



## Informe de caso

# Síndrome de Gardner-Diamond como diagnóstico diferencial de lupus

Juliana Santos Estrada<sup>a</sup>, Fernando Eliecer Rivera Toquica<sup>b</sup>, Carolina Muñoz-Grajales<sup>c,\*</sup>, Carlos Jaime Velásquez Franco<sup>c,d</sup>, Javier Darío Márquez Hernández<sup>c</sup> y Luis Fernando Pinto Peñaranda<sup>c</sup>

<sup>a</sup> Departamento de Dermatología, Clínica CES, Medellín, Colombia

<sup>b</sup> Departamento de Medicina Interna, Universidad Tecnológica de Pereira, Pereira, Colombia

<sup>c</sup> Sección de Reumatología, Departamento de Medicina Interna, Hospital Pablo Tobón Uribe, Medellín, Colombia

<sup>d</sup> Escuela de Ciencias de la Salud, Universidad Pontificia Bolivariana, Medellín, Colombia

## INFORMACIÓN DEL ARTÍCULO

### Historia del artículo:

Recibido el 9 de junio de 2015

Aceptado el 8 de diciembre de 2015

On-line el 19 de enero de 2016

### Palabras clave:

Síndrome de Gardner-Diamond

Lupus cutáneo

Púrpura psicógena

## R E S U M E N

El síndrome de Gardner-Diamond o púrpura psicógena es una vasculopatía de presunto origen autoinmune que se caracteriza por una reacción cutánea localizada, asociada a situaciones de estrés emocional. Se presenta el caso de una paciente con lesiones equimóticas, dolorosas y de aparición intermitente, relacionadas con diversos eventos estresores, que habían sido manejadas como manifestación de lupus.

© 2015 Asociación Colombiana de Reumatología. Publicado por Elsevier España, S.L.U.

Todos los derechos reservados.

## Gardner-Diamond syndrome as a differential diagnosis of lupus

### A B S T R A C T

Gardner-Diamond syndrome or psychogenic purpura is an vasculopathy characterized by a localized cutaneous reaction, associated with episodes of emotional stress or mental illness as trigger factors. A case of a female patient with multiple, intermittent, nodular, ecchymotic and painful lesions related to various stressing events that was treated as lupus is reported below.

© 2015 Asociación Colombiana de Reumatología. Published by Elsevier España, S.L.U. All rights reserved.

### Keywords:

Gardner-Diamond syndrome

Cutaneous lupus

Psychogenic purpura

\* Autor para correspondencia.

Correo electrónico: [carito.mg.sp@yahoo.com](mailto:carito.mg.sp@yahoo.com) (C. Muñoz-Grajales).

<http://dx.doi.org/10.1016/j.rcreu.2015.12.002>

0121-8123/© 2015 Asociación Colombiana de Reumatología. Publicado por Elsevier España, S.L.U. Todos los derechos reservados.

## Introducción

Las enfermedades orgánicas asociadas a un componente psicológico generan un reto para el clínico, tanto en el diagnóstico como en el enfoque terapéutico; dado que algunas manifestaciones pueden ser atribuidas de manera errónea a lesiones autoinfringidas o ser subvaloradas en el momento de la evaluación. El síndrome de Gardner-Diamond, también conocido como púrpura psicógena, síndrome de sensibilización autoeritrocitaria o síndrome de hematomas dolorosos<sup>1-4</sup>, es una de esas patologías donde el componente psicológico juega un papel primordial como desencadenante o exacerbante de la enfermedad. Este síndrome es una vasculopatía de presunta etiología autoinmune, que se caracteriza por una reacción cutánea localizada<sup>1</sup>. Principalmente, se diagnostica en mujeres caucásicas, menores de 30 años, con estrés emocional o una o más enfermedades mentales concomitantes<sup>2</sup>. A continuación presentamos el caso de una paciente de 23 años, con un cuadro clínico de 10 años de evolución de múltiples lesiones equimóticas dolorosas intermitentes en miembros superiores e inferiores, cuya aparición estaba relacionada con diversos eventos estresores.

