

PRESENTACIÓN DE CASO

Lepra lepromatosa. Presentación de un caso

Lepromatous leprosy. Case presentation

Carlos Alberto Blanco Córdova¹ Mailin Claxton Louit²

¹ Policlínico Universitario 26 de julio de Playa, La Habana, Cuba

² Policlínico Docente Isidro de Armas, Playa, La Habana, Cuba

Cómo citar este artículo:

Blanco-Córdova C, Claxton-Louit M. Lepra lepromatosa. Presentación de un caso. **Medisur** [revista en Internet]. 2018 [citado 2026 Feb 11]; 16(4):[aprox. 5 p.]. Disponible en: <https://medisur.sld.cu/index.php/medisur/article/view/3784>

Resumen

La lepra, es una enfermedad infectocontagiosa de evolución crónica, producida por el *Micobacterium Leprae* que afecta piel y nervios periféricos. En su forma más grave también daña los órganos internos. Tan antigua como el mismo hombre, los enfermos que la padecen continúan marginados y estigmatizados como ocurría miles de años atrás. La Organización Mundial de la Salud (OMS) ha desarrollado un programa orientado a prevenir, diagnosticar oportunamente y tratarla de forma adecuada. En muchas ocasiones, los pacientes con lepra son diagnosticados en la atención secundaria, acompañados de discapacidades irreversibles por los diagnósticos tardíos. Por esta razón es oportuno presentar un caso clínico de lepra lepromatosa, diagnosticado en el área de salud (atención primaria) y en etapa temprana de la enfermedad, lo que interrumpe la cadena epidemiológica y además evita las temibles discapacidades asociadas que los llevan a ser inhabilitados sociales, con todas las afectaciones psicológicas para el paciente y su familia. Es de vital importancia seguir preparando al Equipo Básico de Salud (EBS) y Grupo Básico de Trabajo (GBT) para poder realizar diagnósticos tempranos de lepra en el nivel de atención primaria, como el expuesto en este trabajo, para así poder cumplir con el deber de erradicar la enfermedad en Cuba.

Palabras clave: lepra lepromatosa, informes de casos

Abstract

Leprosy is an infectious and contagious disease, of chronic evolution produced by *Micobacterium Leprae* which affects skin and nerves. In its most severe form it also affects internal organs. As old as men, patients who suffer from it continue marginalized and stigmatized as it occurred thousand of years ago. World Health Organization (WHO) has developed a program oriented to diagnose it timely and treat it adequately. Many times patients with leprosy are diagnosed in the second health care level, accompanied by irreversible disabilities due to late diagnosis. For this reason we think it is necessary to present a case of Lepromatous Leprosy, diagnosed in the health area (primary health care) and in an early stage of the disease, which interrupts the epidemiological chain and avoids the frightening associated disabilities which end in social inability, with all the psychological effects for the patient and his family. It is of great importance to continue preparing the Health Basic Team (BHT) and the Work Basic Group (WBG) to make early diagnosis of leprosy in the primary health care, as the one presented in this work to fulfill the duty of eradicating this disease in the country.

Key words: lepra lepromatosa, informes de casos

Aprobado: 2018-07-05 11:35:22

Correspondencia: Carlos Alberto Blanco Córdova. Policlínico Universitario 26 de julio de Playa
carlosal@infomed.sld.cu

INTRODUCCIÓN

La lepra es una de las enfermedades más antiguas que recuerda la humanidad. Es una enfermedad granulomatosa sistémica, crónica y contagiosa, producida por *Mycobacterium Leprae* (bacilo de Hansen). Es un bacilo ácido alcohol resistente, gram positivo intracelular obligado, que presenta tropismo hacia células del sistema reticuloendotelial y del sistema nervioso periférico, principalmente las células de Schwann (única micobacteria con estas características).¹⁻⁵

Ha sido considerada una enfermedad mutilante, incurable, repulsiva y estigmatizante, que ha provocado un tratamiento inhumano a las personas afectadas.⁶ Se transmite de persona a persona y tiene un largo período de incubación.

