

ARTÍCULO ORIGINAL

Correlación entre estado cognitivo y hallazgos tomográficos en pacientes con neurocisticercosis. Ecuador, 2019 - 2020**Correlation between cognitive status and tomographic findings in patients with neurocysticercosis. Ecuador, 2019 - 2020**Jorge Luis Anaya González¹ Francisco López-Muñoz¹ Erlen Carmona Alvarez-Builla² Adriana Edit Miniet Castillo²¹ Universidad Camilo José Cela, Madrid² Universidad Técnica del Norte, Ibarra, Ecuador**Cómo citar este artículo:**

Anaya-González J, López-Muñoz F, Alvarez-Builla E, Miniet-Castillo A. Correlación entre estado cognitivo y hallazgos tomográficos en pacientes con neurocisticercosis. Ecuador, 2019 - 2020. **Medisur** [revista en Internet]. 2022 [citado 2026 Ene 21]; 20(3):[aprox. 10 p.]. Disponible en: <https://medisur.sld.cu/index.php/medisur/article/view/5238>

Resumen

Fundamento: Muchos pacientes con neurocisticercosis manifiestan deterioro cognitivo, con afectaciones importantes en su calidad de vida.

Objetivo: determinar la correlación entre el estado cognitivo y los hallazgos tomográficos en pacientes con neurocisticercosis.

Métodos: estudio correlacional, prospectivo y transversal, que incluyó a 93 pacientes con diagnóstico de neurocisticercosis atendidos en dos hospitales ecuatorianos, desde mayo de 2019 a mayo de 2020. Para la valoración cognitiva se utilizó el *Mini-Mental State Examination*, de Folstein. Se estimó el riesgo relativo y la prueba de Chi cuadrado, considerando significación estadística si $p < 0.05$. Para el análisis multivariado se utilizó un modelo de regresión logística binaria.

Resultados: entre los hallazgos tomográficos, se destacaron las lesiones mayores de 1 cm (32,2 %), las múltiples (30,1 %), localizadas en la región parietal (34,4 %) y las subaracnoides (46,2 %). La evaluación cognitiva mostró resultados normales en 74,2 % de los casos, así como demencia leve a moderada en 9,7 % de los pacientes. El área más afectada fue la del lenguaje (54,8 %). La demencia se asoció principalmente con el tamaño de la lesión mayor de un 1 centímetro [RR: 7,35; IC 95 %: 1,62-33,3], seguido del número de lesiones (múltiples o racemosa) y la topografía mixta. En el análisis multivariado estas perdieron la correlación.

Conclusión: El déficit cognitivo tuvo una prevalencia menor a la descrita en la literatura especializada, y se asoció con variables tomográficas como el tamaño, número y localización de las lesiones; en el análisis multivariado, ninguno de estos factores mantuvo su significación estadística.

Palabras clave: Neurocisticercosis, neuroimagen, demencia, pruebas de estado mental y demencia

Abstract

Background: Many patients with neurocysticercosis manifest cognitive damage, with important effects on their quality of life.

Objective: to determine the correlation between cognitive status and tomographic findings in patients with neurocysticercosis.

Method: correlational, prospective and cross-sectional study, which included 93 patients diagnosed with neurocysticercosis treated in two Ecuadorian hospitals, from May 2019 to May 2020. The Folstein Mini-Mental State Examination was used for cognitive assessment. The relative risk and the Chi square test were estimated, considering statistical significance if $p < 0.05$. For the multivariate analysis, a binary logistic regression model was used.

Results: among the tomographic findings, lesions greater than 1 cm (32.2%), multiple (30.1%), located in the parietal region (34.4%) and subarachnoid (46.2%) enhance. The cognitive evaluation showed normal results in 74.2% of the cases, as well as mild to moderate dementia in 9.7% of the patients. The most affected area was the language (54.8%). Dementia was mainly associated with lesion size greater than 1 centimeter [RR: 7.35; 95% CI: 1.62-33.3], followed by the number of lesions (multiple or racemosa) and the mixed topography. In the multivariate analysis, these lost the correlation.

Conclusion: The cognitive deficit had a lower prevalence than that described in the specialized literature, and was associated with tomographic variables such as the size, number and location of the lesions; in multivariate analysis, none of these factors maintained their statistical significance

Key words: Neurocysticercosis, neuroimaging, dementia, mental status and dementia tests

Aprobado: 2022-03-14 22:13:46

Correspondencia: Jorge Luis Anaya González. Universidad Camilo José Cela. Madrid jorgeluisanayagonzalez@gmail.com

INTRODUCCIÓN

La neurocisticercosis (NCC) es una enfermedad parasitaria común, en la cual el sistema nervioso central (SNC) está infestado por las larvas de *Taenia solium*. Resulta el tipo más habitual de neuroparasitosis y es endémica en los países en desarrollo de Asia, África y América. Su frecuencia aumenta en los países desarrollados, como resultado de las migraciones humanas. Afeta a más de 50 millones de personas y es la causa más importante de epilepsia en el mundo.⁽¹⁾