## Reporte de caso

Mujer de 23 años, con diagnóstico no claro, desde los 13 años de edad, de lupus eritematoso sistémico (LES); según historia clínica de otra institución, se realizó este diagnóstico por presencia de artritis y lesiones maculares en rodilla derecha, desde entonces en manejo con prednisona 10 mg al día. Consultó por cuadro clínico de un mes de evolución, el cual inicia posterior a trauma de tejidos blandos en antebrazo izquierdo; de edema, eritema y calor local en esa área, ambulatoriamente se consideró como infección superficial de tejidos blandos, por lo que dieron manejo intrahospitalario con clindamicina y ciprofloxacina intravenosa, durante 16 días, sin mejoría clínica. Posteriormente, aparición de lesiones nodulares violáceas, induradas, muy dolorosas, asociadas a cambios vasomotores (diaforesis, frialdad e hiperalgesia), además de poliartralgias y fiebre objetiva hasta 38,5 °C. Al examen físico presentaba en antebrazo izquierdo edema, así como múltiples nódulos violáceos, indurados, no adheridos a planos profundos, frialdad a la palpación de la extremidad pero con llenado capilar y pulsos conservados (fig. 1). Inicialmente se consideraron dentro de las opciones diagnósticas: paniculitis lúpica versus proceso infeccioso (gérmenes bacterianos atípicos, tuberculosis o micosis profundas), por lo que se hospitalizó para biopsia incisional y realización de



Figura 1 – Antebrazo izquierdo con edema y equimosis.



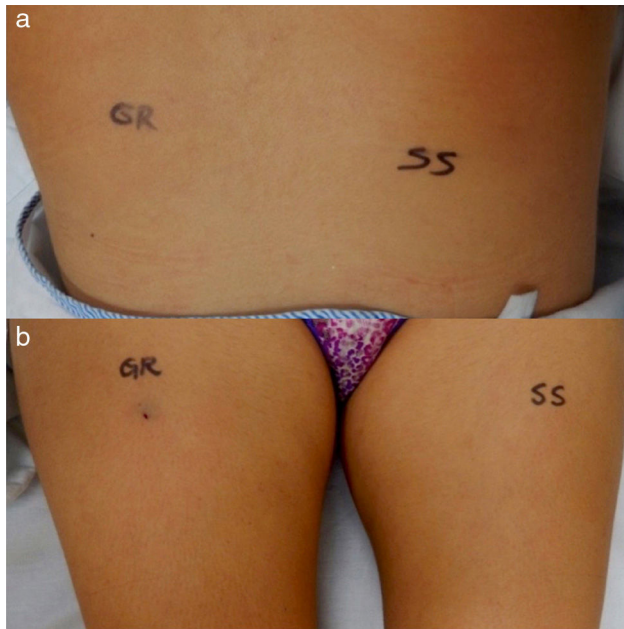
Figura 2 – Nódulos violáceos y equimosis en ambas tibias.

estudios complementarios con el fin de confirmar o descartar el diagnóstico de LES.

Durante la estancia hospitalaria, presentó aparición de nuevos nódulos en antebrazo contralateral y tuberosidad anterior de ambas tibias (fig. 2), así como dolor abdominal tipo cólico posprandial de intensidad 8/10 y sensación de parestesias en las 4 extremidades, lo que nos hizo considerar posibilidad diagnóstica de poliarteritis nudosa y, ante la rápida evolución del cuadro clínico, se decidió riesgo/beneficio administrar pulsos de metilprednisolona y solicitar angiografía computarizada de aorta abdominal, electromiografía y neuroconducción de cuatro extremidades. Dichos estudios se le realizaron de manera prioritaria, reportando angiotomografía computarizada dentro de límites normales, así como electromiografía y neuroconducción sin evidencia de polineuropatía periférica ni mononeuritis múltiple. La biopsia de piel reportó epidermis y dermis media sin cambios; dermis profunda y tejido celular subcutáneo con abundantes eritrocitos extravasados, leve fibrosis de los septos del panículo adiposo y discreto infiltrado inflamatorio linfocitario en el lobulillo, sin cambios de vasculitis de pequeño o mediano vaso, sin fenómenos trombóticos, ni cambios que sugieran paniculitis infecciosa ni lúpica, coloraciones especiales (ZN, ZN modificado y plata de metenamina) negativas. Dado lo anterior y sumado a los paraclínicos realizados durante la hospitalización (tabla 1), se descartó la posibilidad de LES o vasculitis sistémica y se suspendió la orden de pulsos de metilprednisolona.

