis post infecciosa. El 60% hombres, mediana edad de 37 años (RIC 28-47) y mediana de tpo de evolución de 16 meses (RIC 2-447). El origen más frecuente de la ARe fue urogenital en un 64% y gastrointestinal 18%. De 20 pacientes que se realizaron HLA B27, el 50% fue positivo. El 92.7% de los pacientes presentaba compromiso periférico, 37.5% axial, 17.5% dactilitis, 45% entesitis con una mediana de MASES de 0 (RIC 0-2) y 10% uveitis. Un solo paciente presentó compromiso axial exclusivamente, de 37.5% de los pacientes que presentaban compromiso axial, tenían una mediana de BASDAI de 3.4 (RIC 1.7-5.8), BASFI 2.6 (RIC 1.3-4.3), BASRI 2.6 (RIC 0-4.5), HAOs 0.25 (RIC 0-0.85). Las dimensiones que presentaron mayor compromiso axial, tenían una mediana de BASDAI de 3.4 (RIC 1.7-5.8), BASFI 2.6 (RIC 1.3-4.3), BASRI 2.6 (RIC 0-4.5), HAOs 0.25 (RIC 0-0.85). Las dimensiones que presentaron mayor compromiso avial avolución de 3.4 (RIC 1.7-5.8), Pace de los pacientes recibian AINEs, 45% DMARDs y 7.5% Anti TNF alfa. Cuando se evaluaron los distintos tactores asociados al compromiso axial, so observó que estos pacientes tenían sonificativamente mas entesitis, tanto al compromiso axial, se observó que estos pacientes tenían significativamente mas entestits, tanto por examen físico como por MASES (p=0.005 y p=0.002 respectivamente), mayor valor del HAQ (p=0.004), mayor dificultad en el cuidado personal (p=0.043), mayor EVA médico (p=0.03) y presencia de HLA B27 positivo (p=0.006) y menor valor de ERS (p=0.05). No hubo diferencias entre los pacientes con compromiso axial y periférico en relación a la frecuencia de tabaquismo, sexo, edad, tiempo de evolución, uveitis, ni PCR.

Conclusiones: en nuestra cohorte se observó que un 37.5% de nuestros pacientes presentabar compromisor a svial y enificativamente mayor compromisor de entesis. pero capacidad funcional y

compromiso axial y significativamente mayor compromiso de entesis, peor capacidad funcional y mayor presencia de HLAB27.

137

0137 - ALBÚMINA SÉRICA COMO PREDICTOR A LARGO PLAZO DE EVOLUCIÓN RENAL EN NEFRITIS I ÚPICA

Modalidad: Póster Unidad Temática: LES

Unidad Tenatica: Laboratorio/ Anticuerpos/ Serología

CASTRO COELLO, Vanessa Viviana (1) I BRIGANTE, Jorge Alejandro(1) I PORTA, Sabrina
Valeria(2) I AVILA, Andrea(2) I MICELLI, Marina Laura(2) I HAMAUI, Adriana(1) I KERZBERG,
Eduardo(2) I DUBINSKY, Diana(1)

SANATORIO GÜEMES (1); HOSPITAL GENERAL DE AGUDOS JOSÉ MARÍA RAMOS MEJÍA

(2)
Introducción: La enfermedad renal en etapa terminal (ERT) se desarrolla en 10-30% de los Introducción: La enfermedad renal en etapa terminal (ERT) se desarrolla en 10-30% de los pacientes con nefritis lúpica (NL) a pesar del tratamiento estándar. Un biomarcador con excelente sensibilidad y especificidad para predecir la evolución de la NL, determinaria la intensidad y la duración del tratamiento como un punto final primario en ensayos clínicos. Se demostró que la proteinuria a los 12 meses tiene sensibilidad de 71% y especificidad de 75% para predecir los resultados renales a los 7 años. Existe evidencia de que la albúmina sérica podría predecir la evolución renal, el fundamento de esta premisa es la observación clínica de que, a pesar de la proteinuria, la albúmina sérica conservada se asocia con la función renal mantenida.

Objetivos: Evaluar la asociación entre la albúmina sérica basal y a 12 meses con la evolución renal a dos años.

renal a dos años

Materiales y Métodos: Estudio de corte transversal, retrospectivo en pacientes con LES (SLICC 2012) con NL estadificada por biopsia, entre enero/2015 a enero/2019. Se evaluaron los niveles de 2012) con NL estadinicada por piolopsia, entre enero/2013 a enero/2019. Se evaluatron los niveres ea albúmina sérica, complemento, sedimento urinario y proteinuria al diagnóstico y a los 12 meses. Se definió resultado renal adverso (ARO) a la duplicación de la creatinina sérica basal, o creatinina >4 mg/dL si la inicial es de >2.5 mg/dL, ERC con necesidad de terapia de hemodiálisis (HD) o transplante. Se realizó análisis de curva ROC para valor de albúmina inferior a 3 g/dL como valor de corte. Los pacientes debian tener al menos una visita de seguimiento adicional a los 24 meses del diagnóstico.

Resultados: Se incluyeron 62 pacientes, 87% mujeres con edad media de 32 años (SD +/- 11). Hesuitados: Se incluyeron 62 pacientes, 87% mujeres con edad media de 32 anos (SD +/- 11). FAN positivo en todos los pacientes. Anti-DNA 63%, Anti-Sm 24%, Anti-Ro 37%. ACL [98] 6,7% B2-Glicoproteina [gM 5%, IgG 8,3%. IL 10%. Hipocomplementemia 89%(C3 63%, C4 89%). NL: II 16%; III 26%; IV 45%; V 11%; VI 2%. El 54% de los pacientes con NL recibieron pulsos de esteroides. Terapia de inducción: CFD 61%, RTX 6.5% y MMF 25%. Terapia de mantenimiento: MMF 70%, AZA 20%. Recibieron HCQ 96.7%. Al diagnóstico de NL: proteinuria 4.3 g/d (SD +/- 0.57) (C 95% 3.7-4.6). Asociación hipoalbuminemia basal con ARO p=0.44 (aumento de creatinina. p=0.45; ERC p=0.43; HD p=0.93). Hipoalbuminemia a los 12 mo p=0.44; ERC p=0.03((aumento de Creatinina p=0.007; ERC p=0.001; HD p=0.61). Se realizó una curva ROC tomando como valor de corte valores de albúmina por debajo de 3 g/dL AUC=0.77 p=0.001; sensibilidad 61% y especificidad 93%

Conclusiones: Encontramos una asociación entre el nivel de albúmina sérica a los 12 meses y la evolución renal a los dos años, por lo que debería tenerse en consideración ya que es un estudio rápido, fácil y barato. La hipoalbuminemia presenta una moderada sensibilidad y buena especificidad para predecir mala evolución renal. La asociación entre la albúmina sérica al diagnóstico y la evolución renal no fue significativa. Son necesarios estudios prospectivos en grandes cohortes para validar esta asociación, investigar causalidad y su utilidad en el seguimiento y decisiones terapéuticas.

0141 - DETERMINANTES DE RESPUESTA RENAL EN PACIENTES CON VASCULITIS ASOCIADA A ANCA Y COMPROMISO RENAL.

Modalidad: Póster

modalioad: Poster Unidad Temática: Vasculitis/ PMR PERROTTA, Natalia Andrea I BATTAGLIA, Ana Cecilia I MARINO, Diego I YAHUITA, J I PINO, M I DE BOSA MIDURINSKY D

HOSPITAL DE CLINICAS "JOSE DE SAN MARTIN"

Introducción: En la vasculitis asociada a anticuerpo anticitoplasma de neutrófilos (ANCA) (AVV) con compromiso renal la clasificación histopatológica es el indicador más útil de la respuesta renal. Sin embargo, frecuentemente no se cuenta con la anatomía patológica, por lo cual se intentan encontrar marcadores pronósticos no histológicos.

Características busales de la cohorte según fenotipo ANCA				Materiales y Métodos: renales > 18 años (20
	MPO-ANCA = 13/26 (53.8 %)	PR3 ANCA n 7/26 (30.8%)	P	glomerulonefritis pauciinmi
Albimina	3 (DS 0.64)	2.5 (D5 0.49)	0.3	histopatología característica. E
VSC media 74 mm/h	93 (DS 34)	70 (DS 50)	0.3	ANCAp, ANCAc, MPO-ANCA
Hipoalbuminemia	53%	42%	0,7	ANCA Características demog
HDL mg/dL (media 50,3124,7)	50.5 (D8 24)	59.6 (D8 26)	0.6	diagnóstico (GPA, EGPA, VLR
HDL baje \$'21 (3\$,1 %) (2 PR3 y MPO -)	4/6 (62.7%)	2/8 (33.3%)	1.	ANCA y tratamiento. BVAS IRC: >=3 meses CICr < 60 ml/
Hipocomplementemia 8/20 (40%)	2/8 (25)	1/8 (12,5)	1	m2. ERT: CICr < 15 ml/min o
Anemin 23/26 (88.5%)	13/19 (63.4%)	6/19 (31.6%)	0.35	Análisis estadístico Epi Info: mediana. Se compararon me
Creatiniza hasal mg/dL (mediana)	3.4 (BJQ 2.3-7)	1.6 (R)Q 1.4- 2.5)	0.07	variables continuas. Se com variables dicotómicas y poli-
Proteinuria/24 hs media 1.06 (rango 0.13-6)	1.6 (DS 1.5)	1. 8 (DS 2.02)	0.4	Estadísticamente significativo:

Torathilar listas Inguill. (Invellisms)

3.4 (BIQ 2.3-7)

1.6 (BIQ 1.4-7)

142

0142 - ASPECTOS DIAGNÓSTICOS, TERAPÉUTICOS Y FACTORES DE RIESGO DE LA OSTEOARTRITIS EN LATINOAMÉRICA - REPORTE PRELIMINAR

Modalidad: Póster

Unidad Temática: OA/Osteopatías/Osteoartrosis

GARCIA COELLO, Adriana (1) I NASSWETTER, Gustavo(2) I BRIGANTE,
Alejandro(3) I PAPASIDERO, Silvia(4) I RIOPEDRE, Augusto(5) I PEREIRA, Dora(6) I
RILLO, Oscar(1) I GRUPO, Oa Panlar(7)

HOSPITAL PIROVANO (1); HOSPITAL DE CLÍNICAS (2); SANATORIO GÜEMES (3); HOSPITAL GENERAL DE AGUDOS DR. E. TORNÚ (4); HOSPITAL ARGERICH (5); HOSPITAL RICARDO GUTIÉRREZ, LA PLATA (6); GRUPO OA PANLAR (7)

Introducción: La osteoartritis (OA) es la enfermedad reumática más frecuente y la segunda causa de discapacidad después de las enfermedades cardiovasculares Latinoamérica (LA) es una región heterogénea. Recientemente se han comunicado los resultados epidemiológicos y las recomendaciones de tratamiento en 13 países

Objetivos: Describir la frecuencia del diagnóstico de la OA por diferentes médicos especialistas, factores de riesgo, calidad de vida, aspectos del tratamiento y cumplimiento del mismo

Materiales y Métodos: Estudio descriptivo, transversal basado en el método Delphi. Encuesta cuali-cuantitativa a médicos de LA relacionada con la atención primaria de la OA

Resultados: Durante la primera etapa, se entrevistó a 39 médicos y en la segunda etapa se enviaron 1000 encuestas; de estos, 53% eran ortopedistas, 20% reumatólogos, 17% médicos y 10% otros. La frecuencia diagnóstica por los reumatólogos fue del 44,6%. Factores de riesgo: edad 95,2%; obesidad 84%; género femenino 80%; Menopausia 57%. El dolor estuvo presente en el 98%. El cumplimiento del tratamiento fue del 41% para los reumatólogos. Tratamientos no farmacológicos: las recomendaciones más frecuentes fueron ejercicio de bajo impacto y nutrición. Tratamiento farmacológico: analgésicos 66%; AINEs 54%; glucosamina + condroitina: 46%; viscosuplementación (VS) 29% (reumatólogos 33% - ortopedistas 41%).

Conclusiones: a) El dolor afecta gravemente la calidad de vida de los pacientes con OA grado 2 de la clasificación de Kellgren-Lawrence (KL2), b) El cumplimiento del tratamiento es moderado. c) Los analgésicos y los AINEs son los fármacos más utilizados d) La VS se considera altamente efectiva en pacientes KL2.

143

0143 - MANOMETRÍA ESOFÁGICA DE ALTA RESOLUCIÓN Y TRASTORNOS MOTORES DEL ESÓFAGO EN PACIENTES CON DIAGNÓSTICO DE ESCLERODERMIA

modanioaci: Poster Unidad Temática: Esp (esclerosis Sistemica Progresiva) MARENGO ROMERO, Zully Paola I PERTUZ REBOLLEDO, Maria Milena I PERROTTA, Natalia Andrea I PISKORZ, Maria Marta I LOPEZ MEILLER, María José I OLMOS, Jorge I DUBINSKY, Diana HOSPITAL DE CLINICAS JOSÉ DE SAN MARTÍN, CABA

ación sintomas GI y hallazgos MEAR

	Normal (n=7)	Hipotonicidad del EEI (n=23)	America de contracilidad esofágica (n=14)
lcSSc (n =23)	5/7 (71%)	15/23 (65.2%)	10/14 (71.5%)
deSSe (n=8)	1/7 (14%)	7/23 (30,4%)	4/14 (28.5%)
ssSSc (n=2)	1/7 (14%)	1/23 (4,3%)	0
ACA	3/7 (42%)	10/23 (43.4%)	7/14 (50%)
Sci-70	0	8/23 (34,7%)	5/14 (36%)
EPI	2/7 (29%)	9/23 (39%)	7/14 (50%)
HTP	0	3/23 (13%)	2/14 (14%)
Manifestación Gi			
Disfagia	5/7 (71,4%)	14/23 (61%)	7/14 (50%)
Pirosis	3/7 (43%)	18/23 (78%)	12/14 (95,7%)
Regurgitación	2/7 (28,5%)	17/23 (74%)	11/14 (78,5%)
Saciedad Precoz	3/7 (43%)	11/23 (48%)	8/14 (57%)
Náuseas/Vómitos	0	4/23 (17%)	4/14 (28,5%)
Distansión Posprandial	4/7 (57%)	10/23 (43%)	7/14 (50%)

Introducción: En Esclerosis sistémica más de 90% de pacientes experimentan algún síntoma gastrointestinal (GI) con gran impacto sobre la calidad de vida. La disfunción esofágica ocurre en 50-90% siendo la complicación visceral más frecuente. Es la tercera manifestación clínica luego del fenómeno de Raynaud (FR) y del compromiso cutáneo.

Objetivos: Determinar los patrones de compromiso motor del esófago por MEAR en los diferentes tipos de esclerodermia, y evaluar los sintomas GI encontrados en MEAR.

Materiales y Métodos: Se incluyeron en

MEAR.

Materiales y Métodos: Se incluyeron en forma consecutiva pacientes de ambos sexos, mayores 18 años, con diagnóstico de esclerodermia (criterios ACR/EVLAR 2013), que concurrieron a Reumatología y Gastroenterología de 2008 a 2016, a quienes se realizó una MEAR.

Resultados: Se incluyeron 33 pacientes, a 1/94/5/ incluyero 7/8/5/ varones relación.

Diseasace | 107,67% | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%) | 1023 (43%

tuvieron mas afectacion esofagica determinada por MEAH.

Conclusiones: Los trastornos motores del esófago son una manifestación sumamente frecuente en la esclerodermia, siendo los hallazgos principales el EEI Hipotensivo y la peristalsis ausente. Los pacientes con MEAR normal, presentaron menos manifestaciones clínicas comparado con pacientes con MEAR patológica. Así mismo, pacientes con MEAR normal se observó menor compromiso de EPI, coincidente con los reportes que plantean asociación entre la afección esofágica y la afección

148

0148 - CUMPLIMIENTO DE LAS GUIAS ACR 2017 DE PREVENCIÓN Y TRATAMIENTO DE LA OSTEOPOROSIS INDUCIDA POR CORTICOIDES EN UNA POBLACIÓN CON ARTRITIS REUMATOIDEA

Modalidad: Póstei

Modalidad: Póster
Unidad Temática: Op. Osteoporosis- Densidad Mineral ósea- Metabolismo Fosfocálcico
Unidad Temática: 2: ARTRITIS REUMATOIDEA
CUCCHIARO, Natalia Lili (1) I BUSCHIAZZO, Emilio(1) I ACIAR, Mariana Mabel(1) I ESTRELLA,
Natalia(1) I BELBRUNO, Leila(1) I ALASCIO, Lucia(2) I PICCO, Eugenia(1) I JUAREZ, Ricardo
Vicente(1) I LENCINA, Maria Veronica(1) I ROJAS TESSEL, Romina Ivana(1) I GUZMAN
QUIÑONES, Mariano(1) I LECUMBERRI, Belen(1) I PAPASIDERO, Silvia Beatriz(3) I CRESPO
ESPINDOLA, Maria Elena(1)

HOSPITAL SEÑOR DEL MILAGRO (1); HOSPITAL E. TORNÚ (2); HOSPITAL TORNÚ (3) Introducción: La artritis reumatoidea (AR), la ingesta de glucocorticoides y otros factores, contribuyen al riesgo de desarrollo de osteoporosis y fracturas patológicas con aumento importante de la morbimortalidad.

Objetivos: Determinar si el tratamiento actual de los pacientes con AR del Hospital Señor del

Milagro, cumple las recomendaciones de la 2017 American College of Rheumatology Guideline for the prevention and treatment of glucocorticoid-Induced osteoporosis (Guia ACR 2017). Materiales y Métodos: Se realizó un estudio descriptivo, de corte transversal, de junio del 2018 a junio del 2019, incluyendo pacientes que cumplan criterios para AR ACR 1987 o ACR/EULAR

2010 de entre 18-50 años y con una duración de la enfermedad menor a los 10 años, de ambos sexos, consecutivos de la consulta ambulatoria del servicio de Reumatología del Hospital Señor del Milagro y del Hospital Tornú de Buenos Aires. Se excluyeron pacientes con condiciones que induzcan osteoporosis. Se registraron datos socio-demográficos, ingesta de calcio, ejercicio físico, tabaquismo, consumo de alcohol, comorbilidades, datos en la esfera hormonal y parida en mujeres, fracturas previas, antecedente de osteoporosis y fracturas femorales. Datos sobre las características de la AR, actividad, tratamiento, densitometría ósea (DMO) lumbar y femoral, y

en mujeres, fracturas previas, antecedente de osteoporosis y fracturas temorales. Datos sobre las características de la AR, actividad, tratamiento, densitometría ósea (DMO) lumbar y femoral, y radiografías de columna para el rastreo de fracturas vertebrales asintomáticas.

Resultados: Se analizaron 24 pacientes con densitometría ósea, 80% sexo femenino, con una media de edad de 40 años (DE 8.25), el 50% eran menores de 40 años, 76% de etnia mestiza. La media en años de estudio 10.45 (DE4.5), 44% es sedentario, 40% realiza ejercicio 3 o más veces a la semana, 12% fuma. La media en tiempo de evolución de la AR fue 5 años (DE 3.5), 96% seropositiva para FR y 36% ACPA positivo, el 80% usa metotrexato y 87.5% corticoides en los últimos 6 meses con una dosis media de 8.8 mg (DE 3) y media acumulada en los últimos 6 meses de 1525 mg (DE 591). La media de DAS28 3.6 (DE1.5) y de HAQ2 0.9 (DE 0.6). Análisis de resultados para < 40 años: 100% sexo femenino, con una media en edad de 33.8 años (DE 6.64). Por DMO se registraron 2 (16.7%) pacientes con osteopenia, ninguno con osteoporosis. Cuatro reportaron fracturas por mecanismo de bajo impacto, calificándolos en el grupo de alto riesgo (33.3%), 33.3% fueron riesgo moderado y 33.3% de bajo riesgo de fractura. Solo 2 pacientes de cumplen con las recomendaciones. Análisis de ≥ 40 años (n=12): 67% de sexo femenino, media de edad de 46 años (DE 3.9). Dos pacientes (16.7%) presentaron osteoporosis por alteraciones en la DMO lumbar y 6 (50%) osteopenia. Este grupo presentó un FRAX para fractura mayor osteoporótica (corregida por la ingesta de prednisona) con una media de 3.21 (DE 0.99) y FRAX para fractura femoral 0,62 (DE 0.25), observándose un paciente de riesgo moderado y el resto de riesgo bajo. Cuatro pacientes presentaron fracturas patológicas, 2 de ellos en la columna dorsal haliados por rastreo con las radiografías. Según las recomendaciones, 4 pacientes presentan alto riesgo, 6 mediano riesgo y 2 bajo riesgo. Solo tres pacientes cumplen las recomendaciones. Conclusiones Conclusiones: Se observa una baja adherencia a la profilaxis y tratamiento de la osteoporosis, en pacientes en su mayoría con riesgo alto y moderado de presentar fracturas patológicas.

0150 - MIOPATÍAS INFLAMATORIAS: DISPONIBILIDAD DIAGNOSTICA-NUESTRA REALIDAD.

Modalidad: Póster

Unidad Temática: Miopatias / Miositis

Unidad Tematica: Miopatias / Miositis
ANTONIOD, Maria Noelia (1) I BARRIOS, Belén Itati(2) I COLLADO, Maria Victoria(3)
I COSTI, Ana Carolina(4) I KISLUK, Boris(5) I PERANDONES, Carlos Edgardo(1)
FUNDACIÓN PARA LA LUCHA CONTRA LAS ENFERMEDADES NEUROLÓGICAS
DE LA INFANCIA (FLENI) (1); HOSPITAL DE AGUDOS ENRIQUE TORNÚ (2);
INSTITUTO DE INVESTIGACIONES MÉDICAS, ALFREDO LANARI.UBA (3); HIGA
SAN MARTÍN DE LA PLATA (4); HOSPITAL ESCUELA EVA PERON. ROSARIO (5)

Introducción: Las miopatías inflamatorias (MI) son un grupo heterogéneos de enfermedades caracterizadas por inflamación y debilidad muscular asociado o no a otras manifestaciones sistémicas. Actualmente contamos con nuevas clasificaciones, métodos diagnósticos y tratamientos.

Objetivos: Analizar la disponibilidad de técnicas diagnósticas en MI, en nuestro país.

Materiales y Métodos: Se realizó una encuesta virtual anónima, de 10 preguntas sobre MI a los socios de la SAR. Las variables analizadas fueron cantidad MI en seguimiento, disponibilidad y preferencia de métodos diagnósticos disponibles para MI, frecuencia de biopsia muscular realizadas y causas de no realización, interés en el aprendizaje de toma de biopsia muscular.

Resultados: Se analizaron las respuestas de 149 socios. De ellos 59 (39.60%) tienen menos de 5 pacientes en seguimiento y 60 (40.27%) tienen de 5 a 10 pacientes en seguimiento. De los encuestados, 72 (48.32%) ante la sospecha clínica de MI utiliza como métodos de diagnóstico pruebas de laboratorios (CPK, aldolasa, Anticuerpos), electromiograma (EMG), resonancia muscular (RM) y biopsia de musculo. Anticuerpos específicos o asociados a miopatías, EMG y RM para >= 50% de sus pacientes lo pueden solicitar 86 (57.71%), 108 (72.48%) y 81 (54.36%) de los encuestados respectivamente. En contraste, solo 50 (33.55%) de los encuestados pueden utilizar la biopsia muscular en >= 50% de sus pacientes y 16 (10.74%) no tiene disponibilidad para utilizarla. Las mayores dificultades para la realización de la biopsia muscular es la falta de disponibilidad de quien tome y analice la muestra. Con respecto al interés de realizar talleres de toma y análisis de biopsia muscular, 118 (79.19%) encuestados respondieron que sí.

Conclusiones: La disponibilidad de los métodos diagnósticos es variable, la biopsia muscular es el que presenta menos disponibilidad, siendo la toma de la muestra y el análisis anatomopatológico sus principales limitantes.

151

0151 - COMPROMISO PULMONAR EN UNA COHORTE DE PACIENTES CON ESCLERODERMIA SISTÉMICA Modalidad: Póster Unidad Temática: Esp (esclerosis Sistemica Progresiva)

woodings: roster
Unidad Temătica: Esp (esclerosis Sistemica Progresiva)
ANTONIOL, Maria Noelia (1) I PEREZ BERTANA, Maria N.(2) I MARTINEZ, Cintia B.(2) I GARCIA,
Agustin(1) I TUHAY, Graciela(1) I KLEIN, Francisco(1) I FAVALORO, Liliana E.(1) I CANEVA, Jorge O.(1) I
PERANDONES, Carlos E.(1)

PÉRANDÓNES, Carlos E.(1)

FUNDACIÓN PAVALORO (1); FUNDACIÓN PARA LA LUCHA CONTRA LAS ENFERMEDADES NEUROLÓGICAS DE LA INFANCIA (FLENI) (2)

Introducción: La esclerodermia sistémica produce compromiso de diferentes parénquimas incluido el pulmonar, con una frecuencia que varía en las diferentes cohortes.

Objetivos: Evaluar el compromiso pulmonar en una población de pacientes (pts) con esclerodermia de un único grupo médico.

Materiales y Métodos: Se incluyeron todos los pts evaluados por reumatología durante el periodo 2015-2019. Se analizaron variables demográficas, compromiso cutáneo, de diferentes órganos y sistemas, laboratorios y estudios complementarios.

laboratorios y estudios complementarios. Características EPI HAP Controles # Pacientes 19 27 dad años (± DS) 58.35 (10.34) 69.20 (12.79) 67,11 (12,90) 62,30 (9,84) 62,73 (13,67) 5 (100) 10 (100) 24 (88,89) NS 19 (100) 8 (88,89) Sexo F (%) Edad Inicio años (± DS) 42.39 (16.55) 49.75 (6.90) 52.14 (17.81) 47 (9.98) 51.13 (18.61) NS Forma Clinica # (%) 2 (7,41) Temprana Limitada 6 (31,58) 3 (60) 4 (44,44) 5 (50) 14 (51,85) NS Difusa 10 (52,63) 1 (20) 4 (44,44) 4 (40) 7 (25,93) NS Sin Esclerodermia 3 (15.79) 1 (20) 1 (11.11) 1 (10) 4 (14.81) NS Ulcera Digital # (%) 9 (47.37) 3 (60) 3 (33.33) * 7 (70) 18 (66,67) 5 (55,56) ** 5 (18,52) Artritis # (%) 8 (42,11) * 2 (40) 5 (50) * FAN Nucleolar # (%) 6 (37,50) 1 (12,50) 1 (12,50) 6 (30) NS Scl 70 # (%) 1 (12,50) 4 (22,22) 7 (53,85) 2 (25) ACA # (%) 3 (18.75) ** 3 (75) 4 (50) 4 (50) 11 (55) S.Rodnan # (± DS) 4,07 (4.83) 7,67 (6,66) 5,20 (4,82) 6,63 (5,21) 1,92 (2,78) NS CVF (± DS) 73,19 (17,93) 87,33 (10,53) 67,91 (18,15) 85,13 (23,37) 88,21 (15,72) NS DLCO (± DS) 51,13 (14,70) 47,50 (10,50) 33,50 (10,42) 58 (17,98) 63,54 (14,41) 1,52 (0,54) 1,86 (0,60) 2,42 (1,00) NS CVF/DLCO (± DS) 1,71 (0,54) 1,43 (0,34) * p 0.05 ** p 0.03

Resultados: Se evaluaron 64 pacientes, 60 mujeres (93.8%), edad media años (± DS) 62.2 ± 12.4, que correspondian a formas Temprana (Te) 3.1%, Limitadas (Li) 46.9%, Difusas (Di) 35.9% y Esclerodermia sin Esclerodermia (EsE) 14.1%, con una la edad de inicio de 47.7 (± 16.5).

Conclusiones: • Los pts con Compromiso Mixto presentan menos ulceras digitales y más artritis. • Los pts con EPI y DP presentan más artritis que el grupo control. • El EPI se asocia a más Scl 70 y menos ACA.

152

0152 - EVALUACIÓN POR INMUNOFLUORESCENCIA INDIRECTA (IFI) DE ANTICUERPOS ESPECÍFICOS Y ASOCIADOS DE MIOSITIS (INFORME PRELIMINAR)

Unidad Temática: Laboratorio/ Anticuerpos/ Serología

Unidad Temática 2: Miopatias / Miositis

Unidad Tematica 2: Miopatias / Miositis

GARGIULO, Maria de Los Angeles (1) | GOMEZ, Graciela Noemi(1) | SUAREZ, Lorena(1) |

PEREZ, Nicolas(1) | GRANEL, Amelia(2) | ACIAR, Mariana(3) | GOMEZ, Ramiro(4) | CRESPO,

Mariela(3) | BARRIOS, Belen(5) | PAPASIDERO, Silvia(5)

INSTITUTO DE INVESTIGACIONES MÉDICAS, ALFREDO LANARI.UBA (1); HOSPITAL SAN

INSTITUTO DE INVESTIGACIONES MEDICAS, ALFREDO LANARI. UBA (1); HOSPITAL SAN ROQUE, GONNET. LA PLATA (2); HOSPITAL NTRO SEÑOR DEL MILAGRO (3); HOSPITAL DE CLINICAS "JOSE DE SAN MARTIN" (4); HOSPITAL TORNÚ (5) Introducción: La Inmunofluorescencia indirecta (IFI) en células HEP-2 es el método de elección para la detección de anticuerpos antinucleares (ANA), sin embargo esta metodología no es suficiente para detectar anticuerpos asociados (AAM) y específicos (AEM) de miositis. Se sugiere usar IFI-HEp2 solo para validar los resultados de anticuerpos obtenidos por Immunoblot ya que aun es motivo de debate que imágenes de IFI-HEp-2 se observan en el contexto clínico de pacientes con miopatías

Objetivos:

Objetivos: Describir las características de las imagenes de fluorescencia de IFI-HEp-2 observada para AEM y AAM en un grupo de pacientes con miopatías inflamatorias idiopaticas (MII).

Materiales y Métodos: Se estudiaron sueros de pacientes mayores de 18 años con MII según criterios de clasificación de Bohan y Peter y/o ACR/EULAR 2017 que forman parte del GESAN de Miopatías. Las muestras elegidas para este estudio pertenecian a tres centros de CABA, uno de La Plata y uno de Salta. Se evaluaron 30 muestras de suero con resultado negativo o con un unico AEM y AAM positivo detectado por un inmunoblot comercial que mide anticuerpos anti MI2 (alfa y beta), SAE1, NXP2, MDA5, TIF1Gamma, Ku, Pm-ScI75/100, Ro, Jo1, PL7, PL12, OJ, EJ y SRP (EUROINMUN). En una etapa posterior estos 30 sueros fueron evaluados por IFI en células HEP2 (KALLESTAD). La dilucion de tamizaje fue de 1/40. Las imágenes de fluorescencia fueron observadas por dos operadores entrenados en la lectura de patrones de fluorescencia. De estar disponible, se recupero el resultado de ANA al ingreso al registro

Anticuerpo positivo	MDA5 (n:5)	TIF1 gama; (n:6)	Jo-1 (n:4)	Mi-2 (n:2)	NXP2 (n:1)	SRP (n:1)	Ku (m:2)
Fluorescencia en nucleo	Negativa	Positivo punteado	Negativa	Positivo punteado	Negativa	Negativa	Positivo punteado
Fluorescencia en citoplasma	Dudosa	Negativa	Negative	Negativa	Positivo Dots	Positivo	Negativa
Fluorescencia en nucleolo	Negativa	Negativa	Negative	Negative	Negativa	Negativa	Negativa
Fluorescencia en mitosis	Negetive	Negativa	Negative	Negativa	Necetiva	positivo	Negative

Resultados: Se evaluaron 30 sueros sobre un total de 190 muestras de suero. En la tabla se muestra cuales AEM y AAM fueron positivos por inmunoblot y las características de la fluorescencia encontrada por IFI. Se encontró que 9 pacientes fueron AEM/AAM negativos por inmunoblot pero en 6 se observo por IFI, fluorescencia positiva sin un patron específico. El dato de ANA al ingreso a la base estaba disponible en solo 15/30 sueros. El resultado de ANA de los pacientes con TIF1 Gamma positivo fue el que genero mayor numero de resultados discordantes

pacientes con III i Galinna positiva fue el que genero mayor numero de resultados discordantes respecto al ANA informado al ingreso al registro.

Conclusiones: En este pequeño numero de pacientes con MII se encontró que los sueros anti Tíf I gamma, Mi-2 y anti Ku positivos por immunoblot tuvieron fluorescencia punteada en el núcleo, el SRP y el NXP2 fluorescencia positiva en el citoplasma de las células HEP2. El anti MDA5 y el Jo1 no mostraron tincion fluorescente, aciones. En 9 pacientes con AEM/AAM negativos se observó fluorescencia inespecífica, tal vez por presencia de otros anticuerpos aun no detectados. Se sugiere analizar resultados de la IFI en el contexto clínico de MII.

153

0153 - CORRELACIÓN ENTRE ÍNDICES DE RIESGO CARDIOVASCULAR Y HALLAZGOS DEL ECODOPPLER CAROTIDEO EN PACIENTES CON ARTRITIS REUMATOIDEA. COMUNICACIÓN PRELIMINAR

Modalidad: Póster Unidad Temática: ARTRITIS REUMATOIDEA RODRIGUEZ FALABELLA, Gonzalo I DE LA VEGA, Maria Celina I MATA, Dario I PEON, Claudia I BLANCO, Eliana I VIOLA, Malena I BENAVIDEZ, Federico I BENITEZ, Alejandro I GARBARINO, Maria Cecilia I MOLINA, Hernan I RIOPEDRE, Augusto Martin I MESSINA, Osvaldo Daniel HOSPITAL COSME ARGERICH

Introducción: Los pacientes con artritis reumatoidea (AR) presentan mayor riesgo cardiovascular que la población general, teniendo como sustrato un estado inflamatorio cardiovascular que la policioni general, leniento como sustato un estado limitantamo crónico. Asimismo, presentan factores de riesgo clásicos como tabaquismo, diabetes, hipertensión arterial (HTA), dislipemia y sedentarismo, constituyéndose como principal causa de muerte la de origen cardiovascular. Trabajos previos han mostrado la utilidad de indices de estimación de riesgo cardiovascular desarrollados para población general, en pacientes con AR. El QRISK3 es un algoritmo desarrollado en Inglaterra, por el Servicio de salud del Reino Unido, que evalúa la posibilidad de desarrollar un infarto agudo de integral de la paciente su posibilidad de desarrollar un infarto agudo de miocardio o un accidente cerebrovascular en los próximos 10 años, y que inicita aguado en inicita de la miocardio o un accidente cerebrovascular en los próximos 10 años, y que inicitye entre sus variables el padecer o no AR. Otro índice muy utilizado es el desarrollado por el American College of Cardiology, llamado ASCVD PLUS, que no solo evalúa el riesgo a 10 años de desarrollar enfermedad cardiovascular, sino que estratifica a los pacientes y brinda opciones terapéuticas para los mismos. Además de estos índices, la medición de la íntima media de las arterias carótidas y la presencia de placas de ateroma en el ecodoppler carotideo también se utilizan para evaluar el compromiso vascular en estos Description de nuestro trabajo fue correlacionar la estimación de Objetivos: El objetivo primario de nuestro trabajo fue correlacionar la estimación de

riesgo cardiovascular, utilizando los índices QRISK3 y ASCVD PLUS, con los hallazgos a nivel del ecodoppler carotideo en pacientes de nuestra población, con diagnóstico de AR Materiales y Métodos: Se incluyeron pacientes con diagnóstico de AR por criterios ACR-EULAR 2010. Se excluyeron pacientes con diagnóstico de otra enfermedad autoinmune

Resultados: Se incluyeron 23 nacientes de los cuales el 87 % fueron de sexo femenino A serial post se incluyer no 25 pacientes de los cuales el 87. « Tueron de Sexo temenino 1,4 % eran postmenopáusicas. El tiempo de evolución promedio fue de 17 y 11 años para mujeres y hombres, respectivamente. El 74 % presentó seropositividad para APCA y el 91 % para FR. El 8 % era tabaquista. La presencia de placas correlaciono con ambos indices, aunque fue estadísticamente significativa sólo con QRISK3. El riesgo relativo de presentar placa en función de QRISK3 y ASCVD PLUS fue de 1,12 ±0,004 y de 1,07 0.004. ±0,001, respectivamente. Se registró tendencia a la correlación entre el grosor intimal máximo y los índices QRISK3 y ASCVD PLUS, sin embargo, la misma fue baja (2 y 3%

respectivamente).

Conclusiones: Se evidencio correlación estadisticamente significativa entre la presencia de placas ateromatosas y QRISK3. Se observó una tendencia a la correlación entre el grosor de la íntima media con los índices QRISK3 Y ASCVD PLUS. Se podría inferir que el QRISK3 podría ser usado para evaluar riesgo cardiovascular y presencia de placas en pacientes con AR con difícil acceso al ecodoppler carotideo

0156 - LUPUS NEONATAL: PREVALENCIA Y SEGUIMIENTO A LARGO PLAZO DE LOS CASOS EN UN CENTRO DE TERCER NIVEL

Modalidad: Póster

Unidad Temática: LES

Unidad reinatua. Les Vettelos, Maria Sofia I MARTIRE, Victoria I ARIZPE, Fernando I SAVY, Florencia I GARCIA VAR, Lucila I COSENTINO, Maximo I RASCHIA, Alan I TESTI, Adriana I GARCIA, Mercedes Argentina HIGA S.MARTIN LAPL

SSA/RO (+) n(%)	11 (100)
SSB/La (+) n(%)	5 (45,5)
MORTALIDAD TOTAL n(%)	3 (27,3)
TRATAMIENTO DURANTE EL EMBARAZO n(%)	3 (27,7)
CORTICOIDES FLUORADOS n(%)	3 (27,7)
ANTIPALUDICOS n(%)	3 (27,7)
COMPROMISO CARDIACO n(%)	7 (63,3)
BRADICARDIA n(%)	2 (28,5,3)
BLOQUEO AV COMPLETO n(%)	4 (57,1)
REQUERIMIENTO DE MARCAPASOS n(%)	3 (42,8)
PR ALARGADO n(%)	1 (14,2)
TRATAMIENTO n(%)	3 (42,8)
MORTALIDAD n(%)	2 (28,5)
CITOPENIAS n(%)	2 (18,1)
TRATAMIENTO n(%)	0 (0)
MORTALIDAD n(%)	1 (50)
COMPROMISO CUTANEO n(%)	2 (18,1)
TRATAMIENTO n(%)	0 (0)
MORTALIDAD n(%)	0 (0)

THE REST CO.

pus Neonatal (LN) es un sindrome infrecuente que afecta al 2% del producto de la se que presentan auto anticuerpos dirigidos contra los antigenos SSa/Ro y SSb/La (anti-SSa/SSb) asociadas o no a una enfermedad autoinmune. Puede presentar afectación cutánea, cardiaca, del sistema nervioso, citopenias y/o alleraciones hepáticas. El compromiso cardiaco, sólo es el más frecuente sino también el de mayor solo es el más frecuente sino también el de mayor solo es el más frecuente sino también el de mayor solo es el más frecuente sino también el de mayor solo es el más frecuente sino también el de mayor solo es el más frecuente sino también el de mayor solo es el más frecuente sino también el de mayor solo es el más frecuente sino también el de mayor solo el más frecuente sino también el de mayor solo es el más frecuente sino también el de mayor solo es el más frecuente sino también el de mayor solo el más frecuente sino también el más frecuente sino también el más frecuente sino también el más frecuente s morbimortalidad

morbimortalidad

Objetivos: Describir la prevalencia en nuestra

Objetivos: Describir la prevalencia en nuestra

población de LN, las características clínicas

maternas, del feto y/o recién nacidos. Evaluar el

desenlace a largo plazo de los casos detectados.

Materiales y Métodos: estudio observacional

restrospectivo en el cual se evaluaron mujeres

que hayan cursado al menos un embarazo, en

seguimiento en un centro de referencia de 3er nivel,

entre 1990 hasta julio de 2019. Se recolectaron

datos demográficos, manifestaciones clínicas,

perfil inmunológico, datos de embarazo, fetales y

tratamientos realizados. En cuanto al sequimiento tratamientos realizados. En cuanto al seguimiento clínico de los recién nacidos vivos se evaluaron cininco de los recien nacidos vivos se evaluaron de forma transversal por medio de una encuesta telefónica o se consignó una visita. Las variables categóricas se expresaron como porcentaje (%) y las continuas como media y desvío estándar (DE) o mediana y rango intercuartil (RIC) según distribución.

distribución.

(18,1)

(18,1)

(19)

(19)

(10)

(10)

(10)

(10)

(10)

(11)

(10)

(11)

(10)

(11)

(10)

(11)

(11)

(11)

(11)

(12)

(13)

(14)

(15)

(15)

(16)

(17)

(17)

(17)

(17)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

(18)

debut de su enfermedad Reumatológica y solo 2 pacientes de las 11 aún permanece asintomática.

El diagnostico de Lupus Neonatal se realizó en 45,5% (5/11) durante el embarazo y postnatal en 154,5% (6/11) En cuanto a las manifestaciones en el producto de la gestación, la afectación cardíaca fue la más frecuente 63,3% (7/11) de los cuales dos requirieron colocación de marcapasos. Le sigue en frecuencia las citopenias: dos de los 9 presentaron plaquetopenia y dos casos presentaron manifestaciones cutáneas. En cuanto a la mortalidad alcanzo 27,3% (3/11), dos durante el primer mes de vida y un caso durante la gestación. Tabla 1. Características clínicas, tratamiento y mortalidad de los fetos afectados. Tabla 2. Seguimiento de fetos afectados con Lupus neonatal. *muerte dentro del primer mes de vida ** feto muerto (26 semanas de gestación)** actualmente 3 meses de edad -- sin seguimiento

Conclusiones: En nuestra experiencia encontramos que la afectación cardíaca es la más frecuente y la que presenta mayor mortalidad. Manifestaciones clínicas como citopenias o afectación curánea parecen

que presenta mayor mortalidad. Manifestaciones clínicas como citopenias o afectación cutana a para el mas necesimiento que presenta mayor mortalidad. Manifestaciones clínicas como citopenias o afectación cutana paracen desarrollarse de forma leve y transitoria, y que, en nuestros casos resuelven por completo dentro del primer año de vida. En cuanto a la alta prevalencia de dicho sindrome, lo podemos atribuir a que pertenecen a un centro de derivación de embarazo de alto riesgo de la zona.

157

0157 - RESULTADOS JORNADAS DE DETECCIÓN PRECOZ DE DOLOR LUMBAR INFLAMATORIO Y ESPONDILOARTRITIS

Modalidad: Póster

Unidad Temática: EsPA

UNIDAD TERRARCA: ESPA LLOVES SCHENONE, Nicolás Martín I BEJARANO, Vanesa I ROMANINI, Felix I TAMBORENEA, Natalia I SECCO, Anastasia HOSPITAL RIVADAVIA

Introducción: Las Espondiloartritis (EsPA) son un grupo heterogéneo de entidades que se caracterizan por la presencia de signos y síntomas comunes, siendo el dolor lumbar inflamatorio (DLI) el más característico. Si bien con la aparición de los criterios ASAS en 2009 se logró una disminución en el retraso diagnóstico de Espondilitis Anquilosante (EA), el cual era entre 6 a 8 años, al tratarse de una enfermedad poco prevalente y sumado a su lenta progresión del compromiso radiológico la demora diagnostica persiste. Las jornadas de detección y campañas

compromiso radiológico la demora diagnostica persiste. Las jornadas de detección y campañas masivas de difusión son una herramienta para acortar este retraso diagnóstico.

Objetivos: Describir los resultados de las jornadas de detección de DLI y EsPA realizadas por el Servicio de Reumatología del Hospital Rivadavia.

Materiales y Métodos: Los días 24 de agosto de 2018 y 14 de mayo de 2019 se realizaron jornadas de detección temprana de DLI y EsPA en el Hospital Rivadavia, en Capital Federal. Durante los meses previos a las mismas se llevó a cabo una campaña de disionón mediante medios gráficos y audiovisuales. Se consignaron datos demográficos de todos los participantes. Se diseñó un cuestionario para pesquisar sintomas de DLI y Spa, el cual aplicó a los pacientes participantes de las jornadas. Los sintomas pesquisados fueron para DLI: mejoría con el ejercicio, empeoramiento con el reposo, asociación con rigidez matinal y duración mayor a 3 meses y para EsPA: psoriasis cutánea, entesitis, uveitis, artritis periférica y Entermedad Inflamatoria Intestinale, se solicitó pruebas de laboratorio que incluveron reactantes de fase aquada como VSG y PCB. Se solicitó pruebas de laboratorio que incluyeron reactantes de fase aguda como VSG y PCR además de radiografías de sacroilíacas a aquellos pacientes con alta sospecha de EsPA y los mismos fueron derivados a un consultorio de seguimiento conducido por un médico reumatólogo

mismos fueron derivados a un consultorio de seguimiento conducido por un medico reumatologo experto.

