

Presentaciones de casos

Metástasis ósea como presentación del linfoma de Hodgkin. Reporte de un caso

Bone Metastasis as a Presentation of Hodgkin's Lymphoma. A Case Report

Dianelí Lorely Reyes Hernández¹  Lidia Brito Martínez¹  Roselí González Cruz¹ 

¹ Hospital Provincial Universitario Arnaldo Milián Castro, Universidad de Ciencias Médicas de Villa Clara, Cuba

Cómo citar este artículo:

Reyes-Hernández D, Brito-Martínez L, González-Cruz R. Metástasis ósea como presentación del linfoma de Hodgkin. Reporte de un caso. **Revista Finlay** [revista en Internet]. 2022 [citado 2026 Feb 8]; 12(2):[aprox. 6 p.]. Disponible en: <https://revfinlay.sld.cu/index.php/finlay/article/view/1113>

Resumen

La afectación ósea en un paciente con linfoma de Hodgkin generalmente se presenta después de diagnosticado, pero de manera inusual puede hacerlo desde el comienzo de la sintomatología. Se presenta el caso de una mujer joven que comenzó con manifestaciones óseas. En un inicio se consideraron otros diagnósticos que fueron revalorados por el avance y persistencia de la sintomatología hasta llegar a la confirmación diagnóstica de linfoma de Hodgkin, variedad esclerosis nodular. Después de evidenciarse en resonancia magnética nuclear imágenes de lesiones óseas mixtas se logró su diagnóstico definitivo en una biopsia de ganglio linfático que mostró las características células de Reed-Sternberg. Dada la poca frecuencia de estos casos se considera necesaria su publicación para alertar sobre la inclusión de este pensamiento diagnóstico en pacientes que presentan dolores óseos como inicio de un cáncer aún no diagnosticado.

Palabras clave: linfoma de Hodgkin, resonancia magnética, reporte de casos

Abstract

Bone involvement in a patient with Hodgkin's lymphoma usually occurs after diagnosis, but unusually it can occur from the onset of symptoms. The case of a young woman who began with bone manifestations is presented. Initially, other diagnoses were considered, which were reassessed due to the progression and persistence of symptoms until diagnostic confirmation of Hodgkin's lymphoma of the nodular sclerosis variety. After evidence of mixed bone lesions in magnetic resonance imaging, a definitive diagnosis was achieved in a lymph node biopsy that showed the characteristic Reed-Sternberg cells. Due to the infrequency of these cases, its publication is considered necessary to alert about the inclusion of this diagnostic thought in patients who present bone pain as the beginning of a cancer not yet diagnosed.

Key words: hodgkin's lymphoma, magnetic resonance, case report

Recibido: 2022-02-10 09:51:23

Aprobado: 2022-04-27 09:02:44

Correspondencia: Dianelí Lorely Reyes Hernández. Hospital Provincial Universitario Arnaldo Milián Castro. Universidad de Ciencias Médicas de Villa Clara. Villa Clara. dianelirh@infomed.sld.cu

INTRODUCCIÓN

Entre las causas de muerte en la mujer, se reportan en Cuba desde el año 2018, los tumores malignos. La presencia de estos tumores ocupa la segunda tasa de mortalidad más alta.⁽¹⁾ Las metástasis óseas en la mujer son ocasionadas con mayor frecuencia por el cáncer de pulmón y de mama, sin embargo, ante la presentación de una mujer con lesiones óseas sugestivas de malignidad, pueden ser otras las causas y entre ellas se encuentra el linfoma de Hodgkin (LH) con una baja incidencia. Se trata de una neoplasia poco común que afecta los ganglios linfáticos. Tiene dos picos de incidencia, uno entre 15 y 30 años de edad y otro a los 55 años. Representa aproximadamente entre el 15 y el 20 % de todos los linfomas, generalmente se presenta como linfoadenopatías que se extienden ordenadamente.^(2,3)

El LH se distingue de otros tipos de linfoma por la presencia de células de Hodgkin y de Reed-Sternberg, estas últimas son linfocitos B grandes y anormales que a menudo son multinucleares con apariencia característica de ojos de búho. Las células de Hodgkin son más grandes que los linfocitos normales, pero más pequeñas que las células de Reed-Sternberg.⁽⁴⁾