La enfermedad se desarrolla cuando el cisticerco se encuentra en el sistema nervioso central del cerebro humano. Esta tiende a ser más común en áreas rurales, donde las condiciones de saneamiento e higiene son deficientes, y condicionan la ingestión de huevos del parásito por vía fecal-oral.⁽²⁾

Una característica importante de la NCC es la heterogeneidad observada en varios niveles. Clínicamente, los parásitos del SNC pueden ser asintomáticos, como sucede en la mayoría de los afectados; o producir una gran variedad de síntomas, que incluyen cefalea, mareos, crisis epilépticas, déficit neurológico focal, trastornos psiquiátricos e hipertensión intracranal grave. Esta heterogeneidad clínica se debe a la variación en la localización, número y estadio de evolución de los parásitos, así como a la intensidad de la reacción inflamatoria.⁽³⁾

En las regiones endémicas la NCC se toma en cuenta como diagnóstico diferencial estándar de la mayoría de las afecciones neurológicas, pero no de las psiquiátricas.⁽⁴⁾ No obstante, la infestación trae como consecuencia síndromes neuroquirúrgicos y psicológicos complejos. Junto a los trastornos neuroconductuales asociados con problemas neurológicos y neuroquirúrgicos, los síntomas pueden reproducir diferentes trastornos psiquiátricos en el 15% de los pacientes infestados.⁽⁵⁾

Las manifestaciones neurológicas de la NCC se presentan comúnmente como crisis epilépticas (80 %), dolor de cabeza (40 %), alteraciones de la visión (20 %) y confusión (15 %). Ciertos mecanismos inmunes se inician en el SNC, causando gliosis reactiva y aracnoiditis, los cuales finalmente conducen a endarteritis proliferativa. Esto provoca la oclusión de la luz arterial e hidrocefalia, como consecuencia de lo cual hay hipertensión intracranal y edema. Estos cambios estructurales dependen en gran

medida de la cantidad de lesiones parasitarias y de su ubicación. Además, se sabe que la NCC ventricular y subaracnoidea se asocia con meningitis e hipertensión intracranal, que pueden provocar deterioro cognitivo, principalmente déficit de atención, disminución de la conciencia y delirio.⁽⁶⁾

Se han identificado una variedad episodios psicóticos inducidos por la NCC, como delirio, cambios sensoriales perceptivos, ansiedad, depresión, trastornos de la personalidad, confusión, agitación psicomotora, comportamiento agresivo y alucinaciones visuales. Muchos pacientes con NCC muestran una disminución en la calidad de vida, depresión o deterioro cognitivo moderado no explícitamente relacionado con la gravedad de la enfermedad o con un tipo en particular. Se ha descrito asociación entre los trastornos mentales y la presencia de hipertensión intracranal, lo cual no se cumple para las crisis epilépticas.⁽⁷⁾

Una intervención de salud pública adecuada podría prevenir, controlar y posiblemente erradicar esta infección. Las medidas que deben tomarse incluyen quimioterapia antiparasitaria, a nivel individual o masivo; educación sanitaria a la población afectada; inmunización de cerdos infectados mediante vacunación; y tratamiento de estos con fármacos antiparasitarios (albendazol o praziquantel). Esta enfermedad representa un importante problema de salud pública, cuya erradicación es factible y podría reducir la prevalencia de complicaciones como las crisis epilépticas y el deterioro cognitivo.⁽⁸⁾

A pesar de que abunda la evidencia acerca de la presencia de manifestaciones neuropsiquiátricas en los pacientes con NCC, no se dispone de investigaciones que hayan analizado su asociación con los hallazgos tomográficos en el contexto de la población ecuatoriana. En consecuencia, el problema que dio origen a esta investigación surge de un vacío en la evidencia disponible acerca de la correlación entre deterioro cognitivo y los signos tomográficos en los pacientes con NCC. El objetivo del presente estudio es determinar la correlación entre el estado cognitivo y los hallazgos tomográficos en pacientes con neurocisticercosis.

MÉTODOS

Se realizó una investigación con diseño correlacional, prospectivo y transversal, para establecer la correlación entre el estado

cognitivo y los hallazgos tomográficos en pacientes con NCC atendidos por consulta de Neurología en el Hospital San Vicente de Paúl (Ibarra, Ecuador) y el Hospital del Instituto Ecuatoriano de Seguridad Social de Ibarra (IESS - Ibarra). Se incluyeron todos (N=93) los pacientes con diagnóstico (clínico e imagenológico) de NCC, durante el periodo comprendido entre de mayo de 2019 y mayo de 2020.

