

PRESENTACIÓN DE CASO

Síndrome hemolítico urémico secundario a neumonía neumocócica. Presentación de un caso**Hemolytic Uremic Syndrome Associated with Pneumococcal Pneumonia. A Case Report**

Ariel Efrén Uriarte Méndez¹ Andrés Prieto Apesteguía¹ Jesús Vila Díaz¹ Jorge Luis Capote Padrón¹ Kendrie Villavicencio Cardoso¹ Alnilam Fernández González¹

¹ Hospital Pediátrico Universitario Paquito González Cueto, Cienfuegos, Cienfuegos, Cuba, CP: 55100

Cómo citar este artículo:

Uriarte-Méndez A, Prieto-Apesteguía A, Vila-Díaz J, Capote-Padrón J, Villavicencio-Cardoso K, Fernández-González A. Síndrome hemolítico urémico secundario a neumonía neumocócica. Presentación de un caso. **Medisur** [revista en Internet]. 2013 [citado 2026 Feb 10]; 11(3):[aprox. 5 p.]. Disponible en: <https://medisur.sld.cu/index.php/medisur/article/view/2248>

Resumen

El síndrome hemolítico urémico es una afección que se caracteriza por anemia hemolítica microangiopática, trombocitopenia e insuficiencia renal aguda. En su forma clásica está asociado a diarrea y tiene un buen pronóstico. Cuando tiene como base una enfermedad neumocócica invasiva, tiene una mortalidad del 25 % y la mitad de los casos que sobreviven evolucionan a una enfermedad renal terminal. Se presenta el caso un niño de 17 meses con síndrome hemolítico urémico secundario a una neumonía con empiema, que después de 10 días en anuria y sometido a diálisis peritoneal intensiva, logró una función renal normal. El éxito en el tratamiento, unido a que no se encontraron casos similares publicados en la provincia, motivó la realización de este trabajo.

Palabras clave: neumonía neumocócica, síndrome hemolítico-urémico, informes de casos

Abstract

Hemolytic uremic syndrome is a condition characterized by hemolytic microangiopathic anemia, thrombocytopenia and acute renal failure. In its classic form it is associated with diarrhea and it has a good prognosis. When there is an invasive pneumococcal disease as underlying condition, it has a mortality rate of 25%, and half of the surviving cases develop end-stage renal disease (ESRD). We present the case of a 17-month-old child with hemolytic uremic syndrome secondary to pneumonia with empyema, who after being anuric and in intensive peritoneal dialysis for 10 days achieved normal renal function. His successful treatment, along with the fact that there are no similar cases published in our province, encouraged us to carry out this work.

Key words: pneumonia, pneumococcal, hemolytic-uremic syndrome, case reports

Aprobado: 2013-03-05 16:16:27

Correspondencia: Ariel Efrén Uriarte Méndez. Hospital Pediátrico Universitario Paquito González Cueto. Cienfuegos arieluriarte@hosped.cfg.sld.cu

INTRODUCCIÓN

El síndrome hemolítico urémico (SHU) es una afección que se caracteriza por la presencia de anemia hemolítica microangiopática, trombocitopenia e insuficiencia renal aguda.¹⁻⁵ Es la causa más frecuente de insuficiencia renal aguda en la infancia, la mayoría de los casos (90 %) están asociados a diarrea, siendo frecuente la presencia de colitis hemorrágica. Este grupo, llamado SHU típico, epidémico o diarrea (+), es de buen pronóstico. El 10 % restante corresponde a SHU atípicos, no asociados a diarrea, de inicio insidioso, con tendencia a recaídas y de mal pronóstico. En este grupo se incluyen los secundarios a infecciones no enterales (neumococo, mycoplasma pneumoniae), glomerulopatías primarias, drogas, embarazo, cáncer, SIDA, trasplante de médula ósea y enfermedades del colágeno; también se incluyen las formas idiopáticas y familiares autosómicas dominantes, recesivas y esporádicas.⁶

El SHU es una complicación poco frecuente de la enfermedad neumocócica invasiva y tiene una mortalidad del 25 %. La mitad de los casos que sobreviven evolucionan a una enfermedad renal

terminal.^{7,8} Sin embargo, tuvimos la oportunidad de atender a un niño de 17 meses con la enfermedad secundaria a una neumonía con empiema, que después de 10 días en anuria logró una función renal normal. Esto, unido a que no encontramos casos similares publicados en la provincia, motivó la realización del estudio.