Muchos pacientes no presentan ningún síntoma. Generalmente además de las adenomegalias suele ocasionar síntomas generales denominados síntomas B, entre los cuales se citan los sudores nocturnos excesivos, pérdida de peso y fiebre sin explicación. Otros síntomas también suelen aparecer como la fatiga constante, prurito, anorexia, dolor abdominal y sensación de saciedad debido a hepatoesplenomegalia, así como dolor esporádico de los ganglios linfáticos después de beber alcohol, lo cual es poco común, pero específico. También la afectación ósea forma parte de su cuadro clínico en algunos casos.⁽⁴⁾

Se requiere una biopsia de un ganglio linfático afectado o de otra parte del cuerpo con afectación tumoral para establecer el diagnóstico de LH. Se clasifica en LH nodular de predominio linfocítico y LH clásico. Este último a su vez se divide en cuatro variantes: LH clásico con esclerosis nodular; rico en linfocitos; los de celularidad mixta; y otros con depleción de linfocitos.⁽⁵⁾

La estadificación se basa en el sistema de *Ann Arbor*, con una subdivisión para la existencia o

ausencia de síntomas sistémicos (A: sin síntomas. B: con síntomas). Se clasifican además en tres grupos: etapa temprana favorable (estadio I-II sin factores desfavorables), etapa temprana desfavorable (estadio I-II con cualquier factor desfavorable) y etapa avanzada de la enfermedad (estadio III-IV).^(3,4)

Generalmente el LH se presenta como linfoadenopatías que se extienden ordenadamente, siendo frecuente la afectación de la médula ósea, sin destrucción del hueso, en las etapas avanzadas de la enfermedad. La afectación ósea sintomática por LH destruye el tejido y es una forma inusual de inicio en esta población, solo representa un 3 % de los linfomas óseos, lo cual explica los pocos casos comunicados en la literatura. Se debe distinguir entre el LH óseo primario donde el hueso es la única localización afectada; las lesiones óseas en el curso de un LH; y la afectación ósea inicial por LH, la más común, donde es frecuente encontrar adenopatías simultáneas. A excepción de aquellas lesiones óseas que aparecen en la evolución de un LH, el diagnóstico de la afectación ósea inicial por LH es siempre difícil y confunde con otras entidades óseas por lo que su diagnóstico suele retrasarse por meses^(6,7) como en este reporte.

En este artículo, se presenta el caso de una paciente con LH variedad esclerosis nodular que desde el inicio de la enfermedad presentó afectación ósea. La interpretación médica de las manifestaciones óseas condujo a diagnósticos iniciales errados que demoraron la definición patológica final.

Dada la poca frecuencia de estos casos se considera necesaria su publicación para alertar sobre la inclusión de este pensamiento diagnóstico en pacientes que presentan dolores óseos como inicio de un cáncer aún no diagnosticado.

PRESENTACIÓN DEL CASO

Se presenta el caso de una paciente de 32 años de edad, de color de piel negra, con antecedentes de salud anterior. Cinco meses antes del ingreso hospitalario comenzó con dolor lumbar ligero para el cual se le prescribieron analgésicos orales como el acetaminofén y la dipirona. El dolor se incrementó progresivamente sin lograr alivio con los fármacos indicados. Dos meses después apareció debilidad muscular e hipoestesia en miembros inferiores, se interpretó

como una polineuropatía. Debido a este planteamiento diagnóstico se le prescribió tratamiento con vitaminas orales y parenterales del complejo B. Esta sintomatología no mejoró. Se incrementó progresivamente la debilidad muscular y la pérdida sensitiva en miembros inferiores asociados a dolor intenso en columna lumbar que requería analgésicos opioides para su alivio. Ante el empeoramiento fue ingresada en el Hospital Provincial Universitario Arnaldo Milián Castro de Villa Clara.

Al interrogatorio se refirió además astenia, anorexia y ligera pérdida de peso. En el examen físico al ingreso se constató palidez cutáneo-mucosa, dolor intenso en la exploración de la columna dorsolumbar, paraparesia crural y pérdida sensitiva del dolor y tacto, conservando la sensibilidad profunda.