Para el diagnóstico se consideraron los siguientes criterios estandarizados por Del Brutto y colaboradores:⁽⁹⁾

- Criterios absolutos: Visualización de cisticerco subretiniano o demostración concluyente de un escólex dentro de una lesión quística en estudios de neuroimagen.
- Criterios imagenológicos mayores: Lesiones quísticas sin un escólex discernible, mejora de lesiones; lesiones quísticas multilobuladas en el espacio subaracnoideo; calcificaciones cerebrales parenquimatosas típicas.
- Criterios imagenológicos menores: Hidrocefalia obstructiva (simétrica o asimétrica) o realce anormal de las leptomeninges basales.
- Criterios clínicos/de exposición: 1) Mayores: Detección de anticuerpos específicos contra el cisticerco o antígenos del cisticerco mediante métodos de inmunodiagnóstico estandarizados; cisticercosis fuera del sistema nervioso central; evidencia de un contacto doméstico con infección por *T. solium*. 2) Menores: Manifestaciones clínicas sugestivas de NCC; personas que provienen o viven en un área donde la cisticercosis es endémica.

Se excluyeron los pacientes que no aceptaron colaborar con la investigación, los que tenían

diagnóstico de enfermedades mentales y los menores de edad cuyos padres o representantes legales no aceptaron participar en la investigación. Los que abandonaron la atención y seguimiento en la consulta de Neurología fueron eliminados del estudio.

La información fue recogida en la consulta de Neurología de ambos hospitales, después de explicar a los pacientes los pormenores del estudio y de solicitar su consentimiento de participar en la investigación. Fueron recopilados los aspectos relacionados con las características generales de los pacientes (edad, sexo, nivel de instrucción, vínculo laboral, antecedentes patológicos personales y antecedente familiar de NCC), la valoración del estado cognitivo y los hallazgos tomográficos de la evaluación de los estudios de imagen, una vez obtenido el consentimiento de estos por escrito.

En ningún momento se realizaron procederes, maniobras, estudios o pruebas no incluidos en el protocolo de atención de esta enfermedad establecido por el ministerio de salud pública del Ecuador.

Para medir el estado cognitivo se utilizó el *Mini-Mental State Examination*, de Folslein (MMSE),⁽¹⁰⁾ validado por varios autores en estudios precedentes, y ajustado para individuos con un nivel de educación bajo.^(11,12)

El MMSE evaluó cinco áreas: orientación espacio - temporal; atención, memoria y concentración; cálculo matemático; lenguaje y percepción visuoespacial; y la capacidad de seguir instrucciones básicas. A cada una de ellas se otorgó una puntuación, cuya sumatoria permitió evaluar el estado cognitivo de los pacientes. (Tabla 1).

Tabla 1- Interpretación del puntaje obtenido en el MMSE

| Puntuación | Interpretación |
|--------------|--|
| < 6 puntos | Deterioro cognitivo severo |
| 6-9 puntos | Deterioro cognitivo de moderado a severo |
| 10-24 puntos | Deterioro cognitivo de leve a moderado |
| 25-26 puntos | Existen dudas o pudiera existir un posible deterioro cognitivo |
| 27-30 puntos | No existe deterioro cognitivo |

Fuente: Reyes y colaboradores (2004)
(<https://www.tandfonline.com/doi/abs/10.1076/anec.11.1.1.29366>)⁽¹²⁾

Se utilizó el programa SPSS v23.0. Como medidas de resumen para las variables cualitativas se emplearon las frecuencias absolutas y porcentajes; y en el caso de las variables cuantitativas, el promedio y la desviación estándar. Como prueba de contraste de hipótesis, con vistas a analizar la relación entre hallazgos tomográficos (tamaño de las lesiones, número de lesiones, ubicación, localización, topografía, y estadio) y estado cognitivo, se utilizó la estimación del riesgo relativo (RR) y el test de Chi cuadrado, considerando en ambos significación estadística cuando el valor de $p<0,05$. El análisis multivariado se aplicó mediante un modelo de regresión logística binaria, en el cual se consideraron como variables dependientes las

áreas de la valoración cognitiva; y como cofactores, los signos tomográficos que alcanzaron significación estadística en el análisis bivariado. En ambos análisis, se consideró significación estadística cuando el valor de $p<0,05$.

RESULTADOS

Se incluyeron 93 pacientes con una edad promedio de 54 años ($54,1 \pm 18,7$ años), predominio del sexo femenino (n=54; 58,1 %), instrucción secundaria (n=25; 26,9 %), empleados (n=35; 37,6 %), sin antecedentes patológicos personales (n=57; 61,3 %); y antecedente familiar de NCC en 10 pacientes (10,8%). (Tabla 2).

Tabla 2- Distribución de los pacientes con diagnóstico de NCC según características generales

| Variables | Poblaciónn=93 No. (%) |
|---|--------------------------|
| Edad ($\bar{X} \pm DE$ años) | $54,05 \pm 18,7$ |
| Sexo femenino | 54(58,1) |
| Nivel de instrucción secundaria | 25(26,9) |
| Empleados | 35 (37,6) |
| Sin antecedentes patológicos personales | 57(61,3) |
| Antecedentes familiares de NCC | 10(10,8) |

Los hallazgos tomográficos indicaron un tamaño promedio de las lesiones de $9,1 \text{ mm} \pm 6,7 \text{ mm}$.

