

NECROSIS DE MÉDULA ÓSEA: UNA ENTIDAD POCO CONOCIDA. EXPERIENCIA HOSPITAL SAN JUAN DE DIOS.

Portiño S1,2, Misad C3, Vergara CG1, Peña K1, Puente L1, Torres C1

1 Unidad de Hematología, Hospital San Juan de Dios (HSJD), Santiago, Chile 2
Departamento Medicina Interna, Sede Occidente, Universidad de Chile 3 Unidad de
Anatomía Patológica, HSJD, Santiago, Chile

INTRODUCCIÓN: La Necrosis de Médula ósea (NMO) es una condición anatomo-clínica poco frecuente y poco conocida. El objetivo de este estudio fue revisar la frecuencia, patologías asociadas y clínica.

MATERIALES Y MÉTODO: Estudio retrospectivo, con datos obtenidos de banco de datos de Unidad de Anatomía Patológica HSJD. De 896 biopsias realizadas entre Junio de 2006 y Diciembre 2010, se identificaron a 4 pacientes con NMO. Se revisaron fichas clínicas para obtener datos.

RESULTADOS: 4/896 (frecuencia 0,47%). Edad mediana fue 43,5 años. Sexo, 3 varones y 1 mujer. La clínica de presentación fue: 2 pacientes asintomáticos. Los otros pacientes presentaron dolor óseo, fiebre y fatigabilidad. Los hallazgos de laboratorio más frecuentes fueron anemia (3/4), LDH elevada (en los 3 pacientes con datos disponibles). Fosfatasa Alcalina (FA), se encontraba normal en 3 pacientes (datos disponibles en 3). Las patologías asociadas son trastornos mieloproliferativos (3, una policitemia vera y una leucemia mieloide crónica, un mieloproliferativo crónico sin clasificar) y un linfoma. De los cuatro pacientes solo uno ha fallecido.

CONCLUSIÓN: Nuestros hallazgos difieren respecto a los descritos en la literatura: Pacientes oligosintomático. Baja frecuencia de leucemias agudas. FA normal en todos los pacientes. Pronóstico ominoso raro. Son necesarios estudios con mayor número de pacientes.