La micobacteria tiene una mayor preferencia por tejidos periféricos pues al parecer, sobrevive mejor en un ambiente próximo a los 30°C que a 37°C. Por esto afecta la piel, nervios periféricos, la mucosa de las vías respiratorias superiores y otros tejidos, como huesos y algunas vísceras. Existen dos formas clínicas polares: lepra lepromatosa (multibacilar) y lepra tuberculoide (paucibacilar), con otras formas intermedias de características híbridas.

Los expertos piensan que las personas contagian la enfermedad cuando inhalan pequeñas gotas de personas infectadas que tosen o estornudan. La bacteria también se puede transmitir por contacto con los líquidos nasales de una persona enferma.⁶ La mayoría de las personas que entran en contacto con la bacteria no desarrollan la enfermedad, esto se debe a que su sistema inmunitario es capaz de combatirla.

Es común en muchos países del mundo y en los climas templados, tropicales y subtropicales. Según las cifras oficiales procedentes de 138 países de 6 regiones de la OMS, la prevalencia registrada mundial de la lepra a finales de 2015 era de 176 casos y ese mismo año se notificaron aproximadamente 211 973 nuevos casos. En los Estados Unidos se diagnostican aproximadamente 100 casos cada año, la mayoría de ellos en el sur(California), Hawaii, las islas de ese país, y también en Guam.^{4,7} En Cuba se determinan anualmente entre 250 a 300 casos nuevos, que a pesar que no constituye un problema de salud para nuestro país, se trabaja y aspira a erradicarla.⁸ Para lograrlo, necesitamos la preparación del personal de salud y la población en general en la prevención y promoción de salud de esta patología. En la

actualidad constituye uno de los problemas de salud más importante en los países desarrollados y en vías de desarrollo.⁹

El diagnóstico basado en la presunción clínica y epidemiológica, se completa con el examen bacteriológico e histopatológico. Las lesiones cutáneas son las más tempranas, y se caracterizan por presentar lesiones más o menos difusas, maculosas, infiltradas en placas, pápulas y nódulos de color rojo violáceo de límites poco definidos. La variedad nodular (llamadas lepromas) es la lesión más típica de los enfermos con lepra lepromatosa. Su principal localización es en la cara, sobre todo en regiones superficiales e interciliares, en las orejas, el mentón y en regiones malares. En la cara los lepromas deforman el rostro y, cuando son numerosos, dan a la fisonomía un aspecto característico que se conoce con el nombre de facies leonina. En cuanto a las características histológicas, se identifica por un infiltrado de células espumosas llamados granulomas a células de Virchow.⁶ El diagnóstico diferencial incluye: lupus eritematoso sistémico, sarcoidosis, leishmaniasis cutánea y otras enfermedades de la piel, sífilis terciaria, penfigoide cicatricial, granuloma letal de la línea media, linfomas, micosis fungoide y siringomielia, entre otras.

El tratamiento requiere varios fármacos con efectos adversos y resultan costosos, sobre todo para los países menos desarrollados. Los de empleo más frecuente son la dapsona, la rifampicina y la clofazimina. También son eficaces las quinolonas, como ofloxacina y pefloxacino, así como algunos macrólidos, como la claritromicina y la minociclina.

Si bien se trata de una enfermedad poco frecuente en nuestro medio, las grandes corrientes migratorias de los últimos años justifican el pensar en ella. Por esta razón, nos parece interesante presentar este caso clínico.

PRESENTACIÓN DEL CASO

Se presenta un paciente masculino de 33 años, de Ciudad de La Habana, piel blanca que labora como chofer. Acude a su consultorio por lesiones cutáneas rojizas en miembros inferiores, de seis meses de evolución, las cuales se iban extendiendo al resto del cuerpo y no mejoraban con los tratamientos impuestos. En los últimos 3 meses, estas lesiones se agudizan y aparecen en otros lugares como cara, orejas, tronco y miembros superiores, por lo que acude

nuevamente a su consultorio médico y se decide indicar complementarios, donde la biopsia de piel y la baciloscopía de hansen fueron positivas a una lepra lepromatosa.