PRESENTACIÓN DEL CASO

Paciente masculino de 17 meses, blanco, eutrófico, con antecedentes de embarazo normal y parto a las 42 semanas por cesárea. Peso al nacer de 4350 gramos (macrofeto) y Apgar adecuado. No tuvo problemas en el periparto y presentó una evolución satisfactoria hasta el momento de su ingreso en el Hospital Pediátrico Universitario de Cienfuegos, por fiebre, tos y polipnea.

Mediante examen radiográfico se llegó al diagnóstico de neumonía de lóbulos superior y medio derechos (Figura 1). Fue internado en la Unidad de Cuidados Intensivos Pediátricos (UCIP) por encontrarse decaído y con quejido expiratorio importante. Se indicó tratamiento con cefotaxima como antimicrobiano.

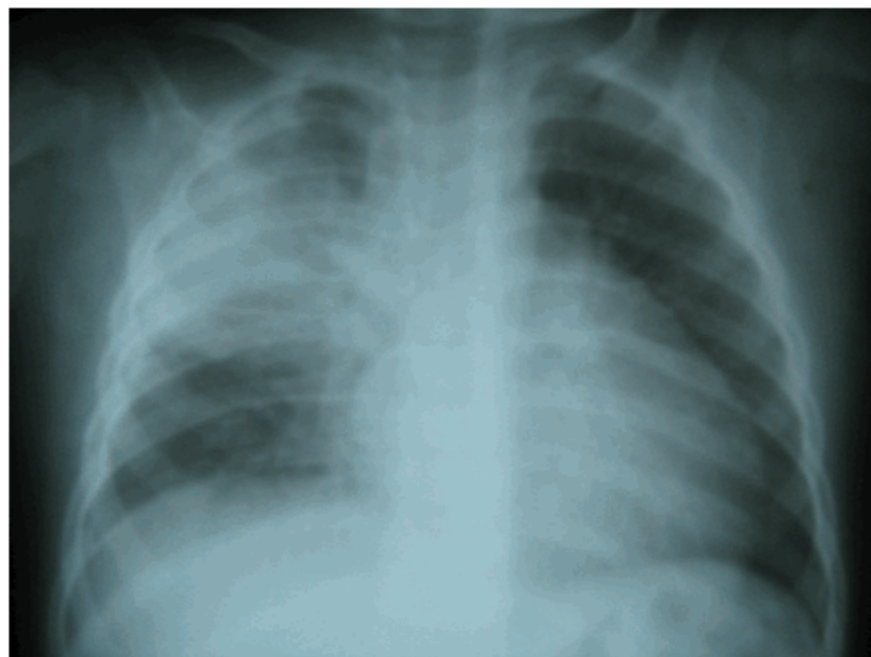


Figura 1. Radiografía de tórax al ingreso. Se observa consolidación neumática derecha que interesa a los lóbulos superior y medio. Existe pequeña reacción pleural.

Se le realizaron los siguientes análisis de laboratorio:

Hemograma (Hb: 98 g/l, leucocitos: 11,04 X 10⁹/l, stab: 0, segmentados: 66 %, eosinófilos: 0, monocitos: 2 %, linfocitos: 32 %, plaquetas: 160 x10⁹/l).

Hemogasometría (ph: 7,38, PCO₂: 32,2 mmHg, PO₂: 105 mmHg, HCO₃: 20 mEq/l, EB: -5,4 mEq/l, Sat O₂: 100 %).

Ionograma (Na: 137mEq/l, Cl: 103 mEq/l, Ca: 1,2 mEq/l, K: 4,2 mEq/l), glucemia (5,6mmol/l), creatinina (54 mcmol/l) y urea (2.3 mmol/l).

