



## 829 - MIOCARDITIS LÚPICA: LA GRAVEDAD DE LO INFRECLENTE

*Paula Raquel Pujols León, Juan Carlos Donaire Castaños, Cristina Lavilla Olleros, María Victoria Villalba García, María Barrientos Guerrero, Luis Antonio Álvarez-Sala Walther y Cristina Ausín García*

*Hospital General Universitario Gregorio Marañón, Madrid, España.*

### Resumen

**Objetivos:** Describir las características y los tratamientos utilizados para conseguir la remisión de la enfermedad de una serie de casos de miocarditis lúpica en un hospital de tercer nivel.

**Métodos:** Estudio retrospectivo observacional. Se revisaron las historias clínicas de pacientes diagnosticados de lupus eritematoso sistémico (LES), y afectación cardíaca en nuestro centro desde 2016 hasta 2024.

**Resultados:** De 26 pacientes con LES y afectación cardíaca, encontramos tres que desarrollaron miocarditis lúpica (ML). Entre las características basales, destacaba predominio en mujeres con una mediana de edad al diagnóstico de 34 años. El diagnóstico de ML se realizó en 2 de los 3 casos durante el primer año desde el diagnóstico de LES, uno de ellos en el debut. Asociaban con mayor frecuencia afectación hematológica (100%), articular y renal (66,7%). En dos casos, la afectación miocárdica formó parte de un brote de afectación multiorgánica grave con una media de SLEDAI de 12,5. El 66,7% presentó dolor torácico aislado y el hallazgo electrocardiográfico más frecuente fue una taquicardia sinusal. Analíticamente se objetivó elevación de marcadores de daño miocárdico en el 100% de los casos. Uno de los pacientes presentaba positividad para anticuerpos anti-RNP y otro para anticardiolipina y antihistonas. Se realizó ecocardiograma transtorácico (ETT) y resonancia magnética cardíaca (RMC) a todos los pacientes, objetivándose en uno de ellos disfunción leve del ventrículo izquierdo. En la RMC se evidenció edema en 2 de los pacientes. Los tres pacientes recibieron tratamiento corticoideo con pulsos de metilprednisolona, seguidos de pauta descendente de prednisona oral. Dos fueron tratados además con belimumab intravenoso y uno con metotrexato. La evolución fue satisfactoria en los tres casos. Solo el paciente que recibió metotrexato mantenía tratamiento con prednisona a dosis bajas a los 3 meses.

Tabla 1: Descripción de la historia previa de los pacientes con diagnóstico de ML

HISTORIA PREVIA	DATOS DEMOGRÁFICOS	ANTECEDENTES CARDIOVASCULARES	AFECTACIÓN ORGÁNICA	AUTOINMUNIDAD	TRATAMIENTO PREVIO
PACIENTE 1	Varón 42 años Raza hispana	No FRCV No ECV conocida No antecedentes cardiológicos	Articular Cutáneo-mucosa Hematológica Nefropatía Neurológico	aP	HCO Azatioprina Belimumab
PACIENTE 2	Mujer 34 años Raza caucásica	No FRCV No ECV conocida Insuficiencia mitral moderada	Hematológica Nefropatía	aCL, aB2GP	HCO MMF Rituximab
PACIENTE 3	Mujer 21 años Raza hispana	No FRCV No ECV conocida No antecedentes cardiológicos	Articular Hematológica Nefropatía	aRNP aHistona	Ninguno

\*Debut

\* LES (lupus eritematoso sistémico), FRCV (factores de riesgo cardiovascular), ECV (enfermedad cardiovascular), HCO (hidroxicloroquina), IS (inmunosupresor), aP (anticuerpos antirribosomales), aCL (anticuerpos anticardiolipinas), aB2GP (anticuerpos antibeta 2 glicoproteína), aRNP (anticuerpos antirribonucleoproteína), aHistona (anticuerpos antihistona).

Tabla 2: Descripción del brote de ML.

EPISODIO DE MIOCARDITIS	PRESENTACIÓN	ACTIVIDAD	CLÍNICA LABORATORIO	PRUEBAS DE IMAGEN	TRATAMIENTO INDUCCIÓN	EVOLUCIÓN CLÍNICA A LOS 3 MESES	TRATAMIENTO A LOS 3 MESES
PACIENTE 1	Parte de brote de alta actividad	Complemento SLEDAI 14	↓ Taquicardia sinusal  CK = 350 Tnl <1,6 NT-proBNP = 881	ETT - FEVlr - Insuficiencia mitral moderada  RMc - Sin hallazgos	Pulsos de MTP 250 mg  Inicio de tapering Prednisona 20 mg Belimumab 660mg	Remisión	Sin corticoterapia, pero con dosis de mantenimiento de belimumab.
PACIENTE 2	Aislada	Complemento AntiDNA SLEDAI 16	↓ Dolor torácico  CK = 356 Tnl = 5449 NT-proBNP > 35.000	ETT - FEVlp - Insuficiencia mitral significativa con endocarditis de Libman-Sacks  RMc - Edema intramiocárdico	Pulsos de MTP 500 mg  Inicio de tapering Prednisona 30 mg MMF 3000 mg Belimumab 660mg	Remisión	Sin corticoterapia, pero con dosis de mantenimiento de belimumab y MMF 750mg/12h.
PACIENTE 3	Perimiocarditis	Complemento AntiDNA SLEDAI 13	↓ Dolor torácico  CK = 30 Tnl = 61,3 NT-proBNP = 148	ETT - FEVlp  RMc - Edema intramiocárdico	Pulsos de MTP 250 mg  Inicio de tapering Prednisona 20 mg MTX 12,5 mg	Remisión	5mg de prednisona y 12,5mg de MTX.

\* SLEDAI (systemic lupus erythematosus disease activity index 2000), CK (creatin quinasa, mg/dL), Tnl (troponina de alta especificidad, mg/dL), NT-proBNP (péptido natriurético atrial, pg/mL), ETT (ecocardiograma transtorácico), FEVlr (fracción reducida de eyección de ventrículo izquierdo), FEVlp (fracción preservada de eyección de ventrículo izquierdo), RMc (resonancia magnética cardíaca), MTP (metilprednisolona), MMF (micofenolato mofetilo), MTX (metotrexato)

**Discusión:** La afectación cardíaca en LES es frecuente, siendo ampliamente conocido que los eventos cardiovasculares suponen una de las principales causas de muerte en esta enfermedad. Además de la enfermedad arterial coronaria prematura y la aterosclerosis acelerada, existen otras manifestaciones como la afectación directa pericárdica, miocárdica, valvular y subvalvular en menor medida. La ML es una manifestación potencialmente mortal del LES, que ocurre en el 5-10% de los pacientes. La presentación clínica es variable. Es más frecuente en pacientes afroamericanos y suele estar relacionada con un diagnóstico reciente de LES, alta actividad de la enfermedad, afectación multiorgánica y nefritis lúpica concomitante (60%). Para el diagnóstico la prueba más utilizada es la resonancia cardíaca. El tratamiento se basa en opiniones de expertos, recomendándose corticoides a

dosis altas asociados a un inmunosupresor.

*Conclusiones:* En nuestra serie, dos casos se presentaron en el seno de una afectación multiorgánica grave, incluyendo afectación renal concomitante, similar a lo descrito en la literatura. El tratamiento debe ser agresivo desde el inicio. Dos de nuestros pacientes recibieron belimumab asociado a tratamiento corticoideo con evolución favorable y rápida retirada de corticoterapia. Los nuevos tratamientos biológicos abren una ventana de oportunidad para complicaciones graves del LES poco estudiadas como la miocarditis lúpica.