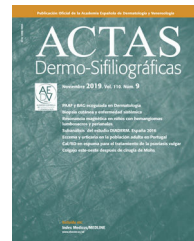




ACTAS Dermo-Sifiliográficas

Full English text available at
www.actasdermo.org



CASOS PARA EL DIAGNÓSTICO

[Artículo traducido] Fusariosis invasiva con compromiso del tabique nasal: reporte de un caso en un niño de 7 años

Invasive Fusariosis with Nasal Septum Involvement: Case Report of a 7-Year-Old Boy

Caso clínico

Un niño de 7 años con diagnóstico de leucemia linfoblástica aguda de células B que recibía quimioterapia y antibióticos de amplio espectro acudió con historia de dos semanas de evolución de fiebre y nódulo doloroso localizado en el muslo derecho.

La exploración física reveló un nódulo doloroso solitario, bien delimitado y violáceo, de 2 cm en el muslo derecho del paciente. Las pruebas de laboratorio revelaron recuento neutrofílico absoluto de 0, recuento plaquetario de 44,000/ μ l y proteína C reactiva de 200 mg/dl (rango de referencia, 0,1 a 0,5 mg/dl).

El examen histopatológico del nódulo reveló la presencia de granulomas epitelioides no necrotizantes en hipodermis, e hifas septadas, algunas de ellas con ángulo agudo dicotómico ramificándose en la dermis reticular e hipodermis (fig. 1).

Se realizaron evaluaciones de compromiso sistémico mediante TAC torácica y sinusal, IRM cerebral, examen del fondo del ojo con dilatación de la pupila y ecografía abdominal, que inicialmente estaban dentro de límites normales. Se inició terapia combinada con voriconazol y anfotericina liposomal.

Transcurridos cinco días de tratamiento el paciente desarrolló fiebre alta, disnea y diseminación de las lesiones cutáneas, que progresaron rápidamente a necrosis central, con formación de bullas hemorrágicas y nuevos nódulos subcutáneos en los miembros inferiores (fig. 2). Los estudios conducentes a la evaluación del compromiso sistémico reflejaron opacidades pulmonares vitrales bilaterales y difusas, así como perforación del septo nasal.

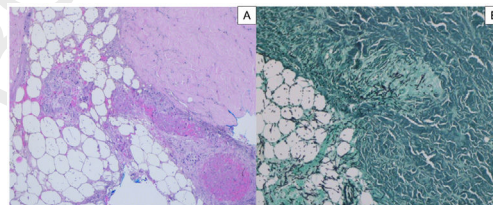


Figura 1



Figura 2

¿Cuál es el diagnóstico?

Véase contenido relacionado en DOI:
<https://doi.org/10.1016/j.ad.2023.08.016>

<https://doi.org/10.1016/j.ad.2024.11.004>

0001-7310/© 2024 AEDV. Publicado por Elsevier España, S.L.U. Este es un artículo Open Access bajo la CC BY-NC-ND licencia (<http://creativecommons.org/licenses/by-nc-nd/4.0/>).

Cómo citar este artículo: M. Trinidad Hasbún, R. Agüero and C. Decombe, [Artículo traducido] Fusariosis invasiva con compromiso del tabique nasal: reporte de un caso en un niño de 7 años, ACTAS Dermo-Sifiliográficas, <https://doi.org/10.1016/j.ad.2024.11.004>

40 Diagnóstico y comentarios

41 Se diagnosticó al paciente de destrucción del septo nasal
 42 debido a infección fungica invasiva, aislando *Fusarium*
 43 *solani* en el cultivo. Se valoró aumentar la dosis de antifúngicos
 44 y realizar seguidamente el desbridamiento quirúrgico
 45 de los tejidos nasales infectados, indicándose tratamiento
 46 con factor estimulante de colonias de granulocitos e inmu-
 47 noglobulina i.v. El paciente mejoró, con resolución de la
 48 lesión y la fiebre. Se dis continuó el tratamiento antifúngico
 49 transcurridas 19 semanas.

50 *Fusarium* spp. es un hongo oportunista angioinvasivo
 51 que puede causar infección superficial, localmente inva-
 52 siva y diseminada. Los pacientes inmunocomprometidos, y
 53 particularmente aquellos con neutropenia prolongada y pro-
 54 funda, o inmunodeficiencia grave de células T, se encuentran
 55 en riesgo particular de enfermedad invasiva y disemi-
 56 nada. Entre los pacientes con neoplasias hematológicas,
 57 la infección se desarrolla normalmente tras recibir terapia
 58 citotóxica¹.

59 Aunque aspergilosis y mucormicosis son las infecciones
 60 fúngicas invasivas más ampliamente descritas, los casos
 61 de infecciones diseminadas por *Fusarium* spp. van en
 62 aumento². En una revisión reciente de fusariosis diseminada
 63 en pacientes pediátricos con neoplasias hematológicas, la
 64 tasa de mortalidad reportada fue > 50%³.