Al segundo día de estancia en la UCIP se observó en una nueva radiografía, empeoramiento de las lesiones, y la presencia de derrame pleural de gran cuantía (Figura 2), por lo que se procedió a realizar pleurocentesis y seguidamente pleurotomía con aspiración continua, al comprobarse el aspecto purulento del líquido obtenido inicialmente. Además, se añadió vancomicina al tratamiento. Al tercer día de la enfermedad, el estado del paciente se hizo

crítico en pocas horas, con sangramiento por los sitios de punción, oliguria, y deterioro de la función respiratoria, siendo necesario intubar y comenzar con ventilación mecánica, así como con apoyo inotrópico con dobutamina. Se comprobó en esos momentos caída de la hemoglobina a 62 g/l y las plaquetas a 12 x10⁹/l, con un tiempo de sangramiento prolongado, por lo que se decidió transfundir glóbulos y plaquetas con urgencia (el resto del coagulograma fue normal). La prueba de Coombs fue negativa. También se comenzó tratamiento con inmunoglobulina G IV en dosis inmunsupresora. Aparejadamente se constató un compromiso renal severo, al recibirse creatinina, urea y ácido úrico en cifras de 305 mcmol/l, 27mmol/l y 427mmol/l, respectivamente. Un examen de lámina periférica realizado al día siguiente, mostró presencia de plaquetas desagregadas y escasas, así como crenocitos. Con estos elementos se hizo el diagnóstico de síndrome hemolítico urémico secundario a enfermedad neumocócica. Fue necesario transfundir en varias ocasiones con plaquetas, plasma y hematíes, estos últimos se administraron lavados, excepto la primera vez.

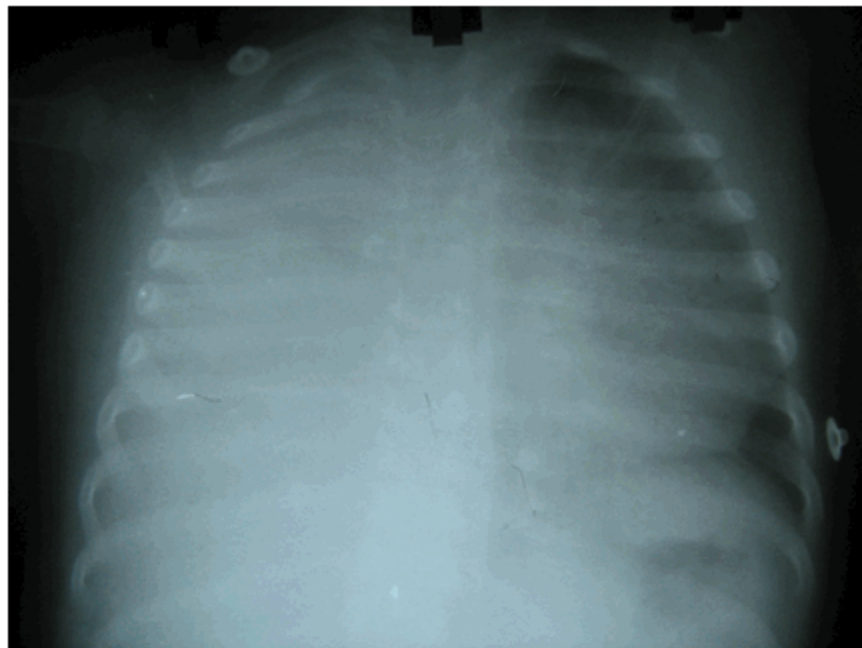


Figura 2. Radiografía de tórax al día siguiente del ingreso. Muestra opacidad total de hemitorax derecho con desplazamiento de los órganos del mediastino compatible con derrame pleural de gran cuantía.

Al cuarto día de evolución, ante la situación renal crítica dada por anuria sin respuesta a diurético, hipertensión arterial, hiperazozemia, acidosis metabólica e hipertotasemia, se decidió comenzar con diálisis peritoneal en forma de baños continuos, con lo que se logró mejorar inmediatamente el medio interno y se hizo más factible el manejo de los líquidos intravenosos. Para la hipertensión se usó captoril.