Entre las pruebas de laboratorio realizadas se encontró anemia ferropénica, elevación de la enzima láctico-deshidrogenasa y eritrosedimentación acelerada. (Tabla 1).

Tabla 1. Resultados de las pruebas de laboratorio realizadas a la paciente

Complementario	Resultado (intervalo de referencia)*	Complementario	Resultado (intervalo de referencia)*
Hemoglobina	7,8 g/dl (12-16)	Triacilglicéridos	1,3 mmol/L (0,46-1,60)
Hematocrito	23 % (37-48)	Lactato deshidrogenasa	620U/L (200-400)
Volumen corpuscular medio	85,4 fL (80-100)	Creatinfosfocinasa Total	120 U/L (24-170)
Leucocitos	15,7 x10 ⁹ /L (4,5-11)	Proteínas totales	76,9 g/L (60-80)
Neutrófilos	80 % (40-70)	Albúmina	41 g/L (35-52)
Linfocitos	18 % (22-44)	Glucemia	6,0 mmol/L (4,21-6,11)
Eosinófilos	2 % (0-8)	Calcio	2,23 mmol/L (2,05-2,60)
Velocidad de sedimentación	50 mm/h (0-20)	Fósforo	1,43 mmol/L (1,00-1,50)
Plaquetas	210 pormm ³ (150-400)	Complemento C3	1,83 g/L (0,75-1,35)
Creatinina	54 mmol/L (47,6-113,4)	Complemento C4	0,53 g/L (0,09-0,36)
Ácido úrico	339,3 mmol/L (156-357)	Fosfatasa alcalina	115 U/L (hasta 49)
Aspartato-aminotransferasa	22 U/L (hasta 46,0)	Serología VDRL	Negativa
Alanino-aminotransferasa	32 U/L (hasta 49,0)	Antígeno de superficie virus de la hepatitis B	Negativa
Gammaglutamiltranspeptidasa	36 U/L (5-32)	Anticuerpos contra virus de la hepatitis C	Negativa
Colesterol total	6,44 mmol/L (3,87-6,71)	Serología VIH	Negativa

Los resultados del ultrasonido de mamas y la radiografía de tórax fueron normales. El ultrasonido abdominal refería vesícula de paredes normales, colédoco y vías biliares normales, hígado con aumento ligero de su ecogenicidad, adenopatías peri-pancreáticas

midiendo una de ellas 13X6mm y derrame pleural izquierdo pequeño.

Se realizó tomografía axial computarizada (TAC) de columna dorso-lumbar observándose láminas destructivas mixtas líticas y blásticas, a

predominio blásticas, a nivel de cuerpos vertebrales desde L3-L4, hueso sacro, ambas crestas ilíacas y espinas isquio-pubianas, interesando elementos posteriores de los cuerpos vertebrales.

En la resonancia magnética nuclear (RMN) de columna vertebral T2 FLAIR T2 TRAN se observaron cambios en la intensidad de señal de los cuerpos vertebrales cervicales C6 y C7, dorsales altos y bajos, así como lumbares altos los cuales se muestran hipointensos en T1 e hiperintensos en T2 y a su vez se iluminan en el STIR. Se observó conservación de la altura y cuadrantura. Llamó la atención los cambios en la intensidad de señal que comprometen los elementos posteriores del cuerpo vertebral, pedículo, láminas y procesos transversos

fundamentalmente en cuerpos vertebrales dorsales altos y bajos, a este último nivel existe infiltración de las partes blandas perivertebrales y de los planos musculares. En T2 sagital existió disminución de la intensidad de señal de los discos cervicales e hipointensidad de los discos dorsales y lumbares altos visualizados de igual forma en el T1 sagital lo cual sugirió proceso de naturaleza infiltrativa a este nivel y hallazgos a nivel del cordón medular dados por infiltración del cordón medular desde D10 hasta L1 con engrosamiento de las partes blandas epidurales con cambios en la intensidad de señal a este nivel y en consecuencia dilatación del conducto ependimario por encima de D10 llamando la atención aumento del diámetro longitudinal del bazo en T2 axial. (Fig 1).