En el 67,7 % de los casos, las lesiones tenían menos de 1 cm de diámetro (n=63); 54,8 % se trató de lesiones únicas; 93,5 % de ubicación supratentorial; 26,9 % en más de un lóbulo. En

relación con la topografía de las lesiones, predominaron las de origen subaracnoideo (n=43; 46,2 %) y las parenquimatosas (n=35; 37,6 %). Al analizar el estadio de las lesiones, las nodulares calcificadas prevalecieron (n=52; 55,9 %), seguidas por las nodulares granulomatosas (n=29; 31,2%). (Tabla 3).

Tabla 3- Distribución de pacientes con diagnóstico de NCC según signos tomográficos

| | Signos topográficos | No. | % |
|---|-----------------------|-----|-------|
| Tamaño de las lesiones ($9,1 \pm 6,74$) | < 1 cm | 63 | 67,7 |
| | 1-2 cm | 23 | 24,7 |
| | > 2 cm | 7 | 7,5 |
| Número de lesiones | Única | 51 | 54,8 |
| | Múltiples | 28 | 30,1 |
| | Miliar | 14 | 15,1 |
| Ubicación de las lesiones | Supratentorial | 87 | 93,5 |
| | Infratentorial | 3 | 3,2 |
| | Combinada | 3 | 3,2 |
| Localización de las lesiones | Frontal | 10 | 10,8 |
| | T. Encefálico | 2 | 2,2 |
| | Parietal | 32 | 34,4 |
| Topografía de las lesiones | Temporal | 3 | (3,2) |
| | Occipital | 4 | 4,3 |
| | Interhemisférica | 15 | 16,1 |
| Localización ventricular | Combinada | 25 | 26,9 |
| | Otra | 2 | 2,3 |
| | Parenquimatosas | 35 | 37,6 |
| Estadio de las lesiones | Subaracnoidea | 43 | 46,2 |
| | Ventricular | 3 | 3,2 |
| | Mixto | 12 | 12,9 |
| Lateral | Lateral | 1 | 1,1 |
| | Cuarto ventrículo | 2 | 2,2 |
| Vesicular | Vesicular | 10 | 10,8 |
| | Vesicular coloidal | 2 | 2,2 |
| Nodular granulomatoso | Nodular granulomatoso | 29 | 31,2 |
| | Nodular calcificado | 52 | 55,9 |

En relación con el resultado de la valoración cognitiva, se observó en la mayoría de los pacientes un estado cognitivo normal (n=69; 74,2 %), así como demencia de leve a moderada en el 9,7 % (n=9) de los casos. Al realizar la valoración por áreas del estado cognitivo, la afectación en los elementos del lenguaje se

constató en el 54,8 % (n=51) de los casos, el recuerdo diferido estuvo afectado en el 50,5% de los pacientes (n=47); y el cálculo matemático en el 38,7 % (n=36). Ninguno de los pacientes manifestó alteración en la orientación espacial; pero en la orientación temporal, hasta el 9,8% mostró afectaciones. (Tabla 4).

Tabla 4- Valoración cognitiva según MMSE en pacientes con diagnóstico de NCC

| Área afectada según valoración cognitiva | No. | % |
|--|-----|------|
| Orientación temporal | 9 | 9,8 |
| Orientación espacial | 0 | 0,0 |
| Fijación del recuerdo inmediato | 1 | 1,1 |
| Atención y cálculo | 36 | 38,7 |
| Recuerdo diferido | 47 | 50,5 |
| Elementos del lenguaje | 51 | 54,8 |
| Valoración cognitiva | | |
| Sin deterioro cognitivo | 69 | 74,2 |
| Dudoso o posible deterioro | 15 | 16,1 |
| Demencia leve a moderada | 9 | 9,7 |

Al analizar la relación entre los diferentes signos tomográficos y el estado cognitivo, el 23,3 % (n=7) de los pacientes con lesiones ≥ 1 cm obtuvieron un puntaje en la escala MMSE sugestivo de demencia leve a moderada, o sea, que los pacientes con lesiones iguales o mayores a 1 cm, tuvieron una probabilidad de 7,35 veces más de padecer deterioro cognitivo, con respecto a aquellos con lesiones menores a 1 cm [RR: 7,35; IC 95 %: 1,62-33,3]; (p<0,05). De forma similar, se observó que los pacientes con lesiones múltiples (n=7; 16,7%) tuvieron 4,25 veces más probabilidades de desarrollar deterioro cognitivo que los pacientes con una sola lesión observada en la tomografía [RR: 4,25; IC 95 %: 1,93-19,4];

(p<0,05). La ubicación de las lesiones no se asoció de forma estadísticamente significativa con el estado cognitivo (p>0,05), aunque el 10,3 % (n=9) de los casos con lesiones supratentoriales tuvieron deterioro cognitivo. En relación con la localización de los cisticeros, cuando fue combinada (n=5; 20 %), esto significó una probabilidad 3,4 veces mayor de tener deterioro cognitivo [RR: 3,40; IC 95 %: 0,99-11,7]; (p<0,05).

Igualmente, los pacientes con topografía mixta (n=3; 25,0 %) tuvieron una probabilidad de hasta 3,37 veces más de deterioro cognitivo [RR: 3,37; IC 95 %: 0,97-11,7]; con un valor de p = 0,05. (Tabla 5).