Al sexto día de tratamiento, se pudo suspender la ventilación mecánica, y retirar la sonda pleural debido a la mejoría evidente del cuadro radiológico pulmonar. Al aislarse en hemocultivo y líquido pleural, se constató como germe causal al *Streptococcus pneumoniae*. No se pudo conocer el serotipo, ya que esta prueba no se realiza en nuestro centro.

Fue necesario mantener la diálisis peritoneal continua durante 10 días, en los cuales el paciente estuvo en anuria total; posteriormente apareció diuresis con ritmo progresivo y luego de comprobar un aclaramiento de creatinina aceptable, se suspendió la diálisis. También ascendió la hemoglobina (98g/l) y se normalizaron las plaquetas (180 X109/l).

A los 17 días de estancia en la UCIP, fue trasladado a sala de nefrología previa constancia de una función renal aceptable (creatinina: 141,9 mcmol/l, urea: 10,2 mmol/l, ácido úrico: 297,2mmol/l, proteinuria de 24 horas: 0,12g/l, aclaramiento de creatinina: 70 ml/min/1,73 m²). Una semana después fue dado de alta hospitalaria con función renal normal.

DISCUSIÓN

La triada de anemia hemolítica, trombocitopenia y fallo renal agudo permitió hacer el diagnóstico de SHU en el caso presentado. No pudo demostrarse la presencia de esquistocitos en la lámina periférica, lo cual es característico de este síndrome, debido a que fue necesaria una transfusión urgente, sin embargo, se observaron crenocitos. En el SHU se produce un trastorno de la microvasculatura, clínicamente definido por anemia hemolítica microangiopática (negativa en el test de Coombs) y trombocitopenia, que afecta preferentemente a los riñones, y que se manifiesta con hematuria, oligoanuria y fracaso renal. El daño endotelial en la microvasculatura glomerular parece ser el primer episodio en la patogenia del SHU. Este daño se pone de manifiesto por el engrosamiento de la pared vascular, la inflamación del endotelio y su

desprendimiento de la membrana basal glomerular. El daño endotelial desata una cascada de acontecimientos que dan como resultado la formación de microtrombos de plaquetas y fibrina, que ocluyen las arteriolas y los capilares renales. La generación de esquistocitos (fragmentos celulares) a causa de la rotura de los eritrocitos que atraviesan esta microvasculatura parcialmente ocluida, es característica del SHU.⁹

Tradicionalmente, pueden distinguirse dos formas de SHU. La forma más frecuente (en el 90 % de los casos) se denomina SHU clásico o típico y se asocia con diarrea provocada por infección por *Escherichia coli*, productor de la toxina Shiga (STEC), capaz de unirse a receptores Gb3 (globotriaosilceramida) de la superficie de las células endoteliales y provocar la destrucción de estas de forma directa, o a través de la activación de mecanismos inflamatorios y procoagulantes.¹⁰

La mayoría de los pacientes con SHU típico evolucionan satisfactoriamente, solo un 10 % evoluciona hacia una enfermedad renal crónica y un 25 % desarrollan secuelas renales permanentes. El 10 % de los casos restantes presentan el SHU no asociado con diarrea y de peor pronóstico. La mayoría de los pacientes presenta recurrencias y más de un 50 % desarrolla una insuficiencia renal terminal.

Esta forma atípica de SHU tiene una incidencia de aproximadamente 2 casos por millón de habitantes, y una prevalencia de 1/105 niños en la Unión Europea.⁶ Se produce en ocasiones secundariamente a enfermedad neumocócica, sobre todo neumonía. La fisiopatología se ha vinculado tradicionalmente a la producción de neuroaminidasa, que al unirse al ácido N-acetilneuramínico de las membranas de plaquetas, eritrocitos y capilares glomerulares, provoca la exposición del antígeno Thomsen Freidenreich (antígenoT). La unión de este anticuerpo IgM circulante en plasma, produce aglutinación y hemólisis de hematíes, agregación capilar y alteración de los capilares glomerulares.^{6,11}

