

# Tuberculomas cerebrales en una paciente joven

Vladimir- Poutvinski, José Rojas- Solano, José Fuchs- Cordon

### Resumen

La tuberculosis del SNC representa cerca del 5% de los casos de tuberculosis extrapulmonar, y la meningitis es el cuadro clínico más frecuente. Una forma poco común de presentación en nuestro medio son los tuberculomas. Se refiere el caso de una paciente de 30 años de edad, hospitalizada para estudio por múltiples masas intracerebrales. Se descartaron la toxoplasmosis y la neurocisticercosis debido a la falta de respuesta al tratamiento específico, tampoco se encontró lesión tumoral primaria que sustentara una metástasis. No se llegó al diagnóstico etiológico por la imposibilidad de realizar una biopsia. Tras 5 meses, la paciente reingresa con una pleuritis por *M. tuberculosis*, que sugirió tuberculomas como causa de las lesiones intracerebrales. Este diagnóstico presuntivo se confirmó con una excelente respuesta a antifímicos, con desaparición de las masas intracerebrales al cuarto mes de tratamiento. El caso demuestra que es importante considerar los tuberculomas en el diagnóstico diferencial de las masas intracerebrales.

**Descriptor:** tuberculosis sistema nervioso central, tuberculomas

### Key words:

*Recibido:* 16 de febrero de 2005

*Aceptado:* 24 de mayo de 2005

Una mujer nicaragüense de 30 años, vecina de Puntarenas, sin antecedentes médicos de importancia, fue referida al Servicio de Emergencias del Hospital México para evaluación topográfica, por trauma craneoencefálico sin pérdida de conciencia, consecuencia de aparente agresión física intrafamiliar. Los únicos hallazgos al examen físico fueron candidiasis oral, afasia motora, papiledema y hemorragias bilaterales en la fundoscopia. No se evidenciaron estigmas externos de trauma.

Los análisis de laboratorio mostraron anemia normocítica normocrómica, con hemoglobina de 10.6 g/dl. Los valores del leucograma, recuento de plaquetas, nitrógeno ureico, creatinina, pruebas de función hepática y velocidad de eritrosedimentación estaban dentro de límites normales. Se realizó una TC de cerebro con medio de contraste que evidenció al menos 3 lesiones anulares con refuerzo de los contrastes localizados en las regiones córtico-subcortical frontal, parietal y en sustancia blanca cerca del cuerno frontal izquierdo, acompañadas de edema perilesional importante y desviación de la línea media (Figura 1).

La hipertensión endocraneana se manejó con manitol y corticoesteroides sistémicos, la profilaxis de convulsiones se realizó con fenitoína. Ante la sospecha de toxoplasmosis cerebral se inició tratamiento con clindamicina y trimetoprim-sulfametoxazol. Una TC control luego de 2 semanas de tratamiento mostró disminución importante del edema, sin reducción en el tamaño de las lesiones, de modo que se dio una prueba terapéutica con albendazol, por la posibilidad de neurocisticercosis. Los resultados de laboratorio y gabinete solicitados después se anotan en el Cuadro 1. No se analizó el líquido cefalorraquídeo, por persistencia de signos de hipertensión endocraneana.

Servicio de Medicina Interna  
Hospital México

**Abreviaturas:** TC, tomografía computarizada; SNC, sistema nervioso central; RM, resonancia magnética; SIDA, síndrome de inmunodeficiencia adquirida; VIH, virus de inmunodeficiencia humana.

**Correspondencia:** Vladimir Poutvinski  
vlputvinsky@yahoo.com

ISSN 0001-6002/2005/47/3/154-157  
Acta Médica Costarricense, ©2005  
Colegio de Médicos y Cirujanos



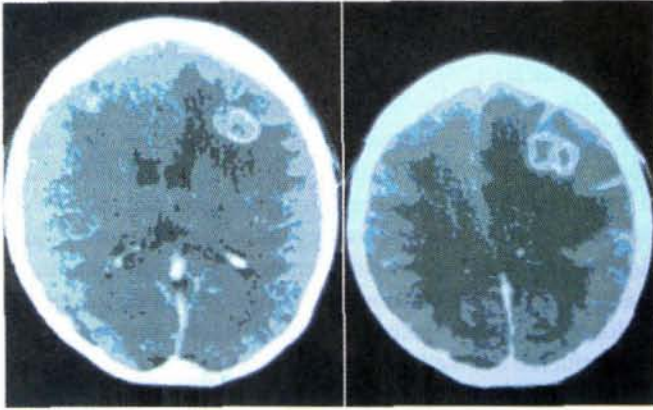


Figura 1. TC de cerebro, con medio de contraste que evidencia múltiples tuberculomas.

