



Síndrome de Stevens-Johnson desencadenado por medicación en el tratamiento de la toxoplasmosis: Relato de caso

Autor: Karolayne Albieri Maia Villa.

Sulany Regina de Almeida

Wilker Filles de Barbosa

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

20 de agosto de 2024

Trabajo Final de Grado



Resumen

Este artículo contextualiza y explora el eritema multiforme (EM), una afección dermatológica polimorfa que ha intrigado a los profesionales sanitarios a lo largo de la historia debido a su complejidad clínica. Descrito inicialmente en el siglo XIX, el EM se caracteriza por lesiones cutáneas diversas, cuyas formas más graves, conocidas como síndrome de Stevens-Johnson (SJS) y necrólisis epidérmica tóxica (NET), plantean importantes retos en el diagnóstico y el manejo clínico. Al abordar la etiología multifactorial del EM, destaca su frecuente asociación con reacciones a fármacos e infecciones, aclarando sobre la evolución de la comprensión de estos factores desencadenantes a lo largo del tiempo. El relato del caso incluye aspectos clínicos, difícil diagnóstico de esta manifestación grave resaltando necesidad de un enfoque multidisciplinar. El estudio se realizó a partir del caso de un paciente del Hospital Regional de Paraguari, entre febrero y agosto de 2023. Se concluye que la personalización del tratamiento es esencial, dado que cada paciente puede responder de manera diferente a los medicamentos y las intervenciones.

Palabras Clave: Stevens-Johnson, Farmacodermia, Enfermedades dermatológicas