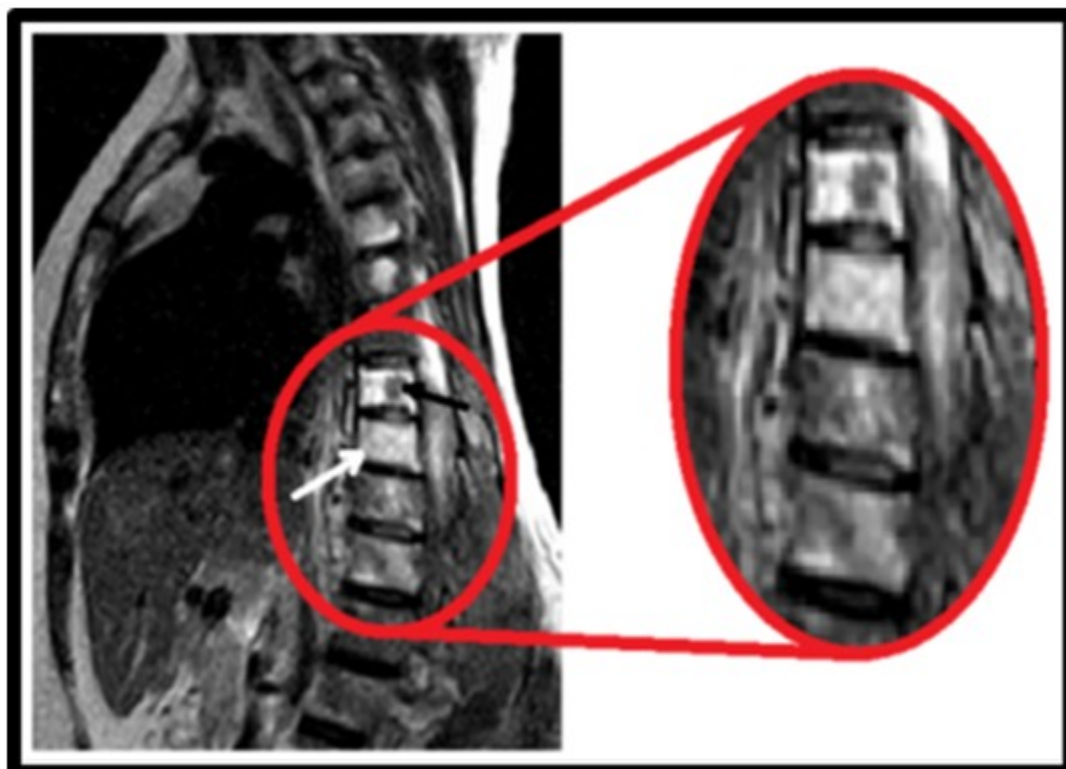


Fig 1. RMN de columna dorsolumbar: lesiones óseas mixtas

*líticas: flecha negra, blásticas: flecha blanca

En la TAC toracoabdominal con cortes a 3 mm de espesor sin la administración de contraste se observó hepatoesplenomegalia difusa sin nódulos, múltiples adenomegalias mesentéricas, periaórticas, peripancreáticas y en cadenas inguinales, la mayor periaórtica midió 25 x 14 mm. Se observó además derrame pleural

izquierdo de pequeña cuantía, múltiples adenomegalias precarinales cervicales laterales y posteriores que medían 12 mm de diámetro, múltiples imágenes óseas mixtas en la totalidad de la columna dorsolumbar más acentuadas a nivel bajo lumbar y en los huesos de la pelvis y cabezas femorales, la mayor lítica a nivel de D10

que medida 17 x 11 mm. Discreto aumento de partes blandas paravertebrales. (Fig 2).