Tabla 5-Asociación entre estado cognitivo y hallazgos tomográficos

| Hallazgos tomográficos | Estado cognitivo | | 95 % | | | p | |
|------------------------------|---|----------------------------------|-----------|----------|----------|------|-------|
| | Demencia leve a moderada n=9 (9,7 %) | Normal o dudoso n=84 (90,3 %) | RR | Inferior | Superior | | |
| | No. (%) | No. (%) | | | | | |
| Tamaño de las lesiones | < 1 cm | 2 (3,2) | 61 (96,8) | 0,14 | 0,03 | 0,61 | 0,002 |
| | ≥ 1 cm | 7 (23,3) | 23 (76,7) | 7,35 | 1,62 | 33,3 | 0,002 |
| Número de lesiones | Única | 2 (3,9) | 49 (96,1) | 0,24 | 0,05 | 1,07 | 0,526 |
| | Múltiples | 7 (16,7) | 35 (83,3) | 4,25 | 1,93 | 19,4 | 0,024 |
| Ubicación de las lesiones | Supratentorial | 9 (10,3) | 78 (89,7) | - | - | - | 0,709 |
| | Infratentorial | 0 (0,0) | 3 (100,0) | - | - | - | 0,367 |
| | Combinada | 0 (0,0) | - | - | - | - | 0,367 |
| Localización de las lesiones | Frontal | 1 (10,0) | 9 (90,0) | 1,03 | 0,14 | 7,45 | 0,453 |
| | T. Encefálico | 0 (0,0) | 2 (100,0) | - | - | - | 0,407 |
| | Parietal | 2 (6,2) | 30 (93,8) | 0,54 | 0,12 | 2,47 | 0,228 |
| | Temporal | 0 (0,0) | 3 (100,0) | - | - | - | 0,367 |
| | Occipital | 0 (0,0) | 4 (100,0) | - | - | - | 0,330 |
| | Interhemisférica | 1 (6,7) | 14 (93,3) | 0,65 | 0,09 | 4,82 | 0,372 |
| | Combinada | 5 (20,0) | 20 (80,0) | 3,40 | 0,99 | 11,7 | 0,031 |
| | Otra | 0 (0,0) | 2 (100,0) | - | - | - | 0,407 |
| Topografía de las lesiones | Parenquimatosa | 4 (11,4) | 31 (88,6) | 1,32 | 0,38 | 4,61 | 0,333 |
| | Subaracnoidea | 1 (2,3) | 42 (97,7) | 0,14 | 0,02 | 1,12 | 0,015 |
| | Ventricular | 1 (33,3) | 2 (66,7) | 3,75 | 0,67 | 21,2 | 0,14 |
| | Mixto | 3 (25,0) | 9 (75,0) | 3,37 | 0,97 | 11,7 | 0,05 |

El análisis multivariado mediante modelo de regresión logística binomial, con el cual se obtuvo una precisión de 90,3 % (R^2 de Nagelkerke = 26,9), concluyó que ninguna de las variables alcanzó significación estadística

($p>0,05$). Al aplicar la prueba de bondad de ajuste de Hosmer y Lemeshow ($p=0,850$), se aceptó la hipótesis nula (H_0), indicativa de que no existieron diferencias entre los valores esperados y obtenidos, demostrando un buen ajuste del modelo. (Tabla 6).

Tabla 6-Análisis multivariado. Factores tomográficos y deterioro cognitivo

| Variables | Variable dependiente: deterioro cognitivo | | | | p** |
|---------------------|---|----------|----------|--------|-------|
| | OR [Exp (B)] | IC 95 % | | | |
| | | Inferior | Superior | | |
| Tamaño de la lesión | < 1 cm | 1,894 | 0,554 | 23,314 | 0,221 |
| | ≥ 1 cm | 5,102 | 0,807 | 32,232 | 0,083 |
| Topografía | Parenquimatosa | 1,553 | 0,233 | 10,345 | 0,649 |
| | Subaracnoidea | 3,245 | 0,235 | 44,801 | 0,379 |
| | Ventricular | 0,216 | 0,007 | 6,553 | 0,379 |
| | Mixta | - | - | - | - |
| Número de lesiones | Única | 0,468 | 0,068 | 3,226 | 0,441 |
| | Múltiple | 1,931 | 0,200 | 18,37 | 0,567 |

**Regresión logística binaria ($p<0,05$)

DISCUSIÓN

El deterioro cognitivo se acepta a menudo como una manifestación de NCC; sin embargo, la información sobre la incidencia real de esta afección en los pacientes con NCC es limitada y controvertida. Los pocos estudios que se centran en el estado cognitivo en pacientes con NCC son heterogéneos, ya que incluyen pacientes con diferentes formas de la enfermedad y utilizan diversos diseños e instrumentos para evaluar la cognición.⁽¹³⁾