Resultados: Se evaluaron 118 pacientes en las dos jornadas. La media de edad fue 54.07 años (DS +- 13.45). Noventa y cuatro de los participantes (79.66%) fueron mujeres. Respecto a los motivos de consulta 62 pacientes (52.54%) consultaron por la presencia de dolor lumbar, 35 (29.66%) referian tanto dolor lumbar crónico como dolor articular periférico. Los restantes los pacientes (21, 17.80%) consultaron por dolor periférico sin dolor lumbar. Al interrogatorio 43 pacientes (36.44%) manifestaron compromiso articular tanto de grandes como de pequeñas articulaciones, siendo la afectación simétrica en el 79.04 % de los casos y asociada a rigidez matinal mayor a 1 hora en un 23%. En lo que respecta a las características de EsPA 56 pacientes (47.46%) refirieron dolor lumbar de inicio antes de los 45 años, 39 (33.05%) dolor que empeoraba con el reposo y 50 (42.37%) dolor que mejoraba con la actividad. Cuarenta y dos participantes (35.59%) manifestaron rigidez matinal al despertar. Se observó la presencia de dolor lumbar de duración mayor a 3 meses en 82(69.49%) participantes de la jornada. Luego de la evaluación inicial 25 pacientes (21.19%) fueron derivados para continuar estudio por presentar alta sospecha de EsPA al consultorio de DLI. Seis pacientes concurrieron a una segunda evaluación al consultorio de DLI. Un paciente presentaba psoriasis cutánea con reactantes de fase aguda elevadas y radiografías sugestivas de EsPa. De los restantes pacientes que concurrieron a la visita de seguimiento ninguno presentaba DLI, ni radiografías o laboratorios sugestivos, siendo descartado como diagnóstico a las EsPa.

visita de seguimiento iniquimo presentada DLI, fil radiografias o laboratorios sugestivos, siendo descartado como diagnóstico a las EsPa.

Conclusiones: Fueron evaluados 118 pacientes que se presentaron espontáneamente a la jornada de detección de DLI siendo confirmada la presencia de EsPA en solamente uno de ellos. Al ser enfermedades de baja prevalencia es fundamental la difusión y la realización de campañas de detección temprana para evitar tanto el retraso en el diagnóstico como la falta del mismo.

158

0158 - DESCRIPCIÓN DE UNA COHORTE DE PACIENTES CON SINDROME ANTISINTETASA EN UN HOSPITAL UNIVERSITARIO

Modalidad: Póster

Modalidad: Póster
Unidad Temática: Miopatias / Miositis
BARRIOS, Celina Vanesa I BARROS, Gozalo I GOMEZ, Ramiro I MARINO, Diego I POCCARD, Andrea I PINO, María I DUBINSKY, Diana
HOSPITAL DE CLÍNICAS JOSÉ DE SAN MARTÍN, U.B.A.
Introducción: Las miopatias inflamatorias autoinmunes (MIA) son un grupo de enfermedades sistémicas que afectan el músculo y otras estructuras. Son poco frecuentes, con una incidencia estimada de 1/30.000 personas/año. El sindrome anti-sintetasa (SAS) es una sub-clasificación de MIA, se característica por anticuerpos anti-sintetasa aosciado a diversas manifestaciones como enfermedad pulmonar intersticial, manos de mecânico, artritis, miositis, fenômeno de Raynaud (FRy).

Obietives: Describir las exaracterísticas cilinicas serviciones y de tratamiento de nacientes con SAS en

Objetivos: Describir las características clínicas, serológicas y de tratamiento de pacientes con SAS en nuestro centro y comparar con los pacientes del registro Euromyositis.

86 13 7(3-13) 12 77,7 77,7 61,1 55,5 44,4 33,3 71 50 59 90 26 38

Jel registro Euromyositis.

Materiales y Métodos: Estudio descriptivo, retrospectivo, transversal. Se incluyeron pacientes con SAS seguidos en nuestro centro, entre Enero/2007 y Enero/2019, Se definió SAS según criterios de Connors 2010. Se analizaron datos demográficos, demora diagnóstica (Dd) (tiempo en meses desde el inicio de sintomas hasta el diagnóstico), sintomas al diagnóstico y acumulados, erosiones radiográficias (tratamientos: glucocorticoides (GCC), drogas modificadoras sintéticas (DMARS) y biológicas (bDMAR) y auto-anticuerpos: FAN, FRI (BM, ARO/SSA, ARNP, aCCP. Panel ORGENTEC LIA MIOSITIS ® y en algunos pacientes, LIA Euroimmun.

Resultados: Se analizaron 106 historias clínicas de

Debilidad Muscular

Debilidad Muscular

Debilidad Muscular

Debilidad Muscular

Debilidad Muscular

Debilidad Huscular

Debili

159

0159 - PRODUCTIVIDAD LABORAL EN UNA COHORTE ARGENTINA DE ARTRITIS

REACTIVA Modalidad: Póster

Unidad Temática: EsPA

Unidad Temática: ESPA
BENEGAS, Mariana (1) I OROZCO, Celeste(2) I SCHNEEBERGER, Emilce(2) I BANDE,
Juan(3) I MEDINA, Alejandra(3) I AIROLDI, Carla(4) I GIRARD BOSCH, Paula(5) I SCARAFIA,
Santiago(6) I RILLO, Oscar(7) I DIEZ, Marcela(7) I GUINSBURG, Mara(8) I COWAN, Patricia(9) I
PIOVESAN, Mercedes(9) I MARTIREE, Victoria(5)
SANATORIO JULIO MÉNDEZ (1); INSTITUTO DE REHABILITACIÓN PSICOFÍSICA (2);
HOSPITAL TORNÚ (3); HOSPITAL PROVINCIAL DE ROSARIO (4); INSTITUTO MÉDICO
PLATENSE (5); HOSPITAL MUNICIPAL DE SAN FERNANDO (6); HOSPITAL PIROVANO (7);
HOSPITAL GLASSMAN (8); CONSULTORIO PARTICULAR (9)
Introducción: La Artritis Reactiva (ARe), al igual que la Artritis Reumatoidea y la Artritis
Psoriásica, es una enfermedad articular inflamatoria que afecta principalmente a individuos en
dada productiva. En el año 2012 se realizó un estudio preliminar y actualmente se presentan los

edad productiva. En el año 2012 se realizó un estudio preliminar y actualmente se presentan los datos finales del estudio. **Objetivos:** valorar el compromiso de la productividad laboral en una cohorte de pacientes con

Objetivos: valorar el compromiso de la productividad laboral en una cohorte de pacientes con diagnóstico de ARe y post-infecciosa y su correlación con actividad de la enfermedad, calidad de vida, capacidad funcional y daño radiológico Materiales y Métodos: se incluyeron pacientes de ambos sexos, > de 18 años, con diagnóstico de ARe (Calin'79) y artiritis post-infecciosa. Se recolectaron datos sobre el estado laboral y se utilizó el cuestionario "Work Productivity and Activity Impairment Spondyloarthritis" (WPAI SpA) para valorar la productividad laboral. Se registró el tipo de trabajo según la Clasificación Internacional Uniforme de Ocupaciones, el grado de demanda física (escala de Pujol) y la clase funcional (clasificación de Hochberg'91). Se evaluó dolor, actividad de la enfermedad por paciente, rigidez matinal (RM) y fatiga a través de una escala visual analógica (EVA), actividad de la enfermedad (DAS-28 y BASDAI), capacidad funcional (HAQ y BASFI) y calidad de vida según EuroQol (EQ-5D). Análisis estadístico: se realizó un análisis descriptivo de las variables en estudio y correlación entre variables numéricas con ceeficiente de correlación de Snearman (res)

5D). Análisis estadístico: se realizó un análisis descriptivo de las variables en estudio y correlación entre variables numéricas con coeficiente de correlación de Spearman (rs).

Resultados: se incluyeron 35 pacientes, 68,6% género masculino, mediana de edad: 38 años (RIC 29-49) y mediana de tiempo de evolución: 18 meses (RIC 2-45). La mediana de DAS 38, 30,7 (RIC 1,87-3,78). BASDAI 2,87 (RIC 1,3-6), HAQ 0.5 (RIC 0-1). Las dimensiones con mayor compromiso en el EQ-5D fueron: dolor/malestar (62,8%) y ansiedad/depresión (48,6%). El 65,7% se encontraban trabajando, los trabajos más frecuentes fueron empleados no calificados de officina y trabajadores de servicios y vendedores de comercio, la mayoría tenían un trabajo sedentario (26%) y el 57% correspondían a una clase funcional 1. La mediana de his trabajadas sedentario (26%) («corrispondía» pod de trabajo sen una grada pod (10,2,30). La mediana de his trabajadas sedentario (26%) y el 57% correspondían a una clase funcional 1. La mediana de his trabajadas fue 35 (RIC 12-40), 39% perdieron his de trabajo con una mediana 20 (RIC8-39). La mediana de ausentismo fue de 0% (RIC 0-42, 5), de presentismo 20% (RIC 0-40), pérdida de la productividad 22,5% (RIC 0-86) y del compromiso de las AVD de 25% (RIC 10-50). La pérdida de la productividad correlacionó con nº de articulaciones dolorosas (rs = 0.61 p <0.003) y tumefactas (rso.74 p <0.001), EVA dolor (rs= 0.69 p <0.001), EVA actividad por el paciente (rs= 0.66 p <0.001), EVA médico (rs= 0.609 <0.003), EVA RM (rs= 0.59p <0.003). DAS 28 (rs = 0.51 p <0.02), HAO (rso.63 p <0.002) y con el compromiso de las AVD (rso.079 p <0.001) tompromiso de las AVD correlacionó con nº de articulaciones dolorosas (rs= 0.56 p <0.001), tumefactas (rs= 0.62 p <0.001), EVA dolor (rs= 0.69 p <0.001), EVA actividad por el paciente (rs= 0.67 p <0.001), EVA actividad por el paciente (rs= 0.67 p <0.001), EVA actividad por el médico (rs= 0.75p <0.001), EVA RM (rs= 0.53 p <0.002). DAS 28 (rs= 0.57 p <0.001) y EVA fatiga (rs= 0.60 p <0.001). Conclusiones: en esta cohorte de pacientes la pérdida de productividad laboral fue del 22,5%, correlacionó con parámetros de dolor, actividad de la enfermedad y capacidad funcional, al igual que el compromiso de las AVD que además se correlacionó con EVA fatiga.

0161 - CARACTERISTICAS CLINICAS DEL COMPROMISO PULMONAR EN VASCULITIS ASOCIADAS A ANCA Y SU RELACION CON LA ESPECIFICIDAD ANTIGENICA

Woodandad. Foster Unidad Temática: Vasculitis/ PMR

PENA Claudia Flizabet I GARCIA Lucila I COSTI Carolina I SAVY Florencia I AGLIII A MAI DONADO

Rodrigo I GARCÍA, Mercedes Argentina

Afeccion Pulmonar	%
Consolidaciones	37
opacidades en vidrio esmerilado	72
Reticulado	15
Panal de abeja	9
Nodulos no cavitadoss	41
Nodulos cavitados	20.7
comromiso de via aerea superior	9.4
Engrosamientos peribronquiales	11.3
Bronquiectasias	9.4
Derrame Pleural	7.7

Dinida Termincie: vasculitis / PMH
PENA, Claudia Elizabet I GARCIA, Lucila I COSTI, Carolina I SAVY, Florencia I AGUILA MALDONADO, Rodrígo I GARCIA, Mercedes Argentina
HIGA SAN MARTÍN DE LA PLATA

Afeccion Pulmonar

Afeccion Pulmonar

Meticulado

Isolados indicas del compromiso pulmonar varian de acuerdo al tipo de vasculitis consolidaciones

Asculitis y algunos estudios han demostrado su asocian al subtipo de Anticuerpos anti-citoplasma de Neutrófilos (ANCA) o especificidad antigénica (MPO-ANCA) y (PR3-ANCA).

Panal de abeja

Nodulos cavitados

Inomorafícas del compromiso pulmonar en vasculitis osociadas a na cay su asociación según los subtipos de ANCA B- Secundario:

- Evaluar desenlaces, recaldas y mortalidad asociada.

Materiales y Métodos: Estudio observacional, analítico y retrospectivo. La recolección de datos de los pacientes se obluvo de las historias clínicas y composito de vida aerea superior en valuadas por un médico neumonólogo e imagenologo. Se evaluados en un servicio de Reumatología, en un hospital de inviel terciario en un periodo de 12 años (2007-2019) Se incluyeron pacientes se realizó dosaje de anticuerpos PR3 y MPO por técnica de ELISA. Las imágenes tomográficas fueron evaluadas por un médico neumonólogo e imagenologo. Se evaluaron características demográficas, subtipo de vasculitis, compromiso orgánico asociado, actividad de la enfermedad evaluado por Birmingham Vasculitis Activity Score versión 3 (BVAS v3) y tiempo de evolución de la VAA al momento de la evaluación del compromiso pulmonar. Los datos de laboratorio recolectados fueror. Eritrosedimes de Características de Elisá. Se evaluó por TC de tórax los siguientes halazgos en parénquima pulmonar: consolidación, opacidades en vidrio esmerilado, reticulado, panal de abejas, nódulos cavitados o no cavitados, compromiso de vias aéreas superiores (engrossamiento o estenosis), bronquiectados fueror. Eritrosedimente compromiso pulmonar se presentó en un medica de tempo de seguimiento de 36 meses (RIC 12-77). La media de BVAS al nicio de la e

conclusiones: La frecuencia de compromiso pulmonar en esta cohorte de pacientes fue 82%, similar a la reportada en la literatura y se presentó al inicio de la enfermedad en la mitad de los casos. La presencia de MPO positivo se asoció a mayor frecuencia de neumonía intersticial usual.

167

0167 - ANÁLISIS SISTEMÁTICO DE ENFERMEDAD DE POMPE Y ENFERMEDAD DE GAUCHER EN PACIENTES CON DIAGNÓSTICO DE FIBROMIALGIA Modalidad: Póster

(34); CABA (35); CHACABUCO (36); BARILOCHE (37); H EL CRUCE (38); PARANA (39);

(34); POSADAS (40)
Introducción: La fibromialgia(FM)presenta signosintomatología que puede simular otras enfermedades.Podría ser el caso de la Enfermedad de Gaucher (EG) o la Enfermedad de Pompe (EP) de inicio tardías. Son enfermedades metabólicas que pueden comprometer músculos, estructuras óseas y generar dolores osteomusculotendinosos. La EP es una enfermedad hereditaria autosómica recesiva, con déficit de la actividad de la enzima-glucosidasa ácida de los lisosomas. La EG es una enfermedad congénita autosómica recesiva provocada por el déficit de la enzima beta-glucosidasa. Dado la baja frecuencia en el diagnóstico , y a casos descriptos en la literatura como errores diagnósticos (EP diagnosticado como FM inicialmente), evaluamos la frecuencia de EP y EG en pacientes con FM

Objetivos: 1-Analizar sistemáticamente la frecuencia de EP y EG en pacientes con FM. 2Describir aspectos epidemiológicos de la enfermedad

Materiales y Métodos: Estudio observacional , de corte transversal para evaluar la frecuencia de EP y de EG en pacientes con FM. 2
Inclusiva provincia de EG en pacientes con FM. Se inclusiva provincia con EM.
wateraies y metodos: Estudio observacional, de corte transversal para evaluar la frecuencia de EP y de EG en pacientes con FM. Se incluyeron pacientes con FM. critérios 2010, de numerosos centros de Argentina. Los datos se obtuvieron a través de un formulario. Se midió la actividad de las enzimas alfa-glucosidasa ácida (Enf. De Pompe) y/o b-glucosidasa ácida (Enf. De Gaucher), según correspondiera, en gota de sangre fresca (DBS, dried blood spot). Las muestras se enviaron a un laboratorio de neuroquímica especializado. Dentro de las variables, se definió "Presencia EG y EP. Sexo, Edad, Plaquetopenia, Anemia, Esplenomegalia, Hepatomeg alia, Crisis óseas, Infiltración ósea, Deformidad Erlenmeyer. El análisis se realizó utilizando STATA de crisión 20.1 Stata Corrocation, T.Y. EF. ILIU. lo recietore médicos obtenidos se analizaron para versión 10.1 (Stata Corporation, TX, EE. UU), Los registros médicos obtenidos se analizaron para calcular frecuencias de EP y EG con IC del 95%. Las características basales de los pacientes se informaron como porcentajes para los datos categóricos y la media con su desviación estándar

informaron como porcentajes para los datos categóricos y la media con su desviacion estandar (DE) para los datos continuos

Resultados: Se incluyeron 757 pacientes, provenientes de 40 centros de reumatología.Un total de 40 (5.2%) pacientes fueron de sexo masculino mientras que 717 (94.7%) fueron mujeres. Le adad media al diagnóstico fue de 50 (15 95% (49.1-51.0) Rango 80 (12-92). Se evaluó la frecuencia de la EP y EG en la muestra evaluada. No se encontró ningún caso de EG (frecuencia 0.0 IC 95% 0.00 - 4.37) y solo un caso de EP fue identificado (frecuencia de 1.32 .IC 95% (0.33 - 7.36). Conclusiones: Del análisis de 757 pacientes con FM, se identificó un caso de EP y ningún caso de EG. Dada la baja frecuencia de la enfermedad se necesita una muestra mayor, para obtener resultados más precisos

163

0163 - ULTRASONOGRAFÍA PULMONAR PARA LA DETECCIÓN DE ENFERMEDAD PULMONAR INTERSTICIAL EN PACIENTES CON ARTRITIS REUMATOIDEA

Modalidad: Póster Unidad Temática: ARTRITIS REUMATOIDEA

Unidad Tematica 2: EPID- Enfermedad Pulmonar Intersticial
OTAOLA, Maria(1) | CAZENAVE, Tomás (1) | MARTIRE, Maria Victoria(1) | GASER, Adrian(2) |
SCHNEEBERGER, Emilce(1) | QUADRELLI, Silvia(3) | PAGOTTO, Vanina(3) | ROSEMFFET,

Marcos(1)
IREP (1); DIAGNOSTICO MEDICO (2); HOSPITAL BRITANICO (3)
Introducción: La ultrasonografía pulmonar (UP) es un método no invasivo, preciso, de bajo costo y no ionizante. Su uso en la evaluación de la enfermedad pulmonar intersticial (EPI) consiste en la detección y cuantificación de las líneas B y de irregularidades pleurales. El rol de la UP en el diagnóstico de la EPI asociada a la Artritis Reumatoidea (AR) continua en estudio.

Objetivos: Evaluar el rendimiento diagnóstico de la UP para el diagnóstico de EPI asociada

Objetivos: Evaluar el rendimiento diagnostico de la UP para el diagnostico de EPI asociada a R

Materiales y Métodos: Estudio de corte transversal de pacientes consecutivos mayores a 17 años edad con diagnostico de AR según criterios ACR/EULAR 2010, evaluados en el servicio de reumatología y derivados a neumología por distintos motivos de consulta. Se excluyeron los pacientes con situaciones clínicas que invalidan el uso de la UP. Se consignaron excluyeron los pacientes con situaciones clinicas que invalidan el uso de la UF. Se consignaron variables sociodemográficas, clinicas y terapéticas. A todos los pacientes se les realizó UP por 3 operadores ciegos a los resultados de la TACAR y a la historia clínica o antecedentes del paciente. La afectación pulmonar intersticial por TACAR fue valorada según el índice de Warrick (vidrio esmerilado. irregularidades pleurales, líneas septales, panalización y/o quistes subpleurales) y la extensión del mismo (número de segmentos involucrados), con un puntaje de 0 a 30. El intervalo de tiempo entre ambos estudios fue menor a 30 días. La UP se realizó

subpleurales) y la extensión del mismo (número de segmentos involucrados), con un puntajo de 0 a 30. El intervalo de tiempo entre ambos estudios fue menor a 30 días. La UP se realizó analizando 14 áreas en cada paciente (4 por lado en posición supina para evaluar la región anterolateral y 3 por lado en posición sentada para evaluar la región posterior), constatándos en cada una de ellas el número de líneas B y la presencia de irregularidades pleurales. Se consideró UP positiva para EPI cuando la sumatoria de líneas B fue = 5 y/o existieran irregularidades pleurales en =2 sities. Análisis estadístico: Estadística descriptiva. Test Chi2. Test T de Student. Correlación por Spearman. Cálculo de sensibilidad, especificidad y valores predictivos considerando la TACAR como gold standard.

Resultados: Se incluyeron 38 pacientes con una edad mediana (m) 59 años (RIC 48,4-68), 34 (89,5%) de sexo femenino y un tiempo de evolución m 10 (RIC 2,9-20). FR positivo en 34 (89,5%) anti-CCP positivo en 16/35 (42,1%). Tabaquistas 37,8%. DAS28 m 3,5 (RIC 2,7-4,8). Los pacientes en el momento de la evaluación estaban recibiendo: MTX 26 (68%), LFN 7 (18,4%), DMARb 14 (36,8%) y DMARsd 2 (5,3%). Los motivos principales de derivación a neumología fueron disnea, rales velcro y tos en 21 (56,8%), 18 (48,6%), 12 (32,4%), respectivamente. Un total de 18 (47,4%) pacientes tuvieron diagnóstico de EPI confirmada por TACAR, con un indice de Warrick m 7 RIC (3,7-11). La UP fue positiva en 22 pacientes (57,9%). La sumatoria de líneas B correlacionó positivamente con el indice de Warrick (Rho: 0,60, p=0,0001). Los pacientes son EPI por TACAR presentaron mayor promedio en los índices ecográficos pulmonares: sumatorio de líneas B (44,3 vs.3,4), ausencia de líneas B (5,7 vs.0,9) y alteraciones pleurales (6,2 vs.0,9), p=0,0001. La sensibilidad y la específicidad para la UP fue de 88,9% (IC 95%: 65,3%-98,6%) y 70% (IC 95%: 45,7%-88,1%), respectivamente. El valor predictivo positivo de CPZ-P% (IC 95% 4,9,8%-83,9%) y el valor predictivo positivo de CPZ-P

Conclusiones: La UP presenta buena correlación con el indice tomográfico de Warrick para EPI y aceptable sensibilidad y valor predictivo negativo para el diagnóstico de EPI en pacientes con AR. Esta técnica permitiría identificar EPI en pacientes con AR de una forma más sencilla, ránida v menos costosa

168

0168 - COMPROMISO PULMONAR EN ARTRITIS REUMATOIDEA TEMPRANA Y ASOCIACIÓN CON SEROLOGIAS, TACAR Y PRUEBAS FUNCIONALES RESPIRATORIAS

Modalidad: Póstei

SEROLOGIAS, TACAR Y PRUEBAS FUNCIONALES RESPIRATORIAS MOdalidad: Poster Unidad Temática: ARTIRITIS REUMATOIDEA Unidad Temática: 2: PID- Enfermedad Pulmonar Intersticial BENAVIDEZ, Federico Lujan (1) I PAULIN, Francisco(2) I CARO, F(2) I SASAKI, Patricia(3) I SECCO, Anastasia(3) I RODRIGUEZ FALABELLA, Gonzalo(1) I CARBALLO, G(4) I BENITEZ, Cristian Alejandro(1) I GARBALIO, G(4) I BENITEZ, Cristian Alejandro(1) I GARBALIO, G(4) I BENITEZ, Cristian Alejandro(1) I GARBARINO, Maria Cecilia(1) I VIOLA, Malena(1) I RIOPEDRE, Augusto M.(1) I MOLINA, H(1) I GACERES, Agustina(3) I MATA, Dario Oscar(1) I BLANCO, Eliana Soledado(1) I PEON, Claudia(1) I ALBERTI, L(4) I FERNANDEZ, M(4) I ROSSI, S(5) I DE LA VEGA, M(1) CEIM (1); HOSPITAL MARIA FERBER (2); HOSPITAL RIVADAVIA (3); HOSPITAL DURAND (4); CENTRO DIAGNOSTICO ROSSI (5) Introducción: La Atritis Reumatoide (AR) es la enfermedad autoinmune más frecuente en adultos, con una prevalencia que se encuentra entre 0.4 y 1.3% en la población general. En la AR el pulmón puede verse afectado tanto a nivel parenquimatoso como en vias aéreas. Representa la segunda causa de muerte después de la enfermedad cardiovascular. La forma más severa de compromiso pulmonar es la enfermedad pulmonar intersticial (EPI). La EPI clinicamente evidente afecta entre el 10 y 42% de los pacientes en distintas series, dependiendo fundamentalmente del método utilizado para su estudio. Los pacientes con EPI presentan una mortalidad tres veces mayor, siendo responsable del 7% de las muertes asociadas a AR. El compromiso de la via aérea pareciera ser más frecuente que el intersticial (hasta en un 92% este qua pode investigadores denomihó EPI subclinica, y la definieron como la presencia de anormalidades intersticiales en al 33% de los casos. Esto constigadores denomihó EPI subclinica, y la definieron como la presencia de anormalidades intersticiales en a 126 AB en un grupo de investigadores denomihó EPI subclinica, y la definieron como la presencia de anormalidades intersticiales en a 126 AB en un grupo de

demostró que el monitoreo activo de enfermedad pulmonar con Tomografía de alta resolución (TACAR) en pacientes con AR puede mostrar anormalidades intersticiales en el 33% de los casos. Esto constituye lo que este grupo de investigadores denominó EPI subclinica, y la definieron como la presencia de a normalidades intersticiales en TACAR, en un grupo de pacientes asintomáticos, o con sintomas no atribudos a una EPI. Objetivos: Identificar la prevalencia de compromiso pulmonar en pacientes con AR temprana sin enfermedad pulmonar previa conocida. Determinar asociación entre TACAR, hallazgos clinicos, test funcionales respiratorios y serologias.

Materiales y Métodos: respiratorios y evaluación clinica por reumatólogo y neumónologo. Estudio de cort transversal, multicéntrico en pacientes con AR de hasta un año de evolución sin enfermedad pulmonar diagnosticada previamente, ni tratamiento con Dmards biológicos o sintéticos dirigidos. Se realizó a todos los pacientes TACAR, laboratorio immunológico, test funcionales
Resultados: Se evaluaron 53 pacientes. Por TACAR 5 pacientes (94.3%) presentaron opacidades compatibles con enfermedad intersticial, 35 (66.04%) compromiso de via aéra, y 6 (11.32%) enfisema. Al examen físico, 8 pacientes (15%) presentaban auscultación patológica (1 sibilancias, 2 roncus, y en 5 casos crepitantes). Cuatro pacientes (7.55%) presentaban unas en vidro de reloj. Por examen funcional respiratorio, la media (DE) de capacidad vital forzada (CVF) fue de 93.13%, la capacidad pulmonar total (CPT) de 107%, y la de difusión de monóxido (DLCO) de 95%. Siete pacientes (13.2%) presentaron total (CPT) de 107%, y la de difusión de monóxido (DLCO) de 95%. Siete pacientes (13.2%) presentaron total capacidad pulmonar total (PE) de capacidad vital forzada (CVF) fue orde 10. Por examen funciona pacientes presentaron A canti CCP positivo. En el análisis bivariado no se encontró dierencia en los valores de media (DE) de CDAI entre los pacientes con y sin compromiso pulmonar [20.63 vs. 20.07; pc.08], hampoco en cu

con AR de menos de un año de evolución que no reportaban enfermedad pulmonar previa. Los valores de Ac anti CCP no presentaron diferencias significativas entre pacientes con y sin compromiso en TACAR. Se evidenció una asociación significativa entre TACAR y los hallazgos del examen físico. Estos resultados revalorizan la importancia del examen clínico respiratorio en pacientes con AR temprana.

0169 - VALIDACIÓN DEL CLINESSDAI PARA ARGENTINA.

Modalidad: Póste

Modanicaci: Posier Unidad Temática: Sindrome Sjogren RODRIGUEZ, Maria Florencia (1) | SASAKI, Patricia(1) | CACERES, Agustina(1) | PAPASIDERO, Silvia(2) | ALASCIO, Lucia(2) | DEMARCHI, Julia(3) | ZALLES, Silvia(3) | SECCO,

HOSPITAL RIVADAVIA (1); HOSPITAL TORNÚ (2); HOSPITAL BRITANICO (3)

HOSPITAL HIVADAVIA (1); HOSPITAL TORNU (2); HOSPITAL BRITANICO (3) Introducción: El sindrome de Siògren primario (SSp) es un trastorno sistémico que puede afectar a cualquier órgano. Para evaluar las manifestaciones sistémicas se ha desarrollado el índice de actividad de la enfermedad EULAR SS (ESSDAI). Recientemente se ha desarrollado un nuevo índice para evaluar actividad en pacientes con SSp: ClinESSDAI, herramienta que cuenta con los mismos dominios que el ESSDAI excepto el dominio biológico. Un estudio mostró que es una herramienta válida, reproducible y sensible al cambio, que proporciona una evaluación independiente de los biomarcadores de células B.

Objetivos: Validar el clinESSDAI en pacientes con SSp que concurren a diferentes centros de Reumatología de Arrentina

Objetivos: Validar el clinESSDAI en pacientes con SSp que concurren a direrentes ceriuos de Reumatología de Argentina.

Materiales y Métodos: Se llevo a cabo un estudio observacional, analítico, de corte transversal. Debido a que el ClinESSDAI presenta los mismos dominios del ESSDAI exceptuando el dominio biológico, se utilizó la traducción del ESSDAI realizada en su adaptación transcultural y validación en Argentina. Se realizó entrenamiento de los investigadores, y una prueba piloto, con el fin de lograr un uso correcto del ESSDAI, clinESSDAI y Eva (escala visual análoga). Esto se llevó a cabo evaluando 10 casos clínicos. Luego de la misma se evaluó el grado de acuerdo entre los destructos. Se citaron pacientes a una primera visita para evaluar la validez de constructo evaluadores. Se citaron pacientes a una primera visita para evaluar la validez de constructo convergente del instrumento, para ello y en ausencia de un Gold Standard, se tomó como referencia la EVA en escala del 0-10 para evaluar actividad de la enfermedad, por dominio de

referencia la EVA en escala del 0-10 para evaluar actividad de la enfermedad, por dominio de clinESSDAI y Eva de actividad global de la enfermedad, mientras que otro profesional en la materia realizaró el ESSDAI. OlinESSDAI. También se evaluó la validez del clinESSDAI comparándola con el ESSDAI. Diez días después se citaron nuevamente a un subgrupo de los pacientes, para repetir las evaluaciones realizadas en la primera consulta, a fin de evaluar reproducibilidad. Todos los médicos fueron ciegos a la evaluación del otro. Resultados: El grado de acuerdo entre evaluadores (kappa) fue de 0,80 entre evaluadores del clinESSDAI y de 0.7 para los expertos que realizaron la EVA por dominio del ClinESSDAI y de actividad global de la enfermedad. Se evaluaron 47 pacientes, de los cuales 46 eran mujeres y 1 hombre. La media de edad fue de 57, con un DS de 14,13. El coeficiente de correlación de Spearman (Rho) entre la EVA y el ClinESSDAI de actividad global fue de 0.7 (p < 0.01); El Rho entre la EVA y el ClinESSDAI de sintomas constitucionales fue de 0.7 (p < 0.001); entre la EVA y el ClinESSDAI de la findedenopatias fue de 0.7 to un una p < 0.0; entre la EVA y el ClinESSDAI de dominio glandular fue de 0.70 con una p < 0.0; entre la EVA y el ClinESSDAI de dominio glandular fue de 0.70 con una p < 0.0; entre la EVA y el ClinESSDAI de dominio respiratorio fue de 1 con una p < 0.0; entre la EVA y el ClinESSDAI de dominio respiratorio fue de 1 con una p < 0.0; entre la EVA y el ClinESSDAI de dominio respiratorio fue de 1 con una p < 0.0; entre la EVA y el ClinESSDAI de lon entre la EVA y el ClinESSDAI de dominio respiratorio fue de 1 con una p < 0.0; entre la EVA y el ClinESSDAI de dominio respiratorio fue de 1 con una p < 0.0; el Rho entre la 0.0; entre la EVA y el ClinESSDAI de dominio respiratorio fue de 1 con una p < 0.0; el Rho entre la EVA y el ClinESSDAI de dominio renal fue de 0.71 con una p < 0.0; entre la EVA y el ClinESSDAI de dominio renal fue de 0.71 con una p < 0.0; entre la EVA y el ClinESSDAI de dominio de SNP fue de 1 con una p < 0.0. El coeficiente de correlación de Spearman (RHO) entre la EVA y el ClinESSDAI de dominio hematologico fue de 0.76 con una p < 0.0. Los dominios

entre la EVA y el ClinESSDAI de dominio hematologico fue de 0.76 con una p < 0.0. Los dominios musculares y SNC no se evaluaron porque ningún paciente presentó dicho compromiso. El CCI entre el ESSDAI y el clinESSDAI fue 0,98 (IC95%: 0,96-1). Al evaluar reproducibilidad se observó un CCI para el clinESSDAI de 0,93 (IC95%: 0,82-1).

Conclusiones: El clinESSDAI demostró a través de este trabajo, ser una herramienta equiparable al ESSDAI, la cual podría ser útil en la práctica diaria para evaluar la actividad de pacientes en centros en los cuales el acceso a marcadores de actividad biológico no es posible, permitiendo obtener durante la consulta una valoración objetiva del compromiso sistémico del paciente con bajo coste nara el sistema de salud. bajo costo para el sistema de salud.

173

0173 - EVOLUCIÓN DE PACIENTES CON LUPUS ERITEMATOSO SISTÉMICO EN UNIDAD

DE CUIDADOS INTENSIVOS. DESCRIPCIÓN DE UNA COHORTE.

Modalidad: Póster Unidad Temática: LES

REBAK, Jonathan Eliseo I YUCRA BOBARIN, Demelza Viviana I SORRENTINO, Laura Julieta I MOTTA, Maria Fernanda I PALIZAS, Fernando Jorge I DUBINSKY, Diana SANATORIO GÜEMES

Introducción: El LES representa entre el 38-61% de internaciones de todas las enfermedades Introducción: El LES representa entre el 38-61% de internaciones de todas las enfermedades autoimmunes. Aproximadamente 13% de los pacientes con LES internados requieren estancia en UCI, siendo la mayor causa las infecciones respiratorias bajas, secundario a la enfermedad y/o al uso de inmunosupresores. Otras causas son actividad con compromiso pulmonar, cardiovascular, renal, neuropsiquiátrico; y otras no relacionadas al LES. La mortalidad en pacientes ingresados a UCI es 20-79%. Estudios previos describen mortalidad en relación a APACHE II elevado, disfunción multiorgánica, shock, pancitopenía y edad avanzada.

Objetivos: Describir la presentación y evolución clínica de los pacientes con LES admitidos en IICI

Materiales y Métodos: Estudio retrospectivo, descriptivo. Se analizaron historias clínicas electrónicas de pacientes con LES (ACR 1997/SLICC 2012) internados en UCI (01/2014-07/2019) mayores de 18 años, consignando variables clínicas y epidemiológicas. Características de internación: motivo, diagnóstico, días de internación previo a UCI, mortalidad, APACHE II dentro de las 24 horas de ingreso. Mortalidad fue definida com muerte hasta 30 días del alta de UCI. de las 24 floras de fingless. Montainad a de seminad confirmación de la fingless, including a Características asociadas a LES: tiempo de evolución, SLEDAI y SLICC al ingreso, tratamiento en los 6 meses previos: dosis media de corticoide, inmunosupresores, uso de HCQ.

	Vivos (n=13)	Fallecidos (n=3)
Edad (años) Tiempo evalución LES (meses) Immunasupr previo (15) Hipocompi. (11/23) SLEDAI SLICC APACHE II ARM (14/23)	41 (+/- 13) 178 85 (0-312) 12 9 16.3 (+/- 16.2) 3.2 (+/- 2.29) 15.45 (+/- 9)	49 (+/- 26) 44.6 (0-132) 3 2 5.3 (+/- 2.30) 0.33 (+/- 0.57) 14.7 (+/- 6.66) 3

Resultados: Motivo Internación: Infección 10/23 muernacion: Intección 10/23 (43.5%), actividad 8/23 (34.8%), infección + actividad 2/23 (8.7%), trastorno metabólico 2/23 (8.7%), TEP 1/23 (4.3%).

| Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Signature | Sign

los pacientes, por lo que el tratamiento antibiótico temprano y adecuado es de vital importancia, así como la evaluación por la especialidad e intervención terapéutica oportuna. Futuros trabajos con mayor número de pacientes son necesarios para determinar factores pronósticos de muerte en UCI.

170

0170 - DISMINUCIÓN DEL ACPA Y FR EN UNA COHORTE PROSPECTIVA DE ARTRITIS REUMATOIDEA (SEGUIMIENTO A UN AÑO). PRIMEROS PASOS EN LA BÚSQUEDA DE LA REMISIÓN INMUNOLÓGICA

Modalidad: Póstei

REMISIÓN INMUNOLÓGICA

Modalidad: Póster

Unidad Temática: ARTRITIS REUMATOIDEA

Unidad Temática: ARTRITIS REUMATOIDEA

Unidad Temática: ARTRITIS REUMATOIDEA

Unidad Temática: ARTRITIS REUMATOIDEA

Unidad Temática: Laboratorio/ Anticuerpos/ Serologia

SANCHEZ PRADO, Einer Dalinda I TORRES CHICHANDE, Jessica I RUTA, Alvaro I RUTA, Santiago I

AGUERRE, Dario I SALVATORI, Facundo I MAGRI, Sebastian I GARCIA SALINAS, Rodrigo

HOSPITAL ITALIANO DE LA PLATA

Introducción: Hasta hace algunos años, se consideraba al factor reumatoideo (FR) y los anticuerpos anticirulinas (ACPA) como el resultantes de la respuesta inmune en la artritis reumatoidea (AR). Su utilidad estaba basada en permitir el diagnóstico de los pacientes. Recientemente se ha demostrado que cumplen un rol central en la fisiopatologia de la AR, y mediante el tratamiento, se podría lograr la disminución de los títulos con los consecuentes beneficios clínicos: remisión inmunológica.

Objetivos: Estimar la incidencia de la disminución de los títulos de FR y AOPA al año de tratamiento, en una cohorte de pacientes con AR que ingresaron al programa reumacheck. Evaluar si existen variables basales que se asocian a su disminución y cuales a una mejoria en la clínimetria al año.

Materiales y Métodos: Estudio observacional, donde se incluyeron pacientes mayores de 18 años que ingresaban al programa Reumacheck. En la primera visita se realizaba estudios de: laboratorio (incluyendo FR y AOPA), Rx de manos y pies, ecografía de manos, y entrevista medica, donde se reclabaron datos sociodemográficos (edad, sexo, estado civil, escolaridad, ocupación, hábitos tóxicos), datos clínicos verulaciónes de AOPA se midieron en títulos y se los dividió en cuartiles (F. C. 5, 2:5-50, 3:50-200, 4:>200. A los pacientes que se le diagnostico AR en la evaluación inicia, se les realizo al año, un nuevo control de laboratorio (FR y ACPA), clínico y de tratamiento. Análisis estadistico: se realizo estadistica descripitya, se considero un p significativa menor a 0,05.

Diag menos 12 meyes (%)	22,7	Edad (RIC)	57 (43-64)
Femenino (%)	83	Escolaridad (RIC)	12 (8,5-15)
FR+ (%)	68,4	Evolución meses (RIC)	48 (12-64)
ACPA + (%)	59,2	Peso (DS)	76,4 (18,3)
Doble-sero+ (%)	54	FR (RIC)	34,5 (11,8-132)
Seronegativo(%)	26,3	ACPA (RIC)	28 (0,5-184)
PCR + (%)	27,6	Coleteral (RIC)	185 (163-223)
Comort/Vidades (%)	59,2	ERS (RIC)	25 (10,5-40,7)
Enf. Pulmonar (%)	10,5	PCR (RIIC)	3 (1-7)
Iniciaron DMAR (%)	89,5	CDAI (DS)	14,4 (8,9)
Predrisona ≤ 10 (%)	22,4	SDAI (DS)	15, (9,3)
Prednisona > 10 (%)	4	DAS28 (DS)	3,88 (1,2)
Biologico - DMARtd (%)	75	0.00	

174

0174 - EVALUACIÓN DE LA MASA ÓSEA DE COLUMNA LUMBAR Y PREVALENCIA DE FRACTURAS VERTEBRALES EN PACIENTES CON ARTRITIS REUMATOIDEA

Modalidad: Póster

Unidad Temática: ARTRITIS REUMATOIDEA

Unidad Temática: ARTRITIS REUMATOIDEA
Unidad Temática: 2: Op. Osteoporosis: Densidad Mineral ósea- Metabolismo Fosfocálcico
BRANCE, María Lorena (1) I PONS-ESTEL, Bernardo A(2) I QUAGLIATO, Norberto J(3) I
JORFEN, Marías (1) I BERBOTTO, Guillermo(4) I CORTESE, Noel(5) I RAGGIO, Juan C(4) I
PALATNIK, Mariano(6) I CHAVERO, Ignacio(1) I SOLDANO, Juan(7) I SÁNCHEZ, Ariel(8) I
BRANCE, María Lorena(9)
REUMATOLOGÍA Y ENFERMEDADES ÓSEAS ROSARIO (1); CENTRO REGIONAL DE
ENFERMEDADES AUTOINMUNES Y REUMÁTICAS (CREAR), ROSARIO (2); INSTITUTO
CAICI (3); SANATORIO BRITANICO (4); REUMATOLOGÍA Y ENFERMEDADES ÓSEAS.
ROSARIO (5); CENTRO DE REUMATOLOGÍA Y REHABILITACION (6); SANATORIO PLAZA.
ROSARIO (7); CENTRO DE ENDOCRINOLOGÍA (8); CONICET (9)
Introducción: Introducción: La artitis reumatoide (AR) es una enfermedad autoinmune

Introducción: Introducción: La artritis reumatoide (AR) es una enfermedad autoinmune inflamatoria sistémica crónica con elevada prevalencia de osteoporosis y aumento del riesgo de

Objetivos: El objetivo de este trabajo fue evaluar la masa ósea y la prevalencia de fracturas

Wateriales y Métodos: Materiales y métodos: Se realizó un estudio observacional de corte transversal. Se incluyeron pacientes mayores de 18 años con diagnóstico de artritis reumatoidea. Como grupo control (GC) se incluyeron sujetos sin AR y otras patologías y uso de drogas que pudieran afectar la masa ósea, apareados por edad, sexo e indice de masa corporal. Se realizó densidad mineral ósea (DMO) de columna lumbar (L1-L4) anteroposterior por absorciometría de rayos X de energía dual (DXA) con un equipo Hologic Discovery Wi. La microarquitectura ósea se evalúo por TBS (Trabecular Bone Score) sobre los scans de columna lumbar con el software TBS iNsight (Medimaps, Suiza). La prevalencia de fracturas vertebrales se analizó a través de densitometrías de columna lateral (T4-L4) por DXA (VFA, Vertebral Fracture Assessment). Las VFx se clasificaron en grado I, II y II de acuerdo al porcentaje de disminución de la altura vertebral (clasificación de Genant). Los datos se expresan como media±SD. Las diferencias entre los grupos se analizaron utilizando la prueba t de Student o la prueba de Mann-Whitney según

los grupos se analizaron utilizando la prueba t de Student o la prueba de Mann-Whitney según corresponda. La diferencia se consideró significativa si p<0.05. Resultados: Se incluyeron 34 sujetos controles y 89 con AR sin diferencias en edad e IMC (edad= GC: 56.1±12.7; AR: 52.6±1.16 años; IMC= GC: 27.9±4.7; AR: 27.8±4.7). El grupo AR mostró significativamente menor DMO de columna lumbar (0.995±0.148 vs. 0.928±0.144, -7.2%; p=0.02) respecto del grupo control sin diferencias en el TBS. La prevalencia de VFx fue significativamente mayor en el grupo AR (20.6 [5/34] vs. 49.4% [44/89], OR: 5.6; p=0.0004). Los sujetos del GC con VFx (6/34) presentaron fracturas únicas (3 grado 1, 2 grado II). Entre los pacientes con AR con VFx (44/89) el 61.4% (27/44) presentó fracturas únicas (70% grado I, 30% grado II) mientras que el 38.6% presentó fracturas múltiples (de 2 a 4; 67% grado I, 33% grado II). De la totalidad de fracturas soú on sujeto (2%) presentó VFx sintomáticas, mientras que el resto fueron asintomáticas. Los sujetos con VFx presentaron significativamente menor DMO de columna lumbar (GC: 0.973±0.137, AR: 0.911±0.155, p=0.02) y menor TBS (GC: 0.973±0.137, AR: 0.911±0.155, p=0.02)

columna lumbar (GC: 0.9/3±0.137, AR: 0.911±0.155, p=0.02) y mentor 155 (GC: 0.873±0.157, n.c. 0.911±0.155, p=0.03).

Conclusiones: Conclusiones: La AR presenta alta prevalencia de VFx, mayoritariamente attomáticas y con un elevado porcentaje de VFx múltiples. El uso del VFA y el TBS podría considerarse como un enfoque complementario a la DMO para la evaluación de la microarquitectura ósea y la presencia de fracturas en la AR.

