

ARTERITIS DE CÉLULAS GIGANTES: UNA PATOLOGÍA POCO FRECUENTE.

Autores: Hernández Martínez, C; López Valcárcel, R; Casas Torres, A.I; Quesada Martínez, M.C; Giménez, J.I; Medina Abellán, M.D. Centro de Salud Vistabella (Murcia)

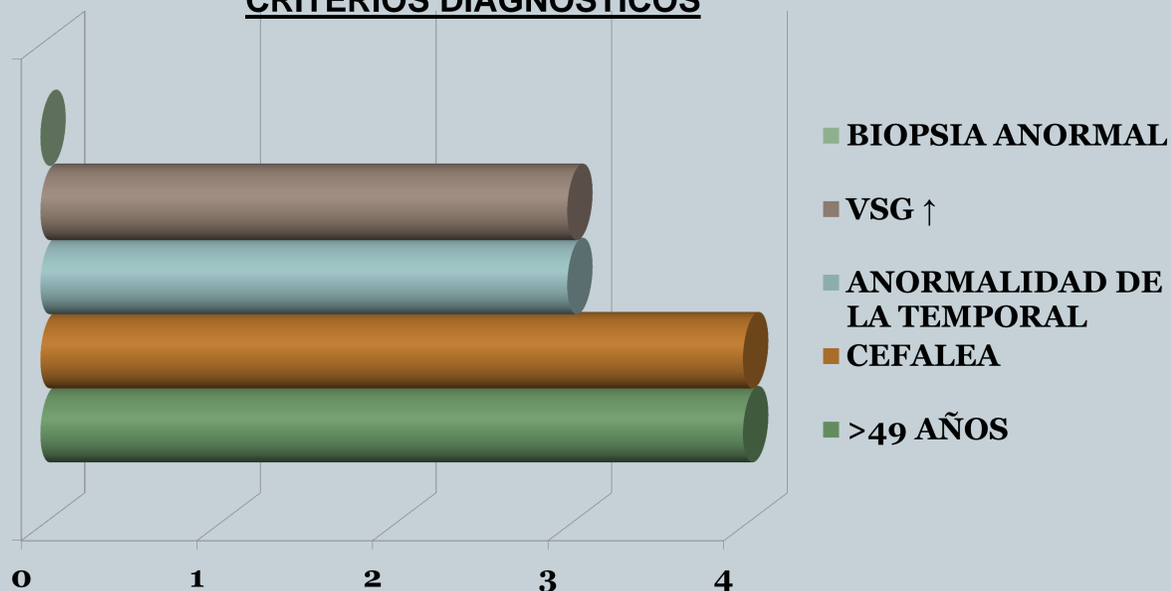
OBJETIVO

Analizar los casos de arteritis de células gigantes (ACG) que han sido diagnosticados en nuestro centro de salud.

MATERIAL Y METODOS

- **Serie de casos de ACG.** Estudio descriptivo, retrospectivo y unicéntrico.
- Mediante el sistema **OMI-EST** se localizaron los casos de ACG que cumplían con los criterios diagnósticos aceptados por la Sociedad Española de Reumatología
- Diagnosticados entre **2003 y 2013.**
- **Variables:** sexo, edad al diagnóstico, años desde el diagnóstico, factores de riesgo cardiovascular, donde se hizo, quien lleva el seguimiento, localización, otra enfermedad reumatológica asociada, clínica inicial y complicaciones, criterios diagnósticos (edad >49, cefalea, anormalidad de la temporal, VSG elevada, biopsia anormal), respuesta a corticoterapia

CRITERIOS DIAGNÓSTICOS

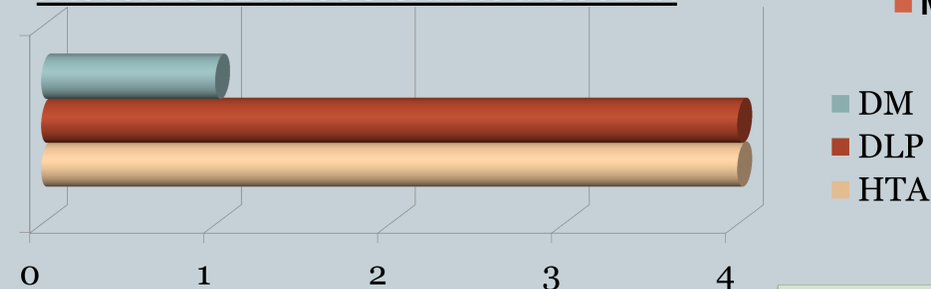


La clínica inicial en los 4 fue la **cefalea**.

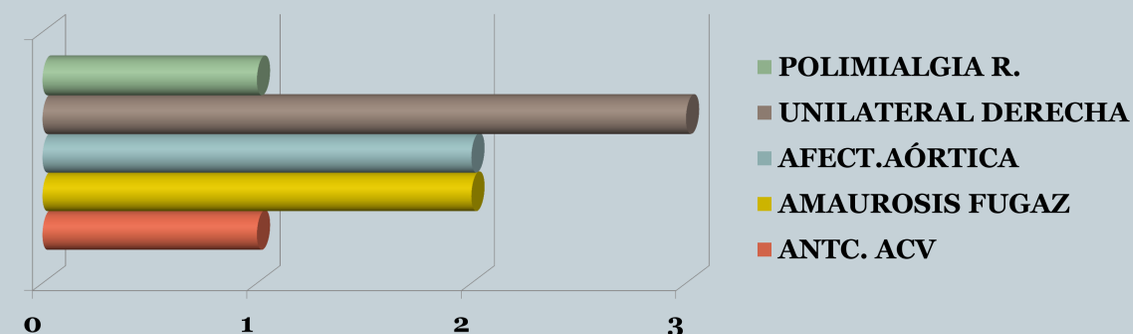
RESULTADOS

- Periodo: **10 años**
- Se encontraron **4 casos**
- Edad media diagnóstica: **71,75 7,58**
- Años de evolución: **6,25 4,27**

FACTORES DE RIESGO CARDIOVASCULAR



Diagnóstico y seguimiento



Los 4 presentaron **buena respuesta a dosis bajas de corticoides** mantenidas, muy variables debido a la frecuencia de los brotes.

CONCLUSIONES:

Se trata de una **patología poco frecuente**, manejada desde otras especialidades en todos los casos, no siendo detectada en nuestra consulta. Ninguna presentó biopsia anormal a pesar de ser un criterio diagnóstico.