

Insuficiencia suprarrenal crónica primaria de etiología autoinmune: revisión de la literatura a propósito de un caso**Primary chronic adrenal insufficiency of autoimmune etiology: review of the case report**Samuel Sánchez-Sánchez¹, Osvaldo Rodríguez-Morales¹✉, Ernesto López-Cabrera¹, Yanelka Bouza-Jiménez¹¹Universidad de Ciencias Médicas de Cienfuegos. Facultad de Medicina. Cienfuegos, Cuba

Citar como: Sánchez-Sánchez S, Rodríguez-Morales O, López-Cabrera E, Bouza-Jiménez Y. Insuficiencia suprarrenal crónica primaria de etiología autoinmune: revisión de la literatura a propósito de un caso. Univ Méd Pinareña [Internet]. 2020 [Citado: fecha de acceso]; 16(S1):e464. Disponible en: <http://revgaleno.sld.cu/index.php/ump/article/view/464>

RESUMEN

Introducción: la insuficiencia renal primaria presenta baja incidencia, donde las causas primarias son raras, y se vinculan frecuentemente a enfermedades infecciosas o de etiología autoinmune.

Presentación del caso: paciente de 25 años que acude por dolor abdominal, durante el interrogatorio refirió cambio de coloración de la piel y episodios de hipoglicemias. Se constata hipotenso y los complementarios arrojaron hiponatremia ligera, posterior estudio mostró ACTH elevado y cortisol bajo, resto de los exámenes de sangre e imagenológicos sin alteración. El paciente se encuentra bajo medicación y en seguimiento por consulta, sin complicaciones.

Conclusiones: los pacientes con insuficiencia renal primaria de etiología autoinmune pueden presentar deficiencias endocrinas múltiples; éstos se diferencian por sus características epidemiológicas, clínicas y de laboratorio. Frente a un paciente con astenia, adinamia, dolor abdominal, es necesario tener presente la posibilidad de insuficiencia renal primaria, realizar un cuidadoso examen físico, antes de plantear factores psicológicos o emocionales. Reconocer precozmente los síntomas de insuficiencia renal primaria permitirá realizar un diagnóstico y tratamiento oportuno de una patología que eventualmente puede tener riesgo vital.

Palabras clave: Enfermedad de Addison; Insuficiencia Suprarrenal; Enfermedades del Sistema Endocrino; Enfermedades Autoinmunes.

ABSTRACT

Introduction: Primary renal failure has a low incidence, where the primary causes are rare, and are frequently linked to infectious diseases or diseases of autoimmune etiology.

Case presentation: 25-year-old patient who came for abdominal pain, during the interrogation reported a change in skin coloration and hypoglycemic episodes. It was found to be hypotensive and the complementary subjects showed slight hyponatremia, a subsequent study showed elevated ACTH and low cortisol, the rest of the blood and imaging tests were unaltered. The patient is under medication and is being followed up by consultation, without complications.

Conclusions: patients with primary renal failure of autoimmune etiology may present multiple endocrine deficiencies; These are distinguished by their epidemiological, clinical, and laboratory characteristics. In the face of a patient with asthenia, adynamia, abdominal pain, it is necessary to bear in mind the possibility of primary renal failure, to carry out a careful physical examination, before considering psychological or emotional factors. Early recognition of the symptoms of primary kidney failure will allow timely diagnosis and treatment of a pathology that may eventually be life-threatening.

Keywords: Addison Disease; Adrenal Insufficiency; Endocrine System Diseases; Autoimmune Diseases