A pesar de la sospecha clínica y el conteo bajo de linfocitos T-CD4, se descartó infección por el VIH. Se estudió la posibilidad de etiología tumoral metastásica, sin encontrarse lesiones en otros órganos. La solicitud de efectuar biopsia de las lesiones cerebrales fue rechazada. La paciente se recuperó de la afasia y fue egresada tras completar un mes de tratamiento controla la toxoplasmosis.

Dos meses después la enferma continuaba asintomática, pero fue hospitalizada por persistencia de las masas intracerebrales en la TC de control. El análisis del líquido cefalorraquídeo demostró eritrocitos en  $650/\text{mm}^3$ , leucocitos en  $1/\text{mm}^3$ , glucorraquia en  $65 \text{ mg/dl}$  (glicemia concomitante en  $96 \text{ mg/dL}$ ), microproteínas en  $32 \text{ mg/dl}$ , cloruro en  $125 \text{ mg/dl}$ , VDRL no reactivo, serología por cisticercosis negativa, cultivos por bacterias y hongos negativos, citometría de flujo normal y citología inespecífica. Pese a la sospecha de una inmunodeficiencia primaria, no se contó con estudios por trastornos inmunológicos de este tipo. Nuevamente se egresó para control ambulatorio.

Luego de un mes la paciente fue hospitalizada varios días por malestar general, hiporexia, cefalea occipital, dolor torácico pleurítico derecho, fiebre y pérdida de peso no cuantificadas. Al examen físico no se encontraron signos meníngeos, pero sí de derrame pleural derecho. La radiografía de tórax reveló además un discreto infiltrado apical izquierdo, con características de cavitación. La toracocentesis fue diagnóstica de un exudado linfocitario, y se describió un líquido amarillento turbio, con  $1670/\text{mm}^3$  eritrocitos,  $12060/\text{mm}^3$  leucocitos, segmentados 5%, linfocitos 95%, glucosa  $81 \text{ mg/dl}$  (glicemia concomitante en  $101 \text{ mg/dl}$ ), proteínas totales  $5.4 \text{ g/dl}$ , amilasa  $29 \text{ U/L}$ , DHL  $504 \text{ IU/L}$  y cultivo por piógenos negativo. La biopsia pleural permitió observar granulomas con centro caseificado, con escasos microorganismos bacilares alcohol-ácido resistentes, por lo tanto, diagnóstica de tuberculosis pleural. Este hallazgo junto con la persistencia de las lesiones intracerebrales descritas en la TC, sugirió la posibilidad de que estas correspondieran a tuberculomas. Se inició tratamiento antifímico tetra-asociado, con excelente respuesta clínica en pocos días.

### Cuadro 1. Resultados de estudios de laboratorio y gabinete

Estudio	Resultado
Marcadores tumorales (CA19-9, CEA, AFP, CA-125)	Normal
Guayaco en heces	Negativo
Pruebas de función tiroidea (TSH, f-T4)	Normal
Monotest	
IgG	(-)
IgM	(++)
Toxoplasma	
IgG	110 UI/ml (positivo)
IgM	0.543 (grayzone)
Citomegalovirus	
IgG	84,1 AU/ml (positivo)
IgM	0.708 (positivo)
VDRL	No reactivo
ELISA por VIH (#2 muestras)	Negativo
Carga viral por HIV	No detectable
Conteo de linfocitos	
CD4	366/ $\text{mm}^3$
CD8	287/ $\text{mm}^3$
CD3	693/ $\text{mm}^3$
CD4/CD8	1.28
CD4/CD3	0.53
CD8/CD3	0.41
Anticuerpos antinúcleo	negativos
Radiografía de tórax, electrocardiograma y sonograma de abdomen y ginecológico, electroencefalograma	Normal
Papanicolaou	Normal
Gastroscopía y colon por enema	Sin alteraciones

Se egresó para control ambulatorio en los Servicios de Neumología y Medicina Interna. La TC de control, a los cuatro meses de terapia antifímica, mostró la desaparición de las lesiones y confirmó diagnóstico presuntivo de tuberculomas cerebrales. A los 9 meses de tratamiento la paciente se encontraba sin evidencia de enfermedad.