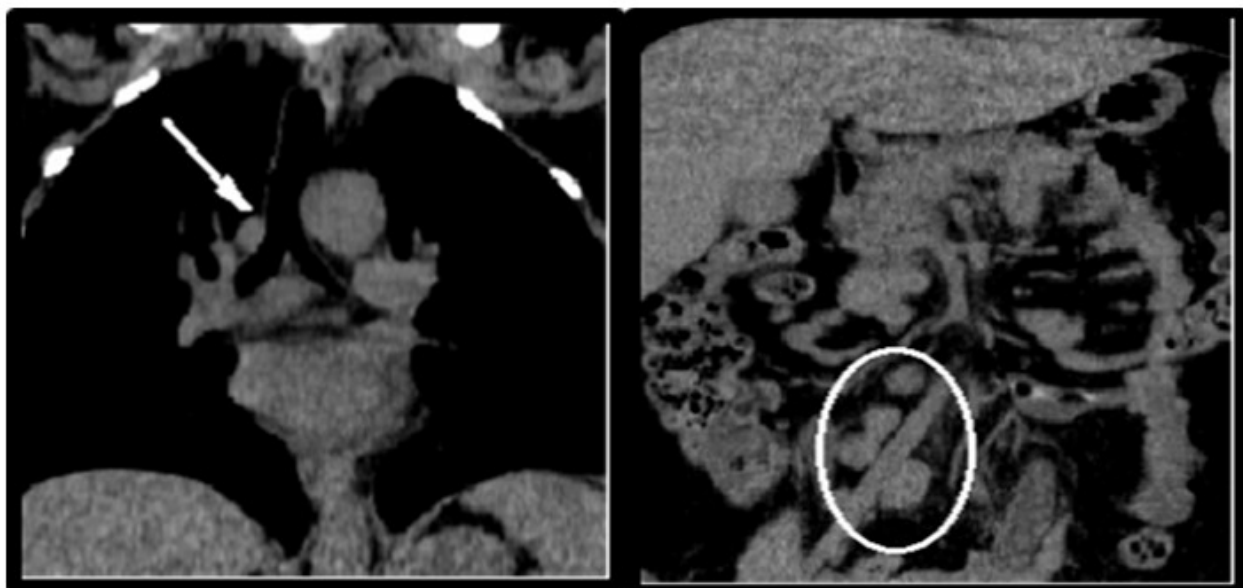


Fig 2. TAC toracoabdominal: mostró adenomegalias precarinadas en tórax (flecha blanca) y múltiples adenomegalias intra-abdominales (dentro del círculo blanco)

Se realizó biopsia de médula ósea que mostró marcada depresión de las tres series. Apareció evolutivamente adenomegalia inguinal y se sometió a exéresis de este ganglio linfático para su análisis histopatológico. En la biopsia

ganglionar se observaron las típicas células de Reed-Sternberg del Linfoma de Hodgkin y las bandas de esclerosis que distinguen la variedad esclerosis nodular. Una vez realizado el diagnóstico comenzó el tratamiento combinado de quimioterapia y radioterapia. (Fig 3).

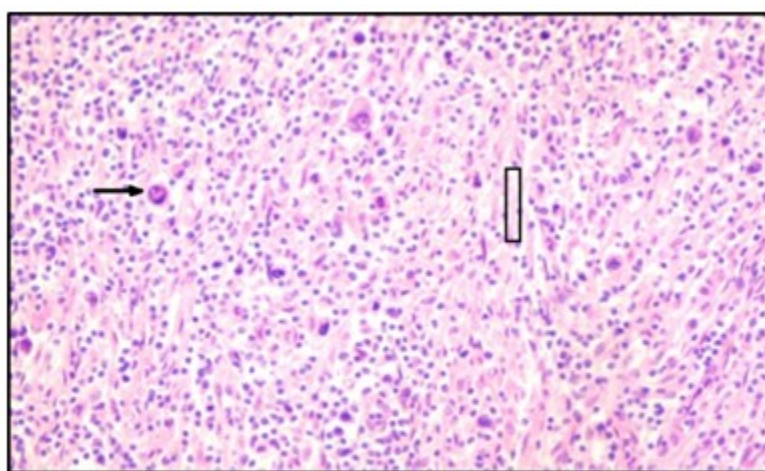


Fig 3. Biopsia de ganglio inguinal. Microscopia × 40 (tinción: H-E). Célula de Reed-Stemberg en palomitas de maiz (flecha negra), algunas lacunares y otras momificadas. Bandas de colágeno birrefringentes con luz polarizada (Dentro del rectángulo negro), algunos eosinófilos.

