



## SÍNDROME DE SUSAC: REPORTE DE UN CASO

Constanza Schell Eulufi, Bàrbara Delàs Alós, Pere Pujol Vives, Mouafk Asaad  
*Consorci Sanitari de Terrassa*

El síndrome de Susac es una enfermedad infrecuente constituida por la tríada clínica de encefalopatía, pérdida auditiva neurosensorial y oclusión arterial retinal. Es un fenómeno inflamatorio presumiblemente de autoinmunidad contra los endotelios vasculares que ocasiona oclusión de pequeños vasos. El diagnóstico clínico es apoyado por RM cerebral, retinofluorografía y audiometría. Se describe el caso de una mujer de 37 años fumadora y con antecedentes de consumo de cocaína, que consulta por cuadro neurológico progresivo de dos semanas de evolución y visión borrosa fluctuante en ojo izquierdo. El TC mostró un área hipointensa capsular interna derecha recomendándose completar estudio con RMN la que muestra múltiples lesiones puntiformes en ganglios basales y cuerpo calloso. Posteriormente, presenta hipoacusia neurosensorial bilateral confirmada mediante audiometría. El examen oftalmológico se encontraba dentro de rangos normales, exceptuando por el hallazgo al fondo de ojo de un área de fibrosis en arcada temporal inferior, por lo que se decide realizar angiografía que muestra pequeños focos de vasculitis oclusiva de arteriolas en retina periférica sin zonas de isquemia en parénquima retiniano y con arteria central de la retina y arcadas vasculares de aspecto normal. Se diagnostica una vasculopatía retinococleocerebral indicándose corticoides a altas dosis vía endovenosa frente a lo que evoluciona favorablemente. En conclusión, esta es una enfermedad de diagnóstico multidisciplinario y tratamiento agresivo a fin de minimizar daños.

