



Sociedad Española
de Reumatología -
Colegio Mexicano
de Reumatología

Reumatología Clínica

www.reumatologiaclinica.org



Caso clínico

Raquitismo hipofosfatémico ligado al cromosoma X: diagnóstico en la edad adulta y forma paucisintomática

Luis Carlos López-Romero^{a,*}, Jose Jesús Broseta^b, Elena Guillén Olmos^b, Ramón Jesús Devesa-Such^a y Julio Hernández-Jaras^a

^a Servicio de Nefrología, Área Clínica del Riñón y Vías Urinarias, Hospital Universitari i Politècnic La Fe, Valencia, España

^b Servei de Nefrologia i Trasplantament Renal, Institut Clínic de Nefrologia i Urologia, Hospital Clínic de Barcelona, Barcelona, España

INFORMACIÓN DEL ARTÍCULO

Historia del artículo:

Recibido el 7 de junio de 2019

Aceptado el 31 de julio de 2019

On-line el 6 de noviembre de 2019

Palabras clave:

Raquitismo hipofosfatémico ligado al cromosoma X
Osteomalacia
Burosumab

R E S U M E N

El raquitismo hipofosfatémico ligado al cromosoma X (XLH) es la principal forma de raquitismo hereditario causada por la mutación del gen PHEX y que se manifiesta principalmente en la infancia. Clínicamente cursa con retraso en el crecimiento y deformidades óseas, sin embargo, existen formas de presentación atípicas que dificultan el diagnóstico. Presentamos un caso de XLH con diagnóstico tardío y forma paucisintomática que presenta múltiples fracturas y gran afectación en su calidad de vida, en tratamiento con la terapia clásica para esta enfermedad.

© 2019 Elsevier España, S.L.U. y

Sociedad Española de Reumatología y Colegio Mexicano de Reumatología. Todos los derechos reservados.

X-linked hypophosphatemic rickets: Diagnosis in adult and paucisymptomatic form

A B S T R A C T

X-linked hypophosphatemic rickets (XLH) is the main form of hereditary rickets caused by mutation of the PHEX gene and occurs mainly in childhood. Clinically, it causes growth retardation and bone deformities; however, there are atypical forms of presentation that make diagnosis difficult. We present a case of XLH of late diagnosis and paucisymptomatic form with multiple fractures and greatly affecting quality of life, under treatment with traditional therapy for this disease.

© 2019 Elsevier España, S.L.U. and Sociedad Española de Reumatología y Colegio Mexicano de Reumatología. All rights reserved.

Keywords:

X-linked hypophosphatemic rickets
Osteomalacia
Burosumab

Introducción

El raquitismo hipofosfatémico ligado al cromosoma X (XLH) es una enfermedad hereditaria causada por la mutación del gen PHEX localizado en el locus Xp22.11¹. Este gen codifica para una endopeptidasa reguladora de fosfatos cuya función es inhibir el factor de crecimiento fibroblástico 23 (FGF-23). El aumento de este disminuye la reabsorción tubular de fosfato (RTP) y la actividad de alfa-1-hidroxilasa, produciendo disminución en los niveles séricos de 1,25-dihidroxivitamina D, hiperfosfaturia e hipofosfatemia².

Los principales hallazgos clínicos incluyen: raquitismo, osteomalacia, retraso del crecimiento, dolores óseos y entesopatías, sin embargo, hay formas paucisintomáticas que solo se manifiestan con dolor crónico, osteoartritis y debilidad muscular, lo que dificulta y retrasa su diagnóstico, precisando un manejo multidisciplinar³. El tratamiento se basa en suplementos de fósforo y calcitriol; sin embargo, la aparición del nuevo anticuerpo monoclonal humano anti-FGF-23 permite bloquear el mecanismo de la enfermedad y modificar su historia natural.

Caso clínico

Varón de 35 años con antecedente de dolor lumbar crónico invalidante y mialgias de varios años de evolución, sin signos de

* Autor para correspondencia.

Correo electrónico: luiscarloslopezromero@gmail.com (L.C. López-Romero).

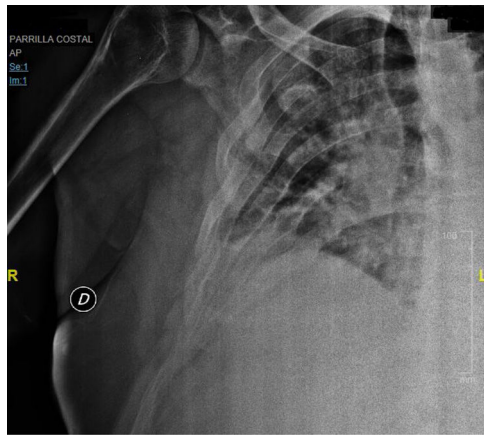


Figura 1. Fractura de escápula derecha. Múltiples callos de fractura en área costal derecha.

