

CUERPO EDITORIAL

DIRECTOR

- **Dr. Esteban Sánchez Gaitán**, Dirección de Red Integrada de Servicios de Salud Huetar Atlántica, Limón, Costa Rica.

CONSEJO EDITORIAL

- Dr. Cesar Vallejos Pasache, Hospital III Iquitos, Loreto, Perú.
- Dra. Anais López, Hospital Nacional Edgardo Rebagliati Martins, Lima, Perú.
- Dra. Ingrid Ballesteros Ordoñez, Pontificia Universidad Javeriana, Bogotá, Colombia.
- Dra. Mariela Burga, Hospital Nacional Edgardo Rebagliati Martins. Lima, Perú.
- Dra. Patricia Santos Carlin, Ministerio de Salud (MINSU). Lima, Perú.
- Dr. Raydel Pérez Castillo, Centro Provincial de Medicina Deportiva Las Tunas, Cuba.

COMITÉ CIENTÍFICO

- Dr. Zulema Berrios Fuentes, Ministerio de Salud (MINSU), Lima, Perú.
- Dr. Gerardo Francisco Javier Rivera Silva, Universidad de Monterrey, Nuevo León, México.
- Dr. Gilberto Malpartida Toribio, Hospital de la Solidaridad, Lima, Perú.
- Dra. Marcela Fernández Brenes, Caja costarricense del Seguro Social, Limón, Costa Rica.
- Dr. Hans Reyes Garay, Eastern Maine Medical Center, Maine, United States.
- Dr. Steven Acevedo Naranjo, Saint- Luc Hospital, Quebec, Canadá.
- Dr. Luis Osvaldo Farington Reyes, Hospital regional universitario José María Cabral y Báez, República Dominicana.
- Dra. Caridad María Tamayo Reus, Hospital Pediátrico Sur Antonio María Béguez César de Santiago de Cuba, Cuba.
- Dr. Luis Malpartida Toribio, Hospital Nacional Daniel Alcides Carrión, Callao, Perú.
- Dra. Allison Viviana Segura Cotrino, Médico Jurídico en Prestadora de Salud, Colombia.
- Mg. Luis Eduardo Traviezo Valles, Universidad Centroccidental "Lisandro Alvarado" (UCLA), Barquisimeto, Venezuela.
- Dr. Pablo Paúl Ulloa Ochoa, Instituto Oncológico Nacional "Dr. Juan Tanca Marengo", Guayaquil, Ecuador.

EQUÍPO TÉCNICO

- Msc. Meylin Yamile Fernández Reyes, Universidad de Valencia, España.
- Lic. Margarita Ampudia Matos, Hospital de Emergencias Grau, Lima, Perú.
- Ing. Jorge Malpartida Toribio, Telefónica del Perú, Lima, Perú.
- Srta. Maricielo Ampudia Gutiérrez, George Mason University, Virginia, Estados Unidos.

EDITORIAL MÉDICA ESCULAPIO

50 metros norte de UCIMED,
Sabana Sur, San José-Costa Rica
Teléfono: 8668002
E-mail:
revistamedicasinergia@gmail.com



ENTIDAD EDITORA SOMEA

SOCIEDAD DE MEDICOS DE AMERICA

Frente de la parada de buses Guácimo, Limón. Costa Rica
Teléfono: 8668002
Sociedadmedicosdeamerica@hotmail.com
<https://somea.businesscatalyst.com/informacion.html>



Fenómeno de Lucio: reporte de caso

Lucio's phenomenon: a case report

¹Dr. Nelson Aguilar Aguilar

Hospital San Juan de Dios, San José, Costa Rica

 <https://orcid.org/0000-0001-7623-8339>

²Dr. Giovanni Sandí Salazar

Hospital Rafael Ángel Calderón Guardia, San José, Costa Rica

 <https://orcid.org/0000-0002-3395-0729>

³Dra. Priscilla Muñoz Mora

Investigadora independiente, San José, Costa Rica

 <https://orcid.org/0000-0003-4213-6275>

Recibido
02/12/2021

Corregido
25/12/2021

Aceptado
10/01/2022

RESUMEN

Se presenta el caso de un paciente masculino de 25 años de edad, en quien se diagnostica Enfermedad de Hansen por manifestaciones de Fenómeno de Lucio. Debido a la poca frecuencia de presentación en nuestro medio de este fenómeno, se realiza reporte de caso para mayor conocimiento de la comunidad médica.