Antecedentes familiares: Hipertensión arterial de ambos padres

Antecedentes patológicos personales: obstrucción nasal frecuente. No refiere sangramiento nasal.

Examen físico-clínico-dermatoneurológico: Piel infiltrada, eritematosa, con presencia de múltiples lesiones maculares de color rojo violáceo de varios centímetros en tronco y extremidades (Fig.1. A y B), así como cara (frente, pómulos, y pabellones auriculares con nódulos pequeños), con alopecia parcial en cejas (Fig.2). Lesiones similares en región glútea. No presenta trastornos de la sensibilidad superficial ni profunda, fuerza muscular conservada y sin discapacidades. No se constatan nervios periféricos engrosados.



Fig.1. Lesiones maculares eritematosas, infiltradas, en tronco y extremidades superiores. A, región anterior. B, región posterior.



Fig.2. Lesiones eritematosas e infiltradas en cara, con nódulos pequeños en pabellones intenso; se observan células de Virchow auriculares. Alopecia parcial en cejas.

Estudios realizados: Hemograma, glicemia, eritrosedimentación, TGP, TGO, glucosa 6 fosfato deshidrogenasa, fosfatasa alcalina, colesterol,

triglicéridos, ácido úrico, urea, creatinina, UDRL, VIH: dentro de los límites normales.

Biopsia cutánea: infiltrado celular intenso, se observan células de Virchow. (Fig.3).

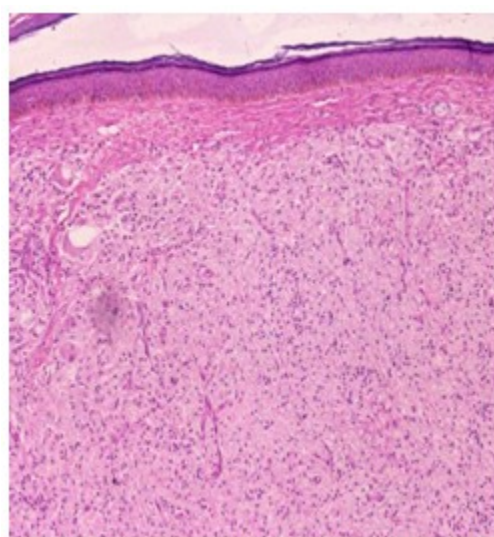


Fig.3. Biopsia piel. H/E Infiltrado celular

Baciloscopía: COD 4

Frotis nasal derecha e izquierda. COD -4

Tratamiento

Después de concluido el estudio del caso, se concluye como lepra lepromatosa, con diagnóstico temprano o precoz. Se inició tratamiento multibacilar, el cual se mantiene en estos momentos por un año. Se mantendrá la vigilancia epidemiológica por cinco años, estudio bacteriológico anual y estudio histopatológico al término de su periodo de observación. Los contactos intra y extra domiciliarios del paciente se seguirán con examen dermatoneuroológico anual y control de síntomas de ser necesario.

Durante un año recibió el primer día: rifampicina (600 mg, 2 cápsulas de 300 mg), clofazimina (capsulas de 300 mg, 3 de 100 mg) y dapsone (100 mg). Del segundo al veintiocho día: clofazimina (50 mg), dapsone (100 mg). Duración 12 paquetes blisterizados.³

Su estado general conservado, piel menos infiltrada, las lesiones cutáneas han disminuido de tamaño y la mayoría de ellas han desaparecidos durante los cinco meses de tratamiento, quedando lesiones pigmentadas residuales. El paciente ha tenido evolución satisfactoria. Desarrolló un estado reaccional tipo I,(según lo referido en la literatura revisada^{3,1}) en el cuarto mes de tratamiento, el cual resolvió con dosis de esteroides recomendadas en el Programa Nacional de lepra.¹¹Actualmente el paciente se encuentra con buen estado general con poliquimioterapia.

