27

**VARIANTE MULTICENTRICA DE ENFERMEDAD DE CASTLEMAN EN ESTUDIO DE POLIADENOPATÍAS.**

Fabres M.2, Abarca P.2, Bascuñan C. 2. Tutor: Uribe Sanzana G.1. 1. Becado Medicina Interna, Hospital clínico universidad de Chile (HCUCh). 2. Interno Hospital clínico universidad de Chile (HCUCh).

**Introducción**: La enfermedad de Castleman es un trastorno linfoproliferativo raro que se puede presentar de manera localizada o multicéntrica. Su clínica habitualmente es inespecífica, sospechándose cuando se encuentra una masa mediastínica en su variante localizada. Sin embargo, se puede presentar con poliadenopatías, siendo de diagnóstico más complejo en estos casos.

**Caso clínico**: Hombre de 77 años con antecedente de enfermedad pulmonar difusa (EPD) y hospitalización previa por bacteriemia por Estreptococo epidirmidis, en la cual se detectaron adenopatías mediastínicas. Consulta por cuadro de 5 meses de evolución caracterizado por fatiga, fiebre, compromiso del estado general, diaforesis nocturna y baja de peso significativa. Estudio inicial destaca VHS 96, PCR 211. En estudio imagenológico destaca TC de tórax con signos de EPD fibrosa sin cambios respecto a imagen previa, múltiples adenopatías hiliares, mediastínicas y axilares bilaterales, de mayor tamaño que imagen previa. Se complementa estudio con C4 levemente disminuido, ANCA, ENA, antiDNA y ANA negativos, Coombs directo normal, serología VIH, CMV, Toxoplasma, VEB, VHB, VHC y parvovirus negativos. Biopsia ganglionar compatible con enfermedad de Castleman de tipo hialino vascular. Paciente con mejoría espontánea de síntomas y descenso de parámetros inflamatorios.

**Discusión**: La enfermedad de Castleman es de difícil diagnóstico, más aun cuando su presentación es atípica. En la variedad multicéntrica de esta enfermedad puede existir compromiso del estado general variable, fiebre y poliadenopatías, sin la masa mediastínica más comúnmente descrita. La importancia de este caso clínico radica en la necesidad de integrar esta entidad en los diagnósticos diferenciales de poliadenopatías.