PALABRAS CLAVE: fenómeno de Lucio; leproreacción; Hansen.

ABSTRACT

The case of a 25 years old male patient is presented in whom Hansen Disease is diagnosed due to manifestations of Lucio's Phenomenon. Due to the infrequency of presentation of this phenomenon in our environment, a case report is made to better understand the medical community.

KEYWORDS: Lucio's phenomenon; leprosy; Hansen.

¹Médico especialista en dermatología, graduado del Instituto de Dermatología Prof. Rubem D. Azulay – CESANTA. Río de Janeiro, Brasil. Cód. [MED6343](#). Correo: naguilarmd@yahoo.com

²Médico especialista en medicina interna y dermatología, graduado de la Universidad de Costa Rica (UCR). Cod. [MED9399](#). Correo: Sandigiova@gmail.com

³Médica residente, graduada de la Universidad de Costa Rica (UCR). Cod. [MED14542](#). Correo: Priscilamm24@gmail.com



INTRODUCCIÓN

La lepra es una enfermedad infecciosa crónica de progresión lenta producida por el *Mycobacterium leprae* y *Mycobacterium tuberculosis* que afecta principalmente los nervios periféricos y a la piel.

Se han descrito reacciones lepromatosas las cuales corresponden a estados de la enfermedad mediados inmunológicamente que alteran el curso crónico habitual y la estabilidad clínica de los pacientes con lepra. Una de las variantes es el Fenómeno de Lucio, el cual es una forma grave de leproreacción, observada principalmente en la lepra lepromatosa difusa, caracterizada por lesiones necróticas por vasculitis.

DESCRIPCIÓN DEL CASO

Se trata de un paciente masculino de 25 años quien se atiende en el servicio de dermatología del Hospital San Juan de Dios de la Caja Costarricense de Seguro Social (CCSS) en San José, Costa Rica, por úlceras en ambos miembros inferiores de aproximadamente 3 meses de evolución.

El paciente, a los 21 años de edad presentó máculas hipocrómicas a nivel de espalda, un año de evolución de madarosis y además se observa infiltración difusa en piel.

La historia clínica revela que no tiene antecedentes personales patológicos (niega alergia a medicamentos, tabaquismo, etilismo o transfusiones). Además, refiere como antecedentes quirúrgicos, una hernioplastia umbilical. No tiene antecedentes heredofamiliares de patologías cutáneas.

Al examen físico se documenta un fototipo fitzpatrick IV, piel de aspecto infiltrado brillante, turgente a nivel facial y en dorso de las manos (ver **figura 1.**); a nivel de miembros inferiores en región pretibial y región posterior de piernas (así

como también a nivel de miembros superiores en antebrazos, presenta úlceras con escara de bordes con formas abigarradas (ver **figura 2.**), bien definidos, angulados, algunas de forma estrellada, asociadas a cambios de hiperpigmentación e hipopigmentación y xerosis. A nivel de tórax anterior y posterior piel de aspecto turgente. No se documentó engrosamiento neural, ni anomalías sensitivas. Los laboratorios reportan:

- Baciloscopia con un índice bacilar de 3,75.
- Hemoglobina 12.1 g/dL, leucocitos en 5700, con 59% segmentados, linfocitos 30%, plaquetas en 204.000.
- Nitrógeno ureico 13 mg/dL, creatinina en 0.66 mg/dL, un aclaramiento de creatinina 156 ml/min, microproteínas en orina de 24 horas en 224 mg.
- Bilirrubina total 0.4 mg/dL, AST 22 UI/L, ALT 21 UI/L, FA 103 UI/L, DHL 167 UI/L, GGT 31 UI/L.
- No estaba disponible la lepromina para realizarla en el paciente.

La biopsia del paciente presenta la piel con infiltrado inflamatorio dérmico de tipo nodular, dado por la presencia de abundantes histiocitos de citoplasma claro. Este infiltrado sigue vasos sanguíneos, nervios y anexos cutáneos (ver **figura 3.**). Superficialmente hay necrosis fibrinoide de un vaso y ulceración de la epidermis. Se aprecian numerosos bacilos alcohol ácido resistentes.

DISCUSIÓN

La enfermedad de Hansen es una entidad infecciosa crónica causada por *Mycobacterium leprae* y *Mycobacterium tuberculosis*, transmitida por inhalación de bacilos después de contactos cercanos y frecuentes con pacientes no tratados, al

Figura 1. Madarosis, piel turgente infiltrada

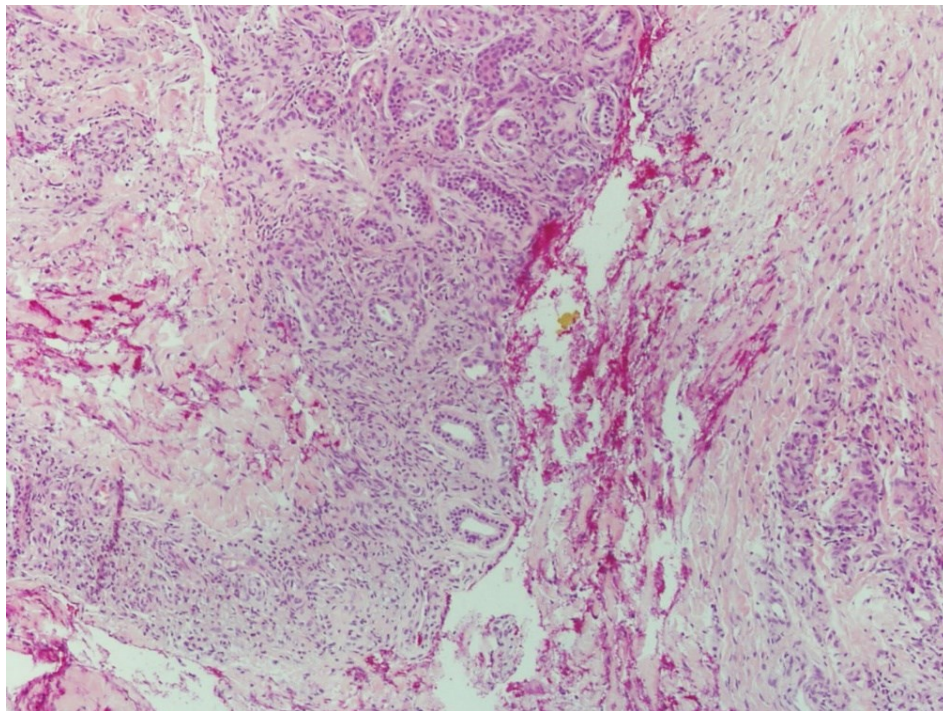


Figura 2. Ulceras con escaras necróticas de bordes angulado



Fuente: Fotografías cortesía de Dr. Pablo Zuñiga Especialista en Patología. Hospital San Juan de Dios (CCSS)

Figura 3. Biopsia del paciente con fenómeno de Lucio



Fuente: Fotografías cortesía de Dr. Pablo Zuñiga Especialista en Patología. Hospital San Juan de Dios (CCSS)

igual que por contacto con piel no indemne (1,2). La presentación clínica de la lepra varía ampliamente y depende de la respuesta inmunológica del individuo a la infección (3,4). Esta patología puede complicarse por reacciones lepromatosas que alteran el curso crónico habitual y la estabilidad clínica de los pacientes (5). Pueden separarse clínica e histopatológicamente en tres variantes diferentes: reacción inversa (tipo I), eritema nodoso (tipo II) y fenómeno de Lucio (6).

El fenómeno de Lucio es una reacción que se presenta en los pacientes con lepra lepromatosa difusa, esta leprorreacción se describió en 1853 por Lucio (7,8), se presenta en algunos lugares con mayor frecuencia como México, sin embargo, se ha descrito en lugares como Costa Rica, Brasil, Argentina y la India (9). Se caracteriza por ser una vasculitis necrosante de pequeños vasos de la dermis (10,11).

Clínicamente se presenta al inicio en miembros inferiores con lesiones eritemato-purpúricas que con el paso de los días aparecen escaras sobre dichas lesiones y se ulceran con formas abigarradas, anguladas, de bordes netos que curan con cicatriz atrófica, generalmente los pacientes aquejan sensación dolorosa o ardorosa (12,13). Las lesiones pueden extenderse a miembros superiores y a nivel facial (14). Generalmente, el diagnóstico solo se realiza después de la aparición de lesiones ulceradas, o incluso solo se establece después del examen anatomopatológico (15).

En ocasiones hay asociación de síntomas sistémicos como fiebre, malestar general, linfadenopatía, afección del tracto respiratorio superior que resulta epistaxis y destrucción de hueso nasal, hepatoesplenomegalia tal como se documenta en ultrasonido de abdomen

realizado a nuestro paciente donde se documentó hígado aumentado de tamaño, lóbulo derecho de 183 mm, de forma y estructura normal. Vía biliar sin hallazgos patológicos. Bazo aumentado de tamaño, 218 mm de longitud. La patogénesis del fenómeno de Lucio es poco comprendida hasta el momento. (16).

Se realiza biopsia cutánea de las lesiones como complemento para el diagnóstico, por lo tanto en la histopatología se pueden observar bacilos alcohol ácido resistentes en agregados en el endotelio vascular, áreas de necrosis fibrinoide, vasculitis leucocitoclástica y necrosis isquémica epidérmica (13,17). Cabe destacar que el fenómeno de Lucio puede no ser fácilmente reconocido, especialmente en áreas no endémicas, lo que conduce a un diagnóstico confuso que conlleva a inicio tardío de tratamiento (18). En este caso hay diagnósticos diferenciales que se deben de tomar en cuenta tales como: vasculitis leucocitoclástica, calcifilaxis, pioderma gangrenoso, dermatitis facticia (19). La gravedad de esta patología está relacionada con el inicio tardío de la terapia que progresa hasta la muerte debido a discrasia sanguínea o sepsis (11).

El tratamiento contra el fenómeno de Lucio incluye el tratamiento multibacilar, además el uso de corticoesteroides, cuyo uso es controversial. En algunos casos se puede agregar la talidomida cuando la evolución es tórpida (20).

CONCLUSIONES

El Fenómeno de Lucio debe ser valorado como diagnóstico diferencial en pacientes con enfermedad de Hansen que se presenten con lesiones ulcerosas necróticas en miembros inferiores, sin embargo, también debe considerarse en los pacientes

sin tener el antecedente de Hansen, ya que puede ser la forma de presentación clínica, como fue el caso de nuestro paciente. Los Hallazgos histopatológicos son clave diagnóstica para poder realizar la correlación clínica-patológica de esta presentación de la enfermedad.