DISCUSIÓN

Cuando se diagnostica precozmente (antes de los 12 meses de la aparición de los primeros síntomas), el tratamiento cura el 95 % de los enfermos, sin dejar secuela alguna como en el caso presentado. Sin embargo cuando su diagnóstico es tardío, suele dejar grandes mutilaciones y afección de vísceras, quedando el paciente con discapacidades permanentes. Se considera que entre el 10 y el 30 % de los enfermos tienen ya parálisis en el momento del diagnóstico, con fuerte riesgo de que persista si el nervio está dañado. Se plantea que entre dos y tres millones de pacientes padecen de secuelas.¹² Es por ello que se insiste tanto en la importancia del diagnóstico precoz de la lepra y que el equipo básico de salud, esté preparado para la

promoción y prevención de salud en este tema, y así le permita realizar diagnósticos certeros y tempranos en la comunidad, en coordinación con el grupo básico de trabajo que le corresponde.

Se ha sido testigo durante los años de trabajo con estos pacientes, de cuánto dolor y sufrimiento causan las deformidades en el paciente y su familia por haber sido diagnosticado tarde, así como el daño psicológico asociado. Todo esto acompañado en ocasiones de violaciones de los principios éticos, relacionado con el paciente de lepra.

Coincidimos en la importancia del control de foco, recomendado por la OMS para el diagnóstico precoz de los enfermos al interrumpir la transmisión de la micobacteria y evitar las discapacidades. En la actualidad la Lepra se cura, pero el estigma y las discapacidades producidas los convierten en inhabilitados sociales.

Hemos podido llegar a convivir y aceptar a la pandemia del VIH/SIDA en solo unos años y sin embargo, aún en nuestros días somos incapaces de aceptar a la lepra, enfermedad tan milenaria como el mismo surgimiento del hombre.⁸ Recientemente, un equipo de expertos que trabaja en genética humana de las enfermedades infecciosas, ha descubierto un gen que predispone el padecimiento de la enfermedad de Hansen en el cromosoma 6, más exactamente, en el 6q 25. Asimismo, otro gen situado en el cromosoma 10, se plantea que actúa de forma significativa en el desarrollo de formas tuberculosas de la enfermedad. Esta identificación de marcadores genéticos, permitirá una detección precoz en individuos genéticamente predisuestos y por consiguiente, adoptar nuevas estrategias de prevención. Otros estudios han identificado siete genes que aumentan la susceptibilidad de un individuo a la enfermedad.

Actualmente se están ensayando vacunas mediante técnicas de biología molecular y anticuerpos monoclonales.¹³ Realizamos técnicas moleculares, como el examen de prueba de reacción rápida a la polimerasa (PCR), para detectar la presencia del *Mycobacterium Leprae*, responsable por la transmisión de la lepra en muestras de piel del paciente. La realización del examen en tiempo real permite diagnosticar la enfermedad de forma prematura, y calcular las posibilidades de que una persona pueda desarrollar o no la misma. Con esta técnica se analiza muestras de tejido de la piel del paciente

y se verifica la carga bacteriana mediante la identificación y cuantificación del ADN y del ARN del *Mycobacterium Leprae*.

Se ha llegado a la conclusión que nuestro sistema de salud, accesible, universal y gratuito, está en condiciones ideales para erradicar la lepra en Cuba, y cumplir con la estrategia mundial planteada por la OMS, desde el 2016-2020 hacia un mundo sin lepra. El conocimiento que se tiene actualmente sobre ella hace posible la eliminación de la enfermedad, por lo que se tienen que sumar esfuerzos médicos, sociales, políticos y científicos para evitar la propagación de una infección que ya no debería existir. Son imprescindibles los diagnósticos precoces en las áreas de atención primaria de salud, como el caso presentado, donde el equipo de salud está en contacto directo con su comunidad y puede velar de cerca la salud y calidad de vida de sus pobladores.