0179 - CARACTERÍSTICAS DE PACIENTES CON ARTRITIS REUMATOIDEA EN RELACIÓN AL ÍNDICE DE COMORBILIDADES DE ENFERMEDADES REUMÁTICAS

Unidad Temática: ARTRITIS REUMATOIDEA

PÉREZ CEPAS, Bárbara Cristina I ARIAS SAAVEDRA, Maira I PORTA, Sabrina Valeria I ALVAREZ, Damaris I KERZBERG, Eduardo

HOSPITAL GRAL. DE AGUDOS DR. J. M. RAMOS MEJÍA. SERVICIO DE REUMATOLOGIA Y COLAGENOPATÍAS

Variable	ICER 0 n=85	ICER >1 n=59	p
Edad media (SD)	53,30 (13,64)	57,81 (12,36)	0,04
Femenino, % (n)	88,2 (75)	89,8 (53)	0,76
Años de duración de la enfermedad, media (SD)	13,82 (8,5)	13,78 (10,37)	0,98
DAS-28 ERS % (n) remisión/alta actividad	37,6 (32) /20,0 (17)	35,6 (21)/18,6 (11)	0,8
HAQ > 1,25 % (n)	38,8 (33)	45,8 (27)	0,4
FR % (n)	90,6 (77)	89,8 (53)	0,88
Erosiones % (n)	76,5 (65)	72,9 (43)	0,63
DMAR sintético % (n)	92,9 (79)	89,8 (53)	0,50
DMAR biológico % (n)	30,6 (26)	40,7 (24)	0,21
Glucocorticoides % (n)	18,8 (16)	10,2 (6)	0,25

Introducción: Los pacientes artritis reumatoidea (AR) son clínicamente complejos, y la interacción de las características de su enfermedad junto con otras condiciones asociadas pueden conducir a un peor pronóstico Objetivos:

Evaluar características de pacientes con AR en relación al índice de comorbilidades o enfermedades reumáticas.

Materiales y Métodos: Se realizó un análisis retrospectivo de las comorbilidades y características clínicas en un grupo de pacientes con diagnóstico de AR de acuerdo a los criterios de clasificación ACR/EULAR 2010. Se computó la prevalencia de las comorbilidades y se calculó el ICER para cada paciente. Se evaluó actividad de la enfermedad mediante Disease Activity Score 28 (DAS28), discapacidad mediante Health Assessment Questionnaire (HAQ). Se dividió la muestra en dos grupos: ICER 0 (sin comorbilidades), ICER con puntaje >1 (una o más comorbilidades). Resultados: Fueron evaluados 144 pacientes (edad media 55.15 +-13.28 años, 88.89%

de sexo femenino) la mediana de evolución de la enfermedad fue de 12 años (RI= 10.25). El 58,33% tenían un HAQ mayor de 1,25, el 36,81% se encontraban en remisión por DAS28 y el 19,44% con alta actividad. El 75% de los pacientes tenían erosiones y 90,28% Factor Reumatoideo positivo. El 34,72 % se encontraban con terapia biológica y el 15,28% con glucocorticoides. La media del score de ICER fue 0,69 +- 1.02. El 40,97 % de los pacientes tenían al menos una condición comórbida, siendo hipertensión arterial (22,2 %) y diabetes mellitus tipo 2 (16,7%) las condiciones más prevalentes en nuestra cohorte, seguidas por depresión (4,86 %), enfermedad pulmonar (4,17%), otras manifestaciones gastrointestinales (3,47 %), cáncer (2.8 %), IAM (2,08 %), Insuficiencia cardiaca (2,08 %), fracturas (2,08 %), ulcera GI (1,39 %). La edad media en grupo ICER 0 fue de 53,30 (SD 13,64) versus 57,81 (SD 12,36) en el grupo ICER >1(p = 0,04). Al comparar aquellos pacientes con y sin comorbilidades no se encontraron diferencias estadisticamente

significativas en el resto de las características clínicas de la enfermedad (Tabla 1).

Conclusiones: En nuestra cohorte la presencia de comorbilidades se encontró relacionada con la edad de los pacientes con AR. Creemos que es necesario un trabajo prospectivo para limitar sesgos de registro.

181

0181 - PREVALENC	IA DE DE	PRESIÓN Y AN	ISIEDAD EI	N PACIENTES CON ESPONDILOARTRITIS
AXIAL				
Modalidad: Póster				
	0.4			
Unidad Temática: Es				
GIORGIS, Pamela (I CAPEI 	LUSNIK. Dafne(I SCHNE 	EBERGER, Emilce(1) CARRIZO ABARZA.
Virginia(1) I MACIAS	ÓVIEDO	Leonela Lysset	h(1) SEVII	LANO GUTIERREZ, Juan Manuel(1) I CORREA,
María de Los Ángele				
INSTITUTO DE REH	ABILITA	CIÓN PSICOFIS	SICA (1): H	AL PADILLA (2)
				salud física y mental de los pacientes.
Objetivos: Determin	ıar la pre	ivalencia de dej	Diesion y a	nsiedad en pacientes con EsPax y estudiar su
Objetivos: Determir asociación con diferen				clínicas.
asociación con difere	entes vari	ables sociodemo	ográficas y	clínicasMateriales y Métodos: Estudio corte
asociación con difere	entes vari	ables sociodemo	ográficas y (Materiales y Métodos: Estudio corte transversal. Se incluyeron pacientes
Ding menos 12 meyes (%) Fermenino (%)	entes vari	Edad (RIC) Escolaridad (RIC)	ográficas y (57 (43-64) 12 (8,5-15)	clínicasMateriales y Métodos: Estudio corte
asociación con difere	entes varia	Edual (RIC) Escolaridad (RIC) Escolaridad (RIC) Escolaridad (RIC)	57 (43-64) 12 (85-15) 48 (12-84)	Dlínicas. Materiales y Métodos: Estudio corte transversal. Se incluyeron pacientes consecutivos >= 18 años de edad, con
Ding meros 12 meyes (%) Femerino (%)	entes varia	Edad (RIC) Escolaridad (RIC)	ográficas y (57 (43-64) 12 (8,5-15)	lfinicas. Materiales y Métodos: Estudio corte transversal. Se incluyeron pacientes consecutivos >= 18 años de edad, con diagnóstico de EsPax (criterios ASAS
asociación con difere Diag menos 12 meses (%) Femerino (%) FR+ (%) ACPA + (%)	22,7 83 68,4 59,2	Edad (RIC) Escolaridad (RIC) Escolaridad (RIC) Evolución mases (RIC) Peso (US)	57 (43-64) 12 (8.5-15) 48 (12-84) 76,4 (18.3)	ilinicas. Materiales y Métodos: Estudio corte transversal. Se incluyeron pacientes consecutivos >= 18 años de edad, con diagnóstico de EsPax (criterios ASAS 2009). Fueron excluidos pacientes con
asociación con difere Diag menos 12 meses (%) Femerino (%) FR+ (%) ACPA + (%) Doble-seror (%)	22,7 83 68,4 59,2 54	Edad (RIC) Escolaridad (RIC) Evolución meses (RIC) Peso (IS) FR (RIC)	57 (43-64) 12 (8.5-15) 48 (12-84) 76,4 (18.3) 34,5 (11,8-132)	lfinicas. Materiales y Métodos: Estudio corte transversal. Se incluyeron pacientes consecutivos >= 18 años de edad, con diagnóstico de EsPax (criterios ASAS
asociación con difere Diag menos 12 meses (%) Femerino (%) FR+ (%) ACPA + (%) Doble-sero+ (%) Seronsgativo(%)	22,7 83 68,4 59,2 54 26,3	Educ (RIC) Escolaridad (RIC) Escolaridad (RIC) Evolución meses (RIC) Peso (ISS) FR (RIC) ACPA (RIC)	57 (43-64) 12 (8,5-15) 48 (12-84) 76,4 (18,3) 28 (0,5-184)	Ifinicas. Materiales y Métodos: Estudio corte transversal. Se incluyeron pacientes e 18 años de edad, con diagnóstico de EsPax (criterios ASAS 2009). Fueron excluidos pacientes con comorbilidades descompensadas o con
asociación con difere Diag menos 12 menos (%) Femeratino (%) FRE (%) ACPA + (%) Doble sero+ (%) Seronagative(%) PCR + (%)	22,7 83 68,4 59,2 54 26,3 27,6	ables sociodemo Edad (RIC) Escolaridad (RIC) Escolaridad (RIC) Peso (DS) FR. (RIC) ACPA (RIC) Coleterol (RIC)	57 (43-64) 12 (85-15) 48 (12-84) 76,4 (18.3) 34,5 (11,8-132) 28 (05-184) 185 (163-223)	orte discussion de la constitución de la contectión de la consecutivos ≥= 18 años de edad, con diagnóstico de EsPax (criterios ASAS 2009). Fueron excluidos pacientes con controllidades descompensadas o con difficultad para completar cuestionarios. Se
asociación con diferes Diag menos 12 meses (%) Femerino (%) ITHE (%) ACPA + (%) Doble-scrov (%) Serongarinv(8) PCR + (%) Comortifiados (%)	22,7 83 68,4 39,2 54 26,3 27,6 59,2	ables sociodemo Edad (RIC) Escolaridad (RIC) Escolaridad (RIC) Peso (DS) FR. (RIC) ACPA (RIC) Coleterol (RIC) ESS (RIC)	57 (43-64) 12 (85-15) 48 (12-84) 76, 4 (18.3) 34.5 (11,8-132) 28 (0,5-184) 185 (163-223) 25 (10,5-40,7)	Ifinicas. Materiales y Métodos: Estudio corte transversal. Se incluyeron pacientes consecutivos >= 18 años de edad, con diagnóstico de EsPax (criterios ASAS 2009). Fueron excluidos pacientes con comorbilidades descompensadas o con dificultad para completar cuestionarios. Se consignaron datos sociodemográficos y
asociación con difere Diag menos 12 riepes (%) Fernesino (%) IRC (%) ACPA + (%) Doble-serori (R) Seronegativo(%) PCR + (%) Comortilidados (%) Ent. Pulmosar (%)	22,7 83 68,4 59,2 54 26,3 27,6 59,2 10,5	Edad (RIC) Edad (RIC) Escolaridad (RIC) Escolaridad (RIC) Escolaridad (RIC) Peo (IS) FR. (RIC) ACPA (RIC) Coleterol (RIC) ERS (RIC) POR (RIC)	57 (43-64) 12 (85-15) 48 (12-84) 76,4 (18.3) 34,5 (11,8-132) 28 (05-184) 18: (169-223) 25 (10,5-40,7) 3 (1-7)	orte discussion de la constitución de la contectión de la consecutivos ≥= 18 años de edad, con diagnóstico de EsPax (criterios ASAS 2009). Fueron excluidos pacientes con controllidades descompensadas o con difficultad para completar cuestionarios. Se
asociación con difere Diag menos 12 mises (%) Femerico (%) Fire (%) ACPA + (%) Doble seror (%) Seronagative(%) PCA + (%) Concristados (%) Enf. Pulmonar (%) Inclairon RAMA (%)	22,7 83 68,4 59,2 54 26,3 27,6 59,2 10,5 89,5	Edad (RIC) Exclardad (RIC) Exclardad (RIC) Exclardad (RIC) Peac (IX) Peac (IX) Peac (IX) Peac (IX) Colectoral (RIC) ERS (RIC) POR (RIC) COAR (RIC) COAR (RIC) COAR (RIC)	57 (43-64) 12 (85-15) 48 (12-84) 76,4 (18.3) 34.5 (11,8-132) 28 (0.5-184) 185 (163-223) 25 (10,5-40,7) 3 (1-7) 14,4 (8,9)	Ifinicas. Materiales y Métodos: Estudio corte transversal. Se incluyeron pacientes consecutivos >= 18 años de edad, con diagnóstico de EsPax (criterios ASAS 2009). Fueron excluidos pacientes con comorbilidades descompensadas o con dificultad para completar cuestionarios. Se consignaron datos sociodemográficos y

diagnostico previo de entermedades (psicofarmacos y drogas modificadoras de la enfermedad psiquiárticas y tratamientos recibidos (psicofarmacos y drogas modificadoras de la enfermedad y tratamientos recibidos (psicofarmacos y drogas modificadoras de la enfermedad según el paciente y el médico por Escala Visual Numérica (EVN). Se administraron autocuestionarios: BASDAI, BASFI y ASDOL y para la valoración de depresión y ansiedad: PHQ-9 y GAD-7, respectivamente. Se aclaculó SASDAS ERS/PCR. Se definió depresión mayor a un PHQ-9 > 10, y sus valores de corte: 5-9, 10-14, 15-19 y >= 20 derminaron depresión leve, moderada, severa y muy severa, respectivamente. Se calculó SASDAS ERS/PCR. Se definió depresión mayor a un PHQ-9 >> 10, y sus valores de corte: 5-9, 10-14, 15-19 y >= 20 derminaron depresión leve, moderada 10-14 y severa >=15. Análisis estadistico: Estadistica descriptiva. Test de Chi2, test T de Student y ANOVA. Correlación por Spearman. Regresión lineal y logistica múltiple. Se consideró significativo un valor de p<0.05.

Resultados: Se evaluaron 68 pacientes, con una edad mediana (m) de 47.5 años (RIC 37.5-59), 49 varones (72.1%), y tiempo de evolución de la enfermedad m 13.5 años (RIC 9.2-24.7). La escolaridad fue m 12 años (RIC 10-16), descoupación en 30.9% y práctica de actividad fisica en 29 pacientes (42.6%). 29 pacientes (41.2%) tenian comorbilidades y 14 enfermedad psiquiátrica (5 depresión, 6 ansiedad y 3 ataques de fanico). 36f5 pacientes (70.6%) HLA-B27 + BASDAI m 3.45 (RIC 14.5-6.39) y SASDAS-PCR 14.8 (RIC 7.4-22.1). La prevalencia de depresión mayor fue de 30.9% (n=21), con una m de PHQ-9 de 6 (RIC 2-11), 18 prevalencia de valuar de 150 % (n=34), y la m del GAD-7 fue 4.5 (RIC 0-9). 18 pacientes (26.5%) y presentaron depresión leve, 13 (11)%) moderada, 5 (7.4%) severa y 3 (4.4%) uy severa. La prevalencia de ansiedad fue del 50 % (n=34), y la m del GAD-7 fue 4.5 (RIC 0-9). 18 pacientes (26.5%) y presentaron negresión leve, 13 (11)%) moderada (57.4%) severa y 3 (4.4%) uy severa. La prevalencia de o

0.006. Conclusiones: Un tercio de los pacientes con EsPax padecen de depresión y un 50% de ansiedad. La mayor actividad de la enfermedad se asoció en forma independiente a ambos trastornos.

184

0184 - ENTESITIS ECOGRÁFICA Y SU RELACIÓN CON EL COMPROMISO AXIAL EN PACIENTES CON ARTRITIS PSORIÁSICA

Modalidad: Póster Unidad Temática: EsPA

Unidad Temática 2: Imágenes/eco/ US/ RM

MALDONADO, Federico Nicolás | BRIGANTE, Jorge Alejandro | RIZZO, Franco | ALMEIDA,
Vanessa | HAMAUI, Adriana | DUBINSKY, Diana
S. GUEMES

Introducción: El conocimiento de la afectación axial en la artritis psoriásica (APs) proviene Introducción: El conocimiento de la afectación axial en la artritis psoriásica (APs) proviene en su mayoría de estudios de espondilitis anquilosante (EA) y espondiloartritis axial (SpA). El compromiso axial puede manifestarse por cambios imagenológicos, asociados o no con dolor, rigidez y/o limitación de su movilidad. Puede coexistir con el compromiso periférico en 25-70%, pudiéndose pasar por alto cuando prevalecen los sintomas periféricos. Otra difitad para reconocer el compromiso axial radica en la menor prevalencia del HLA B27 (20-35%) comparado con la EA. La entesitis es otra de las manifestaciones características en APs. La presencia de asociación entre los diferentes dominios es objeto de numerosos estudios. La medición de entesitis por ecografía ha sufrido cambios desde el advenimiento de esta técnica con diferentes scores para su evaluación.

Objetivos: Estudiar la asociación de la entesitis ecográfica evaluada por dos métodos, con el compromiso axial clínico y radiográfico en la APs

Relación de la entesitis ecográfica con las variables Clínicas y radiológicas del compromiso axial

	G	UESS ≥ 8		В	USES ≥ 7	
	Si=21	No=7	p	Si=26	No=2	p
ASDAS (mediana-RIC)	2,6 (0-3,2)	0 (0-2,7)	0,14	2,5 (0-3)	0,8 (0-1,6)	0,4
BASDAI (mediana-RIC)	4,4 (0-5,4)	0 (0-4)	0,055	3,6 (0-5,3)	2 (0-4)	0,5
Lumbalgia inflamatoria (n,%) N=14	11 (78,6)	3 (21,4)	0,6	13 (92,9)	1 (7,1)	1
Compromiso radiográfico (n,%) N=11	11	0	0,023	11	0	0,5
BASRI (media-DS) N=11	5,7	N=0	N/A	5,7 (3)	N=0	N/
PCR (mediana-RIC)	3,7 (1,3-9)	4,7 (1,9-5,8)	0.69	4,7 (2-8,3)	1,2 (1,1-1,2)	0,1
VSG (mediana-RIC)	10,5 (8-43)	19 (7-31)	0.97	16 (16- 31)	6,5 (6-7)	0,:

compromiso axial clínico y radiográfico en la APs.

**Relación de la entestita ecográfica con las variables Cinicias x radiológicas del compromiso axial clínico y radiográfico en la APs.

**Relación de la entestita ecográfica con las variables Cinicias x radiológicas del compromiso axial clínico y radiográfico en la APs.

**Metriales y Métodos: Se realizó un estudio de corte transversal en pacientes >18 años con APs (criterios CASPAR); reclutados en forma consecutiva de las consultas ambulatorias al servicio de reumatología (noviembre 2018 a mayo 2019). Evaluación clínica: edad, sexo, liempo de evolución de la APs, BSA, PASI, área de riesgo afectada (ungueal, intergiúteo de reumatología (noviembre 2018 a mayo 2019). Evaluación clínica: edad, sexo, cuero cabelludo; dominico afectados, DAS28, DAPSA, BASDAI, ASDAS, lumbalgia inflamatoria (Calín), comorbilidades, tratamiento. PCR, VSG (ex), 47 (2.3) (1.3.1.1.1) (1.3.2) (1.3.2) (1.3.5.3) (1.3.5.3) (1.3.3) (1.3.5.3) (1.3.3) (1.3.1.1.1.1) (1.3.3) (1.3.5.3) (1.3.3) (1.3.5.3) (1.3. Materiales y Métodos: Se realizó un estudio

de fase aguda

185

0185 - LA EXPRESIÓN DE GALECTINA -3 EN PIEL LESIONAL DE PACIENTES CON ESCLEROSIS SISTÉMICA SE CORRELACIONA CON LA SEVERIDAD DE LA ENFERMEDAD.

ENFERMEDAD.

Modalidad: Póster

Unidad Temática: Esp (esclerosis Sistemica Progresiva)

MORA, Gabriela Fernanda (1) I RODRIGUEZ ZUBIETA, Mariana(2) I MAGUNA LAVILLE,

MARCelo(1) I MORDOH, Jose(3)

HOSPITAL MILITAR CENTRAL (1); HOSPITAL UNIVERSITARIO AUSTRAL (2); FUCA
FUNDACIÓN PARA LA INVESTIGACIÓN, DOCENCIA Y PREVENCIÓN DEL CÀNCER.

FUNDACIÓN PARA LA INVESTIGACIÓN, DOCENCIA Y PREVENCIÓN DEL CÁNCER. INSTITUTO ALEXANDER FLEMING (3)
Introducción: La esclerosis sistémica (ES) es una enfermedad autoinmune de origen desconocido. Sus características clínicas son el engrosamiento y endurecimiento de la piel y la fibrosis de órganos internos. La fibrosis en la ES evoca un proceso descontrolado de curación de heridas. En el curso de la enfermedad se producen fibroblastos activados resistentes a la apoptosis, un incremento anormal de la matriz extracelular e interacciones célula-matriz. Las galectinas -1 y -3 son proteínas de unión a hidratos de carbono altamente conservadas, con varias funciones biológicas: activación y apoptosis celular, interacciones entre células y con la matriz extracelular en conficience pormales autóingunidad y céncer. Gal-3 se incrementa la matriz extracelular en condiciones normales, autoinmunidad y cáncer. Gal-3 se incrementa en procesos fibróticos y niveles elevados de esta proteína se han documentado en pacientes

con ES activa.

Objetivos: Evaluar la expresión de galectinas -1 y -3 en piel lesional de pacientes con ES, y correlacionaria con las características clínicas de la enfermedad.

Materiales y Métodos: Pacientes con diagnóstico de ES de acuerdo con criterios ACR/EULAR fueron incluidos luego de su consentimiento informado. Se registraron las características clínicas y de laboratorio de los pacientes al momento del ingreso: tipo de ES, score de Rodnan modificado de 17 sitios (mRSS), autoanticuerpos (FAN, ACA, ATA); compromiso pulmonar por TCAB, presión gaterial pulmonar pestinada por acceparilicaria con dopular función respiratoria. rodnicado de 1º sitios (miss), autoanticuerpos (rAN, ACA, ATA), compromiso pulmonar por TCAR, presión arterial pulmonar estimada por eccoardiografía con doppler; función respiratoría por espirometría y DLCO. Biopsias cutáneas de piel lesional fueron incluidas en parafina y analizadas por inmunohistoquímica con anticuerpos monoclonales anti gal-1 y gal-3. La apoptosis de fibroblastos se evaluó por tinción con anticuerpos anti ADP-ribosa polimerasa clivada (c-PARP). Las muestras se compararon con piel normal de un paciente sano. Se realizó recuento de fibroblastos en 10 campos 1000X. El estudio fue aprobado por el comité de ética de la institución. Se realizó actedirática describitos describitos procesións es realizos estáblicas está de la institución. Se realizó estadística descriptiva, comparación de medias para variables consecutivas con prueba T de Student, y se utilizó coeficiente de correlación de Pearson. Se trabajó con un intervalo de confianza de 95% y p<0.05.

trabajó con un intervalo de confianza de 95% y p<0.05.

Resultados: Se analizaron 10 biopsias de pacientes con ES (9 mujeres, 1 varón). La edad promedio fue 54.5 años (18-79). 4/10 pacientes ES difusa, 4/10 limitada y 1/10 enf. injerto vs huesped esclerodermiforme. El número promedio de fibroblastos por campo fue 13.2 en ES vs 7.2 en piel normal. La expresión promedio de gal-1 enEX fue 13% (0-56) y 47-5% para gal-3 (6-5-95-5); la piel normal expresó gal-1 en 93.5% (91-96). Hubo una menor expresión de gal-3 (0-28) y -3 (0.60) en fibroblastos ES respecto de piel normal (0.94) (p = 0.0017). Hubo una asociación entre la expresión de gal-3 y la presencia de hipertensión pulmonar (prueba T de Student p=0.004 (DS 1.04 ± 0.60) y con un mayor mRSS (coeficiente de correlación de Pearson 0.83; p=0.0003). La presencia de ACA se correlacionó con la expresión de gal-1 en fibroblastos ES (prueba T de Student p=0.04 (DS 19.21 ± 6.79).

Conclusiones: Este es el primer reporte sobre la expresión de galectinas -1 y -3 en fibroblastos de piel lesional en pacientes con ES. Gal -1 y -3 tuvieron una menor expresión en ES respecto de la piel normal. Se encontró una correlación significativa entre la expresión de gal -3 en piel lesional ES y enfermedad severa medida (hipertensión pulmonar y mRSS alto). La expresión de gal -1 en fibroblastos ES se correlacionó con la presencia de anticuerpos anti-centrómero.

0187 - ¿ES EL VOLUMEN PLAQUETARIO MEDIO UN MARCADOR EN ESCLEROSIS SISTÉMICA?

Unidad Temática: Esp (esclerosis Sistemica Progresiva)

Unidad Temática 2: Laboratorio/ Anticuerpos/ Serología
ALVARADO, Rodolfo Nicolas I SCOLNIK, Marina I BROM, Martin I SORIANO, Enrique Roberto HOSPITAL ITALIANO BLIENOS AIRES

HOSPITAL ITALIANO BUENOS AIRES
Introducción: La Esclerosis Sistémica (ES) es una patología caracterizada por fibrosis tisular asociada a daño endotelial, y si bien su fisiopatología no se conoce completamente, publicaciones recientes sugieren que la activación plaquetaria participa activamente de su patogenia. El volumen plaquetario medio (VPM) es un indicador indirecto de activación plaquetaria participa activamente de su patogenia. El volumen plaquetario medio (VPM) es un indicador indirecto de activación plaquetaria de fácil acceso y que se realiza por técnicas estandarizadas.

**Objetivos: Primario: comparar el VPM entre pacientes con ES y controles. Secundario: Estudiar si existe relación entre

	98	
See resolution SR (C 16%)	1,81(0,84-0040)	0.66
Driver of charge-tentions; CR (CC 9575)	1,879(84 - 1,00)	8.12
ES Differe CR (CC 1914)	9,33 (2,76 - 90.86)	76,000
AND SCL 70-OR (IC 95%)	1007(0.1-110.0)	1 63061
MARINER GRIPE BING	E3 (0)66 - (4)311)	6.14
Capitarrecopia con patrico 30; 04:00 80%	G8810.78-2.95t	3,34
Compromise exological CR (C 1871)	1,5+10,52 - 4,521	6.40
Telepotens OF OC 8910	GR/(64-30ff)	1,0
Mara plaquetaria minima. OF SE 55%	1,0012-1,000000	0,047

ES y controles. Secundario: Estudiar si existe relación entre VPM y el compromiso pulmonar intersticial en los pacientes con ES

con ES.

Materiales y Métodos: Se incluyeron a todos los pacientes mayores de 18 años con ES (criterios ACR 2013) afiliados al plan de salud de nuestro hospital que fueran atendidos por Sección Reumatología desde el año 2000 hasta el 2018, y se los apareo por sexo y edad con 1 o 2 controles. Se excluyeron aquellos pacientes con antecedentes de enfermedad tromboembólica, oncohematológicas y/o microangiopatía trombótica. Cada persona fue seguida hasta: su muerte, la finalización del estudio, o desvinculación del Plan de Salud.

trombótica. Cada persona fue seguida hasta: su muerte, la finalización del estudio, o desvinculación del Plan de Salud. Se definición como masa plaquetaria màxima (MPM) al producto entre el VPM y el recuento de plaquetas. Se registró el máximo valor del MPM encontrado en el seguintendo de cada persona. Se realizó estadística descriptiva y se comparó el MPM entre ambos grupos. Posteriormente se realizaron análisis univariados y multivariado para evaluar la asociación del MPM entre ambos grupos. Posteriormente se realizaron análisis univariados y multivariado para evaluar la asociación del MPM entre ambos grupos. Posteriormente se realizaron análisis univariados y multivariado para evaluar la asociación del MPM entre ambos grupos. Posteriormente se realizaron análisis univariados y multivariado para evaluar la asociación del MPM con la semantiestaciones clínicas. Resultados: Se incluyeron 96 pacientes con ES y 188 controles. Las caracteristicas demográficas de ambos grupos de los pacientes con ES tueron mujeres, con una mediana de edad al diagnóstico de 62,3 años (RIC 49,2-71,4), y con variante limitado de la entermedad en el 82,3% (IC 95% 83-97,3) de elos pacientes con ES tueron mujeres, con una mediana de edad al diagnóstico de 62,3 años (RIC 49,2-71,4), y con variante limitado de la entermedad en el 82,3% (IC 95% 53,9-73,1) de los pacientes presento anticuerpos anticentrómero mientras que el 22,1% (IC 95% 14,8-31.7) presentó anticuerpos anticentrómero mayor prevalencia de entermedad vacular periferica, entermedad pulmonar intersticial (p=0,04). A su vez, la enfermedad polimonar intersticial se asoció con de la MPM con mujeras con una mediana de la ES (p-0,0001), el SCI-70(p-0,0001), y con un valor menedad vacular periferica, enfermedad pulmonar intersticial (p=0,04). A su vez, la enfermedad pulmonar intersticial se asoció con estrue el MPM y ninguna manifestación de la ES, pero esto puede debers se ilimitado no mostró asociación entre el MPM y ninguna manifestación de la ES, pero esto puede debers se ilimitado

deberse al limitado número de pacientes estudiados.

Conclusiones: Los pacientes estudiados.

Conclusiones: Los pacientes estudiados.

Conclusiones: Los pacientes estudiados.

Estudiados.

Conclusiones: Los pacientes de la composición de la composición de la compromisción intersticial pulmonar se asoció con valores más elevados de MPM en el análisis univariado.

193

0193 - ESTUDIO DE BIOSIMILARIDAD COMPARADA DE DOS PRODUCTOS CONTENIENDO ETANERCEPT. ENERCEPTAN®, CONTRA LA REFERENCIA ENBREL® LUEGO DE E IANERCEPT, ENERCEPTAN®, CONTRA LA REFERENCIA ENBREL® LU ADMINISTRAR UNA DOSIS ÚNICA DE 50 MG. EN VOLUNTARIOS SANOS Modalidad: Póster

Unidad Temática: ARTRITIS REUMATOIDEA

Unidad Temática 2: Farmacología/ Investigación
COHEN SABBAN, Hugo (1) I EZEGÜIEL, Kilmovsky(2) I CORDEIRO, Lucas(3) I LAGO, Néstor(3)
C.R.O BIO SOLUTION S.A. (1); GUID QUALITY IN DRUGS AND DEVICES SRL (2); GEMA BIOTECH S.A.U. (3)

Diag menos 12 meses (%)	22,7	Edad (RIC)	57 (43-64)
Femenino (%)	83	Escolaridad (RIC)	12 (8,5-15)
FR+ (%)	68,4	Evolución meses (RIC)	48 (12-84)
ACPA + (%)	59,2	Peso (DS)	76,4 (18,3)
Doble-sero+ (%)	54	FR (RIC)	34,5 (11,8-132)
Seronegativo(%)	26,3	ACPA (RIC)	28 (0,5-184)
PCR + (%)	27,6	Coleteral (RIC)	185 (163-223)
Comorbilidades (%)	59,2	ERS (RIC)	25 (10,5-40,7)
Enf. Pulmonar (%)	10,5	PCR (RIC)	3 (1-7)
Iniciaron DMAR (%)	89,5	CDAL(DS)	14,4 (8,9)
Predrisona ≤ 10 (%)	22,4	SDAI (DS)	15, (9,3)
Predrisona > 10 (%)	4	DAS28 (DS)	3,88 (1,2)
Biologico - DMARtd (%)	75		

Introducción: Enerceptan® desarrollado como un producto biosimilar oesarrollado como un producto Diosimilar al Enbreileo, producto de referencia de Laboratorios Pfizer S.A.. El ejercicio de comparabilidad de manufactura halló que los atributos considerados criticos (CQAs), analizados con criterios

| Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Science | Scie

194

0194 - ECOPAR 5° REPORTE: ESTUDIO FASE IV, OBSERVACIONAL, PROSPECTIVO, DE COHORTE ABIERTA CON RECOGIDA DE DATOS DE REGISTRO DE REACCIONES ADVERSAS EN PACIENTES TRATADOS CON TERAPIAS NO BIOLÓGICAS (REPIS 1482)

Modalidad: Póster

Modaiload: Poster Unidad Temática: Farmacología/ Investigación JURADO, Raúl Artemio I GARCIA ORO, Agustina Milagros I WERNER, Marina Laura I ONETTI, Laura Beatriz I CADILE, Isaac Ignacio I MOYANO GARZÓN, Maria Elvira I HERRERA COMOGLIO, Raquel I MUSSANO, Eduardo Daniel HOSPITAL NACIONAL DE CLINICAS CORDOBA

Introducción: Este es el cuarto reporte de seguimiento de una cohorte de pacientes con enfermedades reumáticas (ER) inflamatorias autoinmunes tratados con fármacos modificadores de la actividad de la enfermedad (DMAR) no biológicos. Desde la aparcición de estas drogas y de los inmunosupresores el curso de muchas ER ha cambiado, ya que su uso precoz previene o retarda daños en estos pacientes. Como cualquier fármaco, también estos producen efectos colaterales o reacciones adversas (RA) que deben ser identificadas y notificadas. La intención es la continua vigilancia de RA, la aparición de nuevos RA y su posterior correlación con la patología de base.

Objetivos: Registrar el uso de terapias no biológicas (TNB) en ER y la aparición de RA bajo tratamiento. Identificar RA y su gravedad en pacientes con ER tratados TNB.

Materiales y Métodos: Estudio observacional abierto donde se incluyeron pacientes con ER tratados con terapias biológicas desde el 02 de enero del 2005 al 31de julio del 2019. Se estudiaron sus características, tratamientos asignados y EA. El análisis estadístico se

Resultados: Fueron evaluados 352 pacientes. 293 eran mujeres y 59 hombres, con una media etaria de 56,95 años (rango 90-18). Las patologías prevalentes fueron artritis reumatoidea:249, lupus eritematoso sistémico:31 y artritis psoriásica:26. Los 352 pacientes utilizaron en total 502 TNB: metotrexato (MTX) en 272 casos, hidroxicloroquina (HCQ) en 103, leflunomida (LFN) en 70, azatioprina (AZA) en 34, sulfasalazina (SSZ) en 20 y micofenolato mofetil (MMF)en 3 tratamientos. En 128 tratamientos se utilizó la combinación de fármacos, siendo MTX+ LFN (43) y MTX+HCQ (40) las asociaciones más frecuentes. En 352 pacientes tratados con TNB se observaron durante el seguimiento RA en 79 pacientes (en algunos más de 1 RA a diferentes fármacos), a saber: RA digestivas:30, infecciones:15, dermatológicas:14, neoplasias:9, hematológicas:8, y otras. 9. Los fármacos que presentaron con mayor frecuencia de RA fueron fueron MTX: 51, HCQ:7 y LFN:7, seguidos por AZA:5, SSZ y MMF:1 cada uno. Se observaron RA en terapias combinadas siendo MTX el más frecuentemente observado en la presentación de RA (9 con LFN 3 con LFQ/1 con SS7). La mayoría de las RA fueron leves sin requerimiento de Resultados: Fueron evaluados 352 pacientes. 293 eran mujeres y 59 hombres, con con LFN, 3 con HCQ y 1 con SSZ). La mayoría de las RA fueron leves sin requerimiento de internación. Tres pacientes fallecieron bajo tratamiento con TNB (1 leucemia y 1 linfoma bajo AZA y 1 neumonía bajo MMF, se desconoce si estas intercurrencias fueron causa directa de óbito.

Conclusiones: Este quinto reporte confirmaría que, si bien los fármacos inmunoreguladores e inmunosupresores han demostrado su eficacia en el tratamiento de las ER, la aparición de reacciones adversas es frecuente y se debe estar atento a su prevención, rápido diagnóstico (monitoreo permanente), su tratamiento y notificación a ANMAT

196

0196 - CRIOGLOBULINEMIAS DE HOY: ESTUDIO DESCRIPTIVO

Unidad Temática: Vasculitis/ PMR

CHIARVETTO PERALTA, Maria Victoria I SCOLNIK, Marina I SCAGLIONI, Valeria I BROM, Martín I LOBEZON, María Victoria I SORROCHE, Patricia Beatriz I SORIANO, Enrique Roberto

LOBEZON, Maria Victoria I SORROCHE, Patricia Beatriz I SORIANO, Enrique Roberto
HOSPITAL ITALIANO BUENOS AIRES
Introducción: La crioglobulinemia es una enfermedad infrecuente, existiendo escasos datos
epidemiológicos al respecto
Objetivos: Describir las características de los pacientes con crioglobulinas positivas en un hospital

objetivos: Describir las cualizateriatadas de más pacientes con integrotamias plorantias en un inuiversitario entre universitario entre universitario entre universitario entre universitario entre universitario entre del oriforizorio y del oriforizorio entre del oriforizorio y el oriforizorio entre originario en

crioglobulinas positivas. Se excluyeron a los pacientes que no hubiesen tenido al menos de 6 meses de

el 01/01/2010 y el 01/06/2019, que presentaron críoglobulinas positivas. Se excluyeron a los pacientes que no hubiesen tenido al menos de 6 meses de seguimiento. Se recolectaron los siguientes datos de la historia clínica electrónica: demográficos, tipo de críoglobulinemia, manifestacion cel diagnóstico y durante el seguimiento, mortalidad, enfermedades asociadas y tratamientos recibidos. Se definió como críoglobulinemia mixta esencial a aquellos casos en estudio que tuvieran manifestación clínica vasculitica sin enfermedada saociadas. Luego se agruparon los pacientes con enfermedades reumatológicas asociadas, enfermedades hematológicas, hepatitis B o C y crioglobulinemia mixta esencial; y se compararon las características entre grupos. Se realizaron análisis de regresión logistica multivariados para identificar factores asociados con el diagnóstico de crioglobulinas positivas, de los cuales 153 fueron mujeres (60.2%, IC 95% 54.0-61.1), con una media de seguimiento de 8.9 años (DS 5.5). Las enfermedades asociadas fueron: hepatitis virales en 141 pacientes (58.0%) (135 hepatitis C, 3 hepatitis B y 3 presentaron coinfección de B y C); enfermedades reumatológicas en 46 pacientes (18.5%) (20 lupus, 15 Sjögren, 3 artritis reumatológicas fueron 26 casos (10.7%) (12 linfoma no hodgkin, 3 leucemia linfocítica crónica, 11 gammapatias monoclonales) y en 31 pacientes (58.0%) (135 hepatitis C, 3 hepatitis a linfocítica crónica, 11 gammapatias monoclonales) y en 31 pacientes (58.0%) (135 hepatitis C, 3 hepatitis as esenciales (12.8%). Otras causas fueron: cirrosis alcohólica (n=3), hepatitis autoimunes (n=3), CBP (n=3) e infecciones (n=2). Las características de los pacientes se muestran en la tabla 1. Se realizo tipificación de las crioglobulinas por imunofijación en 102 pacientes (40.2%),147 pacientes (57.8%, IC95% 61.7%), si recibieron ribamiento imunosupresoros, 67 (26.6%) ecibieron corrociocidas, 18 (71%) riburiama, 15 (5.9%) ecibieron corrociocidas. 18 (71.7%) otros imunosupresores. En el análisis multivariado ningún

0197 - VASCULITIS ASOCIADAS A ANCA

Modalidad: Póster Unidad Temática: Vasculitis/ PMR

PEREZ, Nicolas I GARGIULO, M.A I SUAREZ, L I COLLADO, M.V I KHOURY, M I

INSTITUTO LANARI

Introducción: Las vasculitis asociadas a ANCA son un grupo heterogéneo de entidades autoinmunes con compromiso sistémico caracterizado por inflamación y necrosis de vasos de pequeño y mediano tamaño de etiología desconocida.

Objetivos: Describir las características clínicas al momento del diagnóstico, tratamiento y evolución de pacientes con vasculitis asociadas a ANCA diagnosticados en los últimos 35 años en un hospital universitario.

Materiales y Métodos: Se revisaron las historias clínicas de pacientes mayores de 18

Materiales y Métodos: Se revisaron las historias clínicas de pacientes mayores de 18 años a quienes se diagnosticó vasculitis asociada a ANCA confirmada por biopsia y/o positividad para ANCA por (IFI y/o ELISA) entre 07/1984 y 03/2019. Se recolectaron datos: demográficos, manifestaciones clínicas, tipo de vasculitis y tratamientos. Se calculó score BVAS (Birmingham Vasculitis Activity Score) y FFS 2009 (Five Factor Score). Resultados: Se incluyeron 47 pacientes, 28 mujeres (60%) y 19 varones. Edad promedio al momento del diagnóstico de 53,5 ± 16,5 años. En 20 pacientes se diagnosticó GPA (42,5%), en 17 PAM (36,2%), 6 VLR (12,8) y 4 EGPA (8,5%) pacientes recibieron pulsos de 2,46 (0-411) meses. Tratamiento de inducción: 28 (59.6%) pacientes recibieron pulsos de

esteroides y todos recibieron corticoides vía oral (1 mg/kg). En 7 (14,9%) pacientes technicin pulsos esteroides y todos recibieron corticoides vía oral (1 mg/kg). En 7 (14,9%) pacientes, fue el único tratamiento, 20 (42.5 %) CF EV, 14 (29.8 %) CF oral, 3 AZA (6,4%) y 2 rituxima (4,2%). Plasmaféresis 6 pacientes y diálisis en 12 (4 en forma transitoria). Luego se rotó de inmunosupresor a 7 pacientes

Table I. Clinica al diagnóstico n (%)	Total (1=47)	GPA [ri=30]	PAN (n=17)	BGPA (ni=4)	VUI (n=6
Anarsia (His< 12 h, y <12 m)	20 (70,2)	11.	10	2	4
ATNOANTES	10 (21,1)	ž	1	2	0
fielare	18 (36,3)	12	3	2	1
Pérdida de pese	15 (31,2)	7	0	0	2
Secretion need senguinolents/inucoparulents	6 (12,0)	\$	1	0	0
Rurpurs palpable	12 (25,5):	30	4	43 3	a
Nódulos/cavitaciones pulmonenes	9 [19,1]	7	20	4	ů.
Herrorragio siveoler	19 (29.8)	5	9	0	a .
Determo de la función renal (medido por valor de Crestinina)	26 (55,3)	9	13	0	4
Compromiso renal confirmado por Singuia	18 (38,1)	6	6	d .	6
Mononeuritis múltiple	6 (12.0)	4	1	16 6	a .

	Total (n=47)	GPA (n=20)	PAM (n=17)	EGPA (n=4)	VLR (n=6
BVAS Mediana (rango)	14 (4-42)	14,5 (4-42)	14 (6-24)	6 (6-11)	12 (12-12
FFS n (%)	-W				
FFS = 0	11 (23,4)	6	2	2	1
FFS = 1	19 (40,4)	5	9	2	3
FFS = 2	17 (35,2)	9	6	0	2
ANCA n (%)					
ANCA negativo	4 (8,6)	2	1	1	0
ANCA c-PR3	20 (42,5)	15	0	3	2
ANCA p-MPO	23 (48,9)	3	16	0	4

con AZA y 2 micofenolato. En una mediana de seguimiento de 35,5 (0,14-234) meses, se registraron 24 recaídas en 15 pacientes (7 con PAM, 6 GPA, 2 con EGPA). La tasa de recaídas tue de 6,51 por mil personas-mes de seguimiento. BVAS promedio de 14,5±8. Todas recibieron corticoides, la mitad CF VO, 9 CF EV, 2 AZA y 1 metotrexate Mantenimiento con AZA er 4 pacientes, plasmaféresis y diálisis en 2, respectivamente. y 5 PAM), 5 por actividad de la enfermedad; 2 por infección y 2 de causa cardiovascular.

Conclusiones: Comparando con otras series, la edad, la demora diagnóstica y la frecuencia de cada entidad fue similar, sin embargo se observó predominio femenino y menor score BVAS.

200

0200 - REABER: ESTUDIO FASE IV, OBSERVACIONAL, PROSPECTIVO, DE COHORTE ABIERTA CON RECOGIDA DE DATOS DE REGISTRO DE REACCIONES ADVERSAS EN PACIENTES TRATADOS CON TERAPIAS BIOLÓGICAS (REPIS 1481): 5 ° REPORTE

1961]: 5 * REPURTE
Modalidad: Póster
Unidad Temática: Farmacología/ Investigación
GARCIA ORO, Agustina Milagros I CADILE, Isaac Ignacio I ONETTI, Laura Beatriz I
WERNER, Marina Laura I AUDISIO, Marcelo José I PY, Guillermo Enrique I MOYANO
GARZÓN, Maria Elvira I BULIUBASICH, Sandra I SANTAELLA, Patricia Alejandra I
HERRERA COMOGLIO, Raquel I MUSSANO, Eduardo Daniel

HOSPITAL NACIONAL DE CLINICAS CORDOBA Introducción: desde la aparición de los tratamientos llamado "biológicos" para la Introduccion: desde la aparición de los tratamientos liamado biológicos para la terapéutica de varias enfermedades reumáticas (ER) se han publicado numerosos trabajos y ensayos clínicos probando su eficacia y seguridad. Muchos de estos reportes tienen algunas limitaciones y dentro de ellas el sub-registro de reacciones adversas. Registros como Biobadaser y Biobadasar tratan de mostrar una realidad en cuanto a estos eventos adversos (EA). El tener un registro propio ayudaría al mejor conocimiento de los probables EA en nuestra población y su prevención.

Objetivos: Registrar el uso de terapias biológicas (TB) en ER y la aparición de EA Identificar EA y su gravedad en pacientes con ER tratados con fármacos biológicos.

Materiales y Métodos: Estudio observacional abierto donde se incluyeron pacientes con ER tratados con terapias biológicas desde el 02 de enero del 2005 al 31 de julio del 2019. Se estudiaron sus características, tratamientos asignados y EA. El análisis estadístico se

realizó por Infostat.

