



Caso clínico

Enfermedad de Cushing como causa de osteoporosis grave. Un reto clínico

Nadia Abdel-Kader^{a,*}, Mario H. Cardiel^b, Victoria Navarro Compan^a, Juan Piedra Priego^a y Ana González^a

^a Servicio de Reumatología, Hospital Universitario Virgen Macarena, Sevilla, España

^b Servicio de Reumatología, Hospital Dr. Miguel Silva Hospital, Morelia, México

INFORMACIÓN DEL ARTÍCULO

Historia del artículo:

Recibido el 9 de agosto de 2011

Aceptado el 16 de noviembre de 2011

On-line el 14 de marzo de 2012

Palabras clave:

Enfermedad de Cushing

Fracturas

Osteoporosis secundaria

R E S U M E N

La osteoporosis secundaria está frecuentemente infraestimada en el estudio de la osteoporosis. Existe una causa segunda de osteoporosis en cerca o más de la mitad de hombres y mujeres premenopáusicas, y en torno a un quinto de las mujeres posmenopáusicas. Presentamos a una mujer de 41 años, con dolor óseo por fracturas múltiples, cuyo diagnóstico final fue enfermedad de Cushing.

© 2011 Elsevier España, S.L. Todos los derechos reservados.

Cushing's disease as a cause of severe osteoporosis: A clinical challenge

A B S T R A C T

Secondary osteoporosis is a frequently underestimated bone disorder. It is a secondary cause of bone loss that affects more than half of men and premenopausal and perimenopausal women, and about one-fifth of postmenopausal women. We herein report an uncommon case of multiple fractures due to secondary osteoporosis caused by Cushing's disease. In this case the appearance of fractures in a 41 years old woman was the sign of alarm that ultimately lead us to the diagnosis.

© 2011 Elsevier España, S.L. All rights reserved.

Keywords:

Cushing's disease

Fractures

Secondary osteoporosis

Introducción

La osteoporosis secundaria se ha asociado con diferentes enfermedades y medicamentos^{1,2}. Entre ellas se encuentran enfermedades endocrinas, cáncer, daño renal, enfermedades digestivas y reumáticas. Los esteroides son también una causa bien reconocida de pérdida de masa ósea^{2,3}. Según algunos estudios, el 20-30% de las mujeres posmenopáusicas y más del 50% de los hombres tienen una segunda causa de osteoporosis^{2,3}.

El síndrome de Cushing endógeno se caracteriza por la producción excesiva de esteroides; su causa más frecuente es la enfermedad de Cushing, debido a un adenoma hipofisiario secretor de ACTH^{4,5}.

Caso clínico

Mujer de 41 años, que acudió al servicio de urgencias con dolor osteomuscular generalizado, especialmente en el tórax, la columna y las ingles. Las radiografías iniciales mostraron múltiples fracturas, en el esternón a nivel del tercio superior del cuerpo esternal, dos fracturas vertebrales dorsales severas o de grado 3 y una tercera fractura dorsal de grado 1-2, y de rama isquiopubiana (fig. 1A y B). En la exploración posterior se halló hipertensión arterial y rasgos cushingoides, como facies de luna llena y obesidad central.

En los estudios analíticos el cortisol y la determinación de ACTH basales se encontraron elevados. El cortisol basal fue de 319 ng/ml (normalidad laboratorio entre 50-250 ng/ml) y la ACTH de 57,4 pg/ml cuando en condiciones normales es indetectable o menor de 10 pg/ml; el nivel de gonadotropinas estaba disminuido. Los niveles de cortisol libre urinario y cortisol nocturno también resultaron elevados: 847 nmol/l y 290,7 ng/ml, respectivamente. El cortisol nocturno en condiciones normales debe estar suprimido.

* Autor para correspondencia.

Correo electrónico: greenodgy@hotmail.com (N. Abdel-Kader).

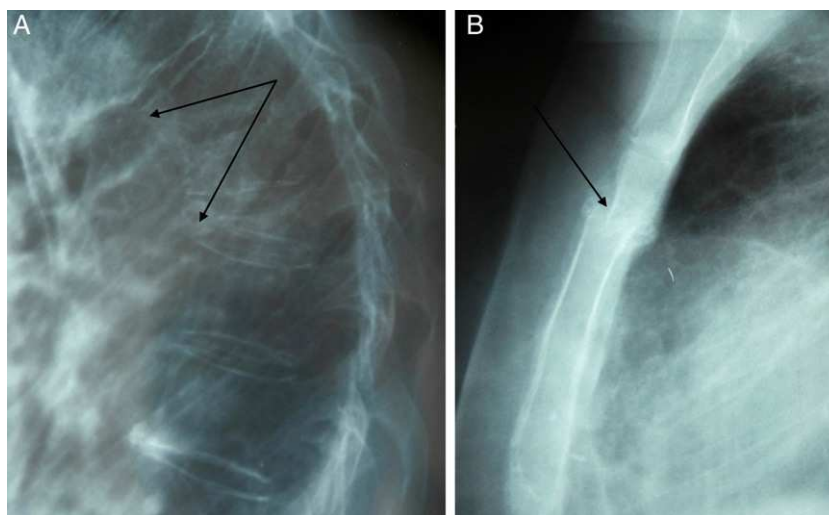


Figura 1. A) Fracturas vertebrales dorsales severas o grado 3 (flechas), en medio fractura moderada o de grado 1-2. B) B Fractura esternal del tercio superior de cuerpo esternal.