REFERENCIAS BIBLIOGRÁFICAS

1. Manzur J, Almeida JD, Cortés M. Dermatología [Monografía en Internet]. La Habana: Editorial Ciencias Médicas; 2002. [cited 19 Sep 2017] Available from: <https://medz02.files.wordpress.com/2010/10/>.
2. Cabrera Acea Graciela C, Bernárdez Cruz Yoan, García de la Torre Maricela. Enfermedad de Hansen con evolución tórpida. Presentación de un caso. Medisur [revista en Internet]. 2012 [cited 19 Sep 2017] ; 10 (6): [aprox. 4p]. Available from: http://scielo.sld.cu/scielo.php?script=sci_arttext&pid=S1727-897X2012000600012&lng=es.
3. Actas Dermosifiliogr. Lepra: puesta al día. Definición, patogénesis, clasificación, diagnóstico y tratamiento. 2013 ; 104 (7): 554-63.
4. Organización Mundial de la Salud. Lepra. Nota descriptiva [Internet]. Ginebra: OMS; 2014. [cited 18 Sep 2017] Available from: <http://www.who.int/mediacentre/factsheets/fs101/es/>.
5. Sánchez Machado Orlando F, Martínez Fando B, Palacios Madrazo I, Lugo González AM, Quintana García T. Comportamiento clínico y epidemiológico en el diagnóstico tardío de lepra.
- Gac Méd Espirit [revista en Internet]. 2014 [cited 19 Sep 2017] ; 16 (1): [aprox. 10p]. Available from: http://scielo.sld.cu/scielo.php?script=sci_arttext&pid=S1608-89212014000100005&lng=es.
6. Martínez Collado N, Valle Sánchez C, Sánchez Hernández K. Lepra lepromatosa. Presentación de caso. Rev Méd Electrón [revista en Internet]. 2012 Jul [cited 19 Sep 2017] ; 34 (4): Available from: http://www.revmatanzas.sld.cu/revista_medica/ano_2012/vol4_2012/tema11.htm.
7. Biblioteca Nacional de Medicina de Estados Unidos. Lepra [Internet]. Bethesda: U.S. National Library of Medicine; 2018. [cited 19 Sep 2017] Available from: <https://medlineplus.gov/spanish/ency/article/001347.htm>.
8. Blanco-Cordova C. A propósito del día mundial de lucha contra la lepra. Medisur [revista en Internet]. 2013 [cited 19 Sep 2017] ; 11 (1): [aprox. 2p]. Available from: <http://medisur.sld.cu/index.php/medisur/article/view/2330>.
9. Gold Smith LA, Stephen I Katz, Gilcherest BA, Paller SA. Dermatología en Medicina General. Buenos Aires: Médica Panamericana; 2003.
10. Abreu Guillén Glenys de Jesús, Escalona Veloz Rafael. Caracterización clínico epidemiológica de pacientes con estados reaccionales de lepra. MEDISAN [revista en Internet]. 2015 [cited 18 Sep 2017] ; 19 (7): [aprox. 9p]. Available from: http://scielo.sld.cu/scielo.php?script=sci_arttext&pid=S1029-30192015000700005&lng=es.
11. Sánchez Machado OF, Martínez Fando B, Palacios Madrazo I, Lugo González AM, Teresa Quintana García. Comportamiento clínico y epidemiológico en el diagnóstico tardío de lepra [Internet]. La Habana: Editorial Ciencias Médicas; 2008. [cited 19 Sep 2017] Available from: <http://scielo.sld.cu/pdf/gme/v16n1/gme05114.pdf>.
12. Sabatés Martínez M, Curbelo Alonso M, Cabrera Pereda M, Bernárdez Cruz Y. Formas de diagnóstico y discapacidades por lepra en la provincia de Cienfuegos de 1980 a 2005. Medisur [revista en Internet]. 2012 [cited 19 Sep 2017] ; 10 (1): [aprox. 4p]. Available from: http://scielo.sld.cu/scielo.php?script=sci_arttext&pid=S1727-897X2012000100005&lng=es.