



Síndrome de Wiskott-aldrich em lactante: relato de caso

Autor: Joice Tainara Alexandre

Larissa Cristino Marreiro

Rodrigo Alves Satiro

Facultad de Ciencias de la Salud, Universidad Central del Paraguay, Pedro Juan Caballero

29 de enero de 2025

Trabajo Final de Grado



Resumen

El Síndrome de Wiskott-Aldrich es una enfermedad hereditaria de inmunodeficiencia caracterizada por la producción anormal de anticuerpos (inmunoglobulina), células T (linfocitos) anormales, un número reducido de plaquetas y eczema. Su prevalencia es baja, con una incidencia estimada entre 1 y 6 casos por millón de personas anuales. El diagnóstico temprano y tratamiento adecuado son clave para reducir la mortalidad, que varía entre el 5% y el 25%. El objetivo fue describir un caso de Síndrome Wiskott-Aldrich de un lactante brasileño diagnosticado en los Estados Unidos de América, que presentó un historial de eczema, infecciones recurrentes y sangrados inexplicables. Se realizó un relato del caso de un paciente del sexo masculino que acudió al hospital Infantil de Seattle, con 8 meses, con petequias por el cuerpo, hematoquezia e infección respiratoria. La recolección de datos fue hecha a través de la revisión de los registros médicos y laboratoriales del paciente, bien como imágenes suministradas por sus padres. Este caso destaca la importancia de una evaluación médica detallada y la colaboración entre diferentes especialidades para el manejo eficaz de la SWA, comprendiendo la complejidad del tratamiento de inmunodeficiencias primarias en pediatría.

Palabra clave: Wiskott-Aldrich, Inmunodeficiencia, Síndrome, Lactante