DISCUSIÓN

El linfoma de Hodgkin variedad esclerosis nodular se caracteriza por la presencia de células en forma de palomitas de maíz, que son una variante de las células de Reed-Sternberg. Aproximadamente el 95 % de los pacientes con linfoma de Hodgkin tienen el subtipo clásico como en esta paciente donde se diagnosticó la variedad esclerosis nodular, la cual ha predominado en estudios publicados. Esta se describe de forma más común en adultos jóvenes, con una incidencia similar en hombres y mujeres.⁽⁸⁾

Se debe distinguir entre LH óseo primario donde el hueso es la única localización afectada, las lesiones óseas en el curso de un LH, y por último, la afectación ósea inicial por LH (AOLH) donde es frecuente encontrar adenopatías simultáneas como en este caso. La AOLH generalmente se presenta entre la segunda y quinta décadas de la vida, aunque ha sido descrita a cualquier edad. A excepción de aquellas lesiones óseas que aparecen en el curso de un LH, la AOLH suele presentarse con dolor como único síntoma, confundiéndose con otras entidades, lo cual retraza su diagnóstico definitivo. Las áreas que más afecta son: la pelvis y la columna vertebral-fémur, como en este caso, aunque también se han descrito en esternón, escápula, clavícula, costillas, cráneo y tibia. Esta paciente al diagnóstico se encontraba en Estadio IV-A del sistema de estadificación de Ann Arbor para la enfermedad de Hodgkin.^(6,9)

El LH habitualmente compromete estructuras del sistema linfoide, el compromiso raquímedular es poco común, pero en algunos casos se observa afectación extranodal, asociada o formando parte de un compromiso primario como en esta paciente. Sus patrones son limitados: compromiso óseo, con lesiones únicas o múltiples, solitario o asociado a masas sólidas con extensión intrarraquídea, infiltración leptomeníngea y lesiones medulares. La resonancia magnética es considerada la técnica de elección en casos con sospecha de patología raquímedular porque se puede valorar con excelente detalle el compromiso vertebral, incluyendo la médula ósea, todos los espacios intrarraquídeos fundamentalmente el extradural, y la médula espinal y raíces nerviosas.⁽¹⁰⁾ En la paciente que se presenta en este estudio reveló la afectación ósea y medular.

En los últimos 30 años los avances en el tratamiento del LH han logrado la curación en alrededor del 75-80 % de los enfermos, con quimioterapia estándar o con la combinación de esta y radioterapia.^(5,11) La paciente después 6 meses de tratamiento se encuentra con una favorable evolución.

La evolución y el tratamiento de estos pacientes dependen del diagnóstico rápido y eficaz. Es por ello que este caso resalta la importancia de incluir este pensamiento diagnóstico en aquellos pacientes donde aparecen lesiones óseas sugestivas de malignidad sin el origen primario conocido, en los que la demora en el diagnóstico retarda el tratamiento y empeora el pronóstico.

Conflictos de intereses:

Los autores declaran la no existencia de conflictos de intereses relacionados con el estudio.

Los roles de autoría:

1. Conceptualización: Dianelí Lorely Reyes Hernández.
2. Curación de datos: Dianelí Lorely Reyes Hernández.
3. Análisis formal: Dianelí Lorely Reyes Hernández, Lidia Brito Martínez.
4. Adquisición de fondos: Esta investigación no contó con la adquisición de fondos.
5. Investigación: Dianelí Lorely Reyes Hernández, Lidia Brito Martínez, Roselí González Cruz.
6. Metodología: Dianelí Lorely Reyes Hernández, Lidia Brito Martínez, Roselí González Cruz.
7. Administración del proyecto: Dianelí Lorely Reyes Hernández.
8. Recursos: Roselí González Cruz.
9. Software: Roselí González Cruz.
10. Supervisión: Dianelí Lorely Reyes Hernández.
11. Validación: Dianelí Lorely Reyes Hernández,

Lidia Brito Martínez.