Ante la negatividad de los estudios y la presencia en la biopsia de piel de eritrocitos extravasados, sin evidencia de paniculitis, se planteó como posibilidad diagnóstica el síndrome de Gardner-Diamond o púrpura psicógena. Se realizó prueba de sensibilización intradérmica con eritrocitos autólogos lavados así: se inyectó 0,1 ml de eritrocitos autólogos lavados en escápula izquierda y 0,1 ml de solución salina al 0,9% como control en escápula derecha; además se inyectó 0,1 ml de eritrocitos autólogos lavados en muslo derecho y 0,1 ml de solución salina al 0,9% en muslo izquierdo (fig. 3a y b), con control a las 3 y 24 h para valorar respuesta, considerándose prueba subcutánea positiva a las 48 h para diagnóstico de púrpura psicógena (fig. 4a y b).

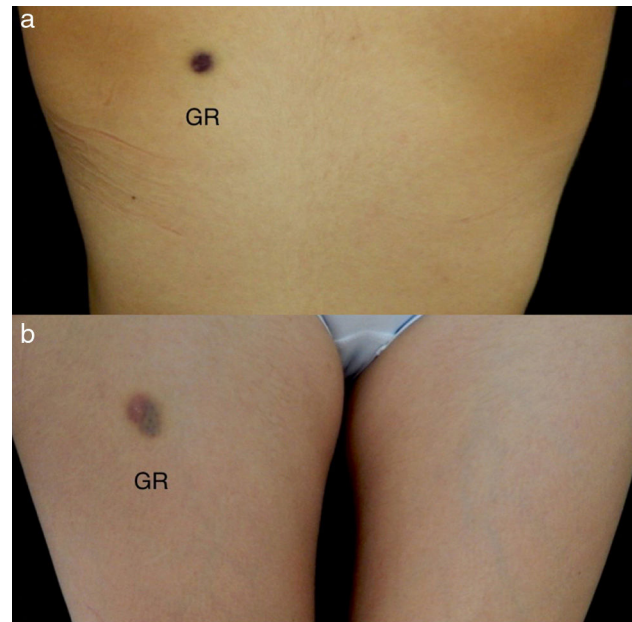
Debido a que el diagnóstico de púrpura psicógena es, en muchas ocasiones, de exclusión, se le realizaron estudios adicionales, con el fin de descartar alteraciones hematológicas que explicaran las manifestaciones en piel. Todos estos



**Figura 3 – Prueba de sensibilización intradérmica con eritrocitos autólogos lavados. a) Escápalas. b) Muslos. GR: eritrocitos autólogos; SS: solución salina al 0,9%.**

estudios fueron normales ([tabla 2](#)). Se inició manejo tópico con vitamina K al 2% y desmonte progresivo de la prednisona que venía recibiendo. Se reevaluó a los 12 días posterior al alta hospitalaria, observando máculas violáceas y nódulos palpables residuales en antebrazos, sin lesiones en miembros inferiores, ni aparición de nuevas lesiones.

Al reinterrogar a la paciente, refería que las lesiones usualmente aparecían posteriores a traumas leves o eventos que generaban estrés psicológico; hace 2 años después de cirugía de liberación del túnel carpiano había presentado esas mismas lesiones (equimosis), en áreas distantes al sitio quirúrgico, las cuales se autolimitaron en el tiempo. Por otro lado, previamente a esta hospitalización, refería eventos psicosociales



**Figura 4 – Prueba de sensibilización intradérmica con eritrocitos autólogos lavados. a) Escápalas. b) Muslos. Prueba subcutánea a las 48 h positiva para diagnóstico de púrpura psicógena. GR: eritrocitos autólogos.**

de índole familiar que le generaban marcado estrés emocional. Fue evaluada por psiquiatría que confirmó los anteriores hallazgos e indicó sertralina.

## Discusión

Las primeras descripciones del síndrome de Gardner-Diamond se hicieron a comienzos del siglo XX<sup>3</sup>, siendo la primera en 1955, cuando Gardner y Diamond describen 4 mujeres adultas con lesiones equimóticas dolorosas, reproducibles después de una inyección intradérmica de glóbulos rojos autólogos<sup>3–5</sup>. Más tarde, en 1968 Agle y Ratnoff, observaron los factores psicológicos que subyacen a la enfermedad, cambiando el nombre por síndrome de púrpura psicógena<sup>1,5</sup>.

Este es un trastorno extremadamente raro. Solo alrededor de 162 casos han sido descritos en la literatura mundial, hasta el año 2009<sup>3</sup>. La mayoría de los casos se diagnostican en mujeres menores de 30 años y tan solo un 5% de ellos se presenta en el género masculino; los síntomas tienden a desarrollarse

**Tabla 1 – Paraclínicos**

Examen	Resultado
Hemoglobina	13,2 g/dl
Leucocitos	9,1 mil/mm <sup>3</sup>
Plaquetas	318.000/mm <sup>3</sup>
ANA - ENA	Negativos
C4	20,9 mg/dl
C3	106 mg/dl
Anticuerpos anti-DNA nativo	Negativo
Anticuerpos anticardiolipina IgG	5,8 U GPL/ml
Anticuerpos anticardiolipina IgM	7,4 U MPL/ml
Anticoagulante lúpico	Negativo
Crioglobulinas	Negativas
Creatinina	0,63 mg/dl
VSG	6 mm/1 hora

ANA: anticuerpos antinucleares; C3-C4: complemento; ENA: anticuerpos extraíbles del núcleo; VSG: velocidad de sedimentación globular.

**Tabla 2 – Perfil hematológico**

Examen	Resultado
Electroforesis de proteínas	Patrón electroforético normal
TP	10,2 segundos
INR	0,94
Fibrinógeno	359 mg/dl
Tiempo de sangría	11,28 min
Factor de Von Willebrand	135%

INR: índice normalizado internacional; TP: tiempo de protrombina.

después de un estrés severo, trauma emocional, enfermedad mental, traumatismo menor o cirugía<sup>2,5,6</sup>. Sin embargo, el origen del síndrome no se ha logrado identificar<sup>2,5,7,8</sup>.

Entre los mecanismos etiológicos postulados, se ha planteado la posibilidad de una vasculopatía autoinmune por autosensibilización a la fosfatidilserina, un fosfoglicérido de la membrana celular, componente del estroma de los eritrocitos<sup>2-4</sup>; sin embargo, esta teoría no ha sido probada<sup>5,9</sup>. Otros mecanismos fisiopatológicos planteados han tenido en cuenta la respuesta al estrés en estos pacientes, en los cuales se ha asociado con un aumento en los glucocorticoides y catecolaminas, que finalmente llevaría a alteración en los mecanismos hemostáticos como la fibrinólisis. Además, hay evidencia de que en esta enfermedad la actividad local (a nivel cutáneo) del activador tisular del plasminógeno está aumentada, lo que llevaría a un incremento de la actividad local de la plasmina, con rápida degradación de los coágulos de fibrina, resultando en sangrado a nivel subcutáneo<sup>10-12</sup>.

El síndrome de Gardner-Diamond, consiste en una reacción cutánea localizada que se caracteriza por placas eritematosas dolorosas, únicas o múltiples, mal definidas, encontradas con mayor frecuencia en el tronco y las extremidades superiores e inferiores (especialmente en la superficie ventral), que progresan a equimosis en las siguientes 24 h<sup>1,3,13,14</sup>. A menudo, hay un pródromo en forma de parestesia local y sensación urente unas horas antes de la aparición de los síntomas, seguido por induración cutánea y finalmente, al cabo de 4-5 h, aparición de placas eritematosas que evolucionan lentamente a equimosis, desapareciendo por completo en 7 a 10 días sin dejar cicatriz o pigmentación residual<sup>1-3,5,15</sup>.

La evaluación psicológica de estos pacientes puede mostrar rasgos histéricos, masoquistas, depresivos o de ansiedad; generalmente considerados como trastorno límitrofe de la personalidad. Cabe señalar que algunos pacientes no demuestran ningún síndrome psicopatológico predominante específico<sup>1,3</sup>.

A parte de los síntomas psicogénos y cutáneos, pueden presentarse síntomas sistémicos como: síntomas gastrointestinales (dolor abdominal, diarrea, náuseas y emesis) en más de la mitad de los pacientes; trastornos en el ciclo menstrual (hasta el 80% de las mujeres afectadas experimentan ciclos menstruales profusos); hemorragias externas (epistaxis, sangrado gastrointestinal y otorraquia); y síntomas inespecíficos como dolor torácico, cefalea, artralgias y fiebre; los cuales en muchas ocasiones obligan al clínico a considerar infinidad de posibilidades diagnósticas<sup>1,2,6,7,9,10</sup>.