La RM de cráneo mostró una imagen dudosa en la hipófisis, por lo que se realizó cateterismo de senos petrosos inferiores para estudiar el origen de la sobreproducción de ACTH. Se encontró un gradiente central-periférico de ACTH y mayor concentración en la hemihipófisis izquierda. En una segunda RM se detectó una imagen nodular de 6,3 mm, en zona posteroizquierda de la hipófisis. Tras dichos resultados se diagnostica a la paciente de enfermedad de Cushing por microadenoma hipofisario.

La paciente se trató desde el punto de vista quirúrgico con hemihipofisectomía de la zona hipofisaria donde estaba el microadenoma, y mediante infusión por vía intravenosa (iv) de ácido zoledrónico 5 mg iv/anual como tratamiento para la osteoporosis severa, con gran mejoría del dolor óseo. Tras la cirugía se normalizaron niveles de cortisol, con valores de cortisol basal en 152 ng/ml y cortisol urinario de 107 nmol/l.

Discusión

Pese a que la osteoporosis es una manifestación cardinal en pacientes con síndrome de Cushing⁴, existen pocas publicaciones al respecto⁶. La incidencia del síndrome de Cushing de origen endógeno es de 2-4 casos por millón de habitantes/año⁴. Su diagnóstico requiere de una alta sospecha clínica, ya que la mayoría de los síntomas de este síndrome son muy prevalentes en la población general (hipertensión arterial, intolerancia a glucosa, obesidad central, osteoporosis) y ninguno de estos es específico⁴.

Las fracturas se encuentran en un 19-50% en pacientes con enfermedad de Cushing⁶. En los últimos 5 años, solo hemos encontrado dos casos clínicos publicados de fracturas por osteoporosis secundaria a enfermedad de Cushing^{7,8}. Nuestra paciente debutó con fracturas espontáneas como manifestación centinela de enfermedad de Cushing; en este caso el diagnóstico causal de osteoporosis tuvo implicaciones pronósticas y terapéuticas muy relevantes.

Conclusiones

Debemos considerar siempre la posibilidad de una osteoporosis secundaria ante la aparición de una fractura espontánea, especialmente en varones y mujeres pre y perimenopáusicas, donde

la frecuencia de osteoporosis secundaria es cercana/mayor del 50%³.

Responsabilidades éticas

Protección de personas y animales. Los autores declaran que para esta investigación no se han realizado experimentos en seres humanos ni en animales.

Confidencialidad de los datos. Los autores declaran que han seguido los protocolos de su centro de trabajo sobre la publicación de datos de pacientes y que todos los pacientes incluidos en el estudio han recibido información suficiente y han dado su consentimiento informado por escrito para participar en dicho estudio.

Derecho a la privacidad y consentimiento informado. Los autores han obtenido el consentimiento informado de los pacientes y/o sujetos referidos en el artículo. Este documento obra en poder del autor de correspondencia.

Conflicto de intereses

Los autores declaran no tener ningún conflicto de intereses.

Bibliografía

- Stein E, Shane E. Secondary osteoporosis. *Endocrinol Metab Clin North Am.* 2003;32:115-34.
- Lorraine A, Fitzpatrick MD. Secondary Causes of osteoporosis. *Mayo Clin Proc.* 2002;77:453-68.
- Painter SE, Kleerekoper M, Camacho PM. Secondary osteoporosis: a review of the recent evident. *Endocr Pract.* 2006;12:436-45.
- Lahera Vargas M, Varela Da Costa C. Prevalence, etiology and clinical findings of Cushing's syndrome. *Endocrinol Nutr.* 2009;56:32-9.
- Arnald G, Angeh A, Atkinson AB, Bertagna X, Cavagnini F, Chrousos G. Diagnosis and complications of Cushing's syndrome: A consensus statement. *J Clin Endocrinol Met.* 2003;88:5593-602.
- Di Somma C, Pivonello R, Loche S, Faggiano A, Marzullo P, Di Sarno A. Severe impairment of bone mass and turnover in Cushing's disease: comparison between childhood-onset and adulthood-onset disease. *Clin Endocrinol (Oxford).* 2002;56:153-8.
- Yoshihara A, Okubo Y, Tanabe A, Sata A, Nishimaki M, Kawamata T. A juvenile case of Cushing's disease incidentally discovered with multiple bone fractures. *Intern Med.* 2007;46:583-7.
- Bale M, Bollheimer C, Schölmerich J, Schäffler A. Hormone-induced spontaneous femoral neck fracture in a 28-year-old female patient. *Med Klin (Munich).* 2009;104:244-8.