12. Visualización: Dianelí Lorely Reyes Hernández, Lidia Brito Martínez.

13. Redacción del borrador original: Dianelí Lorely Reyes Hernández, Lidia Brito Martínez, Roselí González Cruz.

14. Redacción, revisión y edición: Dianelí Lorely Reyes Hernández, Lidia Brito Martínez, Roselí González Cruz.

REFERENCIAS BIBLIOGRÁFICAS

1. Ministerio de Salud Pública. Anuario Estadístico de Salud 2019 [Internet]. La Habana: MINSAP; 2020 [citado 29 Ene 2021]. Disponible en: <https://www.onei.gob.cu>
2. Longo L. Neoplasias malignas de las células linfoides. En: Longo DL, Fauci AS, Kasper DL, Hauser SL, Jameson JL, Loscalzo J. Harrison Principios de Medicina Interna. 19 ed. México: McGraw-Hill; 2015: p. 695-710
3. López GA, Soca E. Linfomas y otras enfermedades ganglionares. En: Farreras R. Medicina Interna. 19 ed. México: Mc-Graw Hill; 2020: p. 1671-2
4. Pérez JM, Aguilar C, Álvarez JL, Pacheco MA, Báez PE, Bates RA, et al. Linfoma de Hodgkin. Rev Hematol Méx [revista en Internet]. 2019 [citado 18 Ene 2020];20(2):[aprox. 6p]. Disponible en: <https://www.medigraphic.com/pdfs/hematologia/re-2019/re192i.pdf>
5. Moreno Y, Laguna L, Larquin JI, León CC, Hernández YF, González MJ. Criterios diagnósticos y nuevas opciones terapéuticas para los pacientes con diagnóstico de linfoma no Hodgkin. AMC [revista en Internet]. 2019 [citado 10 May 2020];23(3):[aprox. 10p]. Disponible en: https://scielo.sld.cu/scielo.php?script=sci_arttext&pid=S1025-02552019000300415
6. Márquez D, Márquez B, Talavera MC, Blancas I, Sáez I, García JL. Linfoma de Hodgkin con afectación ósea: comunicación de un caso y revisión de la literatura. Oncología [revista en Internet]. 2004 [citado 18 Jun 2021];27(3):[aprox. 4p]. Disponible en: https://scielo.isciii.es/scielo.php?script=sci_arttext&pid=S0378-48352004000300007
7. Alarcón CA, Benítez D, Flores R, Beltrán BE. Linfoma primario óseo multifocal: reporte de caso y revisión de la literatura. Gaceta Mex Oncol [revista en Internet]. 2016 [citado 7 Ago 2021];15(4):[aprox. 5p]. Disponible en: <https://www.elsevier.es/es-revista-gaceta-mexicana-oncologia-305-articulo-linfoma-primario-oseo-multifocal-report-S1665920116300487>
8. Areces A, Labrada PL. Caracterización clínico-epidemiológica de los pacientes con linfoma en un período de diez años en San Cristóbal. 16Abril [revista en Internet]. 2019 [citado 9 Nov 2021];58(271):[aprox. 4p]. Disponible en: https://www.rev16deabril.sld.cu/index.php/16_04/article/view/753
9. Ministerio de Salud Pública del Ecuador. Linfoma Hodgkin en adultos: Guía Práctica Clínica (GPC) Primera edición [Internet]. Quito: MSPE; 2017 [citado 23 Ene 2021]. Disponible en: <https://www.salud.gob.ec/wp-content/uploads/2017/06/Linfoma-de-Hodgkin-en-Adultos-ilovepdf-compressed.pdf>
10. Sgarbi N. Linfoma raquímedular: formas de presentación. Ensayo Iconográfico. Rev Imagenol [revista en Internet]. 2018 [citado 26 Sep 2021];22(1):[aprox. 7p]. Disponible en: <https://sriuy.org.uy/ojs/index.php/Rdi/article/view/59>
11. Quintero Y, Teruel A, Hernández C, Concepción Y, Romero A, Macía I. Caracterización del linfoma de Hodgkin en los pacientes adultos. Rev Cubana Hematol Inmunol Hemoter [revista en Internet]. 2019 [citado 30 Dic 2021];35(3):[aprox. 10p]. Disponible en: <https://www.revhematologia.sld.cu/index.php/hih/article/view/1027>