



REVISTA DE GASTROENTEROLOGÍA DE MÉXICO

www.elsevier.es/rgmx



CARTA CIENTÍFICA

Eritromelalgia como manifestación paraneoplásica de cáncer de colon. Reporte de caso

Erythromelalgia as a paraneoplastic manifestation of colon cancer: A case report

La eritromelalgia es un cuadro clínico que se caracteriza por episodios intermitentes de eritema, aumento de la temperatura local y dolor en las extremidades¹. Existen dos tipos: la primaria, o idiopática, y la secundaria, que se ha descrito en el contexto de múltiples patologías, tales como enfermedades hematológicas, procesos autoinmunes, neoplasias, anomalías del metabolismo óseo, entre otras¹⁻⁵.

Se presenta el caso de un varón de 61 años con antecedentes de hipertensión arterial, úlcera duodenal y seminoma tratado con cirugía más quimioterapia (en remisión y sin tratamiento desde hace más de 10 años). Acudió a consulta por episodios de tumefacción, enrojecimiento y cambios de coloración de la mano derecha de aproximadamente 4 meses de evolución. Refería mejoría parcial con toma de corti-

coyes y negaba otra sintomatología adicional relevante. Al examen físico presentaba adecuada movilidad articular, tumefacción difusa de la mano, aumento de temperatura local y coloración eritemato-violácea; todo ello compatible con eritromelalgia. Las pruebas inmunológicas y de metabolismo óseo se encontraban en límites normales.

Las radiografías de manos y columna cervical fueron normales. En la radiografía de tórax se observó un patrón reticular difuso, que se confirmó mediante tomografía de alta resolución (TACAR), que correspondía a áreas de hipoventilación (principalmente en el lóbulo medio). La gammagrafía ósea puso de manifiesto únicamente captación en el tercer dedo de mano derecha. Se solicitó PET-TC (¹⁸F-FDG), en donde se informó de un depósito focal de fluorodesoxiglucosa (FDG) en la pared del colon transverso.

Durante el estudio endoscópico se observó en el colon transverso una lesión ulcerada e indurada que condicionaba una estenosis parcial del segmento. Se realizó biopsia de la lesión, que fue informada como adenocarcinoma moderadamente diferenciado (T3 N0 M0). Al tratarse de un adenocarcinoma sin factores de riesgo asociado, se realizó colectomía de colon transverso sin quimioterapia adyuvante.



Figura 1 Eritromelalgia en ambas manos (izquierda). Resolución de la eritromelalgia tras cirugía (derecha).

<https://doi.org/10.1016/j.rgmx.2025.04.012>

0375-0906/© 2025 Publicado por Masson Doyma México S.A. en nombre de Asociación Mexicana de Gastroenterología. Este es un artículo Open Access bajo la licencia CC BY-NC-ND (<http://creativecommons.org/licenses/by-nc-nd/4.0/>).

Dos meses tras la cirugía los signos y síntomas de la eritromelalgia desaparecieron y no han vuelto a ocurrir desde entonces (fig. 1).

La eritromelalgia es una entidad clínica infrecuente que se caracteriza habitualmente por episodios de eritema, incremento de la temperatura local y dolor tipo urente en las extremidades, principalmente en las inferiores¹⁻⁵. Afecta aproximadamente a 1.3 por 100,000 personas/año y predomina en el género femenino⁶.

Existen dos formas comúnmente descritas. La eritromelalgia primaria, la cual es un trastorno autosómico dominante y que recientemente se ha aceptado como una canalopatía causada por la mutación en el gen SCN9A, que codifica funcionalmente para el canal de sodio Nav 1.7^{4,5}. Por el contrario, la forma secundaria es el resultado de diversas patologías, tales como trastornos mieloproliferativos, enfermedades autoinmunes, neuropatía de fibra fina, enfermedad de Fabry y algunos tipos de neoplasias sólidas, como la de mama, de colon y de cerebro⁷.

Hasta ahora su etiología es incierta. Sin embargo, los diversos mecanismos fisiopatológicos propuestos tienen en común la vasodilatación con la posterior activación y agregación plaquetaria que da como resultado la liberación de prostaglandinas y la activación de la cascada de coagulación^{2,8}.

El diagnóstico es fundamentalmente clínico, ya que no existe una prueba confirmatoria¹.

El tratamiento de la eritromelalgia es insatisfactorio debido a que su mecanismo fisiopatológico es desconocido. Múltiples fármacos se han utilizado sin eficacia, dentro de los que se encuentran los opiáceos, la gabapentina, la lidocaína, las benzodiacepinas y los antiinflamatorios no esteroides (AINE), entre otros⁹. La aspirina suele ser el tratamiento inicial más común debido a cierta eficacia demostrada en pacientes con trastornos mieloproliferativos¹⁰.

