



Carta al Director

Nefritis intersticial cariomegálica

Karyomegalic interstitial nephritis

Sr. Director,

Presentamos el caso de una mujer de 59 años, remitida a consulta de nefrología en 2009 por ERC (cr 1,36 mg/dl, MDRD 45 ml/min/1,73m²).

Como antecedentes a destacar estaba en seguimiento por el servicio de digestivo desde el año 2008 por alteración de las pruebas de la función hepática (AST 89 UI/l [0-37]; ALT 141 UI/l [0-40]; ALP 696 UI/l [70-208]; GGT 349 [10-50] BRBt 0,4 mg/100 [0,1-1,2]) con estudio etiológico negativo, ecografía y biopsia hepática sin hallazgos patológicos. Se pautó tratamiento empírico con ácido ursodesoxicólico con respuesta parcial.

Ampliamos el estudio y no tenía albuminuria ni alteraciones en el sedimento urinario. Se detectó ANA 1/40 con anticuerpos antiDNA y ENAS negativos, C3/C4 normales. Ecográficamente los riñones eran pequeños (9 cm), con hiperrecogenicidad cortical y mala diferenciación corticomedular, por lo que descartamos realizar una biopsia renal.

En la anamnesis negaba ingesta previa de nefrotóxicos, nunca había tenido episodios de infecciones de orina ni de cólicos nefríticos.

En 2015 aparece microhematuria. Solicitamos citologías en orina que describen como: «células sueltas con discretos rasgos atípicos, núcleos hiper cromáticos, citoplasma escaso» (fig. 1).

En el año 2021 reinterrogamos sobre los antecedentes familiares: padres consanguíneos (primos), su madre tenía ERC (desconocemos el grado) y falleció de infarto agudo de miocardio (IAM) a los 68 años; su hermano también tenía ERC (desconocemos el grado) y falleció de IAM a los 59 años. Los familiares de la rama materna presentaban múltiples antecedentes de cardiopatía isquémica.

Por ello solicitamos despistaje de enfermedad de Fabry (midiendo la actividad enzimática de la enzima α -galactosidasa-A y niveles de Lyso-globotriaosilceramida en gota de sangre seca) que fue negativa.

Ante el perfil familiar y una ERC no filiada decidimos solicitar un estudio genético de enfermedades renales, detectándose una variante patogénica en homocigosis en el gen

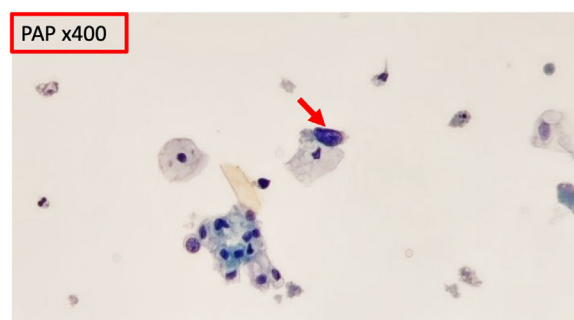


Imagen 1 – La citología de orina muestra células de aspecto atípico con núcleos hiper cromáticos y citoplasma escaso (flecha roja) comparadas con las células uroteliales adyacentes normales.

FAN1 [c.2854C>T p.(Arg952Ter)] asociado a nefritis intersticial cariomegálica.

Informamos al servicio de digestivo, quienes decidieron repetir una biopsia hepática, identificando en el tejido conectivo de un espacio porta subcapsular células de hábito cariomegálico, algunas en disposición perineural y perivascular y que mostraban núcleos grandes, irregulares y marcadamente hiper cromáticos (fig. 2). En ninguna de las biopsias se objetivó daño colestásico ni fibrosis hepática. Desde el punto de vista analítico persiste una respuesta parcial al ácido ursodesoxicólico, pero mantiene niveles de fosfatasa alcalina elevados con fluctuaciones paralelas a la función renal.

La nefritis intersticial cariomegálica es una enfermedad rara que se transmite de forma autosómica recesiva. Fue descrita por primera vez en 1974¹ y el término de «nefritis intersticial cariomegálica» fue introducido posteriormente en 1979². En 2012 Zhou et al. identificaron mutaciones en homocigosis en el gen FAN1 que causan la enfermedad³, y posteriormente se han ido descubriendo otras en el mismo gen⁴.

