

te, recomendados en crisis renal esclerodérmica. En ateroembolismos de colesterol se han utilizado recientemente, observando resoluciones rápidas de la cianosis distal y del dolor en miembros inferiores, y mejorando la función renal⁸⁻¹⁰.

Por tanto, el tratamiento con iloprost podría considerarse una adecuada opción terapéutica de la EEC e instaurarse de forma precoz por los beneficios que nos puede aportar en esta enfermedad tan maligna.

- Thadhani RI, Camargo CA Jr, Xavier RJ, Fang LS, Bazari H. Atheroembolic renal failure after invasive procedures. Natural history based on 52 histologically proven cases. *Medicine* 1995;74(6):350-8.
- Meyrier A. Cholesterol crystal embolism: diagnosis and treatment. *Kidney Int* 2006;69(8):1308-12.
- Rodríguez Jornet A, Andreu FJ, Orellana R, Ibeas J, Vallvé M, Esteve V, et al. Diagnosis and prognosis of atheroembolic disease. *Nefrología* 2005;25(6):637-44.
- Mignon F, Chaick A, Raynal P, Vereerstraeten A, Vanhaeverbeek M. A patient under hemodialysis with acute distal ischaemia: cholesterol cristal embolism. *Rev Med Brux* 2007;28(6):532-5.
- Scolari F, Tardanico R, Zani R, Pola A, Viola BF, Movilli E, et al. Cholesterol crystal embolism: a recognizable cause of disease. *Am J Kidney Dis* 2000;36(6):1089-109.
- Belenfant X, Meyrier A, Jacquot C. Supportive treatment improves survival in multivisceral cholesterol crystal embolism. *Am J Kidney Dis* 1999;33(5):840-50.
- Stabellini N, Cerretani D, Russo G, Rizzioli E, Gilli P. Renal atheroembolic disease: evaluation of the efficacy of corticosteroid therapy. *G Ital Nefrol* 2002;19(1):18-21.
- Grenader T, Lifschitz M, Shavit L. Iloprost in embolic renal failure. *Mt Sinai J Med* 2005;72(5):339-41.
- Elinav E, Chajek-Shaul T, Stern M. Improvement in cholesterol emboli syndrome after iloprost therapy. *BMJ* 2002;324(7332):268-9.
- adauceanu A, Avignon A, Ribstein J, Monnier L. Use of a prostacyclin analogue in cholesterol crystal embolism. *Diabet Med* 1998;15(3):262-3.

M.A. Rodríguez Gómez, M. Heras, A. Molina Ordas, M.J. Fernández-Reyes, R. Sánchez, F. Álvarez-Ude

Servicio de Nefrología. Hospital General de Segovia. Segovia.

Correspondencia:

María A. Rodríguez Gómez

Servicio de Nefrología. Hospital General de Segovia. Segovia.

asrodriguezgomez@hotmail.com

Streptococcus pneumoniae infection and hemolytic uremic syndrome

Nefrología 2009;29(5):496-497.

Sr. Director:

Recently it has published in *Nefrología* a case of haemolytic uremic syndrome associated to pneumococcal infection (SP-HUS) in a 2-year-6-month old boy with pneumonia, that required venovenous hemodiafiltration / hemofiltration during ten days. SP-HUS is an uncommon disease whose incidence, following invasive pneumococcal infection, is estimated at 0.4-0.6 %.

Its mortality rate is high, also in recent series, when compared with cases secondary to Shiga-like toxic-producing *E. Coli* infection (STEC-HUS). Exposition of Thomsen-Friedenreich cryptantigen (TF) present on the surface of erythrocytes, platelets and glomerular endothelial cells, by pneumococcal neuraminidase seems to trigger clinical manifestations.

Early recognition allows a proper treatment. Avoidance of plasma infusion and transfusions of unwashed blood products affects morbidity and mortality, as IgM-containing blood derivatives may increase cellular damage.

We present a case of a 18-month old girl with high fever (40 °C) and

cough for five days; she was admitted for right pneumonia with pleural effusion. She was anaemic (Hb 5.6 g/dL) with marked anisocytosis and schistocytosis and thrombocytopenic (30 ' 10⁹/L).

Fibrinogen levels, and prothrombin and partial thromboplastin times were normal, while a direct Coombs' test was positive. Creatinine was mildly increased (61 μmol/L) in presence of microhematuria and proteinuria. A rapid assay for detection of *Streptococcus pneumoniae* urinary antigen was positive. Subsequently *Streptococcus pneumoniae* resulted from an hemoculture .

Intravenous antibiotic therapy (ceftazidime + vancomycin) was administered. The patient was transferred into a paediatric nephrology department. Six days after admission a drainage of the persisting pleural effusion was performed. Four transfusions of washed irradiated red blood cells were necessary to correct the severe anaemia.

Creatinine peaked at 79 μmol/L, to return quickly toward normal values; diuresis and blood pressure were always normal. No dialytic treatment was required. One month after admission the patient was good with complete recovery; only microhematuria was persistent.

Our diagnosis was SP-HUS. The case in question differs from others described in literature for a very mild renal involvement that contrasts with the severe microangiopathic hemolytic anaemia.

It is hypothesized that various *Streptococcus pneumoniae* serotypes with different neuraminidase activity can produce dissimilar manifestation of SP-HUS, ranging from isolated anaemia to full-blown HUS2. This wide spectrum of clinical presentations may cause an under-recognition of SP-HUS, with the risk of administering IgM containing

blood derivatives. As in our case, invasive *Streptococcus Pneumoniae* infection associated with anaemia and Coombs' positive test, with no sign of DIC, can suggest the proper diagnosis.