En cuanto a la eritromelalgia paraneoplásica, los síntomas de esta se exacerbaban conforme progresaba la enfermedad, y en ocasiones desaparecía con la resección del tumor; sin embargo, no hay estudios suficientes, solo la descripción de algunos casos concretos que pertenecen a una cohorte^{2,7}.

El presente caso de eritromelalgia paraneoplásica secundaria a adenocarcinoma de colon, que sepamos, es el segundo descrito en la literatura, el cual fue tratado de manera satisfactoria mediante cirugía.

La eritromelalgia debe considerarse dentro del espectro de síndromes paraneoplásicos, sobre todo si se han descartado otras causas, por lo que este caso subraya la importancia de una evaluación integral, principalmente en pacientes en los que se sospeche un proceso neoproliferativo (antecedentes personales/familiares de cáncer, factores de riesgo ambientales o tóxicos). La resolución completa de los síntomas tras la cirugía del cáncer de colon refuerza el hecho de que hay una asociación entre la patología subyacente y los síntomas/signos de la eritromelalgia.

Financiación

No se ha recibido ningún tipo de financiación para la realización de esta comunicación.

Consideraciones éticas

- Se ha obtenido el consentimiento informado del paciente.
- Se han cumplido las normas de bioética del Hospital San Pedro respecto a publicaciones científicas.
- No se han realizado experimentos con humanos y/o animales.
- Se ha mantenido el anonimato del paciente en todo momento y se ha seguido la ley operativa vigente de protección de datos.
- Ley operativa de protección de datos (LOPD): se han seguido los protocolos del Hospital San Pedro sobre la publicación de datos de los pacientes que intervienen en el mismo, y se ha preservado el anonimato de los datos del paciente. Reglamento (UE) 2016/679 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 27 de abril de 2016, relativo a la protección de las personas físicas en lo que respecta al tratamiento de datos personales y a la libre circulación de estos datos; Ley Orgánica 3/2018, de 5 de diciembre, de Protección de Datos de Carácter Personal y Garantía de los Derechos Digitales; Ley 14/2007, de 3 de julio, de Investigación biomédica; Ley 14/1986, de 25 de abril, General de Sanidad; Ley 41/2002, de 14 de noviembre, de autonomía del paciente, y demás legislación vigente en materia sanitaria.

Conflicto de intereses

Los autores declaran no tener ningún conflicto de intereses

Referencias

1. Kurzrock R, Cohen PR. Erythromelalgia and myeloproliferative disorders. *Arch Intern Med.* 1989;149:105-9. PMID: 2643412.
2. Mann N, King T, Murphy R. Review of primary and secondary erythromelalgia. *Clin Exp Dermatol.* 2019;44:477-82, <http://dx.doi.org/10.1111/ced.13891>.
3. Parker LK, Ponte C, Howell KJ, et al. Clinical features, and management of erythromelalgia: Long-term follow-up of 46 cases. *Clin Exp Rheumatol.* 2017;35:80-4. PMID: 27494156.
4. Drenth JP, Finley WH, Breedveld GJ, et al. The primary erythermalgia-susceptibility gene is located on chromosome 2q31-32. *Am J Hum Genet.* 2001;68:1277-82, <http://dx.doi.org/10.1086/320107>.
5. Yang Y, Wang Y, Li S, et al. Mutations in SCN9A, encoding a sodium channel alpha subunit, in patients with primary erythermalgia. *J Med Genet.* 2004;41:171-4, <http://dx.doi.org/10.1136/jmg.2003.012153>.
6. Reed KB, Davis MD. Incidence of erythromelalgia: A population-base study in Olmsted County, Minnesota. *J Eur Acad Dermatol Venereol.* 2009;23:13-5, <http://dx.doi.org/10.1111/j.1468-3083.2008.02938.x>.
7. Mørk C, Kalgaard OM, Kvernebo K. Erythromelalgia: A clinical study of 87 cases. *J Intern Med.* 1997;242:191-7, <http://dx.doi.org/10.1046/j.1365-2796.1997.00185.x>.
8. Davis MD. Erythromelalgia. *Mayo Clinic Proc.* 2004;79:298 <https://www.mayoclinicproceedings.org/action/showPdf?pii=S0025-6196%2811%2962860-7>
9. Davis MD, Rooke T. Erythromelalgia. *Curr Treat Options Cardiovasc Med.* 2006;8:153-65, <http://dx.doi.org/10.1007/s11936-006-0008-8>.

10. Krishnan SG, Yesudian DP, Jayaraman M, et al. Erythromelalgia responding to aspirin. Indian J Dermatol Venereol Leprol. 1996;62:204–5. PMID: 20948053.

B.J. Flores Robles* y J.A. López-Martín

*Departamento de Reumatología, Hospital San Pedro,
Logroño, España*

* Autor para correspondencia. Departamento de Reumatología, Hospital San Pedro, Logroño, La Rioja, España. CP 26005.

Correo electrónico: bjflores@riojasalud.es
(B.J. Flores Robles).