Resultados: : El número de tratamientos biológicos (TB) fue de 527 en 316 pacientes, 258 mujeres y 58 hombres con una edad promedio de 58.46 años (23-94). Las patologías incluidas fueron: artritis reumatoidea 268, artritis psoriásica 27, espondiloartritis 10, vasculitis sistémicas 4 (3 granulomatosis con poliangeítis y 1 panarteritis nodosa), artritis idiopática juvenil 3, lupus eritematoso sistémico 2, Rupus 1, y Sínd de Sjögren 1. Los TB más utilizados fueron: etanercept (157/527) seguido por adalimumab (83/527) y certolizumab pegol (71/527). 199 pacientes utilizaron un solo biológico, 68 recibieron dos, 33 tuvieron tres, 12 pacientes cuatro, 3 cinco y 1 solo se expuso a 6 biológicos diferentes. 126 pacientes (39.87%) presentaron algún EA con uno o más tratamientos. Los EA prevalentes fueron: infecciosos (77/161), dermatológicos (21/161), neoplasias (14/161), cardiovasculares (11/161), neoplasias (14/161), cardiovasculares (11/161), neoplasias (14/161), et articológicos (10/161), digestivos y "transaminitis" (9/161), alergias y reacciones cutáneas (7/161), y otras (2/161) y se registraron 14 óbitos bajo TB: 8 diagnósticos de neumonía, 1 diverticulitis, 1 infección urinaria, 1 cuadro de sepsis con injuria renal aguda, 1 vasculitis y 1 cancer de estómago. Las TB más frecuentes en óbitos fueron los antiTNF en 10 casos. profesica, 1 infeccion urinaria, 1 cuadro de sepsis con injuria renal aguda, 1 vasculitis y 1 cancer de estómago. Las TB más frecuentes en óbitos fueron los antiTNF en 10 casos. 20 pacientes presentaron pérdida de eficacia, 10 a un solo fármaco, 8 a 2 fármacos y 2 a 3 tratamientos diferentes. Específicamente hubo fallo a etanercept en 13 casos, a adalimumab en 6, a abatacept en 5, a tofacitinib en 3, a certolizumab pegol en 2 y a ustekinumab, golimumab e infliximab en 1 caso para cada medicamento.

Conclusiones: Este quinto reporte de EA en ER tratadiac con TB confirma que si bien estos fármacos han demostrado su eficacia en el tratamiento de las ER, la aparición de

EA es frecuente y se debe estar atento a su prevención (ej: vacunación, screening), rápido diagnóstico (monitoreo permanente), su tratamiento y notificación (ANMAT).

198

Unidad Temática: EsPA
CARRIZO ABARZA, Virginia (1) I ISNARDI, Carolina Ayelen(1) I SCHNEEBERGER, Emilce Edith(1) I
BARBICH, Tatiana(1) I LUNA, Gisele Alejandra(1) I DAPENA, Joan Manuel(2) I CAVALIERI, Magdalena
Ida(1) I CITERA, Gustavo(1)
INSTITUTO DE REHABILITACIÓN PSICOFÍSICA (1); H TORNU (2)
Introducción: La ansiedad y la depresión son comorbilidades frecuentes en pacientes con Artritis
Psoriásica (APs), observándose con una prevalencia de 36,6 % y 22,2%, respectivamente. Un menor invel educativo, menor frecuencia de realización de actividad física, dolor crónico, fatiga, mayor actividad de la enfermedad y menor capacidad funcional se han asociado a las mismas.

nivel educativo, menor irectucica de realización de actividad fisica, dolor fornico, fatiga, mayor actividad de la enfermedad y menor capacidad funcional se han asociado a las mismas.

Objetivos: Determinar la prevalencia de depresión y ansiedad en pacientes con APs y estudiar la asociación con diferentes factores sociodemográficos y clínicos.

Materiales y Métodos: Estudio de corte transversal. Se incluyeron pacientes consecutivos >=18 años de edad, con diagnóstico de APs según criterios CASPAR. Aquellos pacientes con dificultades para responder los cuestionarios (analfabetos, ciegos) y/o con comorbilidades descompensadas fueron excluidos. Se consignaron datos sociodemográficos, comorbilidades según el indice de Charlson modificado, características clínicas, tiempo de evolución, características de la APs y del compromiso cutáneo. Se evaluó dolor, actividad global de la enfermedad según el paciente y el médico y fatigia mediante EVN (cm), recuento artícular (66/68), la presencia de rigidez matinal y su duración, dactilitis, compromiso ungueal, entestits (MASES) y compromiso en plel (BSA). Se consignó el diagnóstico tanto de enfermedades psiquidiricas como de fibromialigia y sus respectivos tratamientos. Se calcularon DAPSA, MDA y VLDA. Se registraron los valores de ERS y PCR. Se administraron los autocuestionarios (C-5.D-3L, PSAOLO, LDL), HAO-4 y, para depresión y ansiedad, PHO-9 y GAD-7, respectivamente. Se definió depresión mayor a un resultado PHO-9 >=10 y ansiedad GAD-7 >=5. La depresión, a su vez, tue categorizada según los valores de GAD-7 en: leve (5-9), moderada (10-14), severa (15-21). Análisis estadístico. Estadística descriptiva. Test T de Student, ANOVA y Chi². Correlación por Spearman. Regresión lineal múltiple.

severa (>=20). Y la ansiedad según los valores de GAD-7 en: leve (5-9), moderada (10-14), severa (15-21), Análisis estadistico: Estadistica descriptiva. Test T de Student, ANOVA y Chi². Correlación por Spearman. Regresión lineal múltiple.

Resultados: Se incluyeron 65 pacientes, con una edad mediana (m) de 57 años (RIC 45.6-56.5), 61.5% eran mujeres, y un tiempo de evolución de la APs m de 12 años (RIC 5-17.5). La escolaridad fue m 12 años (RIC 7-13), 24 pacientes (36.8%) estaban desocupados, 32.3% carecían de cobertura social y 6% padecían comorbilidades. DAPSA m 14, 6 (RIC 7-62-23.), 16 (24.6%) pacientes se encontraban en MDA. 14 (21.5%) tenian diagnóstico de alguna patología psiquiátrica y 10 se encontraban en tratamiento. La de PHO-9 fue 6 (RIC 1-10.5) y de GAD-7 fue 5 (RIC 1-10). La prevalencia de depresión mayor fue 26.2% y de ansiedad 56.9%. Según categorías de depresión: leve 19 pacientes (26.2%), moderada 12 (18.5%) y severa 8 (12.3%). PHO-9 correlacionó, entre otras, con: GAD-7 (Rho: 0.75), DLOI (Rho: 0.62), PSAOU (Rho: 0.65), fatiga (Rho: 0.41) y DAPSA: (Rho: 0.31). Los pacientes con depresión mayor tenian menor escolaridad (X 8.7±3.6 vs X 11.6±3.4, p=0.004), peor calidad de vida (PSAQOL X 11.6±5.7 vs X 5.3±4.6, p=0.003) y fatiga (EVN X 5.6±2.7 vs X 3.2±2.7, p=0.001) y peor calidad de vida (PSAQOL X 11.6±5.7 vs X 4±2.8, p=0.003) y taliga (EVN X 5.6±2.7 vs X 3.2±2.7, vs X 0.001) y peor calidad de vida (PSAQOL X 8.8±5.7 vs X 4.6±4.5, p=0.003 y DLOI X 5.4±3.9 vs X 2.4±2.8, p=0.0001) y peor calidad de vida (PSAQOL X 8.8±5.7 vs X 4.6±4.5, p=0.003) y bloi (EVN X 5.5±2.7 vs X 3.2±2.7, vs X 0.67±0.7, p=0.02). Los pacientes con ansiedad también mostraron mayor dolor (EVN X 5.5±2.7 vs X 6.7±0.7) p=0.03) y taliga (EVN X 5.6±2.7 vs X 3.2±2.7, vs X 0.001) y peor calidad de vida (PSAQOL X 8.8±5.7 vs X 4.6±4.5, p=0.003) y la pacientes que no se encontraban en MDA tenian más prevalencia de depresión y ansiedad (S2.7% vs 6.3%, p=0.049 y 67.3% vs 25%, p=0.001) y especitivamente). En análisis multivariado, ajustando po

con estos trastornos.

201

0201 - EVALUACIÓN DE MASA ÓSEA EN LUPUS ERITEMATOSO SISTÉMICO

Modalidad: Póster

Unidad Temática: LES

Unidad Temática 2: Op- Osteoporosis- Densidad Mineral ósea- Metabolismo

Fosfocálcico

MAZZA, Susana Marcela I BARBAGLIA, A I SUELDO, H I GONZÁLEZ LUCERO, L I BERTOLACCINI, M I SORIA CURI, Y I LEGUIZAMÓN, M I ESPASA, G I BELLOMIO, V. HOSPITAL A.C. PADILLA

Introducción: Los pacientes con Lupus Eritematoso Sistémico (LES) tienen más riesgo de tener densidad mineral ósea (DMO) disminuida en comparación con la población general. Los factores de riesgo tradicionales, sumados a la inflamación sistémica crónica que altera el balance osteoblastos/osteoclastos, y el uso de medicamentos como corticoides e inmunosupresores, serían las causas de la pérdida de masa ósea en estos

Objetivos: Estudiar la prevalencia de densidad mineral ósea (DMO) baja en pacientes con LES y analizar los factores asociados.

Materiales y Métodos: Se realizó un estudio descriptivo de corte transversal y se incluyeron pacientes mayores de 18 años con LES (criterios ACR 1982/97 y/o SLICC 2012) que asistieron al consultorio de reumatología entre diciembre de 2017 y junio de 2019. Se estudiaron variables demográficas, clínicas, relacionadas a la enfermedad, zons. Se estudiatori variables derinograficas, ciniticas, relacionadas a la enterintedad, menopausia y uso de fármacos relacionados a baja masa ósea. Se realizó densitometría ósea por DEXA a todos los pacientes y se recolectaron variables relacionadas a metabolismo fosfocálcico. Baja DMO se definió en premenopáusicas por puntaje Z score >= -2.0 DE y en posmenopáusicas por puntaje T score >= -1. Se excluyeron pacientes < 18 años, con enfermedad oncológica, enfermedad renal crónica distinta a nefropatía lúpica, enfermedades óseas metabólicas, diagnóstico de osteoporosis o densidad mineral osea

entermedades óseas metabólicas, diagnóstico de osteoporosis o densidad mineral osea baja previo al diagnóstico de LES. **Resultados**: Se incluyeron 66 pacientes (67% mujeres, edad media 44.5 ± 11.5 años, duración media de la enfermedad 13.9 ± 8.6 años). El 50% de las pacientes (n=33) eran menopáusicas y 14 tuvieron menopausia precoz. El tiempo medio de evolución de la misma fue 10.3 años. Un 10.5% presentó fracturas patológicas. El 62% presentó sobrepeso (IMC 25-29.9). De los fármacos asociados a baja densidad mineral ósea, el más frecuente fue el uso de inhibidores de la bomba de protones en 62%. La dosis media de corticosteroides acumulada fue 13.4 g (± 14.2). Los valores de vitamina D, PTH y calcemia fueron similares entre las pacientes con y sin menopausia. La prevalencia de densidad mineral ósea baja fue 75.8% [19.5% 65.4 -86.1]. De ellas, 8 fueron premenopáusicas y 42 postmenopáusicas. Sexo femenino se asoció a baja densidad mineral ósea (p<0.05). Densidad mineral ósea cortical baja estuvo presente en 38 pacientes (33 con osteopenis). Densidad mineral ósea trabecular baja se encontró en 38 pacientes y 5 con osteoporosis). Densidad mineral ósea trabecular baja se encontró en 38 pacientes (29 osteopenia y 9 osteoporosis). Baja densidad mineral ósea (osteoporosis y osteopenia) no se asoció a dosis acumulada de corticoides, presencia ni tiempo de menopausia (p NS). Tampoco se encontró asociación con niveles de PTH, Vit D y calcemia (p NS).

Conclusiones: La prevalencia de baja densidad mineral ósea fue alta (75.8%) y se asoció a sexo femenino

0203 - FACTORES PRONÓSTICO DE VASCULITIS ASOCIADAS A ANCA

Modalidad: Póster

Unidad Temática: Vasculitis/ PMR

PEREZ, Nicolas I GARGIULO, M.A I SUAREZ, L I COLLADO, M.V I KHOURY, M I

GOMEZ, G. INSTITUTO LANARI

Introducción: Las vasculitis asociadas a ANCA (GPA, PAM, EGPA y VLR), afectan vasos de pequeño y mediano tamaño causando inflamación y necrosis con manifestaciones

Objetivos: Identificar factores pronóstico en pacientes con vasculitis asociadas a ANCA

Objetivos: identificar lactures profitostico en paderntes con vascullis asociadas a ANCA seguidos en un hospital universitario.

Materiales y Métodos: Se revisaron las historias clínicas de pacientes mayores de 18 años, con diagnóstico de vasculitis asociada a ANCA confirmada por biopsia y/o con positividad para ANCA por IFI y/o PR3/MPO por ELISA, entre julio de 1984 a marzo de 2019. Se recolectaron datos al momento del diagnóstico: edad, género, manifestaciones clínicas, estudios complementarios, tipo de vasculitis y tratamientos recibidos. Se calculó clinicas, estudios complementarios, upo de vasculitis y tratamientos recipidos. Se calculo score de BVAS (Birmingham Vasculitis Activity Score) y FFS 2009 (Five Factor Score). Se informan media ± desvío estándar o mediana y rango para variables numéricas y porcentaje en las categóricas. El análisis de supervivencia se realizó con técnicas de Kaplan-Meier. Se definió el tiempo de seguimiento en años desde el diagnóstico hasta el fallecimiento o hasta la última evaluación clínica disponible en la historia clínica. Para analizar relación de diferentes factores con mortalidad se utilizó análisis proporcional de

analizar relación de diferentes factores con mortalidad se utilizó análisis proporcional de Cox. Se consideró significativo un valor de p menor a 0,05. Resultados: Se incluyeron 47 pacientes (28 mujeres y 19 varones), edad promedio al momento del diagnóstico de 53,5 ± 16,5 años. En A 20 pacientes se diagnosticó GPA (42,5%), en 17 PAM (36,2%), 6 con VLR (12,8) y en 4 EGPA (8,5 %). La mediana de BVAS al diagnóstico fue 14 (4-42). FFS de 0 en 11 pacientes (23,4%), 1 en 19 (40,4%) y 2 en 17 (36,2%). El 29,7% presentó hemorragia alveolar. La mediana del tiempo de seguimiento fue de 35,5 (0,14-234) meses. Fallecieron 9 pacientes (4 GPA y 5 PAM), con una tasa de mortalidad de 3,5 por cien pacientes-año de seguimiento en todo el grupo y fue similar en subgrupos según género y BVAS al diagnóstico. Según tipo de diagnóstico, las tasas fueron de 6,9 por cien personas-año en PAM y 2,9 por cien personas-año en GPA (p=0,074). Según FFS, las tasas fueron 2,4 por cien personas-año con FFS=1 y 10,3 por cien personas-año en mentalidad fueron 1,1 y 8,7 por cien personas-año en mentalidad fueron 1,1 y 8,7 por cien personas-año en mentalidad fueron 1,1 y 8,7 por cien personas-año en mentalidad fueron 1,1 y 8,7 por cien personas-año en mentalidad fueron 1,0 en 0,029). no, por clieft personas-año en menores de 55 años y ≥55 años, respectivamente (p=0,029). Las tasas de mortalidad fueron 10,2 y 1,1 por cien personas-año en quienes tuvieron hemorragia alveolar y los que no, respectivamente (p=0,011).

Conclusiones: Si bien por el tamaño de la muestra no se pudo ajustar resultados en un modelo multivariable, los datos sugieren que los mayores de 55 años, los pacientes con hemorragia alveolar, aquellos con FFS de 2 y con PAM presentan peor pronóstico.

206

0206 - COHORTE DE SEGUIMIENTO PROSPECTIVO DE PACIENTES CON ARTRITIS REUMATOIDEA QUE INICIAN O CAMBIAN TRATAMIENTO BIOLÓGICO O SINTÉTICO DIRIGIDO

Modalidad: Póster

Modalidad: Póster
Unidad Temática: ARTRITIS REUMATOIDEA

DAL PRA, Fernando I ISNARDI, Carolina Ayelen I MACIAS OVIEDO, Lysseth Leonela I
CAPELUSNIK, Dafne I LUNA, Gisele Alejandra I SEVILLANO, Juan I CARRIZO ABARZA,
Virginia I CAVALIERI, Magdalena I GIORGIS, Pamela I CORONEL ALÉ, Andrea Luján I
BARBICH, Tatiana I SCHNEEBERGER, Emilce Edith I CITERA, Gustavo I ROSEMFFET, Marcos
INSTITUTO DE REHABILITACIÓN PSICOFÍSICA

INSTITUTO DE REHABILITACION PSICOFISICA Introducción: Las Drogas Modificadoras de la Artritis Reumatoidea (DMAR) biológicas (-b) y sintéticas dirigidas (-sd) han cambiado significativamente la calidad de vida de los pacientes con Artritis Reumatoidea (AR). Sin embargo, su alto costo y sus potenciales efectos adversos restringen su uso habitual. Algunos estudios en nuestro país han descripto el patrón de uso de estos medicamentos, con la limitante de estar basados en revisiones retrospectivas o cohortes con potenciales sesgos de inclusión.

Objetivos: Describir los datos iniciales de la cohorte Unidad Terapéutica Organizada Para la estarción de socio acida biológica (UTODIA by describados socio al considera biológica (UTODIA by describados socio al considera de la cologica (UTODIA by describados socio al circitation).

Objetivos: Descripti los datos iniciaies de la conorte Unidad Terapeutica Organizada Para in Indicación Adecuada de medicación biológica (UTOPIAmb), desarrollada para el seguimiento prospectivo de pacientes que inician o cambian DMAR-b o -sd.

Materiales y Métodos: La cohorte UTOPIAmb incluyó pacientes mayores de 18 años que cumplian criterios de AR ACR/EULAR2010, en que se efectivizó el inicio o cambio de DMAR-b o -sd. Se registraron datos sociodemográficos, relacionados a la enfermedad y comorbilidades, así como tratamientos previos y concomitantes. En cada visita se consignaron datos de actividad de la enfermedad por DAS28 y de capacidad funcional por HAQ. Se registraron datos de actividad de la enfermedad por DAS28 y de capacidad funcional por HAQ. Se registraron datos de incevitis entre conceptions de la contratamiento de característica baseda va los 2.5 e procesos predientes un sera expresional tratagia de incevitis actividad de la entermedad por DAS28 y de capacidad funcional por HAQ. Se registraron datos ultrasonográficos basales y a los 3 a 6 meses, mediante un score semicuantitativo de sinovitis por escala de grises y de señal Doppler de poder (0 a 3 por articulación, de un total de 28). Se consignó la suspensión del tratamiento y su causa. Se utilizó estadística descriptiva para expresar los datos y las comparaciones entre grupos se realizaron por chi2, test-T o Wilcoxon para muestras apareadas.

Resultados: Se incluyeron 92 pacientes. El 90,2% fueron mujeres con una mediana de edad de 61 años (RIC: 49-68). La mediana de escolaridad fue de 8 años (RIC: 6-12). Un 83,7% contaba con presense un bras escila un 84.3% comparación.

Hesultados: Se incluyeron 92 pacientes e. I 90,2% fueron mujeres con una mediana de edad de 1 años (RIC: 6-12). Un 83,7% contaba con prepaga u obra social y un 81,2% poseía certificado de discapacidad. Un 42,4% eran jubilados y 12% amas de casa. Respecto a la AR, 96,7% eran FR+ y 93,8% anti-CCP+, 81,2% presentaban erosiones. La mediana de tiempo de evolución fue de 14 años (RIC: 8-22). Las comorbilidades más comunes fueron hipertensión arterial (44%), osteoprorosis (27,8%), dislipemia (23,1%), diabetes (10%) y tuberculosis latente (11%). Todos los pacientes recibieron previamente DMAF-e incluyendo metotrexato (97,8%), leflunomida (67,8%), hidroxicloroquina (44%) y sulfasalazina (27,4%). Un 96,7% recibieron corticcides sistémicos. Basalmente los pacientes se encontraban con moderada a alta actividad de la enfermedad (media de DAS25: 5,02 ± 1,26) y marcada discapacidad (media de HAC: 1,65 ± 1,5). Un 53,3% de pacientes fueron naive de DMAR-b o DMAR-sd y en ellos se inició tratamiento con anti-TNF (36,7%), abatacept (30,6%), inhibidores JAK (22,4%), anti-IL6 (6,1%) o rituximab (4,1%). Un 46,7% de pacientes recibieron previamente DMAR-b o DMAR-sd, y en ellos se indició cambio a abatacept (32,6%), inhibidores JAK (22,4%), anti-IL6 (8,6%), anti-TNF (16,3%) o rituximab (4,7%). Tras 6 meses de seguimiento 11 de los pacientes (12%) suspendieron el tratamiento (5 por eventos adversos, 4 por falta de eficacia, 1 por decisión del pacientes restantes, alcanzándose un DAS28<3,2 en un 44,7% de los mismos y un DAS28<2,2,6 en un 25%. Hubo una mejoría significativa del DAS28 (basal: 4,87 ± 1,24; 6 meses: 3,6 ± 1,22; p<0,001), que tambien so observó en el HAQ (basal: 1,67 ± 0,69; 6 meses: 1,22 ± 0,75; p=0,004). Desde el punto de vista ultrasonográfico en 16 pacientes, se observó una reducción significativa en el score de Doppler de poder (basal: 13,6 ± 12,7; 3 a 6 meses: 4,6 ± 4,7; p=0,005), sin hallarse diferencia en el score

213

0213 - PRODUCTIVIDAD LABORAL EN PACIENTES CON ESPONDILOARTRITIS AXIAL Y PERIFÉRICA: DATOS DE UNA COHORTE NACIONAL

0213 - PRODUCTIVIDAD LABORAL EN PACIENTES CON ESPONDILOARTRITIS AXIAL Y PERIFÉRICA: DATOS DE UNA COHORTE NACIONAL Modalidad: Póster Unidad Temática: ESPA AIROLDI, Carla Antonela (1) I MARTIRE, María Victoria(2) I GIRARD BOSCH, P(3) I BENEGAS, M(4) I SCARAFIA, S(5) I DUARTE, V(6) I COSENTINO, V(7) I MARÍN, J(8) I BANDE, J(9) I GAMBA, J(10) I SOMMERFIECK, F(4) I III I AGUILA, R(2) I I III I I I GARCIA, M(2) I SCARAFIA, S(5) I DUARTE, V(6) I COSENTINO, V(7) I MARÍN, J(8) I BANDE, J(9) I GAMBA, J(10) I SOMMERFIECK, F(4) I III I AGUILA, R(2) I I I I I I I I GARCIA, M(2) I HOSPITAL PROVINCIAL DE ROSARIO (1); H SMARTIN LP (2); IMP (3); SANATORIO MENDEZ (4); HOSPITAL SAN CAYETANO (5); EL CINICA MONTE GRANDE (6); HOSPITAL RAMOS MELÍA (7); HOSPITAL SAN CAYETANO (5); EL CINICA MONTE GRANDE (6); HOSPITAL RAMOS MELÍA (7); HOSPITAL SAN CAYETANO (5); EL PLATA (15); H R POSADAS (10); H POSADAS (11); CENTRO MEDICO GINECOLÓGICO (12); HOSPITAL PRIVADO DE COMUNIDAD (13); SANATORIO FINOCHIETTO (14); SANATORIO ADVENTISTA DEL PLATA (15); H R MEJIA (16); HOSPITAL DEL MILAGRO (17); CEMIC (18); IREP (20) Introducción: Las limitaciones laborales son un punto importante a considerar en el tratamiento de la Espondiloartrilis (ESPA) y ague esta enfermedad afecta a personas en la etapa más productiva de la vida. La pérdida de productividad laboral conlieva costos sustanciales para los pacientes y la sociedad. Objetivos: Valorar la productividad laboral en una cohorte de pacientes con EspA axial (EspAay) y su relación con actividad de la enfermedad, capacidad funcional, estado de salud y calidad de vida. Materiales y Métodos: Estudio multicéntrico, observacional, de corte transversal. Se incluyeron pacientes consecutivos > de 18 años con diagnóstico de EspAax y EspAp, según criterios ASAS. Se consignaron datos sociodemográficos, comorbilidades, caracteristicas de la enfermedad y tratamientos recibidos. Se evaluó número de articulaciones dolorosas y tumefactas, entesitis según score LEI, valoración de la actividad por el paciente y médico a tr

ESPABAX VS ESPAP.

Conclusiones: Este estudio demostró que la pérdida de productividad laboral en esta cohorte nacional fue del 30% en ambos grupos, la misma correlacionó tanto en los pacientes con EspAax como EspAp con parámetros de actividad, entesitis, estado de salud, calidad de vida y capacidad funcional.

216

0216 - PREVALENCIA Y DIFERENCIAS CLÍNICAS Y SEROLÓGICAS DE PACIENTES CON LUPUS, SEGÚN ETNIA, GÉNERO Y EDAD DE INICIO TARDIO

Modalidad: Póster Unidad Temática: LES

ROJAS TESSEL., Ivana Romina I PICCO, Eugenia I BUSCHIAZZO, Emilio Andres I JUAREZ, Ricardo Vicente I ACIAR, Mariana Mabel I CUCHIARO, Natalia Lili I LENCINA, Maria Veronica I BELBRUNO, Leila I LECUMBERRI, Belen I CRESPO ESPINDOLA, Maria Elena

HOSPITAL SEÑOR DEL MILAGRO

Introducción: El lupus eritematoso sistémico (LES) es considerada la enfermedad sistémica autoinmune con mayor diversidad clínica y serológica, con curso y pronóstico variable. Las diferencias entre las manifestaciones de la enfermedad y autoanticuerpos según etnia, género y edad de inicio se han demostrado en diferentes estudios pero no siempre son consistentes entre los mismos. En la corte Latinoamericana, Gladel, 17% fueron mestizos, 10% de la población fue de sexo masculino y 5% de inicio tardio. Datos sugieren inicio más temprano en mestizos con mayor enfermedad renal y linfopenia. Los de sexo masculino se asocian a mayor febre, pérdida de peso y enfermedad renal, mientras que los ancianos presentarían menor compromiso de sistema nervioso central

Objetivos: Determinar la prevalencia y características clínicas de pacientes con LES de raza mestiza, sexo masculino y edad de inicio tardío en un grupo de pacientes de la ciudad de Salta.

Materiales y Métodos: se analizaron en forma retrospectiva historias clínicas de materiales y metodos. Se analizarón en forma refutespectiva historias cimicas de pacientes con diagnóstico de lupus según criterios ACR 82/ Eular 2012, pertencientes tanto al Sector Público como privado de la ciudad de Salta. Se consideraron variables demográficas como edad al momento del diagnóstico, sexo, etnia, nivel de alfabetización; variables clínicas y de laboratorio presentes en cualquier momento de la evolución, tiempo de seguimiento, muerte, tratamiento previo y actual. Análisis estadístico: las

tiempo de seguimíento, muerte, tratamiento previo y actual. Análisis estadístico: las variables cualitativas se expresaron en frecuencia y porcentaje, y las cuantitativas en mediana y rangos intercuartilos. Se realizaron comparaciones de variables cuatificativas en mediana to Prevalenta (Se realizaron comparaciones de variables categóricas mediante Chi2 o Test exacto de Fisher según correspondiera.

Resultados: Se analizaron 75 historias clinicas, la mediana de edad de diagnóstico de la enfermedad fue de 33 años (RIC 24-44), la mediana de seguimiento de 5 años (RIC 2-8). Diez pacientes (13,3%) de sexo masculino, 64 eran mestizos (85,3%), 7 (9,3%) fueron de inicio tardío. En cuanto a las comorbilidades 31 (41,4%) eran hipertensos, 1 (1,3%) eran diabéticos. Los pacientes de etnia mestiza vs blanca tuvieron menor prevalencia de ulceras orales (22,2 %vs 71,9% p 0,006), los de inicio tardío vs temprano tuvieron menor prevalencia de Anticuerpo Sm (0 % vs 38,8% p 0,041), y los de sexo masculino mor prevalencia de rash malar (20% vs 56,9% p 0,042) y alopecia (40% vs 76,6% p 0,026). Los pacientes de sexo masculino tuvieron mayor positividad de Anticuerpos antiDna nativo (80% vs 40% p 0,036). La mortalidad global fue 5,3%, sin diferencias en género, etnia ni edad de inicio. edad de inicio.

Conclusiones: : La prevalencia de formas de inicio tardio y lupus en sexo masculino fueron similares a las encontradas en otras cortes. La raza mestiza fue mayor. Las diferencias clínicas y serológicas entre las poblaciones descriptas fueron escazas probablemente debido a un bajo número de pacientes.

0219 - PREVALENCIA DE ESPONDILOARTRITIS EN PACIENTES CON ENFERMEDAD DE CROHN Y COLITIS ULCEROSA

Modalidad: Poster Unidad Temática: EsPA CASALLA, Luciana I ZARATE, Lucía I GAMBA, María Julieta I GONZALEZ, Paula Alejandra I CONLON, María Carolina I SPIAZZI, Renata Alina I MILANO, María Claudia I CAPOZZI, María

HOSPITAL NACIONAL A. POSADAS

HOSPITAL NACIONAL A. POSADAS Introducción: La Espondiloartritis (EspA) asociada a Enfermedad Inflamatoria Intestinal (EII) se manifiesta de forma clinicamente heterogénea, pudiendo presentar tanto compromiso articular periférico (artralgias, artritis, dactilis, entesitis) como axial, y con una frecuencia que oscila entre el 10-40% de los casos de EII. A nivel local, un estudio realizado en el año 2002 en nuestro país comunicó una frecuencia similar de manifestaciones reumatológicas en EII. Recientemente describimos en forma preliminar en 56 pacientes con EII, una prevalencia de EspA del 21% al aplicar los criterios de clasificación ASAS periférico y axial y los de Nueva York modificados (NYm) para espondilitis anquilosante. En esta comunicación presentamos los datos finales de dicha evaluación.

Objettivos: 1) Evaluar la prevalencia de EspA en pacientes con Colitis Il lecrose (CII) y Enformacion

Objetivos: 1) Evaluar la prevalencia de EspA en pacientes con Colitis Ulcerosa (CU) y Enfermedad de Crohn (EC) según criterios ASAS y NYm. 2) Describir las características clínico-radiológicas de estos paciente

de estos pacientes.
Materiales y Métodos: Se incluyeron pacientes consecutivos mayores de 18 años con diagnóstico de CU y EC, en seguimiento por la Sección Tubo Digestivo del Servicio de Gastroenterología de nuestra Institución, los cuales fueron derivados a la Sección Reumatología para su evaluación. Datos registrados: demográficos, caraterísticas de la afección intestinal (tipo, tiempo de evolución, actividad de la enfermedad). La evaluación reumatológica incluyó antecedentes de dolor e inflamación articular, dolor lumbar inflamatorio (DLI), dolor sacroillaco y en sitios de entesis, dactilitis, psoriasis, uretritis/cervicitis o diarrea en el mes previo, uveitis, antecedentes familiares de EspA. Se registraron datos clínicos, de laboratorio y radiológicos. En caso de requerirse, se realizó ecografía (ECO) y/o resonancia magnética (RM) avullos pacientes que cumplian criterios ASAS parietas (PM) Método EspA en aquellos pacientes que cumplian criterios ASAS periférico, ASAS axial y/o NYm. Método estadístico: estudio descriptivo de corte transversal.

Resultados: Se incluyeron 120 pacientes con Ell, promedio de edad 45±15 años, 58.3% mujeres.

Mediana de evolución de la Ell 54 (RIC 12-108) meses; 88 (73,3%) pacientes presentaban diagnóstico de CU (83% en remisión), y 32 (26,7%) diagnóstico de CU (83% en remisión), y 32 (26,7%) diagnóstico de EC (73% en remisión). Antecedentes de: artralgias 45%, lumbalgia 37.5% (de ellos DLI 15%), dolor sacrolliaco 4,2%, dolor en sitios de entesis 17.5%, dactilitis 2.5%, psoriasis 4.2%, uveítis 0.8%. Presentaron FR positivo el 6% de los pacientes, y se determinó HLA BZT en 27, siendo positivo en 1 de ellos. En 5 pacientes se observó sacrolletis radiológica aislada. Del total de pacientes con Ell, 24 (20%) cumplieron criterios de clasificación para EspA: 20 ASAS periférico, 3 ASAS axial y NYm. y 1 paciente ASAS periférico y axial. De los 21 pacientes con EspA periférica, 12 presentaron entesitis, 8 artritis (62% en miembros inferiores), 1 dactilitis, 2 psoriasis y 1 historia de uveítis. Uno de ellos presentaba DLI y sacroileitis por RM pero no cumplió criterios ASAS axial por edad de inicio de síntomas.

Conclusiones: Observamos una prevalencia de EspA en Ell del 20%, siendo la entesitis y artritis periférica las manifestaciones más frecuentemente halladas. Estos datos demuestran una frecuencia similar a la reportada en otras series. Considerando estos resultados destacamos el rol del manejo interdisciplinario de estos pacientes para el diagnóstico temprano del compromiso

222

D222 - ADHERENCIA AL TRATAMIENTO EN ARTRITIS PSORIÁSICA

Unidad Temática: EsPA

Unidad Temática: ESPA
HOJBERG, Noelia (1) I IZAGUIRRE, Maria Pia(1) I QUAGLIA, Maria Fernanda(1) I COSENTINO,
Vanesa Laura(1) I TOIBARO, Javier(2) I KERZBERG, Eduardo(1) I DAPEÑA, Joan Manuel(3) I
GONZALEZ, Paula Alejandria(4) I BENEGAS, Mariana(5) I PISSANI DELGADO, Maria Pia(6) I
FENUCCI, Maximiliano(6) I ALONSO, Carla Gimena(7)
HOSPITAL RAMOS MEJÍA, SERVICIO DE REUMATOLOGIA Y COLAGENOPATÍAS (1);
HOSPITAL RAMOS MEJÍA (2); HOSPITAL E TORNÚ (3); H POSADAS (4); S.MENDEZ (5);
HOSPITAL CESAR MILSTEIN (6); HOSPITAL CÓRDOBA Y UNIVERSIDAD NACIONAL DE
CÓRDORA (7)

CONTROL OF PROPERTY OF	
CARACTERÍSTICA	
EDAD media (SD)	58.2 (14.2)
DURACIÓN DE APS mediana (RI) EN AÑOS medi	7 (4)
IMC media(SD)	29.9 (5.6)
DISTANCIA AL CENTRO EN KM mediana (RI)	12 (5)
SEXO FEMENINO (%)	58.6
EDUCACIÓN FORMAL Primaria (%)	37
EDUCACIÓN FORMAL secundaria (%)	38
EDUCACIÓN FORMAL terciario o > (%)	24

Introducción: A pesar de la importancia de la adherencia al tratamiento en las enfermedades autoimnunes, pocos estudios han examinado este tema en condiciones reumáticas crónicas y la mayoría de estos estudios han sido focalizados en la tratamiento de la AR. Hay evidencia que sugiere que una meior adherencia al tratamiento está asociada con una mejor adinerencia al tratamiento esta asociada con una reducción en la severidad clínica de la psoriasis, aun así hay muy pocos estudios que examinen la adherencia en pacientes con dicha enfermedad. Con respecto a la Artritis Psoriásica (APs), no hemos encontrado estudios que evalúen especificamente la adherencia en esta enfermedad, tanto a nivel mundial

como en Latinoamérica.

Objetivos: 1- Describir el nivel de adherencia en una cohorte de pacientes con APS. 2- Evaluar la asociación entre la adherencia al tratamiento con el grado de actividad de la enfermedad. 3- Describir el grado de conocimiento que presentan los pacientes con APS sobre su enfermedad y su asociación

el grado de conocimiento que presentan los pacientés con APS sobre su enfermedad y su asociación con la adherencia al tratamiento.

Materiales y Métodos: Es un estudio transversal, multicéntrico en donde se incluyeron pacientes que cumplian con Critérios CASPAR con al menos 6 meses desde el diagnóstico de la denfermedad. Se les proporcionó el cuestionario validado de adherencia en enfermedadas Reumáticas, Compliance Questionnaire on Rheumatology (CQR), el cuestionario de Morisky-Green (MMS 4) y el test de batalla. Los mismos fueron evaluados por el mismo reumatólogo en una sola visita. Se recolectaron datos demográficos como edad, sexo, duración de enfermedad en años, nivel socioeconómico (años de educación, Graffar, Cobertura médica, certificado de discapacidad), actividad de enfermedad por DAPSA, capacidad funcional por HAQ, Distancia al centro de atención en KM, obesidad por IMC, comorbilidades, tabaquismo, ansiedad y depresión medidas por HADS. Todos los pacientes firmaron el consentimiento informado. el consentimiento informado

el consentimiento informado.

Resultados: Se recopilaron datos de 157 pacientes con diagnóstico de APs de 4 centros de Buenos
Aires y uno de Córdoba. El porcentaje de pacientes adherentes de nuestra muestra fue del 62,4%
medida por MMS 4, 129 pacientes completaron correctamente el CQR arrojando un porcentaje de
adherentes de 40%. El porcentaje de pacientes que cumplian con los tres interrogantes del Test de
Batalla fue de 42,6%. No se encontraron diferencias estadisticamente significativas en relación a la
actividad de la enfermedad medida por DAPSA, discapacidad funcional medida por HAQ y nivel de
conocimiento de la enfermedad, medida por Test de Batalla. Hubo una tendencia a mayor adherencia
en el sexo masculino y en aquellos pacientes con cobertura médica y mayor nivel de educación
formal

Conclusiones: Se considera una muestra representativa de pacientes con APs, el 62.4-40% de los pacientes fueron adherentes según MMS 4 y CQR respectivamente. Ninguna de las variables analizadas arrojó diferencias estadisticamente significativas entre los pacientes adherentes y no adherentes. Aunque si se observó una tendencia de mayor adherencia al tratamiento en aquellos pacientes que poseían cobertura médica y mayor nivel de educación formal. Es de destacar que el 57,4% de los pacientes fueron no conocedores de su enfermedad de acuerdo al test de Batalla.

226

0226 - VALORACIÓN DE LA MICROARQUITECTURA ÓSEA EN PACIENTES CON ARTRITIS REUMATOIDEA

Modalidad: Póstei Unidad Temática: ARTRITIS REUMATOIDEA

Y COLAGENOPATÍAS Introducción: El estado inflamatorio sistémico de la Artritis Reumatoidea (AR), así como

también algunos de los tratamientos instaurados, contribuyen a la pérdida ósea progresiva con el consiguiente aumento del riesgo de fracturas. Sin embargo, las mismas ocurren aún en pacientes con DMO normal o levemente alterada por alteración de la calidad ósea. El Trabecular Bone Store (TBS) es un índice que proporciona información sobre la microarquitectura ósea y el riesgo de fractura independientemente del resultado de la DMO.

	TBS normal	TBS Alterado	P
Edad, media (SD)	53.49 (11.5	62.42 (9.6)	<0.01
Sexo femenino, N (%)	67 (87%)	14 (93.3%)	0.68
Tabaquistas n (%)	8 (30.6%)	11 (14.5%)	0.05
Años de AR media (SD)	12.14 (9.03)	12.72 (7.29)	0.76
CDAI media (SD)	9.47 (7.90)	11.24 (11.72)	0.33
DAS28 media (SD)	3.18 (1.33)	3.50 (1.65)	0.25
IMC media (SD)	29.70 (6.10)	27.19 (4.10)	0.03

Media de TBS (SD)	Media de TBS (SD)	P
Erosiva 1.376 (0.11)	No erosiva1.458 (0.19	0.02
FR positiv1.369 (0.12)	FR negativo 1.498 (0.15)	0.06
Corticoide1.377 (0.12)	Sin cortica terapia1.368 (0.12)	0.73
Metotrexat1.374 (0.12)	Sin metotrexato 1.370 (0.10)	0.91
Biológicos1.411 (0.15)	Si n biológicos 1.372 (0.16)	0.49

Objetivos: Estudiar la microarquitectura ósea medida por TBS por DXA en pacientes con AR y su relación con las características de la enfermedad.

Edad, media (SD) 53.49 (11.5 (62.4 (9.6) 0.01)
Sexo Femenino, N (%) 67 (87%) 14 (93.3%) 0.68
Tabaquistae n (%) 8 (30.6%) 11 (14.5%) 0.05
Años de AR media (SD) 12.14 (9.03) 12.72 (7.29) 0.75
CDAT media (SD) 9.47 (7.90) 11.24 (11.72) 0.33
DAS28 media (SD) 3.18 (1.33) 3.50 (1.65) 0.25
IB/C media (SD) 9.47 (7.90) 11.24 (11.72) 0.33

Media de TBS (SD) 9.47 (7.90) 11.24 (11.72) 0.33

Media de TBS (SD) 12.71 (9.10) 10.03

Media de TBS (SD) P Eroskv 1.375 (0.11) No eroskva1.458 (0.19 0.02)
FR positiv 1.396 (0.11) FR negativo 1.498 (0.15) 0.05
Corticoded.1377 (0.12) Sin metotrexable 1.370 (0.10) 0.91
Biológicos1.411 (0.15) Si n biológicos 1.372 (0.16) 0.49

mujeres postmenopáusicas) una mediana de evolución de la enfermedad de 11 años (RI=10). El 13.19 % tenian nódulos reumatoideos, 70.33% erosiones y 96.7 % Factor Reumatoideos positivo. La actividad de la enfermedad mediana medida por DAS 28 fue de 3.17 (RI=1.76). El 38.04% de los pacientes se encontraban recibiendo prednisona, siendo la dosis media de 1320 + 0.03 en los pacientes que recibian corticodes. El 27.47% tenian osteoporosis y 42.86 % osteopenia por DMO. Recibian prednisona el 40 % de los pacientes con diagnostico de osteoporrosis, 39.5% de los que presentaban osteoporosis value de 1320 + 0.09; en los pacientes que recibian corticodes. El 27.47% tenian osteoporosis y 42.86 % osteopenia por DMO. Recibian prednisona el 40 % de los pacientes con diagnostico de osteoporrosis, 39.5% de los que presentaban osteopenia y 19.45% de los pacientes, sendo la media de TBS de 1.374 + 0.12. La media de TBS en los pacientes con osteopenia y normales (por 20.04) pacientes con osteopenia y normales (

de la calidad ósea sobre todo en aquellas que presentan un DMO normal u osteopénica

232

0232 - COMPARACIÓN DE LAS CARACTERÍSTICAS CAPILAROSCÓPICAS PERIUNGUEALES EN DIFERENTES ENFERMEDADES DE TEJIDO CONECTIVO CON O SIN FENÓMENO DE RAYNAUD: UN ESTUDIO DESCRIPTIVO OBSERVACIONAL.

Modalidat: Poster
Unidad Temática: Estudios Complementarios
Unidad Temática: Estudios Complementarios
Unidad Temática: Est Complementarios Compl

EDAD MEDIA (WHILE		34
SEND	Hardess	77966
	Monrey	609(%)
ETMA.	Machine	950M-0NI
	Ceucasica	14(00N)
	Altonome National	175,450
ANGMOSTICO:	Epolerosis yapterios	21 (00%)
	Demotycinists	90194.FBI
	120	1400A)
	AB	MOTOR!
	Cinamana to Silgren	877.450
	EMIC	
	enc	23,960
	Vesculle WCA	14486
	107	10.4%
LIPENCHON DE LA REP (MINE)		83
RESENCA DE RAVINAJO	154	45 81 354
	No.	TY DA USE
PRINCOSHE	Park Phys 21 - 19160	M. ST 4%
	105.05	16 (21 , 4%)
	No.	820 BU
	Ma	20 (24.8%)
	114	8-25,190
	"Aut	140000
	PE12	1(2,9%)
	Pedia	11/1/00
	MGA 4	Y (2000)
	TH-1	T05480
	WZ	17(429)
	ACA	- BUTCHS
	1071	T(CN)
	FR	31996
	A46-CCF	109%
ia 2. Comparación de di sencia o no de fenómen		raptorescriptosa en En executes de F. é
	Sen propertie de F. de Septemble (1994)	Sin presented do F. in
Science	26.06.850	7 (25.9%)
Copilares distators	27 (62.6%)	3(11,1%)
Torbornidad	2000.00	70046750

Introducción: La capilaroscopía es una técnica diagnóstica no invasiva, fácil y segura, diseñada para evaluar la microcirculación de pilegue ungueal. Su principal indicación es el diagnóstico diferencial entre el fenómeno de Raynaud (FR) primario y secundario. Las alteraciones de la arquitectura vascular, tales como microhemorragias, megacapilares, angiogénesis y las zonas avasculares, constituyen el característico SD pattern, que se puede observar en más del 95% de los pacientes con esclerosis sistémica (ES). Los aspectos capilaroscópicos observados en dermatomiositis (DM) y en la enfermedad indiferenciada del tejido conectivo (ETIC), se informan como SD pattern similar a la ES. También se han observado capilaroscópicos en lupus eritematoso sistémico (LES), sindrome antitosfolioló o (SAF), vascultis y eritematoso sistémico (LES), síndrome antifosfolípido (SAF), vasculitis y

eritematoso sistémico (LES), sindrome antilosfolipido (SAP), vasculitis y sindrome de Sjogren (SS).