Numerosos estudios llevados a cabo en los últimos años, han establecido que el SHU atípico (SHUa) posee un claro componente genético, y que se asocia con frecuencia a mutaciones y polimorfismos en genes que codifican proteínas del sistema del complemento. Se ha demostrado la existencia de una estrecha asociación entre el SHUa y las mutaciones en las proteínas del

complemento factor H, MCP, factor I, factor B y C3.^{12,13}

Las mutaciones en factor H asociadas con SHUa son prototípicas del defecto en el complemento que caracteriza a esta enfermedad. El factor H es un regulador que actúa en el plasma, controlando la homeostasis del sistema del complemento, y sobre las superficies celulares evitando el daño a los componentes propios. Las mutaciones en factor H traen como consecuencia que disminuya la protección de las superficies celulares al daño accidental producido por la activación del complemento, aunque no afectan a la regulación del complemento en el plasma.¹⁴ El caso presentado no tenía antecedentes familiares de enfermedad renal, por lo que no se asocia este componente genético en la etiología de la enfermedad.

En cuanto al tratamiento, se recomienda realizar de inicio un manejo adecuado de los líquidos y electrolitos, incluyendo la corrección del déficit de volumen, el control de la hipertensión y la temprana instauración de diálisis peritoneal en caso de anuria u oliguria significativa. Según el Grupo de Estudio Pediátrico Europeo, para el SHU se debe iniciar tratamiento con plasmaférésis tan pronto como sea posible, dentro de las 24 horas de presentación en paralelo con el tratamiento anterior, lo que reemplazaría las proteínas defectuosas por proteínas funcionales.¹⁵ Además, debido a que existe un desorden de sobreactivación del complemento, una opción terapéutica prometedora, tanto en la fase aguda como en la prevención de las recurrencias, es el uso de anticuerpos monoclonales humanizados, como el C5 (Eculizumab), dirigidos contra los componentes activadores clave de la ruta final del complemento.^{16,17} Pese a que aun existe debate con respecto a su eficacia debido a que no hay estudios prospectivos controlados randomizados, todas estas medidas han disminuido la tasa de mortalidad de 50 a 25 %.^{1,18}

La transfusión de hemoderivados debe realizarse con hematíes lavados, por la presencia de anticuerpos frente al antígeno T plasmático que agravarían el cuadro.¹⁹ En nuestro caso la primera transfusión fue de hematíes no lavados debido a la urgencia de la situación. Tampoco pudimos realizar plasmaférésis porque no disponemos del equipamiento ni de los recursos que se requieren para ello. En cuanto al uso de inmunoglobulina G IV, hay publicaciones a favor de su uso, si bien no existen estudios que demuestren de manera consistente su utilidad.²⁰

Desconocemos si en la evolución favorable del paciente influyó el empleo de esta terapéutica.

Puede concluirse que el éxito en el tratamiento del caso que presentamos estuvo dado por la rápida identificación de la enfermedad, la monitorización de las complicaciones y la meticulosidad en el apoyo vital, incluyendo la realización de diálisis precoz intensiva.

REFERENCIAS BIBLIOGRÁFICAS

1. Rodríguez de Córdoba S, Montes T. Síndrome hemolítico urémico atípico. *Nefrología Sup Ext.* 2011 ; 2 (1): 58-65.
2. Bender JM, Ampofo K, Byington CL, Grinsell M, Korgenski K, Daly JA, et al. Epidemiology of *Streptococcus pneumoniae*-induced hemolytic uremic syndrome in Utah children. *Pediatr Infect Dis J.* 2010 ; 29 (8): 712-6.
3. Clark WF, Sontrop JM, Macnab JJ, Salvadori M, Mois L, Suri R, et al. Long term risk for hypertension, renal impairment, and cardiovascular disease after gastroenteritis from drinking water contaminated with *Escherichia coli* O157:H7: a prospective cohort study. *BMJ.* 2010 ; 341: c6020.
4. Copelovitch L, Kaplan BS. *Streptococcus pneumoniae*-associated hemolytic uremic syndrome. *Pediatr Nephrol.* 2008 ; 23 (11): 1951-6.
5. Piercefield EW, Bradley KK, Coffman RL, Mallonee SM. Hemolytic uremic syndrome after an *Escherichia coli* O111 outbreak. *Arch Intern Med.* 2010 ; 170 (18): 1656-63.
6. Fàbregas Martori A, Moraga Llop F, Nieto Rey J, Figueras Nadal C, Soler Palacín P, Roqueta Mas J. Enfermedad neumocócica invasiva y síndrome hemolítico urémico. *An Pediatr (Barc).* 2008 ; 68 (3): 269-72.
7. Noris M, Remuzzi G. Atypical hemolytic-uremic syndrome. *N Engl J Med.* 2009 ; 361 (17): 1676-87.
8. Copelovitch L, Kaplan BS. *Streptococcus pneumoniae*-associated hemolytic uremic syndrome: classification and the emergence of serotype 19A. *Pediatrics.* 2010 ; 125 (1): e174-82.
9. Banerjee R, Hersh A, Newland J, Beekmann S,