- Herrero-Morín JD, Fernández N, Santos F, Rey C, Málaga S. Síndrome emolítico urémico asociado a neumonía neumococica. *Nefrología*. 2007;27(4):505-8.
- Copelovitch L, Kaplan BS. Streptococcus pneumoniae-associated hemolytic uremic syndrome. *Pediatr Nephrol* 2008;23(11):1951-6.
- Waters AM, Kerecuk L, Luk D, Haq MR, Fitzpatrick MM, Gilbert RD, et al. Hemolytic uremic syndrome associated with invasive pneumococcal disease: the United kingdom experience. *J Pediatr* 2007;151(2):140-4.
- Geary DF. Hemolytic uremic syndrome and streptococcus pneumoniae: improving our understanding. *J Pediatr* 2007;151:113-4.

A. Venuta, P. Bertolani

Paediatric Department. Modena University Hospital. Modena (Italy).

Correspondencia:

Andrea Venuta

Dipartimento materno-infantile. Policlinico di Modena. Modena (Italy).

andrea.venuta@unimore.it

Síndrome de secreción inadecuada de hormona antidiurética debido a neumonía diagnosticada por TAC

Nefrología 2009;29(5):497-498.

Sr. Director:

El síndrome de secreción inadecuada de hormona antidiurética (SIADH) tiene que sospecharse en cualquier paciente con hiponatremia hiposmolar, osmolalidad urinaria elevada, concentración de sodio en orina normalmente mayor de 40 mEq/l, equilibrio ácido-base y kaliemia normales, y frecuentemente una concentración baja de ácido úrico en plasma. Debe existir un volu-

men extracelular normal y descartarse la existencia de insuficiencia renal, hipotiroidismo, déficit de cortisol y toma de diuréticos¹.

Entre las causas de SIADH, se han comunicado aquellas secundarias a diversas neumopatías²⁻⁴. Posibles mecanismos inductores en la secreción de vasopresina son: la hipoxemia y la hipercapnia, anomalías hemodinámicas, alteraciones en la regulación y liberación de desmopresina por tumores, diversos fármacos y estrés⁴.

Describimos el caso de un paciente varón de 68 años que es llevado a Urgencias por dolor abdominal difuso y vómitos, junto con un cuadro llamativo de bradipsiquia y desorientación temporal. Como antecedentes patológicos, presentaba una enfermedad pulmonar obstructiva crónica por asma grave tratada crónicamente con corticoides orales, diabetes mellitus no insulinodependiente, hipertensión arterial y una resección transuretral de neoplasia de vejiga urinaria cuatro años antes. Su tratamiento habitual consistía en metformina, simvastatina, enalapril, ácido alendrónico, carbonato cálcico, omeprazol, metilprednisolona y broncodilatadores inhalados.

Se realizó una analítica sanguínea que mostró una hiponatremia grave de 115 mmol/l con hipoosmolalidad plasmática de 243 mOsm/kg e hipourice-

mia de 2,4 mg/dl, siendo la caliemia y la función renal normales. Existía en orina una elevada pérdida de sodio de 148 mEq/l. Asimismo, se descartó la existencia de hipotiroidismo e insuficiencia suprarrenal. Orientándose el caso como SIADH, se estableció una restricción hídrica y la administración endovenosa de sueros hipertónicos, existiendo una mejoría progresiva de la hiponatremia y normalización del estado cognitivo. Buscándose la causa del SIADH, se realizó una RMN cerebral sin hallazgos destacables y una TAC torácica que mostró un aumento de densidad de características alveolares limitada a segmentos basales del lóbulo superior derecho, muy sugestivo de neumonía (figura 1A). No obstante, se había realizado una radiografía de tórax al ingreso que no mostraba cambios significativos respecto a controles previos (figura 1B), la auscultación respiratoria fue anodina y no existían leucocitosis ni otros parámetros analíticos sospechosos de infección. Tan sólo destacó durante su estancia hospitalaria una febrícula ocasional de 37,2-37,4 °C. Por ello, se inició levofloxacino oral realizándose a los seis días nueva TAC torácica que evidenció una importante mejoría de la neumonía. Los antígenos urinarios para *Legionella* y *Neumococo* fueron negativos. Progresivamente, fue posible la retirada de sueros hipertónicos, continuando al alta tras 15 días del ingreso con la restricción hídrica, 6 g diarios de sal oral y 10 mg/día de tora-

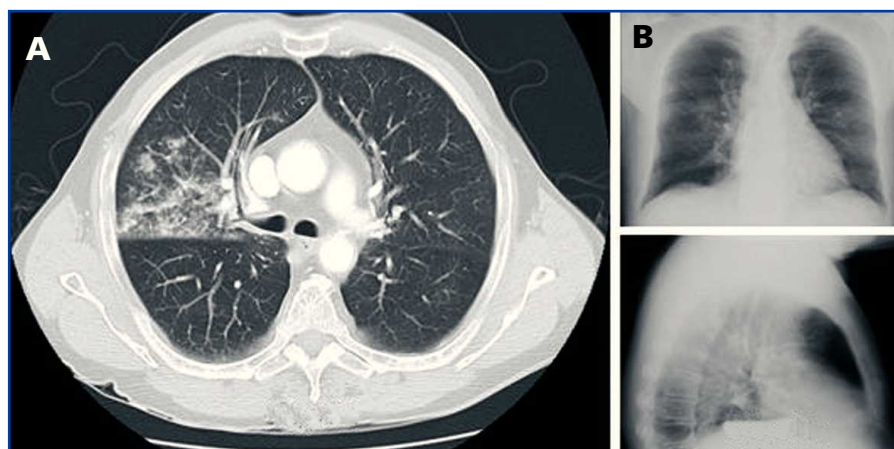


Figura 1. A y b.