Objetivos: Comparar las características capilaroscópicas de pacientes con enfermedades de tejido conectivo. (ETC) con y sin fenómeno de Raynaud. Concore en nuestra población, la distribución del SD pattern en las distintas enfermedades de tejido conectivo. *Determinar las malifestaciones capilaroscópicas de los pacientes con Esclerosis sistémica vs otras enfermedades de tejido conectivo. *Determinar las malifestaciones capilaroscópicas de los pacientes con Esclerosis sistémica vs otras enfermedades de tejido conectivo. *Materiales y Métodos: Estudio descriptivo, transversal, observacional, realizado en el período entre abril a julio de 2019, en la sección de microvascularización diabetes mellitus, dislipidemia, vaculopata periferica, enfermedades aleroscoleróticas, (S. se utilizó videocapilaroscopio (Digital microscope, Electronix Magnifier, 500X), realizando el procedimiento operadores ciegos.

ia microvascularizacion (diabetes meilitus, gillipidemia, vaculopatia perinentae, entermetadeas aeroescieroticae, cis.). Se utilizo videocapilarisocopio (Digital microscope, Electronix Magnifier, 500X), realizando el procedimiento 2 operadores ciegos.

Resultados: En nuestra muestra, de un total de 70 pacientes, 43 pacientes (61.5%) presentaron fenómeno de Raynaud y 27 (83.5%) aussencia del mismo, la duración del FR fue 9,9 años (118,8 meses) y una duración de la enfermedad de base de 8,1 años (97.2 meses) (Tabla 1). Las características capilaroscópicas más frecuentemente observadas en los pacientes con FR fueron: dilataciones 27 (62.8%), torsuosidades 26 (60.5%), en contraposición con los pacientes ono FR fueron: dilataciones 27 (62.8%), torsuosidades 26 (60.5%), en contraposición con los pacientes sin FR donde los entrecruzamientos, ectasias, tortuosidades fueron la miagenes más observadas, con una ausencia de megacapilares, microhemorragias y zonas avasculares 12 (27.9%), en contraposición con los pacientes en observo con una amplia predominancia en la esclerosis sistémica 19 (65.5%), en contraposición con los pacientes sin FR donde los entrecruzamientos, ectasias, tortuosidades fueron la 2). El 3D pattern característicos e observo con una amplia predominancia en al esclerosis sistémica 19 (65.7%), en contraposición de demando el montra de los correspondiendo a sindrome antisintetas (17.12, 2 MDA5 positivos), Los patrones predominantes fueron SD pattern temprano y activo. Los patrones capilaroscópicos en la ES fueron disminución del rúmero de capilares, ectasias, dilataciones, megacapilares y zonas avasculares (3D pattern) mientras que en las otras ETC las características más observadas fueron tortuosidades, ectasias, entrecruzamiento y dilataciones no conformando el 3D pattern característico. Los patcentes con FD presentan contratoristica de los que no presentan FR. Los pacientes con FD, presentan con cultura en relación con los cambios capilaroscópicos a diferencia de los que no presentan FR. Los pacientes

0233 - SEGUIMIENTO DE UNA COHORTE DE PACIENTES CON ENFERMEDADES AUTOINMUNES CON ANTICUERPOS ANTI CÉLULA PARIETAL POSITIVO.

Modalidad: Póster

Unidad Temática: Laboratorio/ Anticuerpos/ Serología
GÓMEZ, Maria Gabriela | BOTTINELLI, Yanina | FERREYRA MUFARREGUE, Leila
Romina | LOAYZA REYNOLDS, Grace Beatriz | SORRENTINI, Stefania Andrea |
VIJODITZ, Gustavo | CAPUTO, Marina

H POSADAS

Introducción: La anemia perniciosa es la causa más frecuente de anemia megaloblástica Se produce por disminución o ausencia del factor intrínseco (FI), generando atrofia de la mucosa gástrica, o por destrucción autoinmune de las células parietales productoras de éste a nivel de la bomba protón-potasio (anticuerpos anti célula parietal-APCA). Con frecuencia se asocia a otras enfermedades de origen inmunológico como tiroiditis autoinmune, vitiligo, Diabetes mellitus, enfermedad de Addison, hipoparatiroidismo, agammaglobulinemia o lupus eritematoso sistémico (LES), entre otros. Para su diagnóstico se requiere un hematocrito bajo, volumen corpuscular medio (VCM) elevado y concentraciones séricas de cianocobalamina (B12) menor a 200 pg/ml. El tratamiento y concentraciones sericas de cianocovalamina (p. 12) menor a 200 pg/mi. El datamento tiene como objetivo no solo corregir la anemia, sino también prevenir la atrofia gástrica, el adenocarcinoma gástrico y trastornos neurológicos.

Objetivos: Describir una cohorte de pacientes con APCA + con enfermedades autoinmunes en nuestro servicio.

Materiales y Métodos: Estudio descriptivo transversal. Se analizaron retrospectivamente las historias clínicas de 62 pacientes con enfermedades autoinmnunes y APCA +, atendidos en un hospital público. Se definieron las siguientes variables: 1. Género, 2. Enfermedad autoinmune. 3. Dosaje de vitamina B12: se define déficit de B12 a un dosaje = 180 Pg/ml, 4. Hematocrito: se define anemia a un hematocrito =36%, 5. VCM: se define macrocitosis a un VCM = 92 Fl. 6. Video endoscopia digestiva alta (VEDA): Gastritis atrófica, gastropatía eritematosa, gastropatía erosiva, metaplasia intestinal, 7. Presencia o ausencia de Helicobacter Pylori.

Resultados: El 96.67% de los paciente APCA + son de género femenino. La mediana de vitamina B 12 en los pacientes APCA + es de 226 pg/ml (rango IC de 155 a 343 pg/ml). La mediana de hematocrito es de 38.85% (rango IC de 36-41.15%) y el volumen corpuscular medio es de 87.35 fl (rango IC de 82-90fl). El 30% de estos pacientes presenta telicobacter pylori en la VEDA. Las enfermedades autoinmunes asociadas fueron LES 27%, tiroiditis autoinmune 25%, Esclerodermia 20%, Sjögren 13%, vasculitis sistémica 12%, Dermatomiositis 7%, enfermedad celiaca 3%, hepatitis autoinmune3%, síndrome Antifosfolípido 2%, miopatías inflamatorias 2%, y Enfermedad relacionada con IgG4 2%. Conclusiones: En esta cohorte de pacientes con enfermedades autoinmunes y APCA positivos, hemos encontrado que solo el 25% tiene anemia, el 18 % macrocitosis, y el 63% déficit de vitamina B12. En esta población se observa que la forma de presentación clásica (anemia megaloblástica con déficit de vitamina B12), no es la más frecuente. Por lo tanto, podemos concluir que es importante la sospecha y el screening en pacientes con patología inmunológica.

236

0236 - ACCESIBILIDAD AL TRATAMIENTO DE LOS PACIENTES CON ARTRITIS REUMATOIDEA Y SU RELACIÓN CON FACTORES SOCIALES, CULTURALES Y ECONÓMICOS

Modalidad: Póster

2336 - ACCESIBILIDAD AL TRATAMIENTO DE LOS PACIENTES CON ARTRITIS REUMATOIDEA Y SU RELACIÓN CON FACTORES SOCIALES, CULTURALES Y ECONÓMICOS Modalidad: Póster Unidad Temática: ARTRITIS REUMATOIDEA COLLADO, Maria Victoria (1) I GIORGIS, Pamela(2) I KIRMAYR, Karin Ingrid(3) I LENCINA, Maria Veronica(4) I PONCE DELGADO, Yessica Maria(5) I RILLO, Oscar L.(5) I CITERA, Gustavo(2) INSTITUTO DE INVESTIGACIONES MÉDICAS, ALFREDO LANARI, UBA (1); INSTITUTO DE INVESTIGACIONES MEDICAS, ALFREDO LANARI, UBA (1); INSTITUTO DE INVESTIGACIONES MEDICAS, ALFREDO LANARI, UBA (1); INSTITUTO DE INVESTIGACIONES (1); INTOJUCCIÓN: SANATORIO SAN CARLOS, BARILOCHE (3); HOSPITAL SEÑOR DEL MILLAGRO (4); HTAL PIROVANO (5) Introducción: El tratamiento temprano y las nuevas terapeúficas han mejorado el pronóstico de los pacientes con Artritis Reumatoidea (AR), sin embargo, pueden existir diversos motivos que limiten la accesibilidad al mismo. Segúñ Putrik (1) el acceso a la saluda ecompone de 3 dimensiones: disponibilidad (tapo de cobertura del paciente) y aceptabilidad (tapo de cobertura del paciente) y aceptabilidad (tapo de cobertura del paciente) y aceptabilidad (tapo de cobertura del paciente) es culturales del paciente). Objetivos: Evaluar cuales son los factores que dificultan el acceso al tratamiento en pacientes con AR y al tratamiento biológico en pariote y metratorio de Reumatologia 2010 y concurrieran a la consulta en forma consecutiva en 5 centros de reumatologia de nuestro país, durante los meses de mayo a junio de 2019. Se excluyeron pacientes analfabetos y sin tratamiento activo. Se evaluaron datos demográficos, examen físico y elimientria. Análisis estadistico: estudio observacional de corde transversal. Estadistica descriptiva, las variables continuas se compararon por prueba de 1 o ANOVA y las categóricas por Chi cuadrado o test exacto de F

238

0238 - ANEURISMA CORONARIO EN PACIENTE CON ARTRITIS REUMATOIDEA

Temática: ARTRITIS REUMATOIDEA

Unidad Temática: ARTRITIS REUMATOIDEA
BENZAQUÉN, Nadia (1) LOAVALLASCA, Javier Alberto(2) I RIERA, Julia(2) I COSTA, Cecilia
Alejandra(2) LICHIERI, Alberto(1) I QUARCHONI, Esteban(1) I MUSURUANA, Jorge Luis(2)
SANATORIO DIAGNÓSTICO (1); HOSPITAL J. B. ITURRASPE (2)
Introducción: Los aneurismas de la arteria coronaria (AAC) se definen como una dilatación
segmentaria del vaso, con un diámetro mayor a 1.5 veces, siendo una manifestación rara de
las enfermedades del tejido conectivo. Fisiopatológicamente la vasculitis coronaria causa
engrosamiento de las arterias conduciendo a su oclusión y debilitando de esta forma a la capa
medial de la pared del vaso. Los AAC tienen predominio masculino. El tratamiento se basa en
inmunosupresores para disminuir el proceso inflamatorio subyacente.

Objetivos: Se reporta un caso de AAC en paciente con Artritis Reumatoidea (AR).
Resultados: Caso clínico Varón, 58 años. Consultó por dolor precordial de 2 horas de evolución,
irradiado a miembro superior izoulerdo. de aparición posterior a esfuerzo físico. Antecedentes

Objetivos: Se reporta un caso de AÁC en paciente con Artritis Reumatoidea (AR).
Resultados: Caso clínico Varón, 58 años. Consultó por dolor precordial de 2 horas de evolución,
irradiado a miembro superior izquierdo, de aparición posterior a estuerzo físico. Antecedentes
personales: artritis reumatoidea de 10 años de evolución, seropositiva, nodular; dislipemia; ex
abaquista. Medicación habitual: metotrexato 15 mg/semana VO, ácido fólico 5 mg/semana,
leflunomida 20 mg/día, atorvastatina 10 mg/día. Examen físico: PA 115/80 mmHg, FC 100 lpm, san
102 98%. Hipoventiliación pulmonar bibasal. Resto del examen físico: PA 115/80 mmHg, FC 100 lpm, san
102 98%. Hipoventiliación pulmonar bibasal. Resto del examen físico: PA 115/80 mmHg, FC 100 lpm, san
1,20 mg%. Urea 0.36 g/l. GOT 50 Ul/l, GPT 54 Ul/l. FAL 244. VSG 68 mm/h. PCR positiva. Con
diagnóstico de infarto hiper agudo Killip y Kimball I se realizó CCG: Circunfleja dilatada desde
su segmento proximal a su segmento distal. En su segmento medio presenta un diámetro de
7,8 mm, considerándose dilatación aneurismática. En su segmento distal lesión que disminuye
la luz del vaso de manera severa. Coronaria derecha hipoplásica con ateroma diffuso. Rx
demanos y pies: sin erosiones. Eco doppler de vasos del cuello: Placa ateromatosa fibrocálcica
que no reduce la luz en forma significativa en bulbo carotideo derecho y carótida interna. Arterias
wertebrales con flujo conservado. Eco cardiograma doppler: Función del VI conservado. Eco cardiograma
doppler: Función del VI conservado. Eco cardiograma doppler: Función del VI conservado. Caro
histólica grado II. TAC de cuello, tórax y abdomen: Enfisema centro lobulillar y para septal
extenso. Leve derrame pericárdico. Aorta de calibre conservado a nivel torácico y abdominal.
Laboratorio: Ag HBs negativo, Ac HBc negativo, VPR negativo, VPR negativo, VPR positivo. Ac
anti-CCP mayor a 200 UI. ANCA negativo. Se inició anticoagulación. Por sospecha de vasculitic
soronaria se decidió iniciar pulsos EV con metiliprednis inició tratamiento con rituximab.

inicio tratamiento con rituximab.

Conclusiones: La AR Se ha asociado con manifestaciones cardiovasculares que incluyen pericarditis, isquemia coronaria, amiloidosis cardiaca, arritmia, valvulopatia. La vasculitis reumatoidea sistémica se incluye dentro de las manifestaciones extra articulares. Reporta una mortalidad del 30%. Los ACS son de baja frecuencia y se requiere una alta sospecha diagnóstica. La tasa de ruptura es impredecible por lo que el tratamiento inmunosupresor es crucial.

241

0241 - CALIDAD DE VIDA RELACIONADA CON LA SALUD ORAL EN PACIENTES CON ESCLEROSIS SISTÉMICA

ESCLEROSIS SISTÉMICA

Modalidad: Pôster

Unidad Temática: Esp (esclerosis Sistemica Progresiva)

Unidad Temática: Esp (esclerosis Sistemica Progresiva)

Unidad Temática: Estudios Complementarios

TAPIA MOREIRA, Maria Janina (1) I PORTA, Sabrina(1) I MONTOYA, Fabiana(1) I QUIROGA,

Elisabeth(2) I KERZBERG, Eduardo(1) I KIPRISLIAN, Juan(2) I TEIMBLUM, Marcelo(2) I VIÑAS,

Anahi(2) I DERAMO, Luciana R(2) I SOUASSI, Aldo(2)

HOSPITAL GRAL. DE AGUDOS DR. J. M. RAMOS MEJÍA. SERVICIO DE REUMATOLOGIA Y

COLAGENOPATÍAS (1); HOSPITAL GENERAL DE AGUDOS JOSÉ MARÍA RAMOS MEJÍA (2)

Introducción: En la Esclerosis Sistemica (ES) la restricción de la apertura bucal, debido al depósito excesivo de colágeno en los tejidos periorales, asociada a las complicaciones musculoesqueléticas y a la sequedad oral. ocasionan aumento de y a la sequedad oral, ocasionan aumento de anomalías orales.

Variable	Mediana	RI
Apertura bucal ,mediana (RI) mm	40.00	8.75
Dientes con Caries	2	4
Dientes afectados	22	8.25
Numero de dientes obturados	0	3.75
Numero de dientes Perdidos	14.50	19.75
OHIP	13.00	5.44
Recuento salival no estimulado en ml	1.00	1.95
Recuento salival estimulado en mi	2.75	4.50

	ES limitada (n=17)	ES difusa (n=5)	P
Rodnan, mediana (RI)	2 (6)	13(3)	0.0
Apertura bucal, mediana (RG)	35 (5)	49 (10)	0.0
Dientes afectados, mediana (RI)	22 (15)	27 (4)	0.7
OHIP, mediana (RI)	13 (5)	16 (4)	0.3
Recuento salival no estimulado, mediana (RI)	0.6 (2)	0.7(1.9)	1
Recuerto Salival estimulado, mediana (RI)	3 (1.5)	2.5 (6.5)	0.7

Objetivos: Evaluar la calidad de vida relacionada con la salud oral en pacientes con ES. Estudiar la relación entre el compromiso oral y las características clínicas de la enfermedad.

características clinicas de la enfermedad. Materiales y Métodos: Se incluyeron pacientes que cumplian los criterios de clasificación ACR/EULAR 2013 para ES. Se registraron las anomalías orales encontradas en el examen odontológico. Se midió la apertura bucal mediante la utilización de regla curva – recta y el flujo salival estimulado y no estimulado. Se evaluó la percepción de la calidad de vida relacionada con la salud oral mediante la utilización de Oral Heath Impact Profile- 14 (OHIP-14) el cual consta de 14 preguntas organizadas en 7 siete dominios: limitación funcional, dolor físico, malestar | Estimate (m-1) | Esti

obtuvo de la suma de los puntajes de cada dominio. Se registraron datos demográficos, clínicos, serológicos. Se evaluó la severidad de la enfermedad mediante de Score de Medger. Se evaluaron las diferencias entre el grupo de pacientes con ES limitada y difusa.

Resultados: Fueron evaluadas 22 pacientes de sexo femenino. La edad media fue de 58.50 años (SD=13.34). El 7.27 % (N=17) presentaban ES limitada siendo la mediana de evolución de la enfermedad de 5.50 años (RI= 4.5). Las pacientes tenían una mediana de compromiso cutáneo medido por socore Rodnan de 3.5 (RI=-9.25). El 11.6.4% (n=3) eran fumadores. La mediana de años de escolaridad fue de 6 años (RI=6). El impacto de la salud bucal medido por CHIP mostró una relación estadísticamente significativa con el nivel socioeconómico medido por escala de Graffar (coeficiente de correlacion de Pearson -0.3860, P =0.03). El flujo salival no estimulado mostro una relación estadísticamente significativa con la puntuación obtenida en los criterios de clasificación ACR/EULAR 2013 (coeficiente de (Correlacion de pearson -0.4377, p=0.04)

Conclusiones: Los pacientes con ES presentan frecuentemente alteración de la calidad de vida oral, a cual se encuentra relacionada con el nivel socioeconómico. El flujo salival no estimulado se encontró

la cual se encuentra relacionada con el nivel socioeconómico. El flujo salival no estimulado se encontró más disminuido en aquellos pacientes que tenían mayor puntuación en los criterios de clasificación para ES. No se encontraron diferencias estadisticamente significativas entre la severidad de la enfermedad y en compromiso oral.

0242 - "CONOCIMIENTO Y MANEJO DE LUMBALGIA EN MÉDICOS DE ATENCIÓN ESPONTÁNEA DE LA SALUD"

Modalidad: Póster

Unidad Temática: EsPA

Unidad Temática: ESPA
BAZZALO, Ignacio (1) I HOJBERG, Noelia(1) I GAONA, Maria Elena(1) I COSENTINO, Vanesa
Laura(1) I AVILA, Andrea(1) I D ALVIA, Lorena(1) I TOIBARO, Javier(1) I CAPANI, Francisco(2) I
PEREZ LLORET, Santiago(2) I KOLLIKER FRERS, Rodolfo(1) I KBRZBERG, Eduardo(1)
SERVICIO DE REUMATOLOGIA. HOSPITAL J. M. RAMOS MEJIA (1); ININCA (INSTITUTO
DE INVESTIGACIONES CARDIOLOGICAS (2)
Objetivos: Primario: Describir la proporción de médicos de atención espontánea que clasifican
en forma correcta el dolor lumbar. Secundarios: Evaluar manejo en cuanto al diagnóstico, inicio
de tratamiento, intervenciones farmacológicas y no farmacológicas, criterios de derivación
a especialistas. Así mismo se evaluará, el grado de acierto y de equivocación, en signos de
banderas rojas en dolor lumbar agudo, entre los médicos de atención y como proceden ante
esta urgencia.

banderas rojas en dolor lumbar agudo, entre los medicos de atencion y como proceden ante testa urgencia.

Materiales y Métodos: Se confeccionó un cuestionario de tipo elección múltiple dirigido a médicos que ejerzan sus actividades en atención espontánea y servicios de guardia, tanto en instituciones públicas y/o privadas del Gobierno de la ciudad de Buenos Aires y conurbano bonaerense. Se realizó en forma anónima, a través de Survey Monkey y encuestas impresas. Las preguntas contenidas en el mismo fueron desarrolladas por médicos especialistas en Reumatología del Hospital Ramos Mejía.

Variables	Incorrecta (n=178)	Corrects (n=71)	Odds ratio (OR)/ (IC35%)	Valor p
Manejo inicial del dolor lumbor agudo correcto	80 (45%)	49 (69%)	OR 2.72 (1.52-1.88)	0.0006
Manejo banderas rojas	3 (2%)	1 (1%)	OR 0.63 (0.08-6.14)	0.74
Métodos diagnosticos iniciales	107 (60%)	45 (63%)	OR 1.36 (1.52-4.88)	0.293
Indicaciones de reposo	94 (53%)	47 (66%)	OR 1,75 (0.98-3.1)	0.054
Clasificación de Dolor Lumbar Inflamatorio	85 (45%)	37 (52%)	OR 1.16 (0.67-2.01)	0.88
Criterios de Derivación a Reumatología	55 (31%)	27 (30%)	OR 1.37 (0.77-2.43)	9.27
Hanejo correcto de manifestaciones clínicas asociadas a Dolor lumbar inflomatorio	16 (9%)	10 (14%)	CR 1.85 (0.71-3.8)	0.235
Manejo de manifestriciones clínicas extra articulares asociadas a doku lumbar inflamatorio	26 (15%)	16 (23%)	OR 1.70 (0.84-3.40)	0.131
Manejo temperatico (nicial no farmecològico	50 (28%)	24 (34%)	OR: 1.54 (IC 95% 0.88-2.70)	0.12

Resultados: RESULTADOS: Un total de 249 médicos respondieron el cuestionario, tanto del sector público (53%) como privado (49%). 148 (59%) fueron de sexo femenino, con 9.3±6.9 en promedio de años de recibido, de distintas especialidades. Los especialistas que respondieron en forma INCORRECTA ante la pregunta de cómo clasificar una lumbalgia fueron: 19 (57.6%) de los especialistas en Medicina familiar; Traumatólogos 16 (100%); Clinica médica 74 (67,3%) y otros (Cirugía General, Dermatología, Emergentología, Terapia Intensiva, Nefrología, Infectología, Urología, Otorrinolaringología) 89 (76,7%). Así mismo se evaluó si aquellos que sabian clasificar correctamente a la lumbalgia en aguda, subaguda o crónica, respondían correctamente las preguntas referentes al manejo de la misma, manejo inicial de dolor lumbar métodos diagnósticos, criterios de reposo, criterios de clasificación y manejo de dolor lumbar inflamatorio así como conocimiento de banderas rojas. Así mismo se evaluó el manejo del dolor lumbar y su asociación de estas respuestas correctas con aquellos que clasificaban bien el dolor lumbar 18.1.

Conclusiones: A pesar de que la lumbalgía es uno de los motivos de consulta más frecuentes en la guardia la mayoría de los médicos de atención inmediata no saben clasificarla en aguda, subaguda o crónica. Esto tiene implicancias directas en el manejo inicial de la misma y se

subaguda o crónica. Esto tiene implicancias directas en el manejo inicial de la misma y se observa una tendencia marcada a la correcta indicación del reposo y a la solicitud de métodos diagnósticos iniciales.

244

0244 - ESTUDIO DE LOS PACIENTES CON CUADROS DE MONOARTRITIS AGUDAS EN UN HOSPITAL DE TERCER NIVEL Modalidad: Póster

FLORES BALVERDI, Janet Pamela I RISCANEVO, Nadia I MILANESIO, Martín I RODRIGUEZ, Andres I AUGUSTO, Douthat I SAURIT, Veronica I ALVARELLOS, Alejandro I CAEIRO, Francisco I SAAD, Emanuel I BAENAS, Diego

FLORES BALVERDI, Janet Pamela I RISCANEVO, Nadia I MILANESIO, Martin I RODRIGUEZ, Andres I AUGUSTO, Douthat I SAURIT, Veronica I ALVARELLOS, Alejandro I CAEIRO, Francisco I SAAD, Emanuel I BAENAS, Diego HOSPITAL PRIVADO DE CORDOBA Introducción: La monartitis es definida como la patología inflamatoria que afecta a una sola articulación, que se considera por consenso como aguda cuando tiene menos de 6 semanas de evolución. El análisis del liquido sinovial (LS) constituye una herramienta fundamental para su estudio. Objetivos: ū Determinar la frecuencia de los episodios de monoartritis aguda (MA) valoradas por eservicio de Reumatología, Traumatología e Infectología de un centro de tercer nivel de atención durante un período de 3 años. ŭ Valorar los sitios de monoartritis más frecuentemente afectados; describir las características epidemiológicas, clínicas, analíticas y del LS en el subgrupo de MA con artrocentesis y análisis de LS ū Establecer el grado de correlación entre hallazgos radiográficos y del LS. Materiales y Métodos: Se realizó un estudio analítico retrospectivo entre enero de 2015 a junio de 2017. Se incluyeron pacientes mayores a 18 años con episodios de MA para el análisis descriptivo. Se realizó un subanálisis de las variables clínicas, epidemiológicas y analíticas en aquellos pacientes en los que se realizó atrocentesis y estudio de LS. Los datos se analizaron con SPSS 19; se expesaron las variables continuas como medias y desviación estándar (DS), las categóricas como frecuencias (%), se realizó análisis bivariado con Chi cuadrado o Test de Fisher según correspondiera, tomando como significativo un valor de p <0.05 con IC 95%.

Resultados: Se incluyeron 238 pacientes. El 75.2% (n=179) fueron hombres. Las articulaciones más frecuentemente afectadas fueron: rodilla en 142 pacientes (59.7%), "metatarsofalángica (MTF) en 47 (19.7%), hombro en 21 (8.8), codo en 17 (714%). Las etiologías más frecuentes fueron: goda en 30.3%, artritis serpince más frecuentes sueron: hipertensión arteria (52.6%), hiperuri

247

0247 - ESTUDIO DE ENFERMEDAD PULMONAR INTERSTICIAL ASOCIADA A ESCLEROSIS SISTEMICA PROGRESIVA EN UN HOSPITAL DE TERCER NIVEL Modalidad: Póster

Modalidad. Foster Unidad Temática: Esp (esclerosis Sistemica Progresiva) FLORES BALVERDI, Janet Pamela I HAYE, Maria I BAENAS, Diego I RISCANEVO, Nadia I NOVATTI, Elisa I SAURIT, Veronica I ALVARELLOS, Alejandro I ALVAREZ, Cecilia I CAEIRO,

HOSPITAL PRIVADO DE CORDOBA

HOSPITAL PRIVADO DE CORDOBA
Introducción: La esclerosis sistémica progresiva (ESP) es una enfermedad autoinmune
sistémica crónica de etiología desconocida, caracterizada por fibrosis en la piel, vasos
sanguíneos y órganos internos. La enfermedad pulmonar intersticial (EPI) es la principal causa
de morbi- mortalidad en estos pacientes debido al curso progresivo donde aparecen hipertensión
pulmonar (HTP) y cor pulmonar secundariamente. El objetivo principal de este estudio fue evaluar
el compromiso pulmonar en los pacientes con ESP a través de pruebas funcionales y tomografía

al compromiso pulmonar en los pacientes con ESP a travels de pruebas funcionales y tomograna pulmonar de alta resolución (TACAR).

Objetivos: ü Conocer la prevalencia de enfermedad pulmonar intersticial en pacientes con ESP en nuestro medio ü Describir las manifestaciones clínicas más frecuentes y alteraciones de pruebas funcionales asociados a compromiso pulmonar en ESP. ü Identificar los patrones más comunes de EPI en TACAR. Ü Investigar si existen diferencias demográficas clínicas, serológicas y terapéuticas en los pacientes con ES con compromiso pulmonar con relación a los pacientes con SSp sin afectación de este órgano.

y terapéuticas en los pacientes con ÉS con compromiso pulmonar con relación a los pacientes con SSp sin afectación de este órgano.

Materiales y Métodos: Se realizó un estudio analítico retrospectivo en un hospital de tercer nivel de Córdoba (Hospital Privado Universitario Córdoba) desde enero de 2009 hasta junio de 2019. La institución cuenta con un sistema de historia clínica electrónica en la cual se registran todos los datos clínicos y métodos complementarios realizados. En este estudio se va a incluir pacientes con diagnóstico ES según criterios del American College of Rheumatology /European League Against Rheumatism (ACR/EULAR) La afectación pulmonar confirmada con TACAR, presencia de signos y sintomas respiratorios: tos seca y disnea de > 3 meses de evolución y/o alteraciones de las pruebas funcionales. Fueron excluidos del estudio aquellos pacientes con trastornos pulmonares no relacionados con ESP como: asma, EPOC, infecciones, neoplasias, aquellos con enfermedad de tejido conectivo subyacente y ESP sin tomográfia de pulmón realizada. Análisis estadistico Se representaron las variables categóricas en porcentaje y las continuas en media y desvio estándar. Han sido comparadas con test de Chi cuadrado y exacto de Fisher y ycon tes student. Se considera p significativa aquella menor o igual 0.050.

Resultados: De 49 pacientes con ESP que contaban con tomografía pulmonar de alta resolución, se incluyeron 30 (61.2%) pacientes con diagnosticó de EPI. 29 (96.7%) fueron mujeres. La media de edad al diagnóstico fue de 49 + 1.4.5 años, 19 (63.3%) pacientes tenían compromiso cutáneo difuso y 11 (36.7%) ES limitada. 13 (43.3%) de los pacientes tenían antecedentes de tabaquismo 47% presentaron sintomas respiratorios, los más frecuente fueron: 14 (46.7%) disnea, 9 (30.0%) tos seca. El patrón tomográfico más frecuente de EPI fue NSIP 73.3%, seguido de UIP 26.7%; 24 (80%) de estos pacientes tenían espirometría realizada, 18 (75%) con patrón restrictivo, la media de 64 de 67.6 %. De acuerdo con la severidad CVF 10 (41.7 Fallecieron 3 pacientes durante los 10 años de seguimiento. Se observó asociación de HTP con patrón de UIP (p. 0.0001). La comparación entre los pacientes con y sin afectación pulmonar en el análisis univariado se relacionó la presencia de compromiso intersticial pulmonar con hipertensión pulmonar y la forma difusa de la enfermedad (tabla 1).

Conclusiones: La enfermedad pulmonar intersticial en ESP se asoció a HTP y la forma difusa

de la enfermedad

249

0249 - FRECUENCIA Y CARACTERIZACIÓN DE LOS ERRORES EN LA REALIZACIÓN DE DENSITOMETRIA POR DXA

Modalidad: Póster

Unidad Temática: Op- Osteoporosis- Densidad Mineral ósea- Metabolismo Fosfocálcico DIAZ, Juan I BENITEZ, Cristian Alejandro I BETANCUR, Graiela I VELASCO ZAMORA, Jorge I AMARILLO, Cristian INSTITUTO CER

Introducción: La osteoporosis es un importante problema de salud pública en el mundo, con gran trascendencia clínica y socioeconómica. Es generalmente aceptado que la técnica DXA es el estándar de oro para la medición de la densitomería ósea (DMO). Este estudio permite valorar el riesgo relativo de fracturas e iniciar medidas preventivas, confirmar el diagnóstico de fragilidad ósea o monitorear respuesta al tratamiento. La calidad de la medición dependerá de factores dependientes del equipo (Técnica densitométrica), del paciente y de la imagen obtenida. El aumento del número de equipos de DXA, y técnicos operando y diferentes médicos interpretando los resultados, exige conocer las pautas actuales para elaborar un adecuado informe en base a los datos proporcionados por el equipo. Las variaciones que presentan los estudios de densitometría ósea, pueden afectar el

criterio de tratamiento del paciente. **Objetivos:** Evaluar la frecuencia y clasificar los errores técnicos en la realización de DMO. Materiales y Métodos: Se incluyeron pacientes = a 18, consecutivos, que concurrían a realizarse un nuevo estudio de DMO a un centro de Reumatología entre marzo y julio de 2019. Se solicitó a los mismos resultado del estudio densitometrico previo. fueron evaluados por un Se solicitó a los mismos resultado del estudio densitometrico previo, fueron evaluados por un técnico radiólogo ciego a los datos clínicos, diagnóstico y nuevos resultados densitométricos. Se evaluaron las densitometrías y se analizaron errores en la técnica. En columna lumbar se consideraron fallas en alineación o centrado, mala delimitacion de bordes oseos, ROI (Region of interest) mal colocado, LIV (Linea intervertebral) mal colocada, No exclusión de vertebra, error en numeración de vertebras, presencia de artefactos o movimiento y la falta de visualización de las crestas iliacas. En cadera se consideraron fallas en centrado, Bordes Óseos, presencia de rotación deficiente o abeduccion, ROI mal colocado, inclusión de isquijon, y presencia de artefactos o movimiento. Se desificaron por tino de arror.

Bordes Oseos, presencia de artefactori deliciente o abeducción, Norma colocado, inclusión de isquion y presencia de artefactos o movimiento. Se clasificaron por tipo de error Resultados: Se incluyeron 123 pacientes, 99,1 % de sexo femenino, con una m de edad de 64,6 años (RIC 61-69). Se analizaron 123 densitometrías de columna lumbar y 121 de cadera. En columna lumbar se hallaron errores de medición en el 84,6% de los informes. Los errores detectados fueron falta de exclusión de vertebra 48% (n=59); LIV mal colocada Los errores detectados fueron falta de exclusión de vertebra 48% (n=59); LIV mal colocada 42,3% (n=52); Bordes óseos mal delimitados 28,5% (n=35); Fallas de centrado 26,8% (n=33), fallas en alineación 11,4% (n=14), falta de visualización de las crestas iliacas 11,4% (n=14) ROI mal colocado 8,9% (n=12), error en numeración de vertebras 7,3% (n=9) y presencia de artefactos 0,8% (n=1). En cadera se hallaron errores de medición en el 86,7% de los informes. Los errores se clasificaron en ROI mal colocado 42,5% (n=51);Falla de centrado 30,8% (n=37), abeduccion/Aducción 30,8 (n=37),presencia de rotación deficiente 20% (n=24),inclusión de isquion 19,2% (n=23) y Bordes óseos mal delimitados 5% (n=6). Conclusiones: Se detectaron errores en mas de 80% de las DMO analizadas acorde a lo reportado en la bibliografía. Los errores más frecuentes fueron la falta de exclusión de vertebra en columna lumbar y ROI mal colocado en cadera. Se precisan controles mas estrictos para evitar errores diagnósticos. La capacidad de leer un estudio densitométrico, más allá de los datos proporcionados por el informe y detectar errores de medición ofrecen un beneficio adicional para el médico.

un beneficio adicional para el médico.

0250 - ENFOQUE MULTIDISCIPLINARIO DE LA ENFERMEDAD PSORIASICA EN ARGENTINA, COHORTE GEMINIS,

Modalidad: Póster

Unidad Temática: EsPA

BENITEZ, Cristian Alejandro I BETANCUR, Graciela V. I RETA, Nadia I OGGERO, Marina I VELASCO ZAMORA, Jorge

INSTITUTO CER

Introducción: La artritis psoriasica es una enfermedad multisistemica y las guías internacionales aconsejan un abordaje multidisciplinario. Se reportó que hasta el 29% de los pacientes con Psoriasis cutánea (PS) atendidos en clínicas de dermatología tenían APs (Artritis psoriasica) no diagnosticada. Los datos publicados han reportado menor retraso diagnóstico, mayor número de tratamientos sistémicos y niveles elevados de satisfacción entre los pacientes. En la actualidad no existen reportes de este tipo de

atención en nuestro país. **Objetivos:** Desarrollar una unidad de abordaje multidisciplinario para pacientes con enfermedad psoriásica (APs y/o Ps).

Materiales y Métodos: Se incluyeron pacientes con PS y /o APs según criterios CASPAR o ASAS 2009 según corresponda. Se consignaron variables sociodemográficas, características de la enfermedad, compromiso extrarticular, tiempo de evolución de la enfermedad y tratamiento. Se realizaron los índices cutáneos PASI, BSA y NAPSI y los cuestionarios DLQI y HAQ.

Resultados: Se evaluaron 55 pacientes continuos con enfermedad psoriasica de los cuales el 58,2% (n= 32) fueron mujeres. La m de edad fue 50,8 años (RIC 42-59), la mediana de tiempo de evolución de enfermedad fue de 18 años (RIC 1,5-32) para Ps y de 1 año para APs (RIC 1-5). La frecuencia de APs fue 60% (n=33) y de PS de 40% (n=22). Se observo un 20% (n=11) de HTA, DBT 5,5% (n=3) y una frecuencia de pacientes con amba patologías de5,5% (n=3), no se registraron eventos cardiovasculares. La frecuencia de tabaquismo actual fue de 21,8% (n=12), ex tabaquista 21,8, % (n=12) y la media de pack years fue de 21,43 (RIC 5-41). El 88,2% (n=45) de los pacientes fue sedentario y el 5,9% (n=3) de los pacientes realizaban actividad física regularmente. Se reportó una m BMI de 29 (RIC 25-33). Entre los pacientes con APs el 6,1% (n=2/33) fueron HLAB27positivos y Presentaron dolor Lumbar inflamatorio 21,8% (n=12), Dactilitis 14,6% (n=13) y no se observaron uveitis ni entesitis. La m de BASDAI fue 3.7 (RIC 1,6-6,7); BASFI m 2,8 (RIC 0,7-4,2), DAS28 m 2,3 (RIC 1,8-2,5) y alcanzaron respuesta MDA el 30% (n=9). La m de BSA fue 4,4% (RIC 1-6,2); NAPSI m 3,8 (RIC 0-4), DLQI m 2 (RIC 0-4). Recibían Metotrexato el 38,2% (n=34). Corticoides orales 1,8% (n=1) y DMARDb 18,2 % (n=10) de los cuales el 40% (n=4) recibió Etanercept, Adalimumab 30% (n=3), Secukinumab 30% (n=3). Los tratamientos tópicos fueron calcipotriol 48,1% (n=13), corticoides tópicos 29,6% (n=8), acido salicilico 11,1% (n=3) y tratamientos tópicos combinados 7,4% (n=2) 29,6% (n=8), acido salicílico 11,1% (n=3) y tratamientos tópicos combinados 7,4% (n=2) Conclusiones: En este estudio observamos una baja actividad de enfermedad cutánea y articular, con mayor frecuencia de tratamiento sistémico y menor indicación de DMARDb lo que podría reflejar los beneficios del abordaje multidisciplinario.

251

0251 - SÍNDROME METABÓLICO EN PACIENTES CON ARTRITIS REUMATOIDE EN HOSPITAL DE TERCER NIVEL Modalidad: Póster

Modalidad: Póster
Unidad Temática: ARTRITIS REUMATOIDEA
MARTINEZ, Maria Florenica (1) | ARGENTO, Maria Cecilia(1) | RUFFINO, Juan Pablo(1) |
RINGER, Ariana(1) | CUADRANTI, Nadia(1) | ROLLA, Ignacio(1) | CHULIBERT, Serenela(1) |
CARBONE, Dianela(1) | MILANESIO, Julieta(1) | ROMBO, Graciela(1) | CORTESE, Noel(1) |
PALATNIK, Mariano(1) | LAGRUTTA, Mariana(2) | PARODI, Roberto(2) | GRECA, Alcides(2) |

PALATNIK, Mariano(1) I LAGRUTTA, Mariana(2) I PARODI, Roberto(2) I GRECA, Alcides(2) I ABDALA, Marcelo(1)

SERVICIO DE REUMATOLOGÍA, HOSPITAL PROVINCIAL DEL CENTENARIO, ROSARIO (1); SERVICIO DE CLÍNICA MEDICA, HOSPITAL CENTENARIO, ROSARIO (2)

Introducción: El sindrome metabólico (SM) se caracteriza por un grupo de alteraciones metabólicas como la adiposidad central, dislipidemia, hiperglucemia y presión arterial elevada. Actualmente es considerado como un factor de riesgo para stroke, diabete mellitus tipo 2 y enfermedad cardiovascular. La prevalencia en adultos de Argentina es del 27,5%. La Artritis reumatoide (AR) es una enfermedad inflamatoria crónica caracterizada por inflamación poliarticular. El desarrollo de SM en pacientes con AR se debería a la alteración de la grasa corporal, que se asociaría con estados de inflamación crónica, dado que las citocinas inflamatorios podrían inducir resistencia a la insulina en los teidos adinosos y musculares. Sin embargos su podrían inducir resistencia a la insulina en los tejidos adiposos y musculares. Sin embargo su relación con la prevalencia de SM aún no ha sido aclarada totalmente, por lo que es de suma importancia identificar la situación actual en nuestro medio.

Objetivos: Determinar la frecuencia de SM en pacientes con AR y describir sus características

Objetivos: Determinar la frecuencia de SM en pacientes con AR y describir sus características demográficas, clínicas, analíticas, terapéuticas y evolutivas. Analizar las características que se asocian al desarrollo del SM su relación con eventos cardiovasculares (CV).

Materiales y Métodos: Estudio descriptivo y analítico, de corte transversal, observacional. Se incluyeron en forma prospectiva y consecutiva todos los pacientes que acudieron a los consultorios externos de reumatología desde el 1 julio al 30 noviembre de 2018 que cumplian con criterios ACR/EULAR 2010 para el diagnóstico de AR y que brindaron su consentimiento informado para participar en el estudio. Se excluyeron pacientes con otras enfermedades inflamatorias concomitantes. Se definió SM según las recomendaciones de las guias de Asociación Latinoamericana de Diabetes (ALAD) 2010. Análisis estadisticos realizados: Chi cuadrado, test de Fisher o prueba t de Student, utilizando el programa IBM SPSS. Se consideró significativo p<0.05.

significativo p<0,05.

Resultados: Se recolectó información de 99 pacientes con AR. La edad media fue 50,2 ± 11,6 años, siendo 85,9% mujeres. El tiempo medio de evolución de la enfermedad fue 8.58 ± 7,64 años. Un total de 55% presentan SM. El 76% presenta obesidad abdominal, 53% triglicéridos elevados, Un total de 55% presentan SM. El 76% presenta obesidad abdominal, 53% triglicéridos elevados, 52% colesterol HDL bajo, 68% presión arterial elevada según la definición de sindrome metabólico y 22% alteración en la regulación de glucosa. El 31% de los pacientes tenía diagnóstico previo de hipertensión arterial, y el 10 % de los pacientes usaba estatinas. No encontramos relación entre la presencia de SM y la edad, sexo, evolución o actividad de la enfermedad, ni los marcadores biológicos de actividad. En cuanto al tratamiento en el último año, 86% de los pacientes estaban bajo tratamiento con una dosis de prednisona de 5 mg. No encontramos diferencias significativas en la dosis actual de corticoides entre los pacientes con y sin sindrome metabólico (p=0,944). El DMARD más utilizado fue el metrotexato (MTX) en 91%, siendo significativamente menor su uso en pacientes con SM (p=0,037). Se observó la presencia de enfermedad CV en 3 de 54 pacientes con SM versus 1 de 45 pacientes sin SM, sin significación estadistica (p=0,624). Conclusiones: Dada la alta prevalencia del SM en pacientes con AR, destacamos la importancia la importancia de considerar el SM en el manejo de todo pacientes con artritis reumatoide.

0252 - LEUCEMIA DE LINFOCITOS GRANDES GRANULARES QUE SIMULABA UN SÍNDROME DE FELTY EN PACIENTE CON ARTRITIS REUMATOIDEA.

Modalidad: Póster

Unidad Temática: ARTRITIS REUMATOIDEA

Unidad Temática: ARTRITIS REUMATOIDEA
AICARDI, Pedro I DELLA MAGGIORA, Maricel I MORON, Maria Ines I NOYA, Laila I
TAKASHIMA, Lorena I VERANDO, Marcela
HOSPITAL CHURRUCA VISCA
Introducción: La Leucemia de Células Grandes Granulares es poco frecuente,
representa el 2 – 5 % de todos los trastornos linfoproliferativos y se presenta en el 0,6 %
de los pacientes con Artritis reumatioidea. En general se observa en pacientes con Artritis
Reumatoidea (AR) de larga evolución. Clinicamente se presentan con neutropenia,
incremento de infecciones bacterianas y esplenomegalia. Se diferencia del Sindrome
de Fellt y por presencia en sagreta partifárica y módula ósea de una expansión clonal de de Felty por presencia en sangre periférica y médula ósea de una expansión clonal de linfocitos atípicos con fenotipo especifico.

Objetivos: Presentar el caso de un paciente con Leucemia e Células Grandes Granulares en un paciente con AR de larga data.

Materiales y Métodos: Paciente con Sindrome de Felty que desarrolla una leucemia de Células Grandes Granulares en contexto de Artritis reumatoridea de largo tiempo de evolución

Resultados: Paciente de 71 años con artritis reumatoidea de 20 años de evoucion con buena respuesta a metotrexato 15 mg/sem y ac folico sin requerimiento de antiinflamatorios. En los últimos 2 años se agrega neutropenia y esplenomegalia por lo que se lo asume como Síndrome de Felty en primera instancia pero ante reiteradas infecciones se realizan estudios de sangre periférica y de médula osea en la que se observa expansión clonal de linfocitos atípicos con fenotipo especifico para Leucemia e Celulas Grandes Granulares (CD3 y CD8). Se lo medica con ciclofosfamida con buena respuesta durante 5 meses pero luego presenta neumonia sin respuesta a múltiples tratamientos con el consecuente óbito en la ultima intencion.