En esta investigación se incluyeron 93 pacientes con NCC, los cuales fueron atendidos en dos hospitales ecuatorianos, entre los cuales se estableció una prevalencia de deterioro cognitivo de 9,7 %, según el MMSE de Folstein. Además, se constató que las áreas cognitivas con mayor afectación fueron el lenguaje (54,8 %), recuerdo diferido (50,5 %) y cálculo matemático (38,7 %). Estos resultados indican que la demencia leve entre estos pacientes fue menor a la observada en otras series analizadas, en las que se registran cifras superiores, desde el 12,5 % en Perú⁽¹⁴⁾ y los Estados Unidos⁽¹⁵⁾ y el 15,6 %-18,2 % en la India.^(16,17)

La diferencia en la frecuencia de deterioro cognitivo en esta investigación, en comparación con los trabajos mencionados, también pudiera explicarse porque la edad de los pacientes analizados tuvo un valor medio de 54,05 ± 18,7, lo que significa que se trata de una población en la que no son mayoría los adultos mayores, entre los que se sabe, es más frecuente y permanente el deterioro cognitivo y la demencia.

Estos resultados difieren de los descritos por Huang y colaboradores⁽²⁾ en la población China, en la cual las afectaciones del lenguaje se constataron en el 3,35 % de los casos, las alteraciones de la conciencia en el 9,02 %, la pérdida de memoria en el 9,41 % y los trastornos mentales en el 1,93 %. Las diferencias entre estos reportes con lo obtenido en este trabajo, pudieran estar relacionadas con las diferencias en participantes, que en la investigación mencionada fueron 1535 pacientes, y en esta, 93 pacientes; además del instrumento utilizado para evaluar el estado cognitivo, que también fue diferente. No obstante, el trabajo consultado permite confirmar los hallazgos de este, en el que las áreas cognitivas más afectadas fueron el lenguaje (54,8 %), memoria (50,5 %) y cálculo matemático (38,7 %).

Estos resultados también pueden sustentarse en la evidencia que indica que los síntomas psiquiátricos son frecuentes en la NCC, junto al deterioro cognitivo y deterioro intelectual, trastornos depresivos, trastornos del comportamiento y psicosis. La progresión de la enfermedad y la hipertensión intracranal se correlacionan con niveles más altos de comorbilidad psiquiátrica, los cuales se prolongan por varios años, mientras no sea diagnosticada la enfermedad, causando un deterioro importante de la salud física y mental, de la calidad de vida y de la funcionalidad de los pacientes.⁽¹⁸⁾

En este sentido, aunque se describe que los pacientes con NCC intraparenquimatosa o extra parenquimatosa presentan manifestaciones psiquiátricas como deterioro cognitivo y depresión. La literatura sobre la frecuencia de deterioro cognitivo en la NCC es inconsistente y la relación entre el deterioro cognitivo y las características específicas del parásito sigue sin estar clara: se han descrito formas leves de deterioro cognitivo en el 45 % y 71,9 % de los pacientes con NCC, mientras que la demencia o las características cognitivas graves se diagnostican en el 12,5 % y el 15,1 % de los afectados.^(19,20,21,22,23)

Al analizar la correlación entre la presencia de deterioro cognitivo y las manifestaciones tomográficas, se estableció que el tamaño de la lesión > 1 cm [RR: 7,35; IC 95 %: 1,62-33,3]; el número de lesiones (múltiples o racemosa) [RR: 4,25; IC 95 %: 1,93-19,4] y la topografía mixta [RR: 4,51; IC 95 %: 1,38-14,8]; se asociaron de forma estadísticamente significativa con la presencia de demencia leve a moderada ($p<0,05$). Esto significa que, a mayor tamaño y número de los cisticercos, mayor probabilidad existe de que el paciente desarrolle deterioro cognitivo.

Sin embargo, para Ciampi y colaboradores⁽²²⁾ no se estableció una relación entre los hallazgos imagenológicos, el tipo de lesiones o su localización, con presencia de deterioro cognitivo; por lo que plantean que el deterioro cognitivo parece no estar determinado por la carga de enfermedad según el número de lesiones solamente, sino más bien por la interacción sinérgica entre el número, la localización, las diferentes fases evolutivas y la producción local de diversos grados de inflamación y edema cerebral.

En este contexto, se acepta también que la mayor incidencia de deterioro cognitivo se observa en pacientes con NCC racemosa, que es una forma de presentación poco común, referida a una proliferación aberrante de las larvas de *Taenia solium*; se presentan como múltiples membranas quísticas no encapsuladas que brotan exógenamente dando una apariencia quística multilocular. Estos quistes se observan típicamente en áreas no confinadas del cerebro como supraselar, acueducto de Silvio, y cuarto ventrículo, alrededor del tronco encefálico rostral, y normalmente carecen de escólex, realce de contraste y edema.⁽²⁴⁾

Esto pudiera sustentarse también en los hallazgos de Varghese y colaboradores⁽²⁵⁾ quienes obtuvieron una incidencia de afectaciones cognitivas similares a las de esta investigación, con un predominio de los problemas de memoria; afirmando que los pacientes con NCC muestran deterioro en las funciones ejecutivas, la memoria verbal y no verbal, la praxis y la fluidez verbal, lo que también se comprobó en esta investigación.

