



Carta al Editor

Síndrome de Cogan y espondiloartritis. Reporte de caso**Cogan's Syndrome and Spondyloarthritis: Case Report**

Sr. Editor:

El síndrome de Cogan (SC) es una enfermedad inflamatoria sistémica caracterizada típicamente por queratitis intersticial y síntomas audiovestibulares similares a los del síndrome de Ménière con un intervalo entre ambas manifestaciones menor de 2 años¹, sin embargo existen formas atípicas en las que las manifestaciones oculares o audiovestibulares son diferentes o bien, el intervalo entre ellas es mayor de 2 años². Su etiología es desconocida, pero se han postulado mecanismos de autoinmunidad en el oído interno³. Además de los esteroides, no existe un tratamiento estándar alternativo para los pacientes con poca respuesta. El implante coclear ofrece la oportunidad de restaurar la función auditiva y la comunicación⁴. La asociación con espondiloartritis es poco frecuente, por lo que se consideró interesante presentar este caso con evolución satisfactoria posterior al uso de esteroides, infliximab y realización de implante coclear.

Se trata de un varón de 58 años, cardiólogo, con antecedentes de hipertensión, tabaquismo y queratodermia palmo-plantar desde la adolescencia, quien refiere cervicalgia y lumbalgia inflamatoria desde los 49 años de edad asociada a uretritis inespecífica sin recurrencias. A los 55 años presenta queratouveítis izquierda. Se evidenció *scar pitting*, dactilitis, limitación para flexión de caderas y amplitud normal de movimientos axiales. Sacroileitis grado 2 bilateral. Resonancia magnética de sacroilíacas: infiltración grasa derecha y erosión activa izquierda. VSG y PCR normales. RA-test y HLA-B27 negativos. Anti-HSP-70 positivos. Cuatro meses después de la queratouveítis asocia disminución de la audición. La audiometría reportó hipoacusia media neurosensorial bilateral. Recibió dexametasona 16 mg/iv/12 h durante 3 días con mejoría. Dos semanas después, asocia *tinnitus* exacerbados progresivamente. Recibe metilprednisolona 1 g/iv/3 dosis y luego prednisona 25 mg diarios, metotrexato 20 mg/vo/semana y adalimumab 80 mg VSc STAT y luego 40 mg/VSc/15 días. Remitió clínica articular, pero la segunda audiometría reportó hipoacusia neurosensorial bilateral severa, y el tercer estudio (3 meses después), hipoacusia severa derecha y profunda izquierda (**tabla 1**) por lo que se omitió adalimumab. Inició tratamiento con ciclofosfamida iv del cual cumplió 6 dosis quincenales (4 de 500 mg y 2 de 750 mg) sin mejoría. El paciente abandonó el tratamiento por depresión mayor que evolucionó satisfactoriamente con tratamiento farmacológico. Se realizó implante coclear un año después del inicio de la clínica y se mantiene funcionante hasta la actualidad. Dos meses después del mismo, inicia tratamiento con infliximab (5 mg/kg)+ metotrexato 20 mg/semana y se logró titular dosis de prednisona hasta 5 mg diarios. Recibió

Tabla 1

Evolución de la pérdida de porcentaje monoaural en la audiometría tonal y campo libre

	1. ^a audiometría		2. ^a audiometría (15 días después)		3. ^a audiometría (3 meses después)	
	OD	OI	OD	OI	OD	OI
Porcentaje de pérdida monoaural	64	34	72	72	79	100

OD: oído derecho; OI: oído izquierdo.

tratamiento con infliximab durante 2 años, suspendido por falta de disponibilidad del mismo, sin embargo, el paciente se mantiene estable y reincorporado a su trabajo.

El síndrome de Cogan es una entidad de baja prevalencia y de rara asociación a espondiloartritis, con evolución generalmente tórpida hasta la hipoacusia profunda y con poca respuesta al tratamiento inmunsupresor. Este paciente, aunque cursaba con espondiloartritis con afectación cutánea (sin llegar a cumplir criterios CASPAR para artritis psoriásica)⁵, presentaba normal amplitud de movimientos axiales debido a características de hiperelasticidad. En su evolución desarrolló hipoacusia neurosensorial rápidamente progresiva con respuesta al esteroide y asociada a anticuerpos anti-HSP70 por lo que se planteó enfermedad autoinmune de oído interno⁶. Esto, asociado a queratouveítis dio el diagnóstico de síndrome de Cogan atípico. Son pocos los casos descritos a nivel mundial de esta asociación y coinciden en la irregular respuesta al tratamiento inmunsupresor. La evolución post-implante coclear ha sido satisfactoria, y se ha mantenido hasta la actualidad (45 meses después de su colocación), a pesar de no cumplir infliximab actualmente. En este paciente, la asociación entre el tratamiento médico y quirúrgico permitió la restauración de la audición y la remisión clínica de la espondiloartritis, reflejando la importancia del manejo multidisciplinario en los casos complejos.

Bibliografía

1. Cogan DG. Syndrome of nonsyphilitic interstitial keratitis and vestibuloauditory symptoms. Arch Ophthalmol. 1945;33:144–9.
2. Haynes BF, Kaiser-Kupfer MI, Mason P, Fauci AS. Cogan syndrome: Studies in thirteen patients, long-term follow-up, and a review of the literature. Medicine. 1980;59:426–41.
3. Greco A, Fusconi M, Gallo A, Marinelli C, Macri GF, de Vincentiis M. Sudden sensorineural hearing loss: An autoimmune disease? Autoimmun Rev. 2011;10:756–61.
4. Bacciu A, Pasanisi E, di Lella F, Guida M, Bacciu S, Vincenti V. Cochlear implantation in patients with Cogan syndrome: Long-term results. Eur Arch Otorhinolaryngol. 2014;272:3201–7.
5. Taylor W, Gladman D, Helliwell P, Marchesoni A, Mease P, Mielants H, and the CASPAR Study Group. Classification criteria for psoriatic arthritis, development of new criteria from a large international study. Arthritis Rheum. 2006;54:2665–73.
6. McCabe BF. Autoimmune sensorineural hearing loss. Ann Otol Rhinol Laryngol. 1979;88:585–9.

Maria Gabriela Guasamucaro-Castillo^{a,*},
Freddy Alexi Bonito-Torrealba^{a,b}, Teolinda Maldonado^a
y Arnaldo Posadas-Escudero^a

* Autor para correspondencia.
Correo electrónico: gabyguasamucaro@hotmail.com
(M.G. Guasamucaro-Castillo).

^a Servicio de Reumatología, Hospital Central Universitario
Dr. Antonio María Pineda, Barquisimeto, Venezuela
^b Universidad Centroccidental Lisandro Alvarado, Barquisimeto,
Venezuela