Conclusiones: La Leucemia e Celulas Grandes Granulares es un desorden linfoproliferativo cuya presentación clínica es similar a la del Sindrome de Felty que debe ser valorado en los pacientes con Artritis reumatoidea ya que es la asociación mas frecuente. Si bien la LCGG por si es un desorden linfoproliferativo de bajo grado sus complicaciones debido a la neutropenia severa pueden ser fatales

253

0253 - MANIFESTACIONES DIGESTIVAS EN ESCLEROSIS SISTEMICA PROGRESIVA EN UN HOSPITAL DE TERCER NIVEL

Modalidad: Póster

Unidad Temática: Esp (esclerosis Sistemica Progresiva)

Unidad Ternatica: Esp (escierosis Sistemica Progresiva)
FLORES BALVERDI, Janet Pamela I BAENAS, Diego I RISCANEVO, Nadia I NOVATTI,
Elisa I ALVAREZ, Cecilia I ALVARELLOS, Alejandro I CAEIRO, Francisco I SAURIT,

HOSPITAL PRIVADO DE CORDOBA

Introducción: La esclerosis sistémica progresiva (ESP) es una enfermedad autoinmune sistémica crónica de etiología desconocida, caracterizada por fibrosis en la piel, vasos sanguíneos y órganos internos. La afectación de tracto gastrointestinal se ha visto hasta 90 % de los pacientes y representa la primera causa de morbilidad y la tercera causa más

omún de mortalidad.

Objetivos: El objetivo principal de este estudio fue evaluar el compromiso del tracto gastrointestinal en los pacientes con ESP a través de los siguientes estudios: transito esofagogastroduodenal, endoscopia digestiva alta, endoscopia digestiva baja.

Materiales y Métodos: Se realizó un estudio analítico retrospectivo en un hospital de tercer nivel de Córdoba (Hospital Privado Universitario Córdoba) desde enero de 2009.

hasta junio de 2019. La institución cuenta con un sistema de historia clínica electrónica en la cual se registran todos los datos clínicos y métodos complementarios realizados. En este estudio se va a incluir pacientes mayorés de 18 años con diagnóstico ES según criterios del American College of Rheumatology /European League Against Rheumatism (ACR/EULAR), los cuales presentaban sintomas digestivos con los siguientes estudios realizados: transito esofagogastroduodenal, endoscopia digestiva alta, endoscopia digestiva baja. Análisis estadístico Se representaron las variables categóricas en porcentaje y las continuas en media y desvío estándar. Han sido comparadas con test de Chi cuadrado y exacto de Fisher y ycon tes student. Se considera p significativa aquella menor o insul 0.050. menor o igual 0.050.

Resultados: Se incluyeron 73 pacientes con diagnóstico de ESP, 63 (86,3%) pacientes presentaban síntomas gastrointestinales, los más frecuentes fueron: reflujo 27 (42,8%), presentadan sintomas gastrointestinales, los mas frecuentes fueroir. Fertilijo 27 (42,8%), disfagia 17 (27%), trastornos de habito evacuatorio constipación 10 (15,9%), darrea xx (%), alternación de habito evacuatorio xx (%). Al analizar los 40 (63%) casos que fueron estudiados, se mantuvo la predominancia femenina (n: 39, 97.5%), con una edad media de 47,6 ± 15,9 años. Transito esofagogastroduodenal 12 (30%) presentaban alteración de la motilidad. VEDA 13 (32,5%), lesión en esófago 45% (esofagitis 32,5%, esofagitis infecciosa 7.5%, esófago barret 5%) gastritis 9 (22,5%), GAVE 4 (10%), telangiectasia 2 (5%). Colonoscopia 35%: divertículos 7 (17,5%), pólipos 4 (10%) y angiodisplasia 3 (7,5%), 2 casos sofrepregimiento hactariano. La comparación entre los pacientes con y positivo, 2 casos sobrecrecimiento bacteriano. La comparación entre los pacientes con y sin compromiso gastrointestinal se encontró correlación con anemia.

Conclusiones: Las manifestaciones gastrointestinales en ESP fueron más frecuentes en la forma limitada de la enfermedad, el órgano más afectado el esófago. El compromiso gastrointestinal se asoció con anemia.

0255 - DAÑO ORGÁNICO (SLICC / ACR DI) A 20 AÑOS EN UNA COHORTE DE PACIENTES CON LUPUS ERITEMATOSO SISTÉMICO

Modalidad: Póster

Unidad Temática: LES

CALVO, Romina Andrea (1) | GALLO, Jesica(2) | BENAVENTE, Emilio(3) | ORTIZ, Alberto(1) | ROVERANO, Susana Graciela(1) | PAIRA, Sergio(1) | CARRERA, Elena(4) | COSTA, Lucas(4)

HOSPITAL JM CULLEN SANTA FE (1); HOSPITAL RECONQUISTA (2); UNIDAD DISTRITAL N° 8 EVA PERÓN (3); UNIDAD DE BIOESTADÍSTICA APLICADA- UNL-

Introducción: La mortalidad en el Lupus Eritematoso Sistémico (LES) ha disminuido en las últimas décadas, presentando una mayor sobrevida. Esta mayor sobrevida conlleva un mayor daño cumulativo (por la enfermedad y/o por el tratamiento) Muchos de los estudios de daño realizados han sido transversales y se han seguido a los pacientes por períodos relativamente cortos.

Objetivos: Realizamos este trabajo para observar el patrón de daño acumulado en una cohorte de pacientes seguidos durante 20 años.

Materiales y Métodos: Estudio de una cohorte de seguimiento retrospectivo. Se incluyeron pacientes con LES (Criterios ACR 1982 y 1997) vistos entre los años 1988 y 1998. Se consideraron sexo, edad al momento del diagnóstico, tiempo de evolución de la enfermedad hasta la primer visita y tiempo de seguimiento, tratamientos recibidos, índice de actividad (SLEDAI) al momento del diagnóstico y el índice de daño durante los 20 años de seguimiento, evaluando dominios comprometidos e ítems dentro de cada dominio. Las variables cuantitativas se describen con media y desvio estándar. Cuando se consideró adecuado, la media fue acompañada de su respectivo intervalo de confianza del 95%. Las

variables cualitativas se describen con frecuencias relativas porcentuales.

Resultados: Se evaluaron 66 pacientes, de los cuales 22 fueron seguidos por 20 años. El 95,5% fueron mujeres, con una edad media al diagnóstico de 26,8 años y una media de tiempo de evolución hasta la primera consulta de 57,8 meses. La media de SLEDAI fue de 9,7 ± 4,2. La prednisona fue indicada en el 95,5% de los pacientes y los antimaláricos en el 91% de ellos. La media de SDI de la cohorte fue aumentando en el tiempo desde 0,23 durante el primer año hasta 3 en el año 20 de evolución. Los dominios renal, Musculoesquelético, neuropsiquiátrico y cardiovascular fueron los más comprometidos durante el seguimiento; y los items proteinuria, artritis, deterioro cognitivo y afectación valvular, predominaron dentro de éstos.

Conclusiones: El Daño acumulado en nuestros pacientes fue creciendo gradualmente durante los años de seguimiento, con una media de SDI desde 0,23 a 0,27; 1,0; 2,32; 2,55 y 3,0 en el 1°, 2°, 5°, 10°, 15° y 20° años, respectivamente. Opuestamente al estudio de Gladman y Col., el compromiso renal y Musculoesquelético fueron los dominios más comprometidos en nuestra serie. Ambos dominios fueron predominantes durante toda la evolución de los pacientes. Los dominios ocular, gonadal, malignidad y diabetes fueron menos comprometidos. Este grupo fue seleccionado para evaluar las consecuencias a largo plazo de los pacientes con LES.

257

0257 - EFECTO DE TOFACITINIB EN LA ACTIVACIÓN DE LINFOCITOS T EN PACIENTES CON ARTRITIS REUMATOIDEA

2257 - EFECTO DE TOFACITINIB EN LA ACTIVACIÓN DE LINFOCITOS T EN PACIENTES CON ARTRITIS REUMATOIDEA Modalidad: Pósiter Unidad Temática: 'ARTRITIS REUMATOIDEA L'AMINO, Vanina Alejandra (1) I ONOFRIO, Luisina(1) I ZACCA, Estefania Raquel(1) I FERRERO, Paola Virginia(1) I ACOSTA, Cristina(1) I COSTANTINO, Alicia Beatriz(1) I GARCIA ORO, Agustina Milagros(1) I RETA ARBO, Lucas(1) I WERNER, Marina Laura(1) I CADILE, Isaac Ignacio(1) I ONETTI, Laura Beatriz(1) I MUSSANO, Eduardo(1) I (BRUPPI, Adrina(2) I ACOSTA RODRIGUEZ, Eva(2) HOSPITAL NACIONAL DE CLINICAS CORDOBA (1); FACULTAD DE CIENCIAS QUÍMICAS UNC - CIBIC (2) Introducción: La artritis reumatoidea (AR) es una enfermedad inflamatoria crónica autoinmune de etiología desconocida. La inflamación y el daño del tejido característicos están mediados por varios tipos de células, incluidos los linfocitos (Li) T y B, monocitos, macrófagos, fibroblastos y osteoclastos. El tratamiento actual de la AR puede incluir fármacos biológicos como los inhibidores de TNF (anti-NTP) o móteus pequeñas inhibidoras de Janus quinasas (Jak) que complementan la terapia estándar con metotrexto (MTX) u otros DMARDs. Tofacitinib (Tofa) es un inhibidor selectivo de Jak-1 y Jak-3 involucradas en la señalización intracelular de múltiples citoquinas relacionadas con la patogenia de AR. Tofa se utiliza en pacientes adultos con respuesta inadecuada o intolerante a uno o más DMARDs. Los efectos adversos más comunes consisten en infecciones, de gravedad leve o moderada con incremento en la incidencia de infección por herpes zoster. Los LIT tanto CD4+ como CD8+ son células inmunes involucradas en la patogenia de la RC cuya activación requiere señales a través de su receptor antigénico (TCR) en concierto con señales costimulatorias mediadas por las moléculas CD27 y CD28. La disminución y pérdida en la expresión de CD27 y CD28 identifican el estadió inial de diferenciación de los LIT, caracterizado por una pobre respuesta efectora y susceptibilidad a la muerte celular. A pesar de los numerosos estudios

marcadores de diferenciación (CD27 y CD28), activación (CD25) y proliferación (ki-67) mediante citometría de flujo.

Resultados: El ACP demostró que las 82 variables analizadas explican aproximadamente el 70% de la varianza. Las principales variables que diferencian a los grupos CS, AR, DMARDs, anti-TNF+/-DMARDS y Tofa+/-DMARDS están relacionadas con la activación y diferenciación de los Li. En este sentido, los pacientes tratados con Tofa presentaron un aumento significativo en el porcentaje de LIT CD4+ con características de diferenciación terminal (CD27-CD28-: p>0.01) y disminución significativa de la citoquina inflamatoria IL-22 (p-0.001). Por otro lado, resultados obtenidos del ensayo in vitro demostraron que Tofa redujo la activación de los LIT CD4+ y CD8+, evidenciado por la disminución de expresión de CD25 y la frecuencia de células Ki-67+. Además, Tofa aumentó el porcentaje de células CD27-CD28- en LIT CD4+ y CD8+ evidenciado por la disminución de expresión de CD25 y la frecuencia de comentó la muerte en dichas células de acuerdo ensayos de viabilidad. Los efectos observados fueron dosis-dependientes.

Conclusiones: A través del estudio observacional en pacientes y los ensayos in vitro, concluimos que Tofa sería capaz de alterar la diferenciación y activación de los LIT. Hipotetizamos que éste podría ser un mecanismo adicional subyacente a la eficacia de esta droga en AR, como así también participar en sus conocidos efectos secundarios.

conocidos efectos secundarios

259

0259 - LOS TÍTULOS DE ACPA Y LOS NIVELES DE COLESTEROL COMO PREDICTORES DE BUENA RESPUESTA CLÍNICA AL AÑO DE TRATAMIENTO. ANÁLISIS DE FACTORES PRONÓSTICO EN UNA COHORTE PROSPECTIVA DE ARTRITIS REUMATOIDEA (AR)

COHORTE PROSPECTIVA DE ARTHITIS REUMATOIDEA (ART)
Modalidad: Péster
Unidad Temática: ARTRITIS REUMATOIDEA
Unidad Temática: ARTRITIS REUMATOIDEA
Unidad Temática: L'aboratorio/ Anticuerpos/ Serología
TORRES CHICHANDE, Jessica Carolina I RUTA, Alvaro I SANCHEZ PRADO, Einer I RUTA, Santiago I
SALVATORI, Facundo I AGUERRE, Dario I MAGRI, Sebastian I GARCIA SALINAS, Rodrigo
HOSPITAL ITALIANO DE LA PLATA
L'ALTRIGUERIO DE L

HOSPITAL ITALIANO DE LA PLATA
Introducción: La positividad de auto anticuerpos, las erosiones, el nivel de actividad y la capacidad
funcional fueron clásicamente definidos como criterios de mal pronostico en artritis reumatoidea. Sin
embargo muchos de ellos también predicen buena respuesta al tratamiento. La paradoja de los lípidos
también nos puede dar un indicio del nivel de actividad.

Objetivos: Estimar la proporción de pacientes que logran remisión o baja actividad por CDAI y SDAI al
año en una cohorte de pacientes con AR. Evaluar el impacto de los títulos de ACPA basales y el nivel de

colesterol total en la respuesta al tratamiento.

ing menos 12 meses (%) 22,7		Edad (RIC)	57 (43-64)	
Femenino (%)	83	Escolaridad (RIC)	12 (8,5-15)	
FR+ (%)	68,4	Evolución meses (RIC)	48 (12-84)	
ACPA + (%)	59,2	Peso (DS)	76,4 (18,3)	
Doble-sero+ (%)	54	FR (RIC)	34,5 (11,8-132)	
Seronegativo(%)	26,3	ACPA (RIC)	28 (0,5-184)	
PCR + (%)	27,6	Coleteral (RIC)	185 (163-223)	
Comorbilidades (%)	59,2	ERS (RIC)	25 (10,5-40,7)	
Enf. Pulmonar (%)	10,5	PCR (RIC)	3 (1-7)	
Iniciaron DMAR (%)	89,5	CDAI (DS)	14,4 (8,9)	
Predrisona s 10 (%)	22,4	SDAI (DS)	15, (9,3)	
Prednisona > 10 (%)	4.	DAS28 (DS)	3,88 (1,2)	

Materiales y Métodos: Estudio observacional, donde se incluyeron pacientes mayores de 18 años que ingresaban al programa Reumacheck, en la primera visita se realizaba estudios de: laboratorio (incluyendo ACPA y colesterol total: CT), Rx de manos y pies, ecografía de manos, y entrevista medica, donde se recabaron datos sociodemograficos

Prediviews ± 10 PM.

Prediview se asociaron al logro de la remisión y LDA por estos scores.

261

0261 - ESTUDIO DE LOS PACIENTES CON CUADROS DE MONOARTRITIS AGUDAS EN UN HOSPITAL DE TERCER NIVEL Modalidad: Póster Unidad Temática: Cristalicos

Unidad Temática: Cristalicos
FLORES BALVERDI, Janet Pamela I RISCANEVO, Nadia I MILANESIO, Martin I RODRIGUEZ,
Andres I DOUTHAT, Augusto I HAYE, Maria I NOVATTI, Elisa I SAURIT, Veronica I ALVARELLOS,
Alejandro I CAEIRO, Francisco I SAAD, Emanuel I BAENAS, Diego
MOSPITAL PRIVADO DE CORDOBA
Introducción: La monoartritis es definida como la patología inflamatoria que afecta a una sola
articulación, que se considera por consenso como aguda cuando tiene menos de 6 semanas de
evolución. El análisis del fliguido sinovial (LS) constituye una herramienta fundamental para su estudio.
Objetivos: û Determinar la frecuencia de los episodios de monoartritis aguda (MA) valoradas por
el servicio de Reumatología, Traumatología e Infectología de un centro de tercer nivel de atención
durante un período de 3 años. û Valorar los sitios de monoartritis más frecuentemente afectados;
describir las características epidemiológicas, clínicas, analíticas y del LS en el subgrupo de MA con artrocentesis y análisis de LS ü Establecer el grado de correlación entre hallazgos radiográficos y

artrocentesis y análisis de LS û Establecer el grado de correlación entre hallazgos radiográficos y del LS.

Materiales y Métodos: Se realizó un estudio analítico retrospectivo entre enero de 2015 a junio de 2017. Se incluyeron pacientes mayores a 18 años con episodios de MA para el análisis descriptivo. Se realizó un subanálisis de las variables clínicas, epidemiológicas y analíticas en aquellos pacientes en los que se realizó artrocentesis y estudio de LS. Los datos se analizaron con SPSS 19; se expresaron las variables continuas como medias y desviación estándar (DS), las categóricas como frecuencias (%), se realizó análisis bivariado con Chi cuadrado o Test de Fisher según correspondiera, tomando como significativo un valor de p < 0.05 con IC 95%.

Resultados: Se incluyeron 238 pacientes. El 75.2% (n=179) fueron hombres. Las articulaciones más frecuentemente afectadas fueron: rodilla en 142 pacientes (59.7%), 1*metatarsofalángica (MTF) en 47 (19.7%), hombro en 21 (8.8), codo en 17 (7.14%). Las etiologías más frecuentes fueron: gota en 30.3%, artritis sepica en 29.4%, osteoartritis en 12.2%, artritis por CPPD en 11%, traumática 6.3%, artritis seronegativa (EASN) 5%, artritis reumatoidea (AR) 2.9%, y mixta en 2.9%. En 44 pacientes con podagra no se realizó artrocentesis. Al analizar los 194 casos con artrocentesis y estudio de LS, se mantuvo la predominancia masculina (n: 135/194, 69.6%), con una edad media de 61.2. 17.5 años. Las comorbilidades más frecuentes fueron: hipertensión arterial (52.6%), hiperuricemia (26.6%), diabetes tipo 2 (23.2%), gota (17%), alcoholismo (15.8), enfermedad renal crónica (14.4%), daño renal agudo (10.3%), insuficiencia cardíaca (7.7%), trasplantados (5.1%). Un 26.6% dos pacientes tenian prótesis articular. En los pacientes que ι₂το.το, να), ciapetes tipo z (23.2%), gota (17%), alcoholismo (15.8), enfermedad renal crónica (14.4%) daño renal agudo (10.3%), insuficiencia cardíaca (7.7%), trasplantados (5.1%). Un 26.6% de los pacientes tomaban diuréticos. Un 15% de los pacientes tenian prótesis articular. En los pacientes que requirieron artrocentesis, 46.4% fueron de manejo ambulatorio y 53.6% se estudiaron en el contexto de internación hospitalaria (en 11.9% de los pacientes el episodio de MA se produjo en el periodo perioperatorio por una causa no articular). En el grupo de pacientes con artritis séptica y cultivo microbiológico positivo (in: 70), sólo 58.6% fueron positivas en el examen directo con test de gram. El gérmen más frecuente fue staphylococcus aureus en 39 pacientes (56.7%). Sólo 51 pacientes fueron cultivados simultáneamente en LS y sangre; de éstos, 16 pacientes (31.4%) presentaron bacteriemia por el mismo gérmen aislado en LS. En 74 pacientes se realizó toilette articular (38.5%), y en un 23% de ellos (n.17) hubo un retraso en el procedimiento por no realizar estudio de LS completo en el momento de la valoración inicial, y un 2% de los pacientes sometidos al procedimiento se diagnosticó artritis microcristalina por estudio posterior del LS. Sólo hubo correlación radiológica con el LS estadisticamente significativa en el grupo de pacientes con hallazgos de condrocalcinosis (p-0,001). Conclusiones: Los episodios de MA fueron más frecuentes en hombres. Las etiologías más frecuentes fue gota, seguido por atritis séptica y artritis por CPPD. Las articulaciones más frecuentes fue gota, seguido por atritis séptica y artritis por CPPD. Las articulaciones más frecuentes en hombres na administración por la frecuencia de esta última disminuye drásticamente al aralizar pacientes con arrocentesis y estudio de liquido sinovial, donde la rodilla y el hombro son las más afectadas. El análisis inicial de LS puede evitar el retraso terapéutico en artritis séptica o un procedimiento quirúrgico inadecuado. Sólo hubo correlación radiológ

0262 - RESULTADOS PRELIMINARES DEL ANALISIS DE UNA COHORTE DE LES SEGÚN CRITERIOS ACR 1997, SLICC 2012 Y ACR/EULAR 2018

modanica: Posier Unidad Temática: LES CUELLAR BERMEO, Yulie Alexandra I SOTO, Evelyn Gisella I ZUÑIGA, B I MARINO, Diego I GARCÍA CARRASCO, M I

DUBINSKY, Diana

HOSPITAL DE CLINICAS "JOSE DE SAN MARTIN"

Introducción: El Lupus eritematoso sistémico (LES) es una enfermedad autoimune caracterizada por la formación de autoanticuerpos y la afección multistatémica. Su heterogeneidad constituye una dificultad a la hora de clasificar a los pacientes con objetivos de diagnóstico. Actualmente se cuenta con 2 sets de criterios de clasificación: los definidos ACR (Colegio Americano de Reumatología) 97 y aquellos por SLICC ("Systemic Lupus International Collaborating Clinics")

2012. Estos útimos más sensibles que los criterios ACR 97 (97% vs 83%) aunque de menor especificidad (84% vs 987 respectivamente). Recientemente, un esturerzo conjunto del ACR y la Liga Europea para la Lucha Contra las Afertemedades Reumáticas (EULAR) desarrolló nuevos criterios clasificactorios para la enfermedad a través de una metodología de consenso.

Objetivos: Evaluar los porcentajes de positividad de los hallagos clínicos y de laborationis segui las diferiere variables CUPERTUS. Evaluar los porcentajes de positividad de los hallazgos clínicos y de laboratorio según las differentes variables incluidas en los critérios de clasificación ya existentes y compararlos con los nuevos criterios clasificatorios de LES en una cohorte de pacientes de Argentina. Comparar a su vez la sensibilidad de los criterios de clasificación ACR-1997, SLICC-2012 y ACR/EULAR 2018.

ACR 1997		8,000 30/8		NO.	PESULAR 2019		
	- %		-		16		
MARINE.	196.7	FANDS :	907	Anto	66.1	Patriote	
Aryes	96.1	Arts	at.t	LEA	MIT	Lowelstones	1
Listepartie	28.1	LEBOLESA	35	(Sew let	86,7	Pericerditta sgorda	1
CBNA (*)	80	CREA (4)	.00	LCSAMScoope	5770	Destre	
Rose Water	58.7	Hocompanavirna	59.1	(Scene) order	50.9	Nepre	2
Utoerss ordes	47.2	Alopesia	93	Alopecia	40,17		Г
Proteknate	12.88	Utores creies	40.1	Laucoperis	- 46		Г
See (+)	32,7	Resul	88,1	Neth the Ittle	MA		Г
Servorits	30.4	Laucepenia/Linfepenia	49.3	Arts den	JIT.		Г
Leutingeria	26.4	Sec. (4)	36	City Calmen	347		Г
Climbra	22.9	Sercolita	31.8	Proteinuria +0.5 pN	314		Г
Promit och openie	251	Tontocitoperis	25.8	Deverse plaural a periodráfico	30.9		
middleder keiner	15.1	A/L	26.7	C2 o C4 bean	26,1		
Spenie -	33.5	Arenda hemolitica	117	ERIGIP	32.4		
Rast Discover	9.5	Moretiges	10	Transmit speces	37,9		Γ
Cerrolisiseus	Xf	160	2.6	Netrite NV	13.4		
Person	-0	PCD	1,3	Apares Same Wine	123		

Materiales y Métodos: Se realizó un estudio descriptivo, retrospectivo, unicéntrico, donde se analizó la base de datos de pacientes con LES de la Unidad de Lupus de la División de Reumatología de un hospital. Se incluyeron pacientes mayores de 18 años, que cumplan criterios ACR 97 yo SLICC 2012, con seguimiento activo desde 01-01-2014 hastas el 01-06- 2018. Se June 1972 | June 1

268

0268 - DIFICULTADES DIAGNÓSTICAS Y TERAPEUTICAS EN PACIENTES CON GRANULOMATOSIS CON POLIANGEITIS.

Unidad Temática: Vasculitis/ PMR

Unidad Temitinca: vesscurius i mir.
Unidad Temitinca: Ceasos Clínicos
GONZALEZ, Josefina I ORTUÑO CRESPO, Cinthia I CAMARGO OCHI, Bruno I PEÑA COCA, Patricia I
MUSCO, Natalia I RIZZO, Agustin I RODRIGUEZ SAA, Martin J. I LOPEZ, Ana Laura I ROTETA ROCAMORA,
Julia I FERNANDEZ ROMERO, Diego I INGÉNITO, Fernanda I CARBALLO, Orlando Gabriel I PAOLINI, Maria

Virginia I LESSA, Carmen HOSPITAL CARLOS G. DURAND

HOSPITAL CARLOS G. DURAND Introducción: Las vasculista sociadas a anticuterpos anti citoplasma de neutrófilos (ANCA) constituyen un grupo de enfermedades autoimmunes caracterizadas por inflamación y necrosis de la pared de pequeños vasos. La granulomatosis con poliangeltis (GPA) tiene como manifestaciones características compromiso renal, pulmonar y otorrinolaringológico (ORL). Su etiología es compleja y varios factores ambientales se describieron como potencialmente relacionados. La terapia con glucocorticoides (GC) y ciclofosfamida (CYC) o rituximab (TXT) se el tratamiento de elección en la enfermedad generalizada y grave, sin embargo la decisión en la enfermedad generalizada y grave, sin embargo la decisión en la enfermedad generalizada y enfermedad leve persistente continúa natateando un desetific.

planteand un desafío.

Objetivos: Describir tres casos clínicos de GPA, uno asociado a enfermedad infroproliferativa, otro con enfermedad refractaria y el último con enfermedad localizada recidivante, los cuales plantearon dificultades en

el diagnóstico y/o tratamiento.

Materiales y Métodos: Se revisaron las historias clínicas de tres pacientes con diagnóstico de GPA asistidos wateriales y wetroops: Se revisation las instincts activities on the process of the control in a final label and a final label and the final label

Resultados: CASO 1: Paciente masculino de 47 años con antecedente de limfoma de la zona gris en 2014. En 2016 consulta por fibere, asteina y reaction de 47 años con antecedente de limfoma de la zona gris en 2014. En 2016 consulta por fibero, asteina y reaction de 17 años con antecedente de limfoma de la zona gris en 2014. En 2016 consulta por fibero, asteina y reaction de 18 que acuta de 18 que 18

264

0264 - PREVALENCIA DE HLA B27 EN UNA COHORTE DE PACIENTES CON LUMBALGIA CRÓNICA. ¿EXISTEN DIFERENCIA ENTRE POSITIVOS Y NEGATIVOS?

Modalidad: Póstei

Modalidad: Póster
Unidad Temática: ESPA
Unidad Temática: ESPA
Unidad Temática: ESPA
Unidad Temática: ESPA
Unidad Temática: EL aboratorio/ Anticuerpos/ Serología
RUTA, Alvaro I SANCHEZ PRADO, Einer I TORRES CHICHANDE, Jessica I RUTA, Santiago I
SALVATORI, Facundo I AGUERRE, Dario I MAGRI, Sebastian I GARCIA SALINAS, Rodrigo
HOSPITAL ITALIANO DE LA PLATA
Introducción: La dificultad en el acceso a estudios complementarios, hacen que los datos sobre las
características de la población con lumbalgia crónica y la incidencia de espondiloatritis axial sea escasa en
nuestro medio. Por tal solo se conoce la prevalencia de HLA B27 en poblaciones con diagnoste definido,
pero pocos datos existen sobre su prevalencia en pacientes con lumbalgia.

Obletivos: Estimar la frecuencia

		SpA [60]	Lumb (56)	p	OR	Objetivos: Estimar la frecuencia
Masculino	%	47	39	0,42		de diagnostico de SpA axial en un
Lumb inflamatoria	%	88	62	0,001	4,5 (1,7-12)	grupo de pacientes con lumbalgia
TBQ	%	42	29	0,3	- Indonesia	crónica que ingresa al programa
Características SpA	%	42	18	0,01	3 (1,2-7)	Reumacheck y describir sus
ant, Familiares	*	30	20	0.2		características diferenciales.
Rta AINEs	%	60	30	0,006	4,6 (1,4-15)	
maniobra sacrolliaca pos.	%	58	29	0,003	3,2 (1,4-7,1)	Estimar la prevalencia de HLA
dolor Torax anterior	%	28	16	0,15		B27 y evaluar las diferencias
HLA 827 +	%	42	2	0,00001	36 (4,6-200)	entre pacientes positivos y
RX SI+	%	48	3,6	0,0001	31 (6,7-140)	negativos.
Resonancia magnetica SI	%	67	9	0,0001	20 (6,6-60)	negativos.
Eco entesis +	%	35	3,6	0,0001	14,3 (3-67)	Maradala Milada Farata
Eco articular +	%	15	3,6	0,051	//	Materiales y Métodos: Estudio
Edad inicio (años)		40 (11,5)	38 (10,6)	0,36		observacional, se incluyeron
Dolor		7 (1,3)	5 (2,6)	0,006		pacientes mayores a 18 años
Dolor nacturno		7 (5-8)	5 (3-7)	0,01		de edad que ingresaron
Rigidez matinal (mint)	-770	30 (15-49)	15 (5-30)	0,0001	- sometimes	Reumacheck-SpA de acuerdo a
entesis	- %	47	21,4	0,04	1,2 (1,4-7,2)	
compromiso periferico	%	23	5,4	0,006	5,3 (1,4-20)	los siguientes criterios: Lumbalgia
BASE		5 (4-6)	3,5 (1,2-4,3)	0,001		de más de 3 meses de evolución
BASCAI		4,6 (1,7)	3.2 (1,5)	0,0001		que haya comenzado antes de
HAQ		0,75 (30,5-1)	0.5 (0.3-0,8)	0,007		los 45 años y/o presencia de
PCR+		28	16	0,1		alguna característica de SpA
ERS		17 (10-25)	10 (6,5-20)	0,013		
familiares, etc). A		cientes ingre	sados al ci	rcuito se		según los criterios ASAS 2006 (ej: psoriasis, antecedentes unalítica sanguínea, HLA B27, Rx de cular y entesis, se consignaron datos

familiares, etc). A los pacientes ingresados al circuito se les realizó analítica sanguinea, HLA B27, Rx de sacroiliacas, RM de sacroiliacas (con protocolo de SpA), ecografía articular y entesis, se consignaron datos sociodemográficos, nivel de educación y hábitos. Con respecto a los sintomas SpA se recabo: fecha y edad de inicio, característica de la lumbalgia, anteroedentes personales y familiares, si recibió AINEs y la respuesta, VAS de dolor y dolor nocturno, rigidez matinal. Se realizó clinimetria de sintomas axiales y periféricos (BASDAI, BASFI, MASES, HAO, CDAI), el evaluador de los sintomas desconocia el resultado de los estudios complementarios que fuero recabados por otro observador: laboratorios, Rx, RM y ecografía. Análisis estadistico: se realizó estadistica descriptiva y en la muestra de lumbalgia se aplicó Test de Chi2 y exacto de Fisher (variables categóricas) y Test de Student o Mann Whitney (variables continuas) según su distribución.

su distribución.

Resultados: 116 pacientes cumplieron los criterios e ingresaron al sistema, 60 (51,7% IC: 42,6-60,7) fueron diagnosticado de SpA axial. De ellos 41,6% (30-54) presentaban HLA B27 positivo, 66% (54-78) Resonancia magnética de SI positiva y 12% ambas positivas. El resto de las características se observan en tabla 1. Los pacientes HLA B27 positivos presentaron menor proporción de Resonancia positiva: 54% vs 83% (p: 0,02), menor proporción de alteraciones en las ultrasonografía periférica 6,3% vs 28% (p: 0,08) y menor edad de inicio 35 (9,8) vs 42 (7) (p: 0,01). El sexo masculino, las características inflamatorias de la lumbalgia, el tabaquismo, características personales o familiares de SpA, BASDAI y BASFI, HAQ y reactantes de fase aguda no mostraron diferencias.

Conclusiones: De Los pacientes con lumbalgia crónica, que cumplían criterios para ingresar al programa conclusiones. De los pacientes con infindagia civinica, que cumpinan cinerios para nigresar ai programa reumacheck-SpA, 51% fueron diagnosticados como espondiloartiris axial, la prevalencia de HLA B27 fue de 41,6%. Los positivos para HLA B27 se diferenciaron de los negativos por presentar menor inflamación en RM, menor compromiso periférico por US y menor edad de inicio de la lumbalgia (más jóvenes).

0272 - HEMORRAGIA ALVEOLAR DIFUSA EN PACIENTES CON LUPUS ERITEMATOSO

SISTÉMICO Modalidad: Póste

Unidad Temática: LES

REIBALDI, Alejandro I CALVO, Romina Andrea I SAGER, Lorena Ayelén I ORTIZ, Alberto I ROVERANO, Susana Graciela I PAIRA, Sergio HOSPITAL JM CULLEN SANTA FE

Introducción: La hemorragia alveolar difusa (HAD) es una complicación infrecuente en pacientes con Lupus Eritematoso Sistémico (LES) que reviste alta gravedad. Descripta en pacientes con enfermedad basal activa, con una mortalidad de hasta el 80%. Se caracteriza clínicamente por la presencia de hemoptisis, disnea, infiltrados pulmonares y descenso del hematocrito y puede observarse en 2-5% de la evolución y manifestación inicial en un 11-20% de los pacientes con

Objetivos: El objetivo de este trabajo es describir la casuística de HAD en pacientes con LES en nuestro servicio.

en nuestro servicio.

Materiales y Métodos: Estudio retrospectivo descriptivo. De un total de 306 pacientes con LES, 23 de ellos presentaron 27 episodios HAD. El análisis estadístico se realizó con el software SPSS Statistics y se expresaron los resultados en porcentajes, media y mediana y la significancia estadística con p menor a 0,05 según corresponda. Criterios de inclusión: 1) diagnóstico de LES criterios ACR 1982 con controles periódicos en Htal. J.M. Cullen de la ciudad de Santa Fe desde el año 1987 a 2019 y 2) HAD difusa definida por criterios adaptados de Barile y cols.: descenso

criterios ACR 1982 con controles periódicos en Htal. J.M. Cullen de la ciudad de Santa Fe desde la no 1987 a 2019 y 2) HAD difusa definida por criterios adaptados de Barile y cols.: descenso de la hemoglobina (Hb) de 2 o más puntos, Hb menor a 12, hemoptisis, hipoxemia, insuficiencia respiratoria, infiltrados radiológicos en % de campos pulmonares; y/o lavado broncoalveolar (BAL) con siderófagos mayor a 20% o presencia de sangre en tubo endotraqueal. Criterios de exclusión: HAD de otras causas como infecciones, tromboembolismo de pulmón, uremia, edema agudo de pulmón y falta de confirmación por BAL o tubo endotraqueal.

Resultados: De los 306 pacientes con LES 23 pacientes (7,6%) presentaron 27 episodios de HAD (3 fueron recurrentes), con mayor porcentaje en mujeres 20/23 (87%), con una edad media de presentación 29,1 años (15-61). Con una media de SLEDAI de 17,42 (12-22,4), con evolución de LES de 67,6 meses (35,1-100), 6 pacientes iniciaron su enfermedad con HAD (26,1%). El compromiso orgánico previo en los 23 pacientes por orden de frecuencia fue: renal (65,2%), mucocutáneo (56,5%), articular y serosa (47,8%), hematológico (43,5%) y vascular y psiquiátrico solo 1 paciente (4,3%). Los sintomas más frecuentes contabilizando los episodios (n=27) fueron disnaa (77,8%), fiebre (66,7%) y tos (55,6%), hemoptisis (40,7%) y finalmente dolor torácico (14,8%). Todos los pacientes presentaron caída de la hemoglobina mayor a 2 puntos y hemoglobina menor de 12g/dl; hipoxemia e hipocomplementemia en 66,7%, cada uno, alteración en la función renal (clearence menor de 60ml/min/1.73m2) en 40,7%, plaquetopenía en 11 (40,7%). Todos los pacientes presentaron caída de idendrad diagnóstica (diferencia entre el tiempo de sospecha y la confirmación diagnóstica) tuvo una media de 5,0 días (2,8-8,9). Todos los pacientes receptoron metiliprednisolone pulsos, excepto uno que fue intubado al ingreso, la media de siderófagos hallados fue de 35%. El promedio de demora diagnóstica (diferencia entre el tiempo de sospecha y la confirmación di Dentro de lo analizado encontramos significancia estadistica de mayor mortalidad en aquellos que estuvieron en ARM (p=0,003) y compromiso renal (p=0,015).

Conclusiones: La HAD en los pacientes con LES es una complicación infrecuente, la necesidad

de ventilación mecánica y la alteración de la función renal resultan en una mayor mortalidad

0273 - DENSIDAD MINERAL ÓSEA CON MEDICIÓN FOCALIZADA EN PACIENTES CON DISTROFIA SIMPÁTICO REFLEJA: UTILIDAD CLÍNICA.

Modalidad: Póster

Unidad Temática: Op- Osteoporosis- Densidad Mineral ósea- Metabolismo Fosfocálcico

Unidad Temática 2: Estudios Complementarios
BRANCE, María Lorena (1) | DI GREGORIO, Silvana(2) | DEL RIO BARQUERO, Luis(2)
CONICET (1); CETIR- ASCIRES (2)

Introducción: La distrofia simpática refleja (DSR) es un complejo doloroso que afecta la parte distal de las extremidades, que puede estar asociada con un complejo de signos y síntomas que resultan en la disfuncionalidad motora asociada con osteoporosis regional. El centellograma óseo en tres fases (CO) constituye un estudio complementario utilizado

Objetivos: Evaluar la utilidad clínica de la densidad mineral ósea (DMO) y el contenido

mineral óseo (CMO), medidos por DXA en pacientes con Distrofia Simpático Refleja.

Materiales y Métodos: Se incluyeron 39 pacientes con SDRC. Se realizó DXA de cuerpo entero con equipo iDXA. La región afectada fue comparada con la contralateral no afectada mediante un ROI específico. Así mismo se incluyó un análisis manual de la articulación más cercana de extremidad afectada y se comparó con la contralateral. Se realizó al mismo tiempo, un centellograma óseo en tres fases. Se obtuvieron datos del evento causante, las características clínicas y tiempo de evolución. En base a estudios previos se tomó como criterio diagnóstico de asimetría BMC >=3% para miembros inferiores y >=10% para los miembros superiores. Los cambios en BMC de las extremidades superiores entre 5-10% fueron considerados como probable.

Resultados: Se incluyeron mujeres (n = 25) y hombres (n = 14). Los sitios afectados más frecuentes fueron: muñecas (57.9%), tobillos (7.9%), pies (7.9%) y otros (26.3%). El tiempo medio entre el evento óseo y la exploración fue de 4 meses en pacientes sin cambios en la DMO focal (35%) y de 6,5 meses en pacientes con cambios significativos carinios en la DMO local (65%) en comparación con su extremidad contralateral. El BMC fue -17.6% y el BMD -11.8% en la región afectada, mientras que BMC fue -11.5% y la BMD fue -8.3% en la extremidad total. La concordancia diagnóstica entre DXA y CO 32/39 (82%). Concordancia DXA y parámetros clínicos: 32/39 (82,1%). Concordancia parámetros clínicos y CO 29/39 (74,3%).

Conclusiones: La DXA es útil para la evaluación de la pérdida ósea unilateral causada

por extremidad DSR. Permite cuantificar, y evaluar así mismo cambios evolutivos de la enfermedad y de las estrategias terapéuticas.

279

0279 - DIFERENCIAS CLÍNICAS, SEROLÓGICAS, ACTIVIDAD, DAÑO Y MORȚALIDAD ENTRE HOMBRES Y MUJERES CON LUPUS ERITEMATOSO SISTÉMICO

Modalidad: Póster

Unidad Temática: I FS

CALVO, Romina Andrea (1) | GALLO, Jésica(2) | BENAVENTE, Emilio(3) | ORTIZ, Alberto(1) | ROVERANO, Susana Graciela(1) | PAIRA, Sergio(1) | CARRERA, Elena(4) |

COSTA, Lucas(4)
HOSPITAL JM CULLEN SANTA FE (1); HOSPITAL RECONQUISTA (2); UNIDAD DISTRITAL Nº 8 EVA PERÓN (3); UNIDAD DE BIOESTADÍSTICA APLICADA- UNL-

Introducción: La incidencia de Lupus Eritematoso Sistémico (LES) en hombres varía desde el 4 al 22%; siendo más frecuente en mujeres que en hombres, con una relación 9:1 respectivamente, pero con un peor pronóstico. La presencia de artritis (53%), anticuerpos anti DNAn (46%), serositis (34%) y rash malar (27%) son las características más prevalentes en hombres.

Objetivos: Describir y comparar las características demográficas, manifestaciones clínicas, resultados de laboratorio, tratamientos recibidos, índices de actividad (SLEDAI) y de daño acumulado (SLICC/ ACR DI), y la evolución de pacientes mujeres y hombres con diagnóstico de LES.

Materiales y Métodos: Estudio observacional, retrospectivo. Se incluyeron pacientes con

materiales y metodos: Estudio observacional, retrospectivo. Se incluyeron pacientes con diagnóstico de LES (Criterios ACR 1982 y 1997) y se registraron las siguientes variables: sexo, edad al momento de la primera consulta y del diagnóstico de la enfermedad, tiempo de seguimiento, datos clínicos, laboratorios, indice de actividad (SLEDAI) y de Daño acumulado. Se compararon dichas variables en ambos grupos: mujeres y hombres. Resultados: Se registraron 267 mujeres y 34 hombres, con una edad similar al momento del diagnóstico (29 años). Las mujeres presentaron mayor tiempo de seguimiento (5,87

versus 3,14 años, p= 0,0001) y mayor tiempo desde la aparición de los primeros síntomas hasta la primera consulta (40 versus 14 meses, p = 0,001) que los hombres. Los pacientes hombres presentaron más alopecia que las mujeres (47 vs 29,6%, p = 0,039), pero menos rash malar 32 vs 64%, p = 0,0001) y anticuerpo Anti Ro positivo (17,6 vs 31,5%, p = 0,02). No se registraron diferencias en cuanto a los tratamientos recibidos, SLEDAI, SLICC/ACR DI y evolución.

Conclusiones: De manera similar a lo descripto por la cohorte de GLADEL, nuestros pacientes de sexo masculino comenzaron la enfermedad a la misma edad y el tiempo de demora hasta el diagnóstico fue más corto que en las mujeres. Los pacientes hombres con LES de ambas cohortes, GLADEL y Taiwán mostraron el compromiso renal, con disminución de C3 y mayor mortalidad que las pacientes femeninas, mientras que los nuestros presentaron mayor alopecia, con similar evolución.

282

0282 - VALOR DE LA IL13 COMO INDICADOR DE SEVERIDAD Y EVOLUCIÓN EN PACIENTES CON ARTRITIS REUMATOIDEA Y ENFERMEDAD PULMONAR INTERSTICIAL.

Modalidad: Póster

Unidad Temática: EPID- Enfermedad Pulmonar Intersticial

Unidad Tenatica: LTO-Limitedari Unidan Tenatica: LTO-Limitedari Unidad Tenatica: ARTRITIS REUMATOIDEA

PAULIN, Francisco (1) | PERLI, Matías(2) | ALBERTI, María Laura(3) | CARO, Fabian(3) |
FERNANDEZ, Martin(3) | GEFFNER, Jorge(2)

HOSPITAL GENERAL DE AGUDOS JUAN A. FERNÁNDEZ (1); CÁTEDRA DE

MICROBIOLOGÍA E INMUNOLOGÍA, UBA (2): HOSPITAL MARÍA FERRER (3)
Introducción: La enfermedad pulmonar intersticial (EPI) es una complicación frecuente (10/42%) en pacientes con artritis reumatoidea (AR), con importante impacto en la sobrevida y la calidad de vida. La IL13 es una citoquina del perfil Th2 que suele mediar fenómenos de reparación y fibrosis en enfermedades inflamatorias. Por este motivo nos propusimos estudiar su rol en EPI asociada a AR.

Objetivos: Conocer el rol de la IL13 como indicadora de severidad y pronóstico en pacientes con

Objetivos: Conocer el rol de la IL13 como indicadora de severidad y pronostico en pacientes con artritis AR y EPI.