## Discusión

La tuberculosis del SNC representa cerca del 5% de los casos de tuberculosis extrapulmonar, y la meningitis es el cuadro clínico más frecuente. Una forma poco común de presentación son los tuberculomas<sup>1</sup>. Actualmente, en Estados Unidos los tuberculomas corresponden al 0.2% de todas las biopsias de tumores cerebrales. Al principio del siglo XX, cuando no existía el tratamiento antifímico, los tuberculomas correspondían al 34% de los tumores intracraneales y se observaban usualmente en niños. Este patrón epidemiológico se ha conservado en los países subdesarrollados, por ejemplo en India, donde del 10% al 15%



de los tumores intracraneales son tuberculomas <sup>2</sup>. Se desconoce la epidemiología de esta entidad particular en nuestro país.

El *M. tuberculosis* alcanza el parénquima cerebral por vía hematogena, desde el foco de infección primaria en pulmón, dando lugar a los focos de Rich que permanecen controlados por la respuesta inmunológica. Estos pueden evolucionar a tuberculomas, que histológicamente se caracterizan por una zona central de necrosis caseosa rodeada por una cápsula de tejido fibroso, células epitelioides, células gigantes multinucleadas y linfocitos <sup>3</sup>. En el centro necrótico hay bacilos viables en estado latente. Alrededor de la cápsula se produce edema del parénquima y proliferación astrocítica. Los tuberculomas pueden encontrarse en cerebro, cerebelo, espacios subaracnoideo, subdural y epidural, y médula espinal <sup>4</sup>. Generalmente la localización es infratentorial en niños, mientras que en adultos las lesiones tienden a ser supratentoriales <sup>5</sup> y a menudo se ubican en la unión corticomedular o regiones periventriculares, como en este caso. Según los estudios, los tuberculomas son múltiples en un tercio de los pacientes <sup>6</sup>. Si sucede la liquefacción del centro caseoso, el tuberculoma evoluciona a un absceso tuberculoso.

Menos del 50% de los pacientes con tuberculomas tienen el antecedente de tuberculosis y las manifestaciones clínicas pulmonares son sutiles o ausentes. Esto tiende a desviar el diagnóstico, como sucedió en este caso, porque no había otra manifestación de la tuberculosis. La paciente tampoco tuvo datos de meningitis, que coexiste en el 10% de casos. Los tuberculomas se pueden encontrar en un rango del 15% al 45% de los pacientes con SIDA y tuberculosis <sup>6</sup>, y su aparición en personas sin SIDA, como en el presente caso, probablemente se explica por una respuesta inmune inadecuada, por lo que los tuberculomas son más frecuentes en niños <sup>2</sup>. La enferma presentó conteo bajo de linfocitos CD4, con serología y carga viral negativa por el VIH; llaman la atención las infecciones oportunistas (tuberculosis y candidiasis), que sugieren la presencia de una inmunodeficiencia celular de origen primario o adquirida sin ser identificada. Simultáneamente se reportó una serología por citomegalovirus compatible con infección activa, sin haberse determinado antigenemia, lo cual puede interpretarse como una infección oportunista concomitante, o bien como una infección que comprometió la inmunidad mediada por linfocitos T y facilitó la aparición de los otros gérmenes oportunistas.

Los signos y síntomas más frecuentes de los tuberculomas cerebrales en adultos son cefalea; hipertensión endocraneana, convulsiones y papiledema <sup>7</sup>. El efecto de masa de los tuberculomas puede producir una gran variedad de manifestaciones neurológicas que dependen de la ubicación de las lesiones, como por ejemplo, la afasia motora en esta paciente. El curso de la enfermedad es subagudo o crónico y la duración es de semanas a meses.

La radiografía de tórax carece de datos de tuberculosis pulmonar en el 20% a 70% de los casos <sup>4</sup>, como sucedió en las 2 primeras hospitalizaciones de esta paciente. La composición del líquido cefalorraquídeo en los tuberculomas sin meningitis es normal, como en este caso, o puede mostrar una elevación leve e inespecífica de las proteínas. Los análisis bacteriológicos usualmente son negativos. Por lo tanto, el diagnóstico se basa en los hallazgos neurorradiológicos, en la histopatología y en la respuesta al tratamiento antifímico <sup>4</sup>. La TC mostró la imagen típica de los tuberculomas, los cuales aparecen como lesiones hipercaptantes con refuerzo del medio de contraste en anillo, aunