

## ALOPECIA UNIVERSAL COMO PRESENTACIÓN INICIAL DE UN SÍNDROME POLIGLANDULAR AUTOINMUNE REPORTE DE CASO

---

Liliana M Mejía Zapata<sup>1</sup>, Angie M. Cárdenas Silva<sup>1\*</sup>.

**Introducción:** La alopecia universalis es la pérdida de pelo en todo el cuerpo por destrucción del folículo capilar. En la etiología se describen factores 1. Genéticos como alteración del cromosoma 18, haplotipos HLA DQ3, DQ7, DR4 y DR11. 2. Autoinmunes mediados por linfocitos T CD4+. 3. Asociación con enfermedad poliglandular autoinmune. 4. Factores externos desencadenantes (psicológicos, estrés, etc.) (1). **Objetivos:** Describir el caso de un paciente con alopecia universal como presentación inicial de síndrome poliglandular autoinmune. **Materiales y métodos:** Reporte de caso en la Fundación Clínica Infantil Club Noel, Cali. **Resultados:** Se describe el caso de una paciente femenina de 12 años quien debuta con alopecia universalis y posteriormente presenta tiroiditis de Hashimoto (anticuerpos anti tiroglobulina 50.1 anticuerpos anti microsomaes 103) y déficit de vitamina D. Se descartó otras etiologías de alopecia. **Conclusiones:** La alopecia es un componente menor del síndrome poliglandular autoinmune, entidad rara caracterizada por la asociación al menos dos insuficiencias glandulares que pueden coexistir con otras enfermedades autoinmunes. El seguimiento periódico a estos pacientes buscando enfermedad endocrinológica autoinmune es relevante para el diagnóstico y tratamiento oportuno.

### Palabras clave:

*Alopecia universalis, Autoinmunidad, Poliendocrinopatías.*

### Referencia

1. Galán-Gutiérrez A. Rodríguez-Bujaldón JC, Moreno-Giménez. Actualización terapéutica en alopecia areata. *Actas Dermosifiliogr.* 2009;100:266-76

---

<sup>1</sup> Universidad Libre - Seccional Cali. Grupo de Investigación en Pediatría GRINPED COL 0142019.

\* **Correo electrónico:** angie-cardenass@unilibre.edu.co.