

ASOCIACIÓN ENTRE SÍNDROME DE SJÖGREN Y LINFOMA: ESTUDIO MULTICÉNTRICO RETROSPECTIVO OBSERVACIONAL

O. Rusinovich Lovgach¹, M. F. Pino Zambrano³, A. Ramos Lisbona⁴ , P. Cardoso Peñafiel³, E. Calvo Aranda⁴, J.C. Nieto González⁴ , C. M. Gómez González³, A. Pareja Martinez³, P. Navarro Palomo¹, M. Machattou¹, M. Alonso de Francisco¹, C. Navarro Joven¹, A. Martínez Rodado¹, L. Ramos Ortiz de Zárate¹, P. Navarro Alonso², M. Cantalejo Moreira², A. Díaz Oca², M. Fernández Castro¹, H. Godoy Tundidor¹, C. Merino Argumánez¹, B. García Magallon¹, C. Barbadillo Mateos¹, C.M. Isasi, Zaragoza¹, J. Campos Esteban², J. Sanz Sanz¹, **J.L. Andréu Sánchez**¹

1.Hospital Universitario Puerta de Hierro Majadahonda
C/Joaquín Rodrigo, 2 28222 Majadahonda, Madrid

2. Hospital Universitario de Fuenlabrada
Camino del Molino, 2 28942 Fuenlabrada, Madrid

3. Hospital Universitario Infanta Leonor
Av. Gran Vía del Este, 80 28031 Madrid

4. Hospital General Universitario Gregorio Marañón
C. del Dr. Esquerdo, 46 28007 Madrid

OBJETIVOS Y MÉTODOS

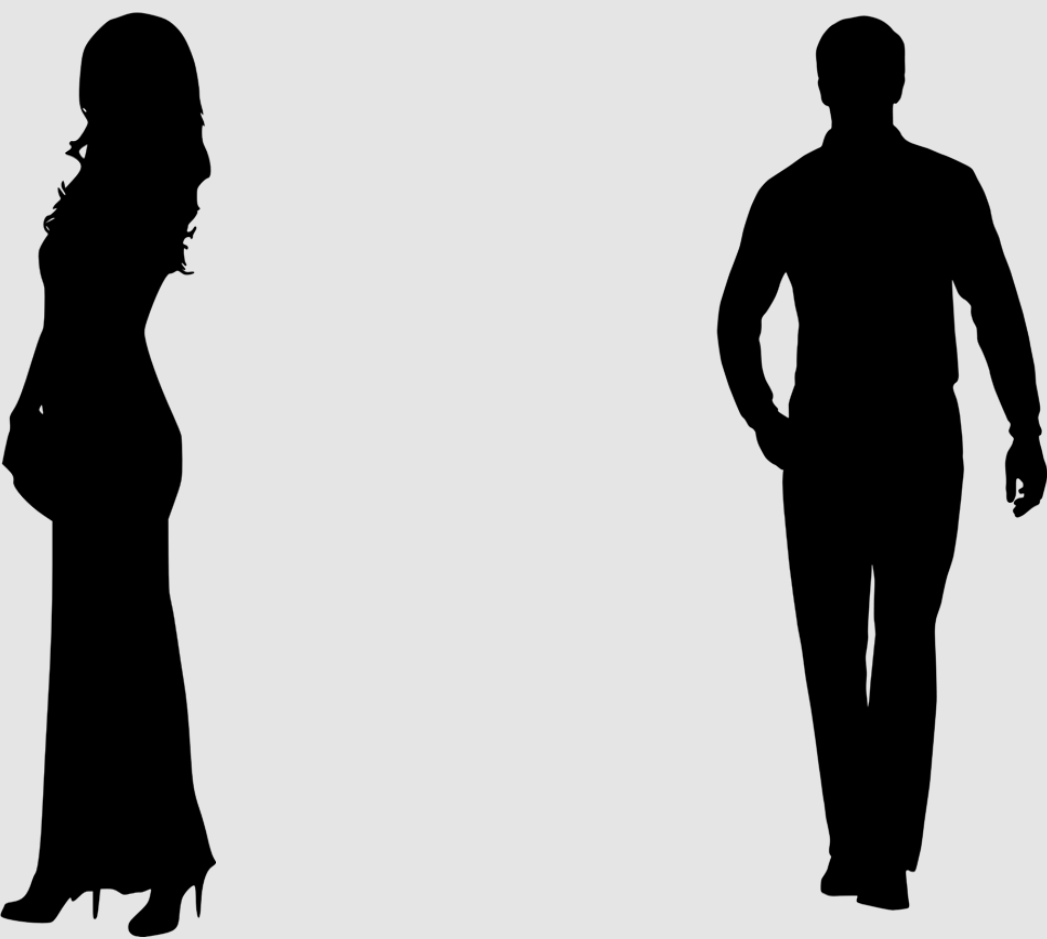
- Analizar la relación entre el Síndrome de Sjögren primario (SSp) y el linfoma.
- Se llevó a cabo un estudio multicéntrico descriptivo retrospectivo de pacientes con SSp diagnosticados de linfoma. Se incluyeron todos los pacientes con SSp que hayan desarrollado linfoma en tres centros de la comunidad de Madrid. Se analizaron variables demográficas y clínicas de la muestra, se evaluó la relación temporal entre el diagnóstico de SSp y el diagnóstico de linfoma, el subtipo de linfoma y los marcadores de riesgo relacionados con su desarrollo.

