



651 - ACTIVIDAD ASISTENCIAL EN UNA UNIDAD DE ENFERMEDADES AUTOINMUNES DE UN HOSPITAL DE TERCER NIVEL

Sara Gómez García, Marina García de Vicuña Oyaga, Laura Rodríguez Delgado, Javier Gamazo Herrero, Roberto González Fuentes, Ivan Cusacovich Torres, Miguel Martín Asenjo y Cristina Novoa Fernández

Hospital Clínico Universitario de Valladolid, Valladolid, España.

Resumen

Objetivos: Describir y revisar la actividad asistencial, así como identificar el perfil de pacientes atendidos en una Unidad de Enfermedades Autoinmunes de un hospital terciario a lo largo de los años 2021 y 2022.

Métodos: Estudio retrospectivo, observacional, descriptivo, transversal y unicéntrico realizado en una Unidad de Enfermedades Autoinmunes dependiente del Servicio de Medicina. Se recogieron datos de todos los pacientes atendidos desde enero de 2021 hasta diciembre de 2022 en las Consultas Externas de dicha Unidad y se analizaron variables tanto demográficas como clínicas.

Resultados: Fueron atendidos 895 pacientes en total. De ellos, el 65,4% eran mujeres y el 34,6% hombres. El diagnóstico más frecuente fue lupus eritematoso, presentándose en 148 pacientes (16,5%); siendo lupus eritematoso sistémico en 129 y lupus eritematoso cutáneo en 19. Las vasculitis sistémicas han sido la segunda entidad en frecuencia con 117 pacientes en total (14%). De ellas, las más prevalentes son la arteritis de células gigantes con 38 pacientes (4,25%) y las vasculitis ANCA con 27 (3%). Ochenta y nueve personas atendidas sufrieron esclerodermia (9,9%); en concreto, 68 sujetos corresponden a esclerosis sistémica. Las siguientes enfermedades diagnosticadas por orden de frecuencia fueron el síndrome de Sjögren (8,2%), la artritis reumatoide (5,14%), el síndrome antifosfolípido (4,8%), el síndrome de Behçet y la polimialgia reumática (ambos con 3,13%). Las miopatías inflamatorias supusieron 27 casos (3%), englobando en ellas la dermatomiositis con 23 y la polimiositis con 4. Un total de 20 individuos recibieron diagnóstico tanto de cirrosis biliar primaria (2,2%), como de sarcoidosis (2,2%), enfermedad mixta del tejido conectivo (2,2%), síndrome autoinflamatorio o inmunodeficiencia (2,2%). El resto de pacientes valorados presentaron otras enfermedades autoinmunes de menor prevalencia, entre las que se encuentran por ejemplo la espondilitis anquilosante (1%), la artritis reactiva (1,5%) o la enfermedad relacionada con inmunoglobulina G4 (1,3%). Destacar que en 150 personas (16,75%) se encontró síndrome de *overlap* entre varias entidades autoinmunes. Para finalizar, mencionar que en el momento de realización del estudio 30 sujetos (3,4%) habían fallecido por causas relacionadas a su enfermedad.

Variables	n = 895
Lupus eritematoso, n (%)	148 (16,5%)
Vasculitis sistémicas, n (%)	117 (14%)

Esclerodermia, n (%)	89 (9,9%)
Síndrome de Sjögren, n (%)	73 (8,2%)
Artritis reumatoide, n (%)	46 (5,1%)
Síndrome antifosfolípido, n (%)	43 (4,8%)
Síndrome de Behçet, n (%)	28 (3,1%)
Polimialgia reumática, n (%)	28 (3,1%)
Miopatía Inflamatoria, n (%)	27 (3%)
Cirrosis biliar primaria, n (%)	20 (2,2%)
Sarcoidosis, n (%)	20 (2,2%)
Enfermedad mixta tejido conectivo, n (%)	20 (2,2%)
Síndrome autoinflamatorio, n (%)	20 (2,2%)
Inmunodeficiencias, n (%)	20 (2,2%)

Conclusiones: En las Unidades de Enfermedades Autoinmunes se lleva a cabo el diagnóstico, tratamiento y control evolutivo de gran cantidad de patologías muy prevalentes en el ámbito de la Medicina Interna.