- Polgreen P, Bender J, et al. Streptococcus pneumoniae associated Hemolytic Uremic Syndrome Among Children in North America. *Pediatr Infect Dis J.* 2011 ; 30 (9): 736-9.
10. Brote de Síndrome Urémico Hemolítico en Alemania Por Escherichia coli enterohemorrágica productora de toxina Shiga, cepa O104:H4 [Internet]. Caracas: Red de Sociedades Científicas Médicas Venezolanas; 2011. [cited 30 Oct 2013] Available from: http://www.rscmv.org.ve/pdf/nota_tecnica40.pdf.
11. Nyman AG, Pitchumani S, Jaffe A, Sonnappa S. Pneumococcal empiema and haemolytic uraemic syndrome in children: experience from a UK tertiary respiratory centre. *Arch Dis Child.* 2009 ; 94 (8): 645-6.
12. Goicoechea de Jorge E, Harris CL, Esparza Gordillo J, Carreras L, Arranz EA, Garrido CA, et al. Gain-of-function mutations in complement factor B are associated with atypical hemolytic uremic syndrome. *Proc Natl Acad Sci USA.* 2007 ; 104 (1): 240-5.
13. Frémeaux Bacchi V, Miller EC, Liszewski MK, Strain L, Blouin J, Brown AL, et al. Mutations in complement C3 predispose to development of atypical hemolytic uremic syndrome. *Blood.* 2008 ; 112 (13): 4948-52.
14. Rodríguez de Córdoba S, Goicoechea de Jorge E. Translational mini-review series on complement factor H: genetics and disease associations of human complement factor H. *Clin Exp Immunol.* 2008 ; 151 (1): 1-13.
15. Ariceta G, Besbas N, Jonson R, Karpman D, Landau D, Licht C, et al. Guideline for the investigation and initial therapy of diarrhea-negative hemolytic uremia syndrome. *Pediatr Nephrol.* 2009 ; 248 (4): 687-96.
16. Hirt Minkowski P, Dickenmann M, Schifferli J. Atypical Hemolytic Uremic Syndrome: Update on the Complement System and What is new. *Nephron Clin Pract.* 2010 ; 114 (4): c219-35.
17. Waters AM, Licht C. aHUS caused by complement dysregulation: New therapies on the horizon. *Pediatr Nephrol.* 2011 ; 26 (1): 41-57.
18. Loirat C, Noris M, Frémeaux Bacchi V. Complement and the atypical hemolytic uremic syndrome in children. *Pediatr Nephrol.* 2008 ; 23 (11): 1957-72.
19. Crookston KP, Reiner AP, Cooper LJN, Sacher RA, Blajchman MA, Heddle NM. RBC T activation and hemolysis: implications for pediatric transfusion management. *Transfusion.* 2000 ; 40 (7): 801-12.
20. Van Why SK, Avner ED. Hemolytic-Uremic Syndrome. In: Kliegman RM, Stanton BF, St. Geme JW, Schor NF, Behrman RE, editors. *Nelson Textbook of Pediatrics.* 19th. ed. Philadelphia: Saunders; 2011. p. 2281-84.