CONCLUSIONES

- En nuestra experiencia reciente, la positividad para anticuerpo **antiRo**, presencia de **hipocomplementemia C4, leucopenia y linfadenopatía** se han asociado al desarrollo de linfoma en pacientes con SS.
- La mediana de duración de SS previa al desarrollo del proceso linfoproliferativo se situó **en 4 (+/-8) años**.
- El subtipo de linfoma que se ha observado en el 80% nuestra muestra fue el **linfoma no Hodgkin**.

RESULTADOS

PERFIL DEL PACIENTE

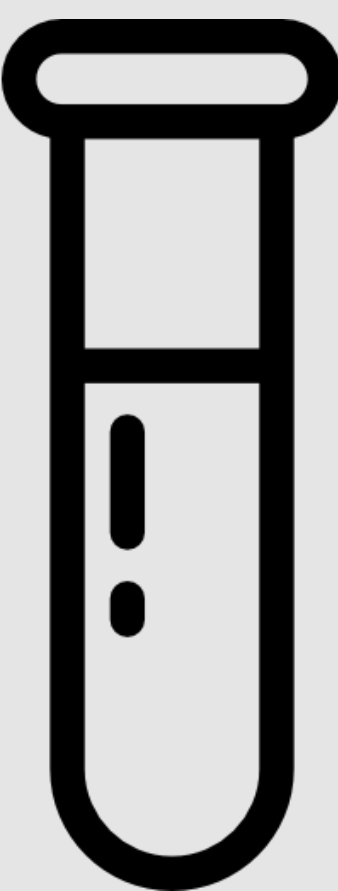


11 mujeres 4 varones

Edad media al diagnóstico de SSp
68 (53-82) años

Duración de la SSp previa al desarrollo de linfoma
4 (±8) años

PARÁMETROS ANALÍTICOS



leucopenia
40% (6)
↓ **C4**
40% (6)
↓ **C3**
13,3% (2)
anemia
33,3% (5)
hipergammaglobulinemia
53,3% (8)
crioglobulinemia
6,7% (1)

PRUEBAS COMPLEMENTARIAS



De los 6 (40%) pacientes a los que se realizó **biopsia de glándula salival menor**, 2 (33,3%) presentaron **high focus score**.

SÍNTOMAS CLÍNICOS



Parotidomegalia
46,7% (7)
Linfadenopatía
73,3% (11)
Vasculitis cutánea
13,3% (2)
Neuropatía periférica
6,7% (1)
Fenómeno de Raynaud
20% (3)