A pesar de que no existe una prueba de laboratorio específica y el diagnóstico es de exclusión, una prueba positiva con inyección intradérmica de una solución al 80% de eritrocitos autólogos lavados, se ha considerado que puede corroborar el diagnóstico; aunque la utilidad de esta prueba sigue siendo controvertida, dado el desconocimiento en cuanto a su sensibilidad y especificidad<sup>2,5</sup>.

En esta prueba se considera un resultado positivo si se presenta prurito inmediato y eritema alrededor del sitio de la inyección con el desarrollo posterior (en las próximas 48 h), de una lesión típica, sin embargo, está claro que un resultado negativo no descarta el diagnóstico<sup>1-3</sup>. Estudios

hematológicos, incluyendo los parámetros de coagulación, deben ser normales<sup>1,2,4</sup>.

Aunque la biopsia de piel no es mandatoria y, usualmente, muestra cambios inespecíficos; cuando se realiza, se evidencia una epidermis sin cambios con eritrocitos dérmicos extravasados en ausencia de cambios sugestivos de vasculitis, con edema y un infiltrado linfohistiocitario perivascular inespecífico y con menor infiltración dérmica. Los macrófagos pueden contener pigmento que tiñe positivo para hierro<sup>2,14</sup>. Hay ausencia de vasculitis leucocitoclástica o degeneración fibrinoide de vasos sanguíneos<sup>2,3,14</sup>.

En definitiva, el diagnóstico se basa en la anamnesis, teniendo en cuenta la presencia de un episodio de trauma físico o psíquico antes del desarrollo de los síntomas, en combinación con lesiones cutáneas típicas, siendo un diagnóstico de exclusión, basado en la historia y en el examen físico al paciente<sup>7</sup>. En los casos difíciles, el diagnóstico puede llegar a requerir manejo multidisciplinario con otras especialidades como psiquiatría o hematología, principalmente, para descartar otras causas potencialmente fatales para el paciente<sup>3,7</sup>.

El diagnóstico diferencial incluye una gran variedad de trastornos tales como: coagulación intravascular diseminada, púrpura trombocitopénica idiopática, púrpura anafilactoide, enfermedad de Von Willebrand, deficiencia de factor XIII, síndrome antifosfolípido, LES, síndrome de Ehlers-Danlos, dermatitis artefacta, celulitis, síndrome de Munchausen, síndrome compartimental, paniculitis espontánea. El uso de algunos medicamentos como los esteroides y los inhibidores selectivos de la recaptación de serotonina, también hace parte de las condiciones a descartar en este grupo de pacientes<sup>2,3,8,9</sup>. En el caso de los esteroides, pueden presentarse como púrpura, la cual, generalmente, aparece con fotosensibilidad en áreas expuestas al sol, pero sin edema o dolor; nuestra paciente a pesar de la ingesta crónica de esteroides no presentaba áreas de fotosensibilidad y sus lesiones eran muy dolorosas y con gran edema en tejidos blandos. Los inhibidores selectivos de la recaptación de serotonina pueden inducir episodios de sangrado relacionado con la inhibición de la agregación plaquetaria, debido al efecto de estos medicamentos en la disminución de las concentraciones de serotonina intrapláquetaria<sup>16</sup>.

Por desgracia, en la mayoría de los pacientes reportados con síndrome de Gardner-Diamond, los resultados de las pruebas de un trastorno primario de la hemostasia no están disponibles, por lo tanto, su prevalencia en esta población de pacientes es completamente desconocida<sup>17</sup>.

El pronóstico depende de la gravedad de los síntomas facticios<sup>15</sup>. La enfermedad sigue un curso intermitente e irregular con una respuesta al tratamiento variable; en la mayoría de los casos las remisiones pueden ser de larga duración, reportándose en la literatura tiempo libre de recaídas hasta de 38 años<sup>1,3,9</sup>. La psicoterapia es más eficaz cuando es instaurada de forma temprana durante el curso de la enfermedad<sup>1,3</sup>. Así mismo, algunos medicamentos psicotrópicos (amitriptilina y levomepromazina) han sido prescritos con éxito<sup>3,18</sup>. Otras opciones terapéuticas incluyen el uso de antidepressivos, en especial los inhibidores selectivos de la recaptación de serotonina, los cuales aparte de su mecanismo de acción, ejercen un efecto antihistamínico y anticolinérgico que podría

llevar a mejoría de los síntomas en los pacientes<sup>5</sup>; también se podría recomendar el uso de antihistamínicos y se ha usado manejo tópico con corticoides o vitamina K, pero se ha visto que su efecto es similar al placebo<sup>3,8</sup>.

## Responsabilidades éticas

**Protección de personas y animales.** Los autores declaran que para esta investigación no se han realizado experimentos en seres humanos ni en animales.

**Confidencialidad de los datos.** Los autores declaran que en este artículo no aparecen datos de pacientes.

**Derecho a la privacidad y consentimiento informado.** Los autores declaran que en este artículo no aparecen datos de pacientes.

## Conflictos de intereses

Los autores declaran no tener ningún conflicto de intereses.

## BIBLIOGRAFÍA

1. Sarkar S, Ghosh SK, Bandyopadhyay D, Nath S. Psychogenic purpura. Indian J Psychiatry. 2013;55:192–4.
2. Silny W, Marcinia A, Czarnecka-Operacz M, Zaba R, Schwartz RA. Gardner-Diamond syndrome. Int J Dermatol. 2010;49:1178–81.
3. Ivanov OL, Lvov AN, Michenko AV, Künzel J, Mayser P, Gieler U. Autoerythrocyte sensitization syndrome (Gardner-Diamond syndrome): review of the literature. J Eur Acad Dermatol Venereol JEADV. 2009;23:499–504.
4. Edinger LK, Schwartzman RJ. Gardner-Diamond syndrome associated with complex regional pain syndrome. J Dermatol Case Rep. 2013;7:10–4.
5. Sawant NS, Singh DA. Antidepressant-induced remission of Gardner Diamond syndrome. Indian J Psychol Med. 2012;34:388–90.
6. Ingber A, Alcalay J, Feuerman EJ. Autoerythrocyte sensitization (Gardner-Diamond syndrome) in men: a case report and review of the literature. Postgrad Med J. 1985;61:823–6.
7. Meeder R, Bannister S. Gardner-Diamond syndrome: Difficulties in the management of patients with unexplained medical symptoms. Paediatr Child Health. 2006;11:416–9.
8. Jafferany M. Auto-erythrocyte sensitization syndrome (Gardner-Diamond syndrome) in a 15-year-old adolescent girl. Int J Dermatol. 2013;52:1284–5.
9. Tainwala RR, Phiske M, Raghuwanshi A, Mathapati S, Manjare AK, Jerajani HR. Perplexing purpura in two females: Rare case of autoerythrocyte sensitization syndrome. Indian Dermatol Online J. 2013;4:305–8.
10. Lotti T, Bencic M, Sarti MG, Teofoli P, Senesi C, Bonan P, et al. Psychogenic purpura with abnormally increased tPA dependent cutaneous fibrinolytic activity. Int J Dermatol. 1993;32:521–3.
11. Rowell NR. A painful bleeding syndrome associated with increased fibrinolytic activity. Br J Dermatol. 1974;91: 591–6.
12. Panconesi E, Hautmann G. Stress, stigmatization and psychosomatic purpuras. Int Angiol J Int Union Angiol. 1995;14:130–7.
13. Karatosun V, Satoglu S, Günal I, Alptekin K. Autoerythrocyte sensitization (Gardner-Diamond) syndrome mimicking compartment syndrome. Arch Orthop Trauma Surg. 2003;123:370–1.
14. Uthman IW, Moukarbel GV, Salman SM, Salem ZM, Taher AT, Khalil IM. Autoerythrocyte sensitization (Gardner-Diamond) syndrome. Eur J Haematol. 2000;65:144–7.
15. Harth W, Taube K-M, Gieler U. Factitious disorders in dermatology. J Dtsch Dermatol Ges J Ger Soc Dermatol. 2010;8:361–72, quiz 373.
16. Nelva A, Guy C, Tardy-Poncet B, Beyens MN, Ratrema M, Benedetti C, et al. [Hemorrhagic syndromes related to selective serotonin reuptake inhibitor (SSRI) antidepressants. Seven case reports and review of the literature]. Rev Med Interne. 2000;21:152–60.
17. Puetz J, Fete T. Platelet function disorder in Gardner-Diamond syndrome: a case report and review of the literature. J Pediatr Hematol Oncol. 2005;27:323–5.
18. Hagemeier L, Schyma C, Zillhardt H, Noeker M, Bieber T, Madea B. Gardner-Diamond syndrome: a rare differential diagnosis of child abuse. Br J Dermatol. 2011;164:672–3.