REFERENCIAS

1. Rocha RH, Emerich PS, Diniz LM, Oliveira MB, Cabral AN, Amaral AC. Lucio's phenomenon: exuberant case report and review of Brazilian cases. *An Bras Dermatol.* 2016 Sep-Oct;91(5 suppl 1):60-63
2. Fischer M. Leprosy e an overview of clinical features, diagnosis, and treatment. *Journal of the German Society of Dermatology.* 2017;15:801-827
3. Maymone, M. B. C., Laughter, M., Venkatesh, S., Dacso, M. M., Rao, P. N., Stryjewska, B. M., Dunnick, C. A. Leprosy: Clinical Aspects and Diagnostic Techniques. *Journal of the American Academy of Dermatology* 2020 Jul;83(1):1-14
4. Jurado F, Rodriguez O, Novales J, Navarrete G, Rodriguez M. Lucio's leprosy: a clinical and therapeutic challenge. *Clinics in Dermatolog.* 2015;33:66-78
5. Ramal, C., Casapia, M., Marin, J., Celis, J. C., Baldeon, J., Vilcarromero, S., ... Legua, P. (2017). Diffuse Multibacillary Leprosy of Lucio and Latapí with Lucio's Phenomenon, Peru. *Emerging Infectious Diseases*, 2017 Nov;23(11):1929-1930
6. Curi PF, Villaruel JS, Migliore N, Albertengo A, Aquino ML, Ceccato F, Paira S. Lucio's phenomenon: report of five cases. *Clin Rheumatol.* 2016 May;35(5):1397-401
7. Saul A, Peniche A. En: Amado Saúl. Saúl Lecciones de Dermatología. 16ª edición. México: Editorial Mc Graw Hill Education; 2015. Pág. 56-90.
8. Maymone MBC, Venkatesh S, Laughter M, Abdat R, Hugh J, Dacso MM, Rao PN, Stryjewska BM, Dunnick CA, Dellavalle RP. Leprosy: Treatment and management of complications. *Journal of the American Academy of Dermatology.* 2020 Jul;83(1):17-30.
9. Marquez C, Jurado F, Navarrete G, Rodriguez, M. Lepromatous leprosy in type 2 lepra reaction. (2012). *Journal of the American Academy of Dermatology*, 66(4)
10. Bernardes Filho Fred, Pess Daiana, Akabane Andressa Lumi, Foss Norma Tiraboschi, Frade Marco Andrey Cipriani. Lucio's phenomenon: a life-threatening medical emergency. *International Journal of Infectious Diseases* (2018)
11. Rocha RH, Emerich PS, Diniz LM, Oliveira MB, Cabral AN, Amaral AC. Lucio's phenomenon: exuberant case report and review of Brazilian cases. *An Bras Dermatol.* 2016 Sep-Oct;91(5 suppl 1):60-63
12. Fischer M. Leprosy e an overview of clinical features, diagnosis, and treatment. *Journal of the German Society of Dermatology.* 2017;15:801-827
13. Oliveira G, Wan Del Rey M, Hanseníase. En: Azulay L, Hanauer L, Leal F, Azulay D, Bonalumi A, editores Jefes. *Atlas de Dermatología Da Semiologia Ao Diagnóstico.* 2ª Edición. Brasil: Editora Elsevier; 2013. Pág.417-423
14. Velarde-Félix, J. S., Alvarado-Villa, G., & Vera-Cabrera, L. (2016). "Lucio's Phenomenon" Associated with Mycobacterium lepromatosis. *The American journal of tropical medicine and hygiene*, 94(3), 483-484.
15. Abulafia, L., Spinelli, L, Revendo a Hanseníase de Lucio e o Fenômeno de Lucio. *Med Cutan Iber Lat Am* 2005;33(3)125-133
16. Ramal, C., Casapia, M., Marin, J., Celis, J. C., Baldeon, J., Vilcarromero, S., Legua, P. (2017). Diffuse Multibacillary Leprosy of Lucio and Latapí with Lucio's Phenomenon, Peru. *Emerging Infectious Diseases*, 2017 Nov;23(11):1929-1930.
17. Alemu Belachew, W., & Naafs, B. Position statement: LEPROSY : Diagnosis, treatment and follow-up. *Journal of the European Academy of Dermatology and Venereology.* 2019 Jul;33(7)
18. Ya SNC, Muhamad R, Zakaria R, Ishak A, Abdullah WNH. Lucio Phenomenon: Sequelae of Neglected Leprosy. *Korean Journal of Family Medicine.* 2021 May;42(3):245-249
19. Naaz F, Mohanty PS, Bansal AK, Kumar D, Gupta UD. Chal- lenges beyond elimination in leprosy. *Int J Mycobacteriol.* 2017;6:222-228.
20. Moscella SL, Garcia-Albea V. 18 September 2016, posting date. Differential diagnosis of leprosy , chapter 2.3. In Scollard DM, Gillis TP (ed), *International textbook of leprosy.*
21. Pulido A, Suarez R. *Terapéutica Dermatológica: Tratamiento de las leprorreacciones.* *Piel.* 2015; 30 (10): 681- 686