Estos investigadores explican la etiopatogenia del deterioro cognitivo en los pacientes con NCC por la presencia de colinesterasa y pseudocolinesterasa en la membrana vesicular del escólex. La pared de la vesícula tiene más actividad enzimática; por lo tanto, es probable que haya una mayor degradación de la acetilcolina, así como una inflamación neurogénica que podría contribuir a la disfunción cognitiva en los pacientes; además, describen un aumento en los niveles de interleuquina 5 y 10 (IL-5 e IL-10) en la sangre de los enfermos.⁽²⁵⁾

Por otra parte, el deterioro cognitivo en los pacientes con NCC se ha relacionado con la atrofia del hipocampo, complicación bastante frecuente, debido a una diversidad de mecanismos que incluyen crisis convulsivas recurrentes que pueden ser subclínicas, o episodios recurrentes de inflamación relacionados con la liberación periódica de antígenos del cisticerco atrapados dentro de las calcificaciones.⁽²⁶⁾ Dado el papel principal del hipocampo en la memoria y otras funciones cognitivas, es plausible suponer que su atrofia podría ser el vínculo para explicar el deterioro cognitivo en pacientes con NCC, como plantean Del Brutto y colaboradores⁽¹³⁾ en una investigación realizada en el Ecuador.

Como limitación a este trabajo, se puede mencionar que se trata de una población

pequeña, representativa de dos provincias del Ecuador, la cual convendría ampliar en investigaciones futuras.

De acuerdo con el *Mini-Mental State Examination*, el porcentaje de pacientes con NCC que presentaron demencia leve a moderada, es inferior a las cifras descritas en la literatura consultada. Las áreas cognitivas más afectadas fueron lenguaje, recuerdo diferido y cálculo matemático. El déficit cognitivo se asoció con hallazgos tomográficos como lesiones menores de un centímetro, múltiples y de topografía mixta en el análisis bivariado; sin embargo, en el análisis multivariado no se observó significación estadística.

Conflictos de intereses:

Los autores de esta investigación declaran no tener conflicto de intereses.

Contribución de autores:

1. Conceptualización: Jorge Luis Anaya González, Francisco López Muñoz
2. Curación de datos: Jorge Luis Anaya González, Erlen Carmona Alvarez-Builla
3. Análisis formal: Jorge Luis Anaya González, Francisco López Muñoz
5. Investigación: Jorge Luis Anaya González, Erlen Carmona Alvarez-Builla, Adriana Miniet Castillo
6. Metodología: Jorge Luis Anaya González, Erlen Carmona Alvarez-Builla
7. Administración del proyecto: Jorge Luis Anaya González
8. Recursos: Jorge Luis Anaya González, Erlen Carmona Alvarez-Builla, Adriana Miniet Castillo
9. Software: Jorge Luis Anaya González, Erlen Carmona Alvarez-Builla
10. Supervisión: Jorge Luis Anaya González, Francisco López-Muñoz
13. Redacción - borrador original: Jorge Luis Anaya González, Francisco López Muñoz, Erlen Carmona Alvarez-Builla, Adriana Miniet Castillo
14. Redacción - revisión y edición: Jorge Luis

Anaya González, Francisco López Muñoz, Erlen Carmona Alvarez-Builla, Adriana Miniet Castillo

Financiamiento:

Para el desarrollo de esta investigación no se recibieron fondos de ninguna persona o institución.