osteoartritis ni síntomas constitucionales, que es remitido para valoración por reumatología. La exploración física era normal, talla de 185 cm y TA de 145/85 mmHg. En las pruebas complementarias solicitadas destacaron: fósforo 1,7 mg/dl (rango normal [RN]: 2,7–4,5 mg/dl), hormona paratiroidea 85,2 pg/ml (RN: 15–65 pg/ml), 1,25 dihidroxivitamina D 18,7 ng/ml (RN: \geq 30 ng/ml), creatinina 0,9 mg/dl (RN: 0,5–0,95 mg/dl), fosfatasa alcalina 167 U/l (RN: 35–105 U/l), fosfaturia 2.088 mg/24 h con RTP del 55% (RN: \geq 80%). El resto de resultados fueron normales.

Presentaba múltiples fracturas en costillas y escápula derecha debido a caída casual (fig. 1) y una densitometría con signos de osteopenia en columna vertebral. Ante estos hallazgos se inició tratamiento con fosfato, calcitriol y analgésicos.

Se descartó osteomalacia tumoral como posible causa, por lo que se realizó estudio genético que confirmó el diagnóstico de XLH con mutación en el gen PHEX (4c.1645t). Actualmente se mantiene el tratamiento con aportes de fósforo y calcitriol, pero persiste el dolor lumbar con importante afectación en su calidad de vida. Por ello, este paciente sería un buen candidato para beneficiarse del uso de burosumab.

Discusión

El diagnóstico de las enfermedades raras constituye un reto, en especial el XLH, cuya expresión fenotípica es muy variable, si bien

la mayor parte de los casos son diagnosticados durante la infancia, este caso es un ejemplo de una forma de presentación poco expresiva que genera un amplio diagnóstico diferencial que podría implicar la participación de diversos especialistas.

Las pruebas genéticas ayudan en aquellos casos con presentaciones atípicas o en la edad adulta en el que la osteomalacia tumoral es la principal posibilidad. El tratamiento clásico con fosfato y calcitriol lleva a efectos secundarios que limitan la adherencia al tratamiento a largo plazo, pero el tratamiento con burosumab ha demostrado resultados muy positivos tanto en población infantil como en adultos^{4,5}. Este se ha relacionado con la mejoría clínica, la corrección de las deformidades, la normalización del crecimiento y de los niveles de fósforo de forma mantenida, con buenos resultados también en pacientes que, aun habiendo finalizado su crecimiento, persisten con importante limitación en su calidad de vida por las secuelas de la enfermedad^{6,7}.

En conclusión, debemos estar alerta de estos casos de XLH con diagnóstico complicado por su presentación paucisintomática que pueden remitirnos sin diagnóstico ya en edad adulta. Burosumab podría ser de gran utilidad en el tratamiento de pacientes adultos que presenten importante limitación en su calidad de vida.

Conflicto de intereses

Los autores declaran no tener ningún conflicto de intereses.

Bibliografía

1. Whyte MP, Schranck FW, Armamento-Villareal R. X-linked hypophosphatemia: A search for gender, race, anticipation, or parent of origin effects on disease expression in children. *J Clin Endocrinol Metab.* 1996;81:4075–80.
2. Yuan B, Takaiwa M, Clemens TL, Feng JQ, Kumar R, Rowe PS, et al. Aberrant PheX function in osteoblasts and osteocytes alone underlies murine X-linked hypophosphatemia. *J Clin Invest.* 2008;118:722–34.
3. Friedman NE, Lobaugh B, Drezner MK. Effects of calcitriol and phosphorus therapy on the growth of patients with X-linked hypophosphatemia. *J Clin Endocrinol Metab.* 1993;76:839–44.
4. Lamb YN. Burosumab: First Global Approval. *Drugs.* 2018;78:707–14.
5. FDA News Release: FDA approves first therapy for rare inherited form of rickets, x-linked hypophosphatemia. [consultado 25 May 2018] Disponible en: <https://www.fda.gov/NewsEvents/Newsroom/PressAnnouncements/ucm604810.htm>.
6. Imel EA, Glorieux FH, Whyte MP, Munns CF, Ward LM, Nilsson O, et al. Burosumab versus conventional therapy in children with X-linked hypophosphatemia: A randomised, active-controlled, open-label, phase 3 trial. *Lancet.* 2019;293:2416–27.
7. Portale AA, Carpenter TO, Brandi ML, Briot K, Cheong HI, Cohen-Solal M, et al. Continued Beneficial Effects of Burosumab in Adults with X-Linked Hypophosphatemia: Results from a 24-Week Treatment Continuation Period After a 24-Week Double-Blind Placebo-Controlled Period. *Calcif Tissue Int.* 2019;105:271–84. <http://dx.doi.org/10.1007/s00223-019-8-30056>.