65 En pacientes inmunocomprometidos, la presentación clí-
 66 nica más frecuente es la fusariosis diseminada e invasiva,
 67 que afecta principalmente a senos, pulmones y piel^{4,5}. La
 68 enfermedad diseminada se presenta normalmente con pápu-
 69 las y nódulos eritematosos y violáceos que progresan a
 70 necrosis central en el curso de pocos días⁶.

71 La sinusitis fusariosa se produce en el 18% de los casos
 72 pediátricos y adultos, y más comúnmente entre los pacientes
 73 con leucemia aguda y neutropenia prolongada y profunda.
 74 La infección puede progresar a necrosis mucosal debido a
 75 la naturaleza angioinvasiva de *Fusarium* spp.⁵. Se ha repor-
 76 tado compromiso sinusal en cinco casos pediátricos previos,
 77 presentando únicamente uno de ellos destrucción del septo
 78 nasal.

79 Se requiere aislamiento de los patógenos mediante culti-
 80 vo, a efectos diagnósticos. Los cultivos sanguíneos son
 81 positivos en el 40% de los casos invasivos⁵; sin embargo,
 82 puede lograrse un diagnóstico más rápido mediante el
 83 examen del tejido cutáneo con citología por impronta e his-
 84 topatología convencional cuando la sospecha clínica es alta.
 85 El hallazgo de filamentos septados hialinos que se dicotomizan
 86 normalmente en ángulos agudos y conidias reniformes
 87 accidentales es altamente sugestivo de fusariosis. La distinción
 88 entre *Aspergillus* spp. y *Fusarium* spp. es únicamente
 89 conclusivo mediante la identificación de cultivos⁶.

90 Los datos limitados sobre el tratamiento de la fusariosis
 91 en niños, y la resistencia relativa de *Fusarium* spp. a muchos
 92 componentes antifúngicos, obstaculizan el tratamiento ade-
 93 cuado. Se recomienda un enfoque multidimensional en
 94 dichos casos, incluyendo fármacos antifúngicos sistémicos,
 95 desbridamiento quirúrgico de los tejidos infectados y medi-
 96 das para mejorar la inmunidad. Considerando las altas tasas
 97 de mortalidad de los niños inmunocomprometidos, algunos
 98 autores recomiendan utilizar una combinación de fármacos
 99 antifúngicos⁴.

100 de mortalidad de los niños inmunocomprometidos, algunos
 101 autores recomiendan utilizar una combinación de fármacos
 102 antifúngicos⁴.

Financiación

103 Esta investigación no recibió financiación alguna.

Conflicto de intereses

104 Los autores declaran la ausencia de conflicto de intereses.

Bibliografía

- Nucci M, Anaissie EJ, Queiroz-Telles F, Martins CA, Trabasso P, Solza C, et al. Outcome predictors of 84 patients with hematologic malignancies and *Fusarium* infection. *Cancer*. 2003;98:315–9, <http://dx.doi.org/10.1002/cncr.11510>.
- Hoenigl M, Salmanton-García J, Walsh TJ, Nucci M, Neoh CF, Jenks JD, et al. Global guideline for the diagnosis and management of rare mould infections: An initiative of the European Confederation of Medical Mycology in cooperation with the International Society for Human and Animal Mycology and the American Society for Microbiology. *Lancet Infect Dis*. 2021;21:e246–57, [http://dx.doi.org/10.1016/S1473-3099\(20\)30784-2](http://dx.doi.org/10.1016/S1473-3099(20)30784-2).
- Riojas Hernández MP, Cisneros Saldaña D, Vaquera Aparicio DN, Castillo Bejarano JL, Mascareñas de Los Santos AH, Villanueva-Lozano H, et al. Disseminated fusariosis in immunocompromised children: A case series and review of literature. *J Chemother*. 2021;33:519–27, <http://dx.doi.org/10.1080/1120009X.2020.1867946>.
- Nucci M, Anaissie E. Fusarium infections in immunocompromised patients. *Clin Microbiol Rev*. 2007;20:695–704, <http://dx.doi.org/10.1128/CMR.00014-07>.
- Guarro J. Fusariosis, a complex infection caused by a high diversity of fungal species refractory to treatment. *Eur J Clin Microbiol Infect Dis*. 2013;32:1491–500, <http://dx.doi.org/10.1007/s10096-013-1924-7>.
- Berger AP, Ford BA, Brown-Joel Z, Shields BE, Rosenbach M, Wanat KA. Angioinvasive fungal infections impacting the skin: Diagnosis, management, and complications. *J Am Acad Dermatol*. 2019;80:883–98.e2, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaad.2018.04.058>.

M. Trinidad Hasbún ^{a,b}, R. Agüero ^{c,*} y C. Decombe ^d

Q1

^a Departamento de Dermatología, Clínica Alemana de Santiago, Facultad de Medicina, Universidad del Desarrollo, Vitacura, Región Metropolitana, Chile

^b Departamento de Dermatología, Hospital de niños Exequiel González Cortés, San Miguel, Región Metropolitana, Chile

^c Keck School of Medicine, University of Southern California, Los Angeles, CA, Estados Unidos

^d Universidad de los Andes2455, Las Condes, Región Metropolitana, Chile

* Autor para correspondencia.

Correo electrónico: raguerou@gmail.com (R. Agüero).

133

134