REFERENCIAS BIBLIOGRÁFICAS

1. Garcia HH, Gonzalez AE, Gilman RH. Taenia solium cysticercosis and its impact in neurological disease. *Clin Microbiol Rev.* 2020 ; 33 (3): e00085-19.
2. Huang X, Wang Z, Kou J, Liu H, Mao D, Yu Z, et al. A Large Cohort of Neurocysticercosis in Shandong Province, Eastern China, 1997-2015. *Vector Borne Zoonotic Dis.* 2019 ; 19 (12): 901-907.
3. Carpio A, Fleury A, Allen Hauser W. Neurocysticercosis five new things. *Neurol Clin Pract.* 2013 ; 3 (2): 118-25.
4. Ramirez J, Higuera J, Espinola M, Corona T. Neuropsychiatric disorders in patients with neurocysticercosis. *Asia Pac Psychiatry.* 2017 ; 9 (2): e12250.
5. Garcia C. Changes in Personality Caused by Neurocysticercosis. *Psychology.* 2016 Ene 5 ; 7: [aprox. 18p].
6. Kalra H, Allet L, Tiwari SC, Janca A. Psychiatric manifestations of neurocysticercosis. *Psychiatr Danub.* 2006 ; 18 (3-4): 200-4.
7. El-Kady AM, Allemailem KS, Almatroudi A, Abler B, Elsayed M. Psychiatric Disorders of Neurocysticercosis: Narrative Review. *Neuropsychiatr Dis Treat.* 2021 ; 17 (2): 1599-610.
8. Jácome EC, Correa EP, Martinez B, Ortiz MA, García MA. Neurocysticercosis a public health problem. *Clin Case Reports.* 2017 ; 5 (4): 543-4.
9. Del Brutto OH, Nash TE, White AC, Rajshekhar V, Wilkins PP, Singh G, et al. Revised diagnostic criteria for neurocysticercosis. *J Neurol Sci.* 2017 ; 372 (2): 202-10.
10. Folstein MF, Folstein SE, McHugh PR. "Mini-mental state". *J Psychiatr Res.* 1975 ; 12 (3): 189-98.
11. Aparicio E, Pérez D, García A. Validación del MMSE de Folstein en una población española de bajo nivel educativo. *Rev Esp Geriatr Gerontol [revista en Internet].* 1998 [cited 17 Jun 2021] ; 34 (6): [aprox. 20p]. Available from: <https://www.elsevier.es/es-revista-revista-espanola-geriatria-gerontologia-124-articulo-validacion-del-mmse-folstein-una-13011685>.
12. Reyes S, Beaman P, Garcia C, Villa M, Heres J, Córdova A, et al. Validation of a modified version of the Mini-Mental State Examination (MMSE) in Spanish. *Aging. Neuropsychol Cogn [revista en Internet].* 2004 [cited 17 Jun 2021] ; 11 (1): [aprox. 20p]. Available from: <https://www.tandfonline.com/doi/abs/10.1076/agec.11.1.1.29366>.
13. Del Brutto OH, Issa NP, Salgado P, Del Brutto VJ, Zambrano M, Lama J, et al. The association between neurocysticercosis and hippocampal atrophy is related to age. *Am J Trop Med Hyg.* 2017 ; 96 (1): 243-8.
14. Ballón B, Jiménez FEL, Vásquez JJA. Clinical characteristics of neurocysticercosis from a reference hospital of the northern of Peru. 2016-2018. *Rev Chilena Infectol.* 2020 ; 37 (6): 690-3.
15. Nash TE, Garcia HH. Diagnosis and treatment of neurocysticercosis. *Nat Rev Neurol.* 2011 ; 7 (10): 584-94.
16. Mahale RR, Mehta A, Rangasety S. Extraparenchymal (Racemose) Neurocysticercosis and Its Multitude Manifestations: A Comprehensive Review. *J Clin Neurol.* 2015 ; 11 (3): 203-11.
17. Singhi P, Malhi P, Suthar R, Deo B, Khandelwal NK. Long-term Cognitive Outcome of Children With Parenchymal Neurocysticercosis: A Prospective Observation Study. *J Child Neurol.* 2018 ; 33 (7): 468-73.
18. Nikolić S, Cvetković D, Živković V. Cysticercosis and suicide - an example from a forensic collection. *Forensic Sci Med Pathol.* 2021 ; 17 (1): 167-71.
19. Kurz C, Schmidt V, Poppert H, Wilkins P, Noh J, Poppert S, et al. Case report: An unusual presentation of neurocysticercosis: A space-occupying lesion in the fourth ventricle associated with progressive cognitive decline. *Am J Trop Med Hyg.* 2016 ; 94 (1): 172-5.

20. Carabin H, Ndimubanzi PC, Budke CM, Nguyen H, Qian Y, Cowan LD, et al. Clinical manifestations associated with neurocysticercosis: A systematic review. *PLoS Negl Trop Dis.* 2011 ; 5 (5): e1152.
21. Forlenza OV, Vieira Filho AHG, Nobrega JPS, Dos Ramos L, De Barros NG, De Camargo CHP, et al. Psychiatric manifestations of neurocysticercosis: A study of 38 patients from a neurology clinic in Brazil. *J Neurol Neurosurg Psychiatry.* 1997 ; 62 (6): 612-6.
22. Ciampi de Andrade D, Rodrigues CL, Abraham R, Castro LHM, Livramento JA, Machado LR, et al. Cognitive impairment and dementia in neurocysticercosis: A cross-sectional controlled study. *Neurology.* 2010 ; 74 (16): 1288-95.
23. Rodrigues CL, De Andrade DC, Livramento JA, Machado LR, Abraham R, Massaroppe L, et al. Spectrum of cognitive impairment in neurocysticercosis Differences according to disease phase. *Neurology.* 2012 ; 78 (12): 861-6.
24. Saini AG, Vyas S, Singh P. Racemose neurocysticercosis. *J Infect Public Health.* 2017 ; 10 (6): 884-5.
25. Varghese V, Chandra SR, Christopher R, Rajeswaran J, Prasad C, Subasree R, et al. Cognitive dysfunction and its determinants in patients with neurocysticercosis. *Indian J Psychol Med.* 2016 ; 38 (2): 142-6.
26. Del Brutto OH, Engel J Jr, Eliashiv DS, García HH. Update on Cysticercosis Epileptogenesis: the Role of the Hippocampus. *Curr Neurol Neurosci Rep [revista en Internet].* 2016 [cited 17 Jun 2021] ; 16 (1): [aprox. 24p]. Available from: <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC5633082/pdf/nihms883420.pdf>.