Materiales y Métodos: Estudio prospectivo de cohorte. Se incluyeron pacientes con diagnóstico de AR y EPI evaluados en el consultorio de compromiso pulmonar de enfermedades autoimmunes del Hospital María Ferrer entre enero de 2017 y diciembre 2018. Posteriormente se realizó seguimiento de los mismos con espirometría. Se realizo al inicio examen funcional respiratorio (EFR), tomografía de tórax de alta resolución (TACAR), evaluación de la enfermedad articular.

seguimiento de los mismos con espirometria. Se realizo al inicio examen funcional respiratorio (EFR), tomográfia de tórax de alta resolución (TACAR), evaluación de la enfermedad articular (DAS28). Se extrajo sangre para realizar las determinaciones de biomarcadores. Las muestras de sangre fueron tomadas en tubos con EDTA, se centrifugaron, se separaron plasma y células, y se congelaron a una temperatura de -20 grados centigrados. En cuanto a los biomarcadores, se realizó la determinación de IL13 mediante ELISA (Legend Max Human ELISA kit, BioLegend). Se realizó a análisis de estadistica descriptiva de los datos clínicos de la enfermedad articular y pulmonar, de laboratorio pulmonar (espirometría, pletismografía y DLCO), de TAC de tórax de alta resolución y del biomarcador medido (IL13). Se estudió la correlación entre los valores séricos de los biomarcadores y los valores arrojados por la evaluación de la TACAR (extensión total, grado de fibrosis e inflamación) y el examen funcional respiratorio (FVC y su cambio en el tiempo). Resultados: Se incluyeron 47 pacientes, 28 mujeres (59.5%), 31 tabaquistas o ex tabaquistas (65.9%). La mediana (RIC) de tiempo de disnea era de 6 (3-12) meses. En cuanto a la evaluación articular, la media (DE) DAS 28 de 3.71 (1.42). La media (DE) de ESD fue de 45.1 (30.8). En cuanto al laboratorio inmunológico, el 93.9% (41/48) accientes) tue positivo para factor reumatoideo, y el 97.8% (45/46 pacientes) para CCP. El 65% (30 pacientes) habian recibido metotrexate previamente. En relación al talboratorio pulmonar, la media (DE) de VF% fue de 76.76 (19.51), y de DLCO de 62 (23). Se consiguió el seguimiento de 32 pacientes, con una mediana de tiempo de seguimiento de 12.5 (9-16). La mediana de cambio de FVC% en el tiempo fue 0 (-4 a 5), 4 de DLCO de 62 (23). Se consiguió el seguimiento de 32 pacientes, con una mediana de tiempo de seguimiento de 12.6 (9-16). La mediana de fibrosis de 16 % (6-22). En cuanto al patrón, 16 (34%) pacientes presentaron patrón de NIU típica, 11 de NIU posible (2 la inflamación, obtuvimos un valor de r de -0.16 (p=0.28). Finalmente, la correlación entre niveles de IL13 y cambio en le CVF en el tiempo arrojo un valor de -0.1 (p=0.53) Conclusiones: No hallamos correlación entre el compromiso pulmonar (evaluado por TACAR y cambio de la CVF en el tiempo) y los valores plasmáticos de IL13.

285

0285 - INFLUENCIA DEL EMBARAZO SOBRE EL LUPUS ERITEMATOSO SISTÉMICO

Modalidad: Póster Unidad Temática: LES

CALVO, Romina Andrea (1) | ORTIZ, Alberto(1) | SAGER, Lorena Ayelén(1) | REIBALDI, Alejandro(1) | ROVERANO, Susana Graciela(1) | PAIRA, Sergio(1) | CARRERA, Elena(2) | COSTA, Lucas(2)

HOSPITAL JM CULLEN SANTA FE (1); UNIDAD DE BIOESTADÍSTICA APLICADA- UNL-

FCM (2)
Introducción: El Lupus Eritematoso Sistémico (LES) puede influenciar al embarazo y viceversa ocurriendo cambios en la inmunidad durante el mismo. La mayoría de las publicaciones se basan en series retrospectivas, mientras que los trabajos prospectivos no cuentan con un número significativo de pacientes. Además hay dificultades en definir actividad de la enfermedad y existen escasos datos sobre daño producido por el embarazo.

escasos datos sobre daño producido por el embarazo. Objetivos: Evaluar actividad y daño orgánico del LES durante el embarazo y puerperio, influencia de variables socio-demográficas, clínicas, de laboratorio y terapéuticas. Observar los desenlaces obstétricos en pacientes con LES y la relación con variables socio-demográficas, clínicas (incluyendo actividad y daño orgánico), de laboratorio y terapéuticas del LES.

Materiales y Métodos: Estudio retrospectivo de una cohorte de pacientes con diagnóstico de LES (Criterios ACR 1997), mayores de 16 años, embarazadas, con un seguimiento prospectivo. Se estudió: edad de inicio del embarazo; tiempo de evolución (desde que cumple criterios); tiempo de seguimiento (desde 1º consulta) al momento del embarazo; manifestaciones clínicas previas, durante el embarazo y puerperio (1 mes posterior al final del embarazo); laboratorio (mensual): hemograma, VSG (Westergreen), urea, creatinina, uricemia, glucemia, hepatogramo, orina completa, proteinorarea crita completa.

respectivo intervalo de confianza del 95%. Las variables cualitativas se describen con frecuencias absolutas y relativas porcentuales. La comparación de medias se realizó por Prueba T de muestras independientes. La comparación de proporciones se realizó con prueba Chi cuadrado o Test exacto de Fisher. El nivel de significancia fue fijado en a = 0,05 en 1965. Edad promedio pacientes 27 & 6 años, tiempo promedio de evolución: 5 años, tiempo promedio de seguimiento previo al embarazo 3 años Desenlaces obstétricos patológicos 25 de 63 embarazos (Partos prematuros 6, Amenazas de aborto 5, Abortos 4, Malformaciones congénitas 4, bajo peso al nacer 5, pérdida fetal 1) 35% de los embarazos tuvieron flare previo al embarazo, 22% en primer trimestre, 30% segundo trimestre, 27% tercer trimestre y 40 % durante todo el embarazo y puerperio. Sin flares durante el puerperio. Solo en 2 embarazos se observo aumento del SLICC de 1 punto, en el resto o hubo cambios en el daño. Todos los pacientes con LES recibieron antipalódicos y uno se no hubo cambios en el daño. Todos los pacientes con LES recibieron antipalúdicos y uno se encontraba con Ciclofosfamida, la cual se suspende al momento del diagnóstico del embarazo. No encontramos relación entre los desenlaces obstétricos y variables clínicas, de laboratorio, SLICC previo o actividad previa o durante el embarazo.

Conclusiones: No encontramos aumento de la actividad en pacientes con LES durante el embarazo, ni predominio de ésta en algún trimestre o puerperio. No encontramos mayor daño orgánico en pacientes con LES al finalizar el embarazo. Las complicaciones obstétricas fueron menores a las descriptas en la literatura y no encontramos variables que las influenciaran.

0289 - DISCAPACIDAD FUNCIONAL EN ARTRITIS PSORIASICA Y ARTRITIS REUMATOIDEA

Modalidad: Póster Unidad Temática: EsPA

Unidad Temática 2: ARTRITIS REUMATOIDEA

Unidad Tematica 2: AHTHTIS HEUMATOIDEA
MATELLÁN, Carla Eugenia (1) I ZELAYA, David(1) I AVILA, Paola(1) I ALVAREZ, Damaris(1) I
TOIBARO, Javier(1) I COSENTINO, Vanesa(1) I KERZBERG, Eduardo(1) I DAPEÑA, Joan(2) I
PAPASIDERO, Sivia(1) I ISNARDI, Carolina(3) I SCHNEEBERGER, Emilice(3) I MERCÉ, Aixa(4)
HOSPITAL GRAL. DE AGUDOS DR. J. M. RAMOS MEJÍA. SERVICIO DE REUMATOLOGIA Y
COLAGENOPATÍAS (1); HOSPITAL GENERAL DE AGUDOS DR. E. TORNÚ (2); INSTITUTO
DE REHABILITACIÓN PSICOFÍSICA (3); HOSPITAL RIVADAVIA (4)

DE REHABILITACION PSICOFISICA (3); HOSPITAL RIVADAVIA (4)
Objetivos: 1-Comparar el grado de discapacidad funcional en una población de pacientes con
Artritis Psoriásica (APs) y Artritis Reumatoidea (AR). 2-Describir las diferencias en la actividad de
enfermedad, daño radiológico y productividad laboral en ambas patologías.
Materiales y Métodos: Materiales y Métodos: Se llevo a cabo un estudio multicéntrico,
observacional, de corte transversal. Se incluyeron pacientes mayores de 18 años de edad con
diagnóstico de APs que cumplían criterios CASPAR y pacientes con diagnóstico de AR según
criterios ACR/ EULAR 2010, ambos con al menos 6 meses de evolución de enfermedad. Se criterios ACR/ EULAR 2010, ambos con al menos 6 meses de evolución de enfermedad. Se excluyeron aquellos pacientes con otra colagenopatias, osteoacritis de manos, fibromialgia, enfermedades crónicas altamente discapacitantes: Accidente cerebrovascular (ACV), Enfermedad obstructiva crónica severa (EPOC severo), insuficiencia cardiaca congestiva (ICC), traumatismo mayores y aquellos que presentaban alguna condición que impidiera la lecto-comprensión de cuestionarios. Se consignaron datos demográficos (sexo, edad, nivel educativo), factores de riesgo para eventos cardiovasculares (EVC) tradicionales, características de la enfermedad, clinimetria, daño radiológico, tratamiento recibido al momento actual y previo. También de cuestionarios auto reportados HAQ (Health Assesment Questionnaire), cuestionario Work productivity and activity impairment (WPAI).

Resultados: Fueron evaluados 93 pacientes en total , siendo el 71 % (n:66) de sexo femenino y de los cuales un 21,52% (n:20) correspondían APs y 49,5% (n:46) AR. Mientras 29% (n:33) eran de sexo masculino, de los cuales 20,2% (n:23) APs y 8,8% (n:10) AR. La edad promedio entre ambos grupos fue de 56,68 años (SD 12,11) y la media de duración de enfermedad 147 meses (SD 96,26). En lo que respecta a años de educación, la media fue de 10 años (SD 3,34) , con un nivel socioeconómico perteneciente a un estrato medio bajo en un 39,8% (n:37) y 50,5% (n:47) al

(SD 96,29). En lo que respecta a anos de educación, la media fue de 10 anos (SD 3,34), con univel socioeconómico perteneciente a un estrato medio bajo en un 39,8 % (n:37) y 50,5 % (n: 47) al estrato obrero. Así también un 26,9% (n: 25) se encontraban laboralmente activos y 73,1% (n:68) desocupados. En cuanto el certificado de discapacidad el 66% (n:33) APs lo poseía y 55,8% (n:24) AR. Con respecto al tratamiento farmacológico se observó que en APs el 39.5% consumia AINES versus un 94 % en AR (p<0.01), glucocorticodes orales en 18% en APs versus 70% en AR (p<0.01), DMARDS 74.4% en APs en comparación con AR 96 % (p>0.01), y terapia biológica 44.2% en APs mientras 36% AR. Al evaluar Discapacidad funcional se obtuvo una asociación estadisticamente significativa entre los pacientes con APs y AR siendo mayor en APs con el estadisticamente significativa entre los pacientes con APs y AR. 44.2% en APS intentrals 30% AP. Al evaluar Discapacidad funcional se obtuvo una asociacional se described estadisticamente significativa entre los pacientes con APs y AR, siendo mayor en APs con el OR 3.9 (IC 95% 1.25 -12) p 0.01. En lo que respecta objetivos secundarios se observó que la APs presentaba menor cantidad de erosiones y menor productividad laboral siendo para AR el OR 3.9 (IC 95% 1.36 - 11.3) p 0.01 y OR: 3,7 (IC 95% 1.34 - 10,6) p 0,01 respectivamente. No se observaron diferencias estadisticamente significativas entre actividad evaluada por DAS 28 entre ambas patologías OR 1.94 (IC 95% 0.85 - 4.45) p 0.11 y pinzamiento radiologico Conclusiones: Clásicamente la Aps fue considerada por muchos autores como una entermedada de beneficia en la Page in embrace en unotat muestra de presentada de la considerada por muchos autores como una entermeda de

más benigna que la AR, sin embargo en nuestra muestra de pacientes hemos encontrado que esta enfermedad puede presentar mayor probabilidad de discapacidad funcional que la AR, a pesar de tener menor compromiso radiológico.

290

0290 - COMPARACIÓN CLÍNICA, SEROLÓGICA, ACTIVIDAD Y DAÑO EN PACIENTES CON LUPUS ERITEMATOSO SISTÉMICO DEL SECTOR PÚBLICO Y PRIVADO.

Modalidad: Póstei Unidad Temática: LES

Unidad Temática: LES

CALVO, Romina Andrea (1) I GALLO, Jésica(2) I BENAVENTE, Emilio(3) I ORTIZ, Alberto(1) I
ROVERANO, Susana Graciela(1) I PAIRA, Sergio(1) I CARRERA, Elena(4) I COSTA, Lucas(4)
HOSPITAL JM CULLEN SANTA FE (1); HOSPITAL RECONDUISTA (2); WIDDAD DISTRITAL N° 8 EVA
PERON (3); UNIDAD DE BIOESTADISTICA APLICADA- UNL- FCM (4)
Introducción: Muchos cambios ocurridos en el Lupus Eritematoso Sistémico (LES) son debidos a factores
como etnia, sexo, educación, adherencia al tratamiento y caracteristicas socioeconómicas. La mortalidad
excede en dos o tres veces al promedio de la población general, y aún más sobre algunos grupos cod
esventajas socioeconómicas. Pocos son los datos que comparan la presentación clínica, datos de
laboratorio, tratamientos administrados y evolución en la población de pacientes con LES atendidos en un entro público, con los de un centro privado

Objetivos: El objetivo de este estudio es describir y comparar las características demográficas,
manifestaciones clínicas, resultados de laboratorio, tratamientos, indice de actividad y daño acumulado y

laboratorio, tratamientos administrados y evolución en la población de pacientes con LES atendidos en un centro público, con los de un centro privado

Objetivos: El objetivo de este estudio es describir y comparar las características demográficas, manifestaciones clinicas, resultados de laboratorio, tratamientos, indice de actividad y daño acumulado y desenlace de los pacientes con LES tratados en un centro público con los de un centro privado Materiales y Métodos: Estudio observacional, transversal y retrospectivo. Se incluyeron 301 pacientes con diagnóstico de LES que cumplian criterios ACR 1982, mayores de 16 años, desde el año 1988 a 2018, del Servicio de Reumatología del Hospital J. M. Cullen (sistema público de salud) y de Centro de Reumatología (privado), con al menos un año de seguimiento. Se evaluaron variables demográficas como sexo, edad media al momento de la consulta, edad media al momento del diagnóstico, duración de la enfermedad y tiempo de seguimiento; indice de actividad al momento del diagnóstico (SLEDAI), indice de daño acumulado SLICC ACR/ DI en los años 1, 2, 5, 10, 15, 20 y 25 de evolución de la enfermedad, datos del aboratorios y tratamientos recibidos, y evolución de estos pacientes. Método estadístico: Las variables cuantitativas se describen con media y desvio estándar; cuando se consideró adecuado, la media fue acompañad de su respectivo intervalo de confianza de 95%. Las variables cualitativas se describen con frecuencias relativas porcentuales. La comparación de medias se realizó con Prueba Chi cuadrado 7 Test exacto de Fisher. El nivel de significancia fue fijado en a = 0,05.

Resultados: Se incluyeron 301 pacientes, de los cuales 228 (75,7%) fueron atendidos en el sector público y 73 (24,3%) en el privado; no habiendo diferencias significativas en cuanto al sexo de los pacientes y el tiempo de evolución hatsa la primera consulta. Se sencontró una diferencia estadisticamente significativo al inicio de la enfermedad (27,6 ± 10,6 años público) y de 38,3 ± 15 años, privado); en la ed

291

0291 - PRODUCTIVIDAD LABORAL Y COMPROMISO DE ACTIVIDADES EN LA VIDA DIARIA EN PACIENTES CON FIBROMIALGIA. Modalidad: Póster

modalidad. Postei Unidad Temática: FB - Reumatismo Partes Blandas/fibromialgia CALLAHUARA GOIBURU, Noel Agustin I SECCO, Anastasia I ROMANINI, Félix Enrique HOSPITAL RIVADAVIA

HOSPITAL RIVADAVIA
Introducción: La Fibromialgia (FM) es un sindrome de Sensibilización Central caracterizado por dolor crónico musculoesqueletico difuso, la cual puede impactar en la calidad de vida de los pacientes, generando dificultades en la productividad laboral y las actividades de la vida diaria. Por esta razón se investigó la relación de la FM con estas dos últimas.

Objetivos: Describir el deterioro en la productividad laboral y el compromiso en las actividades de la vida diaria en pacientes con FM. Evaluar la asociación entre el deterioro de la vida diaria y la severidad de los sintomas de la enfermedad.

Materiales y Mátrodes: Estudio observacional, analítico de corte transversal. Se incluyeron

severidad de los sintomas de la enfermedad.
Materiales y Métodos: Estudio observacional, analítico de corte transversal. Se incluyeron
individuos mayores a 18 años con diagnóstico de FM según criterios ACR 1990 y 2010 del servicio
de reumatologia de un hospital público en Argentina, incluidos desde junio del 2018 a junio del
2019. Se excluyeron pacientes con otras enfermedades crónicas severas u otras enfermedades
reumatológicas autoinmunes. Se utilizó el cuestionario WPAI (Work Productivity and Activity
Impairment Questionnaire) el cual evalúa el compromiso en el ausentismo y presentismo laboral,
así como el compromiso en las actividades de la vida diaria (AVD) fuera del trabajo, debido a
la enfermedad en la semana previa (a mayor porcentaie mayor compromiso). Vel cuestionario asi como el compromiso en las actividades de la vida diana (AVD) fuera dei trabajo, debido el la enfermedad en la semana previa (a mayor porcentaje, mayor compromiso), y el cuestionario FIQ (Fibromialgia Impact Questionnaire) (puntuación de 0 – 100) donde un mayor puntaje refleja mayor impacto en la severidad de los sintomas en FM. Para el análisis descriptivo las variables continuas se informaron como media y desvio standard o mediana y rango intercuartilo (RIC) según distribución. Las variables categóricas se reportaron en porcentajes. Se realizó un modelo de regresión lineal múltiple, tomando el deterioro de las AVD como variable dependiente, ajustado por potenciales confundidores. Se evaluó el desempeño del modelo (supuestos, observaciones attinicas multicolipacidad) atínicas multicolinealidad)

atípicas, multicolinealidad). **Resultados:** Se incluyeron 61 pacientes, 98,36% mujeres, con una edad media de 52,16 años (+/- 9,21). Las actividades laborables más frecuentes fueron empleadas domesticas (44,26%) y cuidadoras (11,47 %). La mediana del porcentaje de tiempo laboral perdido debido a la salud fue de 25,29% (RIC: 12,51-72%); de discapacidad durante el trabajo debido a la salud fue de 70% (RIC: 60-80%), porcentaje total de discapacidad durante el trabajo debido a la salud fue de 79,91%) y la mediana de deterioro de las AVD de 70% (RIC: 60-80%). La mediana del FIQ fue 65,45 (RIC: 55,62-75,43) y como variable categorica los resultados del FIQ fueron: 1.64, 31.15 y 67.21% para impacto leve, moderado y severo, respectivamente. El FIQ (coeficiente beta: 0,56. IC 95%: 0,26-0,86); y la rigidez matutina medida por escala visual análoga (coeficiente beta: 1,65. IC 95%: 0,18-3,12), mostraron asociación significativa e independiente con el deterioro de las IC 95%: 0,18-3,12), mostraron asociación significativa e independiente con el deterioro de las AVD en el análisis multivariado; ajustado por edad, sexo, ocupación, comorbilidades, tratamiento farmacológico y no farmacológico.

tarmacologico y no tarmacologico.

Conclusiones: En esta cohorte de pacientes se encontró una disminución en la puntuación en todas las escalas del WPAI y un alto impacto en la severidad de los sintomas de FM. Estos resultados son un aporte para concientizar acerca de la importancia de un abordaje óptimo de la entermedad y un seguimiento multidisciplinario para mejorar estos aspectos en los pacientes

293

0293 - EFECTO PROTECTOR DE LOS ANTIPALÚDICOS EN EL LUPUS ERITEMATOSO

SISTEMICO Modalidad: Póster

Unidad Temática: LES

CALVO, Romina Andrea (1) | SAGER, Lorena Ayelén(1) | REIBALDI, Alejandro(1) | ORTIZ, Alberto(1) | ROVERANO, Susana Graciela(1) | PAIRA, Sergio(1) | CARRERA, Elena(2) | COSTA,

HOSPITAL JM CULLEN SANTA FE (1); UNIDAD DE BIOESTADÍSTICA APLICADA- UNL-

FCM (2) Introducción: Se ha demostrado que los antipalúdicos disminuyen el número de brotes y de daño orgánico, protege de la ocurrencia de osteoporosis, de eventos trombóticos y vasculares, tiene un efecto antiinflamatorio, hipolipemiante y juega un rol protector en la supervivencia de los pacientes con Lupus Eritematoso Sistémico (LES). Además de tener un bajo costo, es una droga segura y eficaz, presentando una buena tolerancia. Solo el 5-10% de los pacientes presenta efecto adversos gastrointestinales y cutáneos, siendo menor al 0.1 % de la ocurrencia de toxicidad

Objetivos: Evaluar el efecto beneficioso de los antipalúdicos en las manifestaciones clínicas,

datos de laboratorio, actividad, daño acumulado y desenlace del LES.

Materiales y Métodos: Estudio observacional, retrospectivo. Se incluyeron 246 pacientes, > 16 años, que cumplían al menos 4 criterios (ACR 1982) para diagnóstico de LES, con al menos 1 año de seguimiento, controlados en el Servicio de Reumatología del Hospital José Maria Cullen de Santa Fe, desde el año 1988 a 2019. Se evaluaron variables como sexo, edad media al momento del diagnóstico y de la primera consulta, duración de la enfermedad, tiempo de seguimiento, índice de actividad (SLEDAI) al inicio, índice de daño acumulado (SLICC/ ACR seguimiento, índice de actividad (SLEDAI) al inicio, índice de daño acumulado (SLICC/ ACR DI), tratamientos recibidos y evolución de estos pacientes. Se definieron 2 grupos de acientes: Tomador: paciente que recibió tratamiento con antipalúdicos por más del 70% del tiempo de evolución de su enfermedad (desde el diagnóstico hasta la última consulta) No tomador: paciente que nunca recibió tratamiento con antipalúdicos y/o que lo tomó menos del 70% del tiempo de evolución. Se consideró el tiempo que el tratamiento permaneció suspendido, por diferentes motivos, como falta de controles oculares, efectos adversos o por decisión del paciente. Método estadístico: Las variables cuantitativas se describen con media y desvío estándar; acompañadas de su respectivo intervalo de confianza de 95%, cuando se consideró adecuado. Las variables

de su respectivo intervalo de confianza de 95%, cuando se consideró adecuado. Las variables cualitativas se describen con frecuencias relativas porcentuales. La comparación de medias se realizó con Prueba T de muestras independientes. La comparación de proporciones, con Prueba Chi cuadrado o Test Exacto de Fisher. Nivel de significancia = 0,05.

Resultados: Se incluyeron 246 pacientes con diagnóstico de LES; de ellos, 134 (54,5%) tomaron antipalúdicos >= 70% del tiempo de evolución de su enfermedad, y 112 (45,5%) no tomaron o lo hicieron durante un menor tiempo. Se encontraron diferencias estadisticamente significativa en la media de consulta (p=0,032) y de inicio del LES (p=0,000) y en el tiempo de evolución de la enfermedad; siendo menor la edad y mayor el tiempo de evolución para los pacientes tomadores. La toma de antipalúdicos se relacionó a menos compromiso renal (p=0,007) y a menos hipertensión arterial (p=0,000) de manera significativa. No se encontraron diferencias significativas entre sexo, tiempo de seguimiento e indice de daño acumulado entre ambos grupos. En cuanto al desenlace de estos pacientes, se obtuvo un diferencia estadisticamente significativa (p=0,000) en los pacientes que recibieron antipalúdicos, quienes tuvieron menor porcentaje de mortalidad.

mortalidad. Conclusiones: Podemos decir entonces, que los pacientes que recibieron antipalúdicos por >= 70%, iniciaron su enfermedad a una edad más temprana y presentan mayor tiempo de evolución de la enfermedad, con menor compromiso renal y menores registros de hipertensión arterial. También registraron menor porcentaje de pacientes fallecidos. Comparados con otros immunosupresores, los antipalúdicos son económicos, con buena disponibilidad, buena tolerancia y baja toxicidad. Por lo cual, concordamos con la literatura, en el uso temprano y amplio de esta

0295 - FACTORES ASOCIADOS A MORTALIDAD EN UNA COHORTE DE PACIENTES ADULTOS CON VASCULITIS INTERNADOS EN UN CENTRO DE TERCER NIVEL

Modalidad: Póster Unidad Temática: Vasculitis/ PMR

Unidad Tematica: Vasculitis/ PMH
SAVY, Florencia I PENA, Claudia I RUTA, Santiago I ARIZPE, Fernando I VELLOSO, Sofia
I GARCIA, Lucila I MARTIRE, Victoria I RASCHIA, Alan I COSENTINO, Maximo I AGUILA
MALDONADO, Rodrigo I GARCIA, Rocio I PERA, Mariana I SETIEN, Florencia I REID, Luciana
I COSTI, Carolina I SANSINANEA, Pierina I TESTI, Adriana I MENDEZ, Rocio I GARCIA, Nadia GARCIA, Mercedes

HOSPITAL INTERZONAL GENERAL DE AGUDOS "GENERAL JOSÉ DE SAN MARTÍN"

Objetivos: Estimar la frecuencia de mortalidad en pacientes con diagnóstico de vasculitis Objetivos: Estimar la inecuencia del minandad en pacientes cun diagnostico de vasculinte primarias que requirieron hospitalización y evaluar sus posibles factores predictores. Materiales y Métodos: Se realizó un estudio retrospectivo, observacional que incluyó pacientes mayores a 16 años con diagnóstico de vasculitis primaria (Criterios ACR 1990 o Consenso de Chapel Hill 2012) que requirieron internación entre julio del año 2000 y agosto del 2019 en un centro de tercer nível. Se evaluaron características demográficas, subtipo de vasculitis, compromiso orgánico asociado, tiempo de evolución de la enfermedad al momento de la internación, actividad de la enfermedad, causas y días de internación, intercurrencias infecciosas y datos de laboratorio. de la enfermedad, causas y días de internación, intercurrencias infecciosas y datos de laboratorio. **Resultados:** Se registraron 132 internaciones en 82 pacientes en un período de 19 años, predominando el sexo femenino 65.9%, con una edad media al momento de la internación de 48.6 años (DE: 16.2) y una media de días de internación de 17.3 (DE: 16.3). Entre los subtipos de vasculitis que requirieron hospitalización se encontraron la Granulomatosis con Poliangefitis (GPA) 40.9%, la Poliangefitis Microscópica (PAM) 25.0%, la Vasculitis indiferenciada asociada a ANCA 8.3%, la Arteritis de Takayasu 9.0%, la Vasculitis por IgA 3.7%, la Enfermedad de Behcet 3.0%, la Polianteritis Nodosa (PAM) 2.2% y la Vasculitis por IgA 3.7%, la Enfermedad de Bencet diagnóstico inicial de vasculitis durante la internación en 31 pacientes (23.4%). La causa de internación más frecuente fue la actividad de la enfermedad (80,3%), a nivel pulmonar 25,7%, renal 20,4%, SNP 7,5%, SNC 5,3%, afectación cutánea 6,8% y compromiso ocular 6,6%. El Score de actividad promedio calculado por BVASv3 tuvo una media de 11,06 (DS 6,89). Las infecciones representaron la segunda causa de internación (34.0%) (respiratoria 22.7%, tracto urinario 5,3 %, gastrointestinal 3.0%, artritis séptica/osteomielitis 2.2%, piel y partes blandas 0,7%). Otros motivos de internación fueron: cirugía 2.27%, estudio/diagnóstico 22,1%, TVP el 4.5% y pancitopenia farmacológica 3.0%. Requirieron ingreso en Unidad coronaria el 7.58% y en

4.5% y pancitopenia farmacológica 3.0%. Requirieron ingreso en Unidad coronaria el 7.58% y en Terapia Intensiva el 15.9% de las internaciones, con un 78.5% de mortalidad entre aquellos que requirieron UTI. Se registraron un total de 14 muertes (10.6%) durante las 132 internaciones. En el análisis bivariado la mortalidad durante la internación se asoció a la edad (58.1 años, DE: 15.3 en los pacientes que fallecieron vs 47.7 años, DE: 16 en los que no fallecieron, p= 0.03), al sexo masculino (64.2% de los que fallecieron fueron hombres vs 35.7% que fueron mujeres, p= 0.017), a los días de internación (media de días de internación en los pacientes que fallecieron de 27.4, DE: 11.9 vs 16.1, DE: 14.4 en los pacientes que no fallecieron) y a la presencia de infecciones respiratorias (57.1% en los pacientes que fallecieron vs 18.6% en los que no fallecieron, pe 0.0012). En el análisis multivariado de regresión logística la única variable que se asoció con mortalidad durante la internación fue la presencia de infecciones respiratorias con un OR: 8.75 (IC

95%: 1.9-39.9), mientras que la única variable que se mostró como protectora de mortalidad fue el sexo femenino con un OR: 0.13 (IC 95%: 0.30-0.61).

Conclusiones: En nuestro centro la vasculitis asociada a ANCA fue el tipo de vasculitis primaria predominante que requirió internación, registrándose una mortalidad total durante la misma asociada al sexo masculino y a las infecciones respiratorias. Remarcamos la importancia de estas últimas debido a que se tratan de complicaciones relacionadas al tratamiento inmunosupresivo

296

0296 - UVEÍTIS ANTERIORES NO INFECCIOSAS ¿CUÁNDO SOSPECHAR ESPONDILOARTRITIS? REVISIÓN DE 128 CASOS.

Modalidad: Póster Unidad Temática: EsPA

Unidad Temática 2: Estudios Complementarios

CASALI, Verónica I LUTGEN, Sophia I MORALES ROLDAN, Victor I BELLON, Marcela I GANDINO, Ignacio I DODDS, Emilio HOSPITAL GENERAL DE AGUDOS JUAN A FERNÁNDEZ

Introducción: Las uveitis anteriores son las más frecuentes e involucran el compromiso del iris y el cuerpo ciliar. Si bien pueden ser infecciosas o idiopáticas las principales etiologías reumatológicas son las asociadas a las espondiloartritis. En variadas ocasiones los reumatólogos y oftalmòlogos desconocen en profundidad las enfermedades asociadas, pudiendo retrasar su estudio adecuado y su derivación temprana.

Objetivos: Analizar los factores asociados a espondiloartritis en los pacientes que consultaron

Dejetivos: Alializar los lacticios asociatos a espondinidaritiis en los pacientes que consultarion por uveitis anterior no infecciosa.

Materiales y Métodos: Se revisaron las historias clínicas de los enfermos con uveitis anterior que consultaron en nuestro hospital en los últimos quince años. Se excluyeron las causas infecciosas. Los pacientes se dividieron en dos grupos: uveitis anteriores secundarias a espondiloartritis, y uveitis anteriores de causa idiopática y otras enfermedades autoinmunes. Se analizaron entre grupos las características clínicas y de laboratorio. Se realizó un análisis, de regresión logistica múltiple explicativo, para estimar la asociación de las distintas variables estudiadas con las uveitis anteriores secundarias a espondiloartritis. anteriores secundarias a espondiloartritis.

anteriores secundarias a espondioarritis.

Resultados: Se incluyeron 128 pacientes con uveitis anterior no infecciosa, 80 (62.5%) de sexo femenino. La media de edad al diagnóstico fue 36.2 años (DS 19.24). Las causas fueron: 88 (68.7%) Idiopáticas, 22 (17.2%) espondiloartritis, 7 (5.5%) sarcoidosis, 5 (3.9%) artritis idiopática juvenil, 2 (1.56%) artritis reumatoideas, 2 (1.56%) vasculitis ANCA, 1 (0.8%) lupus eritematoso sistémico, 1 (0.8%) Vogt-Koyanagi-Harada. Las características clínicas se presentan en la tabla 1. La tabla 2 muestra el modelo de regresión logística de las variables estudiadas, y su

Secretary and a second IC 95% 1.25 0.27 a 5.94 0.77 Edad al Diagnóstico < 40 años 1.02 0.98 a 1.05 0.4 ón grave de la agudeza visua 3.31 0.14 a 79.1 0.46 0.25 a 4.67 0.91 1.08 0.27 0.04 a 1.82 0.18 Bilateral 2.46 0.51 a 11.8 0.26

asociaciones con uveítis anterior asociaciones con uveitis anterior secundaria a espondiloartritis como variable dependiente. Podemos observar que la presencia de HLA B27 (OR 15.2; IC95% 2.6-90.3; p 0.003) y el compromiso extraocular al diagnóstico (OR 104.3; IC95% 16.5-667.5; p <0.001) tienen fuerte

10.5-507.5; p <.0.001) tiernen ruerie socciación con espondiloartritis.

Conclusiones: El compromiso extraocular y/o la presencia de HLA B27 tienen una fuerte relación con las espondiloartritis. La búsqueda de ambos fenómenos, en individuos de conclusiones en consultan por usettis anterior.

de ambos fenómenos, en individuos que consultan por uveitis anterior permitiría aproximar tempranamente a su diagnóstico. En la Argentina variables asociadas son claves para alcanzar el diagnóstico final, dado que pueden dejar secuelas severas siendo entidades potencialmente tratables.

299

0299 - PURPURA TROMBOCITOPENICA INMUNE EN ENFERMEDADES AUTOINMUNES: MANIFESTACIONES CLINICAS Y TRATAMIENTO Modalidad: Póster____

Unidad Temática: ETC

QUAGLIA, Maria Isabel (1) | ALONSO, Carla Gimena(1) | TISSERA, Yohana Soledad(1) | MALDINI, Carla(1) | SAVIO, Veronica(1) | ALBIERO, Juan Alejandro(1) | GOBBI, Carla Andrea(2) ALBA, Paula Beatriz(1)

I ALBA, Paula Beatriz(1)

H CORDOBA (1); CÁTEDRA DE CLÍNICA MÉDICA I, HOSPITAL CÓRDOBA, FCM, UNC (2)

Introducción: La púrpura trombocitopénica immune (PTI) constituye una diátesis hemorrágica

adquirida. Puede ser primaria (80%) o secundaria (20%); dentro de las que se encuentran las

enfermedades autoinmunes (EAI), de ellas el 7-30% se asocia a Lupus Eritematoso Sistémico

(LES) y 10-70% tienen anticuerpos antifosfolipidos (APL) positivos. La primer linea de tratamiento
son los esterorides; sin embargo el 70-80% no responden. Según la gravedad y respuesta, se

indican inmunoglobulinas endovenosas, Rituximab o esplenectomía. En relación a la respuesta al

tratamiento la BTI trimaria presenta response tases comparada con la segundaria.

tratamiento, la PTI primaria presenta menores tasas comparada con la secundaria. **Objetivos:** El objetivo de este estudio es describir las características PTI asociadas a EAI (PTI-EAI) y su respuesta al tratamiento en una unidad de Reumatología.

Materiales y Métodos: Se llevó a cabo un estudio observacional, retrospectivo donde se evaluaron los pacientes con PTI derivados a una unidad de Reumatología por sospecha de EAI en los últimos 2 años. Se analizaron características demográficas, manifestaciones clínicas, serología autoinmune (anticuerpos antinucleares (ANA), anti doble cadena de ADN (antiDNA), Ro/La, RNP, Sm, anticoagulante lidpico (AL), anticardiolipina (ACL) IgG e IgM y anti beta2 glicoproteina 1 (antiB2GP1) IgG e IgM y el tratamiento utilizado. Las diferentes EAI se definieron según criterios ACR. Se consideró "no respondedor" si el recuento plaquetario era 20x109/l o presentaba un aumento <2 veces el valor inicial o sangrado activo. Las variables cuantitativas fueron expresadas en mediana y rango intercuartil y las cualitativas en proporción y porcentaje. Se utilizó el programa Infostat.

Resultados: Se hallaron 35 pacientes derivados por PTI, 24 tuvieron PTI-EAI (15 LES, 5 S)Gera 2 sindroma artificafolirico primario (SAE 19) y 2 con SAE secundario a LES) 16 (70%) de sevo

Resultados: Se hallaron 35 pacientes derivados por PTI, 24 tuvieron PTI-EAI (15 LES, 5 Sjögren, 2 sindrome antifosfolípico primario (SAF 1º) y 2 con SAF secundario a LES). 19 (79%) de sexo femenino, con una edad mediana 44 años (30 –52 años). ANA fue positivo en 21. Del resto de anticuerpos fueron positivos: DNA 3, Ro/La 8, Sm 2 y RNP 3. Dentro de los APL, 8 tuvieron AL positivos, ACL-IgM 9 (3 positivo fuerte), ACL-IgM 9 (3 positivo fuerte), antiB2GP1-IgM 5. 17 pacientes presentaron otras manifestaciones clínicas asociadas a la EAI; las más frecuentes: cutánea (8), hematológica (7), articular y livedo (5 cada una). De los 24 pacientes, el 70% debutó con sangrado; 16 presentaron sangrado mucoutaneo y 7 visceral. El recuento plaquetario fue 14500/mm3 (8000–36000/mm3). Las respuestas al 1º y 2º tratamiento constituyeron el 29% y 47% respectivamente, ninguno respondió al 3º esquema. De los pacientes con APL positivos (66,66%), 4 presentaron SAF criterio y 8 manifestaciones no criterio (SAF-NC), sin encontrar diferencias en el perfil de anticuerpos ni en el recuento plaquetario entre ellos. 2 SAF tuvieron sangrado, mientras que hubo 6 en el grupo SAF-NC. En cuanto a la respuesta terapéutica, 1 (25%) de los paciente con SAF y 3 (37,5%) con SAF-NC respondieron al 1º tratamiento, 66,6% y 40% al 2º tratamiento respectivamente y ninguno al 3º escalón terapeútico.
Conclusiones: El LES fue la EAI más frecuentemente asociada a PTI. En esta cohorte, las PTI asociadas a EAI no respondieron a la primera línea terapéutica, requiriendo terapia con Rituximab o esplenectomía. La mayoría de los sujetos con SAF y SAF-NC tuvieron sangrado y fueron refractarios al tratamiento.

refractarios al tratamiento

301

0301 - FRECUENCIA DE SINDROME METABOLICO EN ARTRITIS PSORIASICA

Modalidad: Póster

Unidad Temática: EsPA

Unidad Tematica: ESFA
ALONSO, Carla Gimena (1) | SAVIO, Veronica(1) | QUAGLIA, Maria Isabel(1) |
TISSERA, Yohana Soledad(1) | ALBIERO, Juan Alejandro(1) | MALDINI, Carla(1) |
ALBIERO, Eduardo(1) | GOBBI, Carla(1) | ALBA, Paula(1) | DEMARCHI, Marcela(2) |
NEME, Viviana(2) | CHIAPELLO, Ignacio(3)
UNIDAD DE REUMATOLOGÍA. HOSPITAL CÓRDOBA. CÁTEDRA DE SEMIOLOGÍA.

FCM.UNC (1); H CORDOBA (2); Universidad Nacional de Córdoba (3)

	5M (n 16)	NO SM in 7)	p
PASI	7,094 (11,50)	9,50 (15.43)	0,5833
854	12,0(20,00)/15	19,95 (18,90)/0	9,9150
DAS 28	4,097 (0,90)/15	4,161 (1,84)	17
DAPSA	19,21 (6,80)/15	15,39 (9.56)/5	9,3441
Ps EN FLACAS	15 (93,8)	6 (85,7)	0,5257
UNGUEAL	9 (56, 25)	4 (57,14)	1*
PERIFERICO MONO/DUGO ARTICULAR	1 (8,36)	0 (0)	35
PERIFERICO POLIARTICULAR	14 (87,5)	7 (101)	1*
AXIAL	# (50)	2 (28,57)	0,405*
DACTIUTIS	8 (50)	4 (57,14)	1*
ENTESITIS	# (50)	3 (42,86)	1.

Introducción: La Psoriasis (Ps) afecta entre 1-3% de la población general y el 6-39% de estos pacientes pueden presentar artritis psoriásica y APs comparten (APs). comorbilidades como obesidad síndrome metabólico (SM), dislipemia (DLP), diabetes insulinoresistencia (DBT) y esteatosis hepática contribuyen a aumentar

mortalidad de causa cardiovascular

Objetivos: Estimar la frecuencia de SM en pacientes con APs y su relación con la actividad de la enfermedad

Materiales y Métodos: Estudio de casos y controles, observacional. Se estudiaron pacientes con APs seguidos en una clínica de Espondiloartritis desde Enero de 2018 hasta la actualidad. El grupo control fue una población sana apareados por edad y sexo.

hasta la actualidad. El grupo control fue una población sana apareados por edad y sexo. Se recolectaron datos demográficos, examen clínico y de laboratorio. El SM fue evaluado bajo 3 clasificaciones: IDF, OMS y ATPIII. La actividad de la enfermedad fue medida por PASI, BSA, DAS 28, DAPSA y BASDAI.

Resultados: Se incluyeron 23 casos y 23 controles. La media de edad fue de 51.74 +/-12.52 en casos y 49.7 +/- 11.18 en controles. Casi el 70% fueron mujeres. La media de IMC en los casos fue de 32.15 +/- 5.71 y en los controles de 28.63 +/- 6.68. El tabaquismo fue más frecuente en casos que en controles (47.83% vs 8.7%) similar al antecedente de dislipemia (30.4 vs 4.3%) La frecuencia de SM fue significativamente mayor en los casos utilizando las 3 definiciones: OMS: 60.9% vs 13.4% (p 0.00078), ATPIII: 59.21 vs 17.4% (p 0.00598), IDF: 69.6 vs 17.4 (p 0.00036). La media de BASDAI fue de 6.5 +/- 2.1, BASFI 5.5 +/- 2.6 Y BASMI 19.45 +/- 3.65. La relación de SM con la clínica y la actividad de la enfermedad se muestran en Tabla 1 enfermedad se muestran en Tabla 1

Conclusiones: La frecuencia de SM en APs es alta en este estudio y se relaciona con mayor actividad de la enfermedad. El manejo multidisciplinario es de vital importancia para mejorar el abordaje terapéutico, disminuir las comorbilidades y la mortalidad de causa cardiovascular.

0304 - PERFIL DE SEGURIDAD DE BARICITINIB HASTA 7 AÑOS PARA EL TRATAMIENTO DE ARTRITIS REUMATOIDEA: UN ANÁLISIS INTEGRADO Y ACTUALIZADO DE SEGURIDAD

Modalidad: Póster

Unidad Temática: ARTRITIS REUMATOIDEA

Unidad Tematica: AHTHTIS HEUMALUTUEA MOYANO, Sebastián (1) I GENOVESE, Mark(2) I SMOLEN, Josef(3) I TAKEUCHI, Tsutomu(4) I BURMESTER, Gerd(5) I BRINKER, Dennis(1) I ROONEY, Terence(1) I ZHONG, Jinglin(6) I MO, Dajoun(1) I SAIFAN, Chadi(1) I CARDOSO, Anabela(1) I ISSA, Maher(1) I WU, Wen-shuo(1) I WINTHROP, Kevin(7)

ELI LILLY AND COMPANY (1); STANFORD UNIVERSITY, PALO ALTO (2); MED UNIV OF VIENNA, VIENNA, AUSTRIA (3); KEIO UNIV SCHOOL OF MEDICINE (4); CHARITÉ - UNIV, BERLIN (5); IQVIA (6); OREGON HEALTH AND SCIENCE UNIVERSITY (7)

Introducción: Baricitinib (BARI) es un inhibidor selectivo de Janus Kinasa (JAK)1/2, oral, que se usa para tratar la artritis reumatoidea (AR) moderada a severa en adultos.

Objetivos: Describimos el perfil de seguridad de la droga con datos actualizados de un ensayo Fase 3 adicional y un estudio en marcha de extensión a largo plazo. Materiales y Métodos: Se evaluó la seguridad a largo plazo de BARI una vez al día en el set de datos Todo-BARI-AR: todos los pacientes (pts) expuestos a BARI de 9 ensayos randomizados (5 Fase 2, 3 Fase 2, 1 Fase 1b) y 1 de extensión a largo plazo (datos hasta el 13 de Febrero de 2018). Las comparaciones con placebo (PBO) se evaluaron hasta la semana 24 de 7 ensayos Fase 2/3: los pacientes randomizados a PBO, BARI 2-mg ó 4-mg, con control al rescate/cambio de tratamiento. Las respuestas de dosis se evaluaron en el set de datos extendido 2-mg/4-mg de 4 ensayos Fase 2/3: pacientes randomizados a 2-mg ó 4-mg, incluyendo datos de extensión a largo plazo; datos controlados al rescate/ cambio de dosis (análisis como tratado) y analizados sin controlar (análisis por protocolo) Se calcularon las tasas de incidencia (Tl) cada 100/pacientes-año.