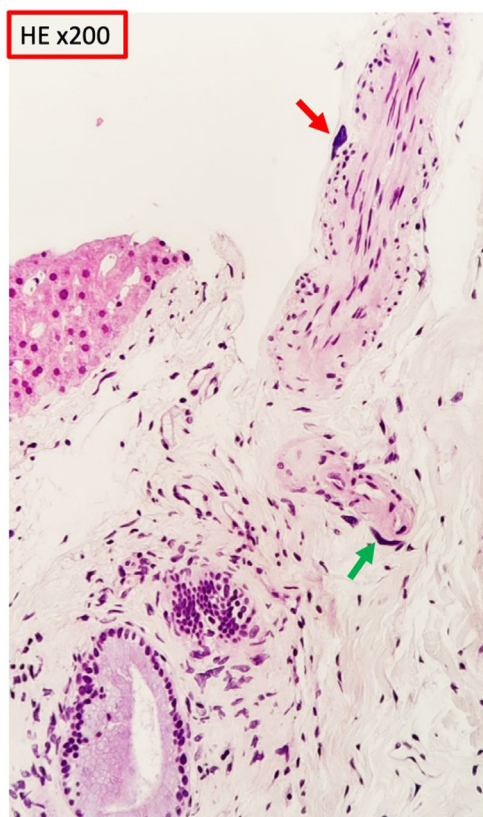


Imagen 2 – La biopsia hepática muestra, al nivel del espacio porta, células de hábito cariomegálico, algunas en disposición perineural (flecha roja) y perivascular (flecha verde) mostrando núcleos grandes, irregulares e hiper Cromáticos.

El gen FAN1 codifica para la proteína denominada en inglés *Fanconi anemia-associated nucleas 1*, implicada en la reparación del ADN. Esta proteína se expresa en el parénquima de múltiples tejidos (hígado, tejido neuronal, miocardio, tiroides, células endoteliales...), siendo la mayor expresión en el riñón⁵.

Variantes patogénicas de este gen se han asociado con nefritis intersticial y lesiones en otros órganos, por ejemplo, en el hígado. En las biopsias se identifican células características con núcleos grandes, irregulares e hiper Cromáticos. Se han descrito también estas células en citologías de orina de pacientes afectados.

Hay menos de 50 casos publicados sobre esta enfermedad. En general describen el diagnóstico de ERC a partir de la tercera década, con progresión variable intra e interfamiliar, alcanzando ERC terminal^{5,6}.

El diagnóstico de certeza es el hallazgo de una variante patogénica del gen FAN 1 en homocigosis, ya que el patrón de herencia es autosómico recesivo.

En nuestra paciente el resultado del estudio genético y el hallazgo de las células características en orina y en la biopsia hepática confirman el diagnóstico de esta enfermedad, que explica su afectación renal y hepática hasta ahora no filiadas.

Financiación

Este trabajo no ha recibido ningún tipo de financiación.

BIBLIOGRAFÍA

- Burry AF. Extreme dysplasia in renal epithelium of a young woman dying from hepatocarcinoma. *J Pathol.* 1974;113:147-50.
- Mihatsch MJ, Gudat F, Zollinger HU, Heierli C, Thölen H, Reutter FW. Systemic karyomegaly associated with chronic interstitial nephritis. A new disease entity? *Clin Nephrol.* 1979;12:54-62.
- Zhou W, Otto EA, Cluckey A, Airik R, Hurd TW, Chaki M, et al. FAN1 mutations cause karyomegalic interstitial nephritis, linking chronic kidney failure to defective DNA damage repair. *Nature Genet.* 2012;44:910-5.
- Rejeb I, Jerbi M, Jilani H, Gaied H, Elaribi Y, Hizem S, et al. New familial cases of karyomegalic interstitial nephritis with mutations in the FAN1 gene. *BMC Med Genomics* 2021;14:160, <https://doi.org/10.1186/s12920-021-01009-7>.
- Monga G, Banfi G, Salvatore M, Amatruda O, Bozzola C, Mazzucco G. Karyomegalic interstitial nephritis: Report of 3 new cases and review of the literature. *Clin Nephrol.* 2006;65:349-55.
- Godin M, Francois A, Le Roy F, Morin JP, Creppy E, Hemet J, et al. Karyomegalic interstitial nephritis (Letter). *Am J Kidney Dis.* 1996;27.

Xhamy Martelli Guerrero^{a,*}, Elena Monfa Guix^a, Jacques Alzoghby Abi Chaker^b, Concepción Álvarez Cañas^b, Laura Rodríguez Martín^c, Catherine Martínez Rosero^a, Erika Romero Zaldumbide^a, George Stifan Kasabji^a, Aránzazu Sastre López^a, Cristina Lucas Álvarez^a, Benjamín de León Gómez^a y Mario Prieto Velasco^a

^a Servicio de Nefrología, Complejo Asistencial Universitario de León, León, España

^b Servicio de Anatomía Patológica, Complejo Asistencial Universitario de León, León, España

^c Servicio de Digestivo, Complejo Asistencial Universitario de León, León, España

* Autor para correspondencia.

Correo electrónico: xhamymartelli@gmail.com (X. Martelli Guerrero).

0211-6995/© 2024 Sociedad Española de Nefrología. Publicado por Elsevier España, S.L.U. Este es un artículo Open Access bajo la licencia CC BY-NC-ND (<http://creativecommons.org/licenses/by-nc-nd/4.0/>). <https://doi.org/10.1016/j.nefro.2024.03.003>