Resultados: En total, 3770 pts recibieron BARI (10,127 pacientes-año); la exposición máxima fue 7 años. No se observaron diferencias significativas para BARI 4-mg vs PBO en efectos adversos que llevaran a la suspensión permanente de la droga, muerte, cáncer, infección seria o eventos cardiovasculares mayores. La TI de herpes zóster fue significativamente más alta para BARI 4-mg que PBO (3.8 vs 0.9). y numéricamente más alta para BARI 2-mg (9.1). Las TIs para trombosis venosa profunda/embolismo pulmonar fueron numéricamente más altas en BARI 4-mg que PBO; las TIs fueron similares por dosis 2-mg/4-mg en el set de datos extendido. Las TIs de cáncer (excluyendo el cáncer de piel no melanoma) fueron 0.8 (2-mg) y 1.0 (4-mg; análisis por protocolo). Menos del 1% de los pts suspendió por resultados anormales de laboratorio.

Conclusiones: BARI mantuvo un perfil de seguridad similar al reportado previamente y aceptable en el contexto de la eficacia demostrada.

306

0306 - UTILIDAD DE INFILTRACION DE CARPOS GUIADA POR ECOGRAFIA EN PACIENTES CON ARTRITIS REUMATOIDE

Modalidad: Póster Unidad Temática: ARTRITIS REUMATOIDEA

ARGUELLO, Juan | SANTIAGO, Lida | TROITIÑO, Cristian | NAJERA, Hugo | MAMANI, Marta

ARGUELLO, Juan I SAN I IAGO, Lida I I HOTTINO, Cristian I NAJEHA, Hugo I MAMANI, Marta HOSPITAL RIVADAVIA
Introducción: INTRODUCCION: La artritis reumatoide (AR) es una patología crónica multisistémica de causa desconocida cuyo órgano blanco principal (entre otros) es la membrana sinovial de las articulaciones diartrodiales. En la afectación articular se caracteriza por ser una poliartritis de pequeñas y grandes articulaciones, simétrica y aditiva. La incidencia en Argentina es de 2.4 por 10x5 personas/año aproximadamente siendo más frecuente en sexo femenino. (1) es de 2.4 por 10x5 personas/año aproximadamente siendo más frecuente en sexo femenino. (1) La ecografía articular es un método no invasivo, barato y accesible más sensible que el examen físico para detectar sinovitis. En escala de grises se puede detectar derrame articular, afectación tendinosa y peri articular, hipertrofía sinovial. Adicionando señal Power Doppler (PW) se puede detectar neo vascularización y por lo tanto actividad inflamatoria. Algunos estudios mostraron que los pacientes en remisión completa (RC) pueden tener sinovitis residual asociada a actividad de la enfermedad y progresión. (2) La ecografía se ha utilizado ampliamente como método diagnóstico y como guía de infiltración en diferentes sitios anatómicos de distintas patologías reumáticas, como por ejemplo rodilla, demostrando mayor eficacia terapeútica cuando la infiltración era guiada por ecografía. Se justifica la realización de este estudio por falta de estudios de este tipo en una articulación como el carpo, la cual es frecuentemente afectada por AR.

Objetivos: Determinar la utilidad de la infiltración de carpo guiada ecográficamente vs no guiada en pacientes con AR.

en pacientes con AR.

en pacientes con AR.

Materiales y Métodos: DISEÑO: cuasi experimental, analítico, prospectivo. -METODOS: Se incluirán pacientes con diagnóstico de AR según criterios ACR 2010, en seguimiento por servicio de reumatología del Hospital Rivadavia desde 2/6/2018 a 31/7/2019. En la visita inicial (evaluación 1) a todos los pacientes se les realizará examen físico y ecografía basal. Se incluiran solo los pacientes que presenten al exámen físico monoartritis de carpo confirmada ecograficamente tanto encala de grises como en power doppler (realizada por reumatólogo experto en dicho método, ECOGRAFISTA 1). Se dividirán los pacientes en dos grupos al azar y se realizará: grupo 1: infiltración a ciegas; grupo 2: guiada por ecografía (por un segundo reumatólogo ecografista, ECOGRAFISTA 2). Los pacientes realizarán reposo relativo de la articulación infiltrada durante. 4 hs y no podran modificadorsa de la enfermedad por

ECOGRAFISTA 2). Los pacientes realizarán reposo relativo de la articulación infiltrada durante 24 hs y no podran modificar dosis de corticoides ni drogas modificadoras de la enfermedad por las proximas dos semanas. Luego de la realización del procedimiento, se citará al paciente a las dos semanas para realizar ecografía control (evaluación 2) tanto en escala de grises como no power doppler, realizada por ECOGRAFISTA 1. MATERIALES: ecógrafo ESAOTE MyLab 25 con transductor lineal multifrecuencia 8-18 Mhz, betametasona dipropionato 4mg + betametasona fosfato di sódico 4 mg , jeringas 5 ml, aguja subcutánea, iodopovidona, gasas, cinta adhesiva, descartador, guantes estériles, campo estéril.

Resultados: RESULTADOS: Se incluyeron 25 pacientes, de los cuales el 88% fueron mujeres, con una edad promedio de 51.84 años (DS 13.9). De estos, 19 pacientes recibian GC con una dosis promedio de 6.2 mg / día (DS 2.5); 22 pacientes recibian DMARD sintético, de los cuales el más utilizado tue MTX. Sólo 5 paciente recibian AlNE concomitante, 3 pacientes recibian DMARD 2 TCZ y 1 ADA; 1 paciente recibia na AlNE concomitante, 3 pacientes recibian DMARD sintético, de los cuales el más utilizado tue MTX. Sólo 5 paciente recibian AlNE concomitante, 3 pacientes recibian DMARDs 2 TCZ y 1 ADA; 1 paciente recibia na cuanto a la ecografía basal y escala de grises, en el grupo de infiltración a ciegas el 54.17% era positivo; y en la infiltración guiada 45.8 %, sin diferencias significativa entre ambos grupos (p. 0.480). En la ecografía basal el power Doppler fue positivo en 57.1 % en el grupo guiada (p. 0.32). En la ecografía fue positivo en 57.1 % en el grupo a ciegas y 42.86 % en el grupo guiada (p: 0.32). En la ecografía control y escala de grises fue negativo un 45.45 % en infiltración a ciegas y 54.55 % en guiada (p: 0.56). En power Doppler fue negativo en 47% a ciegas y 52.9 % guiada (p: 0.67). Conclusiones: En el presente trabajo no encontramos diferencias estadísticamente significativas

entre la infltración guiada y a ciegas. Por lo cual la inflitración en sinovitis de carpo en cuanto a guía ecográfica o no, continuaría bajo criterio del médico y a disponibilidad de ecógrafo.

307

0307 - ENFERMEDAD DE STILL DEL ADULTO: MANIFESTACIONES CLÍNICAS Y LABORATORIO, CURSO DE LA ENFERMEDAD Y MODALIDADES DE TRATAMIENTO EN UNA COHORTE DE PACIENTES ARGENTINOS, GRUPO DE ESTUDIO DE ENFERMEDADES AUTOINFLAMATORIAS. Modalidad: Póster

Modalidad: Póster
Unidad Temática: Farmacología/ Investigación
BERTOLI, Ana Maria (1) I COPIDOBA, Mercedes Cecilia(1) I ALBIERO, Alejandro(2) I BARAVALLE, Marcos(3)
I COL AZO, Marcela(4) I DONDIO, Maria(5) I DELMENZA, Yucra(6) I GOBBI, Carla(7) I LÓPEZ PÉREZ, Maria
Jose(1) I MOYANO, Sebastian(8) I OTADUY, Cinthia(2) I PIROLA, Juan(9) I PONS-ESTEL, Guillermo(10) I I
SÁNCHEZ FREYTES, Marcelo(1) I II
CLINICA UNIV R FABIOLA (1): SANATORIO ALLENDE (2): INSTITUTO REUMATOLÓGICO STRUSBERG
(3): H PRIV CORDOBA (4): HOSPITAL SAN ROQUE (6): S. GUEMES (6): HOSPITAL CÓRDOBA CÁTEDRA
MEDICINA I UNIC, ARGENTINA (7): HOSPITAL ITALIANO BUENOS AIRES (8): SANATORIO ARGENTINO
(9): CENTRO CREAR (10): HOSPITAL PRIVADO DE CORDOBA (11): HOSPITAL AERONÁUTICO
CORDOBA (12): OMI (13)

Valuation experience in	Sreden omseredo	Analisis other met	India makeres	Jediso makesis
	OR (DOMEN)	Name of Parts	DR (SERRE)	Pale tie p
Child	2014/03/42	8.06		1010
Repri	327H 59-11 16	8.003	550.9630	0.685
tylerompile	0201008-8481	H 005	F652107810	1000
encodes)	013 (1.0) 40 (0)	8.000	BESTERN	0.136
YSS allien reporter in	0 N 0.80 G M	0.006		
Fe vitro altima seguirante	C39 10 00-1 001	H.000	R29 (3.66 L80)	0.001
Deals de SC al ditino aggirmento	344-9-86 (44)	MON.	3000131077.8	HIN
Avians de plus contradires	0181047-0361	6.00	3.77 (3.61-9.9C)	3.094
Use de 1x3-4000	0.000	100	1777	15007
thi	0.506/89-0.28	BORT.		
Ne qui (Mir.	590 D.Jm-28403	HODE:		
Na.150	545 20 00 43 411	6.00		
or .	CHETON YOU	N CB		
907	1907/1003 99.0	0.09		
	0 to (0.18-1.71)	6.26	the American	1000
Own mission do plus controvatars At 1500 E MORANS IN 1500 E DOMENT	159 (1199-1401)	14.07	DOMESTICATED IN	1,046

Introducción: La enfermedad de Still del adulto (ESA) es un desorden raro, sistémico, de etiología desconocida, actualmente considerado dentro del grupo de enfermedades autoinflamatorias. Existen escasos datos locales sobre las características generales de los pacientes, así como de aquellas que podrían estar asociadas al patrón clínico de la enfermedad, la posibilidad de alcanzar remisión

de los pacientes, así como de aquellas que podrían estar asociadas al patrón clínico de la unidad de alcanzar remisión y la necesidad de utilizar drogas biológicas (DMARDs).

I necesidad de utilizar drogas biológicas (DMARDs).

I necesidad de utilizar drogas biológicas (DMARDs).

Objetivos: Describir las características clínicas, el perfil de laboratorio, el curso de la enfermedad y las intervenciones de tratamiento en una cohorte retrospectiva de pacientes con ESA. Comparar las variables clínicas, de laboratorio y evolutivas entre los pacientes con patrón sistémico versus crónico articular. Determinar las variables asociadas a la presencia de remisión clínicas y el uso de bDMARDs.

Materiales y Métodos: Estudio observacional, colaborativo, retrospectivo, en el que se incluyeron 68 pacientes con ESA de acuerdo a los críterios de Yamaguchi. Se analizaron los siguientes datos: demográficos, manifestaciones clínicas y de laboratorió, demora diagnóstica, tiempo de seguimiento, patrón de la enfermedad (sistémico vo crónico articular), indice sistémico de Pouchot, remisión (determinada por juicio clínico) y modalidades terapéuticas. Los datos se presentan con estadistica descriptiva. Las variables asociadas con el patrón clínico de la enfermedad, remisión y uso de bDMARDs se examinaron con regresión logistica univariada. Las variables con un valor de p ≤0.1 se incluyeron en un modelo de regresión multivariado, en este último se consideró significativo un valor de p ≤0.05.

Resultados: Los pacientes tenían las siguientes manifestaciones clínicas: febre (88%), erupcion en esta distinción con esta de la enferme dad, los pacientes tenían las siguientes manifestaciones clínicas: febre (88%), erupcion este último se consideró significativo un valor de p ≤0.05.

Resultados: Los pacientes tenían las siguientes manifestaciones clínicas: febre (88%), erupcion este último se consideró significativo a consideró significativo un valor de p ≤0.05.

Resultados: Los pacientes tenían las siguientes manifestaciones clínicas: febre (8

309

0309 - ENFERMEDADES REUMATOLÓGICAS E HIPERTENSIÓN PULMONAR: UNA COMBINACIÓN DE MAL PRONÓSTICO. Modalidad: Póster Unidad Temática: ETC

Unioao Tematica: ETC Unidad Temática 2: Esp (esclerosis Sistemica Progresiva) GANDINO, Ignacio I RODRÍGUEZ, Ayelen I ZAMBRANO, Jorge I LITEWKA, Diego I ATAMAÑUK,

GANDINO, Ignacio I RÓDRÍGUEZ, Ayelen I ZAMBRANO, Jorge I LITEWKA, Diego I ATAMANUK, Andrés Nicolás HOSPITAL GENERAL DE AGUDOS JUAN A. FERNÁNDEZ Introducción: La hipertensión pulmonar (HP) es un estado hemodinámico consecuencia de una o más enfermedades vasculares pulmonares. El grupo 1 comprende pacientes con HP precapilar, debiéndose a formas idiopáticas y patologías reumáticas entre otras. La HP puede llevar al trasplante de pulmón y muerte. Boucly y cols desarrollaron una evaluación de riesgo no invasiva para identificar pacientes con muy bajo riesgo de muerte o trasplante de pulmón, pudiendo obviar la necesidad de un seguimiento hemodinámico invasivo de rutina.

Objetivos: Describir las causas y características clínicas en los pacientes con diagnóstico de HP asociadas a enfermedades reumáticas; compararlas con las idiopáticas, y evaluar en estos grupos los factores pronósticos de Boucly y cols.

Non-richard Control of the Control o	Hipertensión pulmoner y enfermedades reumatológicas (n=24)	Hipertensión pulmonar idiopática (n=26)	p Velor
Sexo femerino (n,%)	20 (83.3)	21 [80-7]	0.Bt
Eded at diagnóstico en años (media, CS)	44.9 (16.1)	45.7 (20.7)	0.87
Danes: class furnished 3 y 4 (n.%)	8 (33.3)	8 (36.8)	0.85
RAPH en mintig (media, DS)	46.1 (11.8)	51.1 (15.5)	0.06
ProBNP en pg/ml (media, DS)	11.12.9 (1295.6)	627,01 (759.7)	0.15
Test de marcha de 8 minutos, en matros (media, DS)	373.6 (81.3)	455.2 (114.4)	0.02
% Seturación basal (mode, DS)	95.6 (1.6)	97.4 (1.6)	0.03
% Saturación a los 6 minutos, (media, DS).	89.7 (4.3)	93.3 (4.4)	0.03
Brauche: 2 o 3 factores de base consection (n. N.)	4/16.71	13 (56)	0.01

Materiales y Métodos: Se revisaron las historias clínicas de los enfermos con HP que consultaron en nuestro hospital en los últimos cinco años. Los pacientes se dividieron en dos grupos: individuos con HP de causa idiopática e individuos con HP asociada a enfermedades reumatológicas. Este último

nuestro hospital en los últimos cinco años. Los pacientes se dividieron en dos grupos: individuos con HP asociada a enfermedades reumatológicas. Este último comprendió todas las enfermedades autoinmunes del grupo 1 y también los pacientes con sindrome antifosfolipídico (SAF). Se analizaron y compararon las características clinicas, distancia caminada en el test de marcha de 6 minutos, saturación basal y a los 6 minutos de la caminata, y la evaluación de riesgo de HP de Boucly y cois al momento del diagnóstico. Esta evaluación comprende 3 factores de buen pronósticos: valor de ProBNP (<300pg/mlL), distancia caminada en el test de la marcha de 6 minutos (>440metros) y la clase funcional (1 y II).

Resultados: Se incluyeron 50 pacientes con HP, 41 (82%) de sexo femenino. La media de edad al diagnóstico fue 45.3 años (DS 18.4). El grupo con HP idiopática incluyó 26 pacientes, y el asociado e enfermedades reumatológicas 24. Las caracteristicas demográficas y clinicas se presenta en la tabla 1. Las enfermedades autoinmunes encontradas fueron: 6 (25%) lupus, 5 (21%) esclerodermias, 4 (16.7%) artritis reumatoideas, 2 (8.3%) Sjögren, 2 (8.3%) enfermedades mixtas del tejido conectivo, 1 (4.2%) artritis reumatoideas en (67%), 6 (25%), y 6 (25%) pacientes respectivamente. Solo 3 (12.5%) tuvieron anticuerpos anticentrómero positivo, y otros 3 (12.5%) anti ScI70 positivo. La manifestación clínica más frecuente fue el Raynaud en 13 (54.2%) individuos. El test de marcha de 6 minutos de acminatar resultaron en perces resultados para el grupo de las enfermedades reumatológicas (p 0.02; p 0.03; p 0.03 respectivamente). Los pacientes con enfermedades reumatológicas (p 0.02; p 0.03; p 0.03 respectivamente). Los pacientes con enfermedades reumatológicas (de otros autores, presentó como principal causa de Hautoinmune al lupus eritematoso sistémico, tal vez por fatta de un mayor número de pacientes. Las hipertensiones pulmonares idiopáticas parecen tener mejor pronóstico que las secundarias a enfermedades reumáticas.

0311 - ENFERMEDAD HEPÁTICA AUTOINMUNE EN PACIENTES CON SINDROME DE SJOGREN PRIMARIO

Modalidad: Póster Unidad Temática: Sindrome Sjogren RISCANEVO ANAYA, Nadia Claudine I **NOVATTI, Elisa** I CEBALLOS, F I FLORES, J I BAENAS, D I SAURIT, V I ALVARELLOS, A I COLAZO, M I FIORENTINO, S I VASAROTTO, N I CAEIRO, F HTAL PRIVADO CORDOBA
Introducción: El síndrome de Sjögren primario (SSp) es una enfermedad autoinmune sistémica

caracterizada por destrucción e infiltración por células linfoplasmocitarias de las glándulas exocrinas asociado a queratoconjuntivitis y xerostomía que ocurre principalmente en mujeres en edad media. Se ha destacado la existencia de manifestaciones hepáticas, como un trastorno común en el sindrome de Sjögren, siendo las más frecuentes la colangitis billar primaria (CBP) y la hepatitis autoinmune (HAI). La prevalencia de enfermedad hepática autoinmune (EHA) en pacientes con SSp oscila entre el 4 al 47%.

Objetivos: - Determinar la prevalencia de enfermedad hepática autoinmune. - Describir las

características clínicas y serológicas de los pacientes con y sin compromiso hepático y determinar las diferencias entre los grupos. - Determinar y comparar la mortalidad entre los grupos con y sin

nas directricas entre los grupos. - Determinar y comparar la infortalidad entre los grupos con y sinenfermedad hepática autorimune.

Materiales y Métodos: En este estudio fueron incluidos pacientes con diagnóstico de SSp
que cumplian los critérios de clasificación europeo – americanos de 2002, en dos centros de
atención de tercer nivel durante un período de 10 años (2009-2018). Se realizó una evaluación
retrospectiva de las historias clínicas. El diagnóstico de enfermedad hepática fue establecido retrospectiva de las historias clinicas. El diagnostico de enfermedad hepatica fue establecido por la presentación clinica, datos de laboratorio (Elevación de FAL, GOTIGPT, presencia de anticuerpos antimitocondriales, Anti musculo liso, Anti LKM) y/o biopsia hepática compatible con CBP y HAI. Se excluyeron los pacientes con diagnóstico de SS secundario además de infección viral, quedando un total de 157 pacientes. Las variables continuas se compararon con Test de Mann Whitney y las categóricas con Test Fisher, con un IC del 95%, considerándose significativa una p menor a 0.05. El análisis se realizó en forma global y por comparación con el grupo de pacientes con diagnóstico de enfermedad hepática asociada (EHA). Se calculó la prevalencia de FHA

de EHA. Resultados: El número de pacientes incluidos fue de 157, 95% de sexo femenino (n=150). Con una edad media al diagnóstico de 52.1 años (DS 13.5). Del total de pacientes 9(5.7%) presentaron diagnóstico de EHA, 4 de CBP y 5 de HAI, El 100% era de sexo femenino, con una edad media al diagnóstico de SSp de 46.5 años (DS: 17.2) y 44.8 años (DS: 16.2) al diagnóstico del compromiso hepático. Con una media de seguimiento global de 10.2 años (DS: 9.8). En cuanto a las manifestaciones clínicas, el Raynaud fue significativamente más frecuente en el grupo de pacientes con compromiso hepático (44%, n: 4/9) que en pacientes con SSp sin compromiso hepático (6.8%, n: 10/149) (P 0.004). No hubo diferencias significativas en el resto de manifestaciones clínicas, halazgos en el laboratorio, grado en la biopsia de glándula salival ni el tratamiento entre ambos drupos. La mortalidad en todo el período analizado fue nula en ambos el tratamiento entre ambos grupos. La mortalidad en todo el período analizado fue nula en ambos grupos con una pérdida de seguimiento global del 17.7% de los pacientes (n: 28/157). Conclusiones: La prevalencia a 10 años fue del 5.6%, similar a lo publicado en otras series. -Se encontró una asociación entre la presencia de fenómeno de Raynaud y la enfermedad hepática

autoinmune -No hubo ningún fallecido en los dos grupos.

314

0314 - COMPARACIÓN ENTRE ESPONDILOARTRITIS AXIAL NO RADIOGRÁFICA Y ESPONDILITIS ANQUILOSANTE EN UNA COHORTE NACIONAL

Unidad Temática: EsPA

Unidad Tematica: EsPA
MARTIRE, María Victoria (1) I AIROLDI, C(2) I BENEGAS, M(3) I GIRARD BOSCH, P(4) I
SCARAFIA, S(5) I COSENTINO, V(6) I MARIN, J(7) I DUARTE, V(8) I BANDE, J(9) I GAMBA,
M(10) I SOMMERFLECK, F(3) III I GARCÍA, L(1) II KERZBERG, E(6) III III I GARCÍA, M(1)
HOSPITAL SAN MARTÍN (1): HOSPITAL PROVINCIAL DE ROSARIO (2): SANATORIO
MENDEZ (3): IMP (4): HOSPITAL MUNICIPAL SAN CAYETANO (5): HOSPITAL RAMOS
MEJÍA (6): HOSPITAL ITALIANO BUENOS AIRES (7): CLINICA MONTE GRANDE (8):
HOSPITAL TORNÚ (9): HOSPITAL POSADAS (10): HOSPITAL POSADAS (11): CENTRO
MÉDICO GINECOLOGICO (12): HOSPITAL PINVADO DE COMUNIDAD (13): SANATORIO
FINOCHIETTO (14): SANATORIO ADVENTISTA DEL PLATA (15): HOSPITAL RAMOS MEJÍA
(16): CEMIC (17): IREP (18): IREP (19): HOSPITAL DEL MILAGRO (20)
Introducción: La Espondilioartritis Axial no radiográfica (EspaAx-nr) es una entidad relativamente
nueva que incluye a los pacientes con EspAax que no cumplen criterios radiológicos de Nueva
York para Espondilitis Anquilosante (EA) (sacroiletis bilateral mayor o igual a grado 2 o unitard
grados 3 o 4). Existen discrepancias en las similitudes y diferencias entre estas dos entidades.
Objetivos: Comparar las características sociodemográficas, clínicas, laborales y datos de
cuestionarios autoreportados (PRO) entre los pacientes con EspAax-nr y EA en una cohorde
ESPA de diferentes provincias del país.
Materiales y Métodos: Estudio multicéntrico, de corte transversal. Se incluyeron pacientes ≥ de
18 años de edad con EspAax según criterios ASAS 2009 de una cohorte de EspA. Se consignaron MARTIRE, María Victoria (1) | AIROLDI, C(2) | BENEGAS, M(3) | GIRARD BOSCH, P(4) |

Materiales y Métodos: Estudio multicéntrico, de corte transversal. Se incluyeron pacientes ≥ de la años de edad con EspAx según criterios ASA\$ 2009 de una cohorte de EspA. Se consignaron variables sociodemográficas, clínicas, comorbilidades y tratamientos recibidos. Se evaluó: ASDAS, SASDAS, score LEI de entesitis, y cuestionarios auto-administrados (HAQ, BASDA) BASFI, ASOQL, ASAS Health index). Se evaluó la productividad laboral por WPAI SpA Análisis estadístico: Estadística descriptiva. Test Chi2 o test exacto de Fisher y Mann Whitney. Regresión logistica múltiple.

Resultados: Se identificaron 113 con EspAax de 238 pacientes con EspA, de los cuales 85 (75.2%) EA, y 28 (24.8%) EspAax-nr. El 71.7% (81 pacientes) eran hombres con una edda media de 44.7 (DE 14) y un tiempo de evolución mediana (m) de 68 meses (RIC 42-144). No se encontraron diferencias en cuanto sexo, edad, índice de masa corporal, tabaquismo (pack/var), desocupación por enfermedad de base. % de ausentismo. % de párcidia de la productividad

year), desocupación por enfermedad de base, % de ausentismo, % de pérdida de la productividad laboral total, % de presentismo, % de pérdida de la productividad laboral total, % de presentismo, % de afectación en actividades de la vida diaria, historia familiar de EspA, criterios CASPAR, uveltis, enfermedad inflamatoria intestinal, diarrea/cervicil/vertritis, entesitis, psoriasis, dactilitis, artritis, hipertensión arterial, diabetes, depresión, ansiedad, uso de AINES, uso de biológicos, evaluación global del paciente, indice de LEI, HAQ, BASDAI, ASDAD, ASOADA, SASDAS, ASQOL ni ASAS health index (p >0.05). Sin embargo, los pacientes con EspAax-nr vs aquellos con EA presentaron: menor tiempo de evolución de la enfermedad [m 43 meses [RIC 36-25], pc 0.001, menor depresa en el disentérico [m 12 meses aqueilos con E.A. presentaron: menor tempo de evolución de la entermedad in 43 meses (n. 22-66) ys m 97 meses (RIC 36-225), p-0.00011, menor demora en el diagnóstico (m 12 meses (RIC 33-21) ys m 27 meses (12-96), p-0.00011, y menor BASFI [m 2.35 (RIC 0.8-5.3) ys m 4.5 (RIC 0.73-5.43), p-0.03). En el análisis de regresión logistica, menor tiempo de evolución (OR: 1.02 (C95% 1.002-1.019, p-0.01) y menor demora al diagnóstico (OR: 1.014 195% 1.001-1.027, p=0.04) se mantuvieron asociadas de manera independiente a EspAax-nr. Conclusiones: En esta cohorte Argentina con EspAax se sigue observando como en cohortes internacionales que no existen diferencias significativas en cuanto a la carga de la enfermedad cotto. Le CesAax en x. Es A Temposo, absorvance un improdu diferencia en la preductidad

entre la EspAax-nr y EA.Tampoco observamos un impacto diferente en la productividad laboral. Los pacientes con EspA-nr tuvieron menor tiempo de evolución y menor demora para el diagnóstico, esto último podría atribuirse a la mayor concientización de la presencia de esta entidad en los últimos años.

316

0316 - DETECCION DE ARTRITIS PSORIASICA. EXPERIENCIA DE UN AÑO EN UNA CLINICA DE ESPONDILOARTRITIS Modalidad: Póster _____

Unidad Temática: EsPA

Unidad Tematica: ESPA
ALONSO, Carla Gimena (1) | SAVIO, Veronica(1) | QUAGLIA, Maria Isabel(1) | TISSERA,
Yohana Soledad(1) | ALBIERO, Juan Alejandro(1) | MALDINI, Carla(1) | PEREYRA, Susana(1) |
GALLERANO, Veronica(1) | ALBIERO, Eduardo(1) | RUIZ DIAZ, Alejandra(1) | GOBBI, Carla(1) |
ALBA, Paula(1) | RACCA, María Agustina(2) | DEMARCHY, Marcela(2)
UNIDAD DE REUMATOLOGIA. HOSPITAL CORDOBA. CATEDRA DE SEMIOLOGIA. FCM.
UNC (1); H CORDOBA (2)

		inflamatoria que afecta el 6-39% de l
AFs (n*20)	No APs (n 4)	pacientes con Psoriasis (Ps). Se h
19 (73.07)	2 (50)	desarrollado clínicas conjuntas en
4 (16.38)	0 (0)	dermatólogos y reumatólogos pa
8.45 +/. 12.2	1.8 +/- 2.26	meiorar el diagnóstico temprano
4.20 +>- 1.20		
6.5 +/- 2.24	- E	APs, así como el manejo terapéutico de las comorbilidades asociadas.
0 (11.63)	0 (0)	Objetivos: Describir I
22 (64.6)	3 (75)	características demográficas
13 (50)	0.0	clínicas de los pacientes valorad
31 (42.3)	00	
13 (50)	0.0	para diagnóstico precoz de APs
1 (3.8)	0.0	una clínica de Espondiloartritis
15 (57.7)	1 (25)	Materiales y Métodos: Se estudiar
		pacientes con Ps de dos servicios
es con PASE p	ositivo (>34 pr	intos) fueron citados para ser evaluados
		co de Ans de acuerdo a criterios CASPA
	19(7307) 4 (15.39) 8.45 + 15.2 4.20 + 1.20 6.5 + 2.24 2 (15.3) 2 (20.46) 13.60 14 (42.3) 15.67 7) taron el cuestio es con PASE p.	19(1307) 2 (50) 4 (6 50) 2 (50) 4 (6 50) 12 18 4 72 26 4 20 4 12 2 18 4 72 26 4 20 4 12 2 18 4 72 26 4 20 4 12 2 18 4 72 26 1 (1.53) 9 (0) 12 (26 6) 3 (79) 13 (40) 9 0 14 (42 3) 9 0 13 (40) 9 0 13 (40) 9 0 14 (42 3) 9 0 15 (57) 1 (22) 15 (57) 1 (22) 15 (57) 1 (22) 15 (57) 1 (23) 9 0 16 (37) 1 (23)

Introducción: La artritis psoriásica (APs) es una enfermedad articular inflamatoria que afecta el 6-39% de los pacientes con Psoriasis (Ps). Se han desarrollado clínicas conjuntas entre dermatólogos y reumatólogos para mejorar el diagnóstico temprano de APs, así como el manejo terapéutico y

la Clínica de Espondiloartritis. Se consideró diagnóstico de Aps de acuerdo a criterios CASPAR. Se analizaron datos demográficos y clínicos Resultados: Se evaluaron 96 cuestionarios PASE, 52 fueron positivos. De los 30 evaluados, 26

cumplieron criterios de APs. 22 aun no se han evaluado. La media de edad fue de 51.09 +/- 15.77 y el 55.2% fueron mujeres. El tipo de Ps más frecuente fue en placas (80%) y 57.7% truieron compromiso ungueal. El tiempo de evolución de Ps fue de 12.77 +/- 14.71 años y el tiempo de evolución del compromiso articular fue de 5.59 +/-5.78 años. El 60% de los pacientes con APs eran obesos

Conclusiones: El trabajo conjunto entre los dermatólogos y reumatólogos facilita el diagnóstico de APS en forma temprana y mejora el manejo. El tiempo entre el comienzo de los sintomas articulares y la primera valoración reumatológica continúa siendo prolongado por lo cual es necesario seguir trabajando para lograr una detección más temprana.

317

0317 - OSTEOPOROSIS INDUCIDA POR GLUCOCORTICOIDES: ANÁLISIS DE LAS GUÍAS INTERNACIONALES PARA PREVENCIÓN Y TRATAMIENTO. GESAR OSTEOPOROSIS.

Modalidad: Pôster
Unidad Temática: Op- Osteoporosis- Densidad Mineral ósea- Metabolismo Fostocálcico
BRANCE, María Lorena (1) I LARROUDE, Maria Silvia(2) I MENESES LUNA, Naraline(3) I KOHAN, Maria
Paula(4) I CUPTI, Ana Carolina(5) I FINUCCI CURI, Pablo(6) I SATLER, Emilia(7)
REUMATOLOGÍA Y ENFERMEDADS ÓSEAS. ROSARIO.CONICET (1); CENTRO ROSSI (2);
REUMATOLOGÍA Y ENFERMEDADES ÓSEAS. ROSARIO (3); HOSPITAL GRAL DE AGUDOS DR.
E. TORNÚ, (4); HOSPITAL LUIS LAGOMAGGIORE (5); HOSPITAL SAN MARTÍN. PARANÁ. (6);
SANATORIO BRITÁNICO. (7)
Introducción: La osteoporosis inducida por glucocorticoides (OIG) es la segunda causa de osteoporosis luego de la osteoporosis postmenopáusica y la causa más frecuente de osteoporosis secundaria. Las guías del American College of Rheumatology (ACR), American Society of Bone and Mineral Research (ASBMR) y de la International Osteoporosis Foundation (ICP) presentan diferencias en cuanto a cual es en momento óptimo para indicar tratamiento, en: edad de los pacientes, presencia de fractura por fragilidad, dosencia de fractura sosteoporóticas, deseo o no de embarazo. Todas presentan diferentes criterios para indicar de fracturas osteoporóticas, deseo o no de embarazo. Todas presentan diferentes criterios para indicar prevención y tratamiento para OIG, dejando entonces diferentes porcentajes de la población sin criterios

de fracturas osteoporóticas, deseo o no de embarazo. Todas presentan diferentes criterios para indicar prevención y tratamiento para OIG, dejando entonces diferentes porcentajes de la población sin criterios de prevención o tratamiento cuando un mismo paciente se evaluado según las diferentes guias/consensos. Objetivos: El objetivo de es comparar las guias/consensos internacionales más importantes en pacientes con entermedades reumatológicas tratados con glucocorticoides y evaluar las diferencias en cuanto a diagnóstico y tratamiento. Materiales y Métodos: Se realizó un estudio observacional descriptivo y retrospectivo en pacientes mayores de 18 años, de ambos sexos, con enfermedades reumatológicas tratados con glucocorticoides (prednisona o equivalente a dosis de 2.5 mg/día o mayor por un periodo mayor de tres meses). Se excluyeron aquellos pacientes que presentaban otra patología que afectara el metabolismo como hepatopatia crónica, insuficiencia renal crónica, ansama, diabetes, otras enfermedades autoinmunes, hipertiroidismo, pacientes con alteración de la absorción intestinal, osteomalacias, cáncer, tratados con anticonvulsivantes, antirretrovirales. Se revisiraon 300 historias clínicas y se incluyeron 177 pacientes este estudio. Se calculó FRAX, y FRAX corregido para glucocorticoides en cada paciente y se clasificaron cada uno de los pacientes para cada una de las 4 guias/consensos mencionadas.

Resultados: De los pacientes incluidos el 84.25% eran mujeres (21.3% premenopausicas) y el 15.75% eran hombres, con una edad promedio de 571 años (rango: 18-86). El 74 % de los pacientes presentada diagnóstico de artritis reumatolidea, mientras que el 24% presentada conectivopatias y el 2% restante otras causas. De acuerdo a la clasificación de la OMS el 28.8% presentó densidad mineral ósea normal, el 30.5% baja masa ósea (osteopenia), y el 40.7% osteoporosis. El 27.7% de los pacientes presentada causa osteoporóticas: 22.2% en pacientes con osteoporosis y 26% en pacientes con baja masa ósea o (13.9% muñeca. 15% cad 48.6% según ACR 2010, 68.4% según ASBMR 2011, y solo el 30.5% acorde a ACR 2017. Con la herramienta FRAX el 17% de los pacientes no pudo ser analizado por ser menores de 40 años o presentar solo DMO de columna lumbar

de columna lumbar.

Conclusiones: Encontramos amplia diferencia en las guias/consensos más importantes a respecto. Las mayores limitaciones se encuentran en la población joven (mujeres pre menopáusicas u hombres menores de 50 años), la necesidad de que el paciente ya presente el evento (fractura por fragilidad) para poder indicar prevención o tratamiento, la consideración de Z-score menor o igual -3, el largo periodo sugerido para realizar la densitometria (con lo cual no se pueden detectar disminución de la DMO en tiempo óptimos), son aspectos que deberían ser revisados para un mejor abordaje de la OIG.

0318 - IMPORTANCIA DE LA AUDITORÍA MÉDICA EN LA ADMISIÓN A REHABILITACIÓN KINÉSICA OSTEO-ARTRO-MUSCULAR.

Modalidad: Pósta

Unidad Tematica: Henabilitacion
CASTORINO GRANDÍA, Gerardo Antonio I GUZZANTI, Fernanda I NASI, Silvina I SANCHEZ
ALCOVER, Jimena I VALERIO, María Del Carmen I GARCIA CICCARELLI, Agustin I CIVIT, Emma de

Garignani HOSPITAL EL CARMEN



		Reumatología		aumatología	Significancia estadística
Eventos trazadores	13	(7.7%)	22	(28.2%)	P=0.0723
Neuropatia compresiva	1	(0.6%)	8	(10.3%)	P=0.0002
Fracturas esteoporóticas	3	(1.8%)	6	(7.7%)	P=0.0220
Lumbalgia inflamatoria	0	(0.0%)	3	(3.8%)	P=0.0109
Clinica de trombosis venosa profunda	0	(0.0%)	2	(2.6%)	P=0.0357
Otros eventos trazadores	9	(5,3%)	3	(3.8%)	P=0.6099

Introducción: La rehabilitación kinésica es fundamental en el tratamiento de la patología osteo-artro-muscular, siendo vital que los profesionales de la salud conozcan que los profesionales de la salud conozcan sus beneficios y deriven adecuadamente a los pacientes que así lo requieran. Es imprescindible la valoración integral del individuo para un abordaje terapéutico óptimo, considerando no sólo la patologia que originó la derivación, sino tambien las comorbilidades y los tratamientos indicados. En este trabajo cobra relevancia la utilización de indicadores trazadores. Se consideró evento trazador a quella natología prevalente no severa de fácil aquella patología prevalente no severa de fácil diagnóstico, cuya evolución natural es evitable mediante tratamiento factible.

meuante tratamiento factible.

Objetivos: Determinar las características
de la población de pacientes que asisten
a especialidades médicas que derivan con
mayor frecuencia, correlacionar el diagnóstico
nicial con el diagnóstico obtenido luego de
la consulta de admisión y detectar eventos trazadores.

Materiales y Métodos: Se realizó un estudio

descriptivo retrospectivo. Se incluyeron pacientes mayores de 16 años que asistiseron a un consultorio de admisión a rehabilitación, atendido por médicos reumatólogos, entre el 1 de junio de 2018 y el 31 de julio de 2018. derivación, tipo de rehabilitación indicada y presencia o ausencia de evento trazador. Análisis estadístico: Microsoft Office Excel 365; MedCalc versión online; medidas de tendencia central y dispersión; Chi2; criterio de significación error alfa menor a 5%

Microsoft Office Excel 365; MedCalc versión online; medidas de tendencia central y dispersión; Chi2; criterio de significación error alfa menor a 5%.

Resultados: Se incluyeron 293 pacientes, 76.8% mujeres, edad media 62.3 años (DS ± 1.67 años), 92% de los pacientes deambulan con auxiliar. La comorbilidad más frecuente en nuestra serie fue hipertensión arterial (39.6%). Otras como osteoporosis, fibromialgia, artritis reumatoidea, osteopenia, artritis cristálicas, artritis psoriásica, polimiositis, sindrome de Sigren, lupus eritematoso sistémico y R33PE, se presentaron n 14.3%, 6.1%, 5.5%, 4.1%, 2.4%, 1.0%, 0.7%, 0.3% o, 0.3%, respectivamente. 5.7% de los pacientes fueron derivados por Reumatologia, 26.6% por Traumatologia, 6.1% por Clínica médica, y 6.8% por otras especialidades. En 7 pacientes derivados no coincidió el diagnóstico el médico derivador con el del auditor, 5 de los mismos fueron eventos trazadores. Los diagnósticos finales fueron: artrosis 68.6%, algia raquial 47.4%, tendnosis del maquito rotador 36.2%, post-quirúrgico 1.19%; post-fractura 4.8%. Las terapias de rehabilitación que se indicaron fueron: kinesioterapia 96.2%, hidroterapia 33.4%, terapia ocupacional 17.1%, fisioterapia 14.0%, rehabilitación de la marcha 4.8%, prevención de caidas 3.8%. Se detectaron 42 eventos trazadores (14.3%) detallados en el Gráfico 1. En la tabla 2 se muestran los eventos trazadores en las dos especialidades que con mayor frecuencia derivan pacientes a rehabilitación.

Conclusiones: La rehabilitación kinésica osteo-artro-muscular es prescripta mayoritariamente por reumatólogos, resultando en una herramienta útil infravalorada por médicos de atención primaria y de otras especialidades. En linea con los resultados obtenidos en nuestro trabajo destacamos la importancia de la auditoría médica en la admisión a rehabilitación, ya que permite identificar y corregir diagnósticos erróneos y terapias no adecuadas, además de detectar eventos trazadores pasibles de ser corregidos.

corregidos

321

0321 - ANÁLISIS DE HUESO TRABECULAR Y CORTICAL POR RECONSTRUCCIÓN 3D DEL FÉMUR PROXIMAL POR DXA EN PACIENTES CON ARTRITIS REUMATOIDEA CON DIFERENTES ESQUEMAS TERAPÉUTICOS.

Modalidad: Póster

Unidad Temática: ARTRITIS REUMATOIDEA

Unidad Temática: ARTRITIS REUMATOIDEA
Unidad Temática: P.O. Osteoporosis- Densidad Mineral ósea- Metabolismo Fosfocálcico
BRANCE, María Lorena (1) I PONS-ESTEL, Bernardo A(2) I QUAGLIATO, Norberto J(3) I
JORFEN, Marisa(4) I BERBOTTO, Guillermo(5) I CORTESE, Noel(6) I RAGGIO, Juan Carlos(7)
I PALATNIK, Mariano(8) I CHAVERO, Ignacio(9) I SOLDANO, Juan(6) I DIEGUEZ, Carolina(4) I
SANCHEZ, Ariel(10) III BRUN, Lucas R(1)
REUMATOLOGÍA Y ENFERMEDADES ÓSEAS. CONICET (1); CENTRO REGIONAL DE
ENFERMEDADES AUTOINMUNES Y REUMÁTICAS (CREÁR) (2); INSTITUTO CAICI (3);
REUMATOLOGÍA Y ENFERMEDADES ÓSEAS (4); SANATORIO BRITÁNICO (5); FACULTAD
CS MÉDICAS JUNR (6); SANATORIO BRITANICO (7); CENTRO DE REUMATOLOGÍA (8);
REUMATOLOGÍA Y ENFERMEDADES ÓSEAS (9); CENTRO DE REUMATOLOGÍA (10);
CETIR- ASCIRES (11)

Introducción: La artritis reumatoide (AR) es una enfermedad autoinmune inflamatoria sistémica crónica con elevada prevalencia de osteoporosis y aumento del riesgo de fracturas. El objetivo de este trabajo fue evaluar la DMO y el hueso cortical y trabecular de la cadera a través de 3D-DXA en pacientes con artritis reumatoide (AR) tratados con drogas modificadoras de enfermedad clásicos (c-DMARD) o biológicos (b-DMARD).

clasicos (c-DMARD) o biologicos (p-DMARD).

Objetivos: El objetivo secundario fue evaluar los parámetros 3D en función del tiempo de duración de la enfermedad y el tiempo de uso de glucocorticoides.

Materiales y Métodos: Se realizó un estudio transversal de 105 pacientes adultos con AR (c-DMARDs [n=75]; b-DMARDs [n=30]) y 100 sujetos como grupo de control (GC) apareado por edad, sexo y IMC sin patologías o uso de drogas que pudieran afectar la masa ósea. La densidad mineral ósea (DMO) se midió mediante DXA en cuello femoral (CF) y cadera total (CT) con un cuito Nelscal Discours Will El adicipio SDa crealizá ona Lesthura 3D Shapes (Galos Modian). equipo Hologic Discovery Wi. El análisis 3D se realizó con el software 3D-Shaper (Galgo Medical, España). Los datos se expresan como media±SD. La prueba t de Student o el test de Mana-Whitney se utilizaron según la distribución de los datos para la comparación entre dos grupos. ANOVA o el test de Kruskal Wallis se utilizó para la comparación de más de dos grupos. La

diferencia se consideró significativa si p-0.05.

Resultados: La DMO en CF y CT fueron significativamente más bajos en pacientes con AR, principalmente en el grupo c-DMARD. Después del análisis 3D, los c-DMARD mostraron un hueso trabecular y cortical significativamente más bajo en comparación con el GC. A pesar de nueso trabecular y cortical significativamiente mas bajo en comparación con el GC. A pesar de los valores más bajos, los b-DMARD no mostraron diferencias significativas en la mayoría de los parámetros en comparación con el GC. A pesar de que la DMO estándar no mostró diferencias, los parámetros trabeculares y corticales 3D fueron significativamente más bajos en el grupo con 1 a 5 años de duración de la AR en comparación con el GC y la DMO volumétrica trabecular fue significativamente más baja en comparación con los controles en el grupo de 1 a 5 años de terapia con glucocorticoides.

Conclusiones: Los pacientes con AR presentaron un riesgo 3 veces mayor de baia DMO u osteoporosis. Los pacientes con AR bajo tratamiento con c-DMARD mostraron una DMO significativamente más baja en comparación con los controles, mientras que no se encontraron diferencias significativas con los b-DMARD. El 3D-DXA permitió demostrar cambios en el hueso trabecular y cortical en función del tiempo de evaluación de la AR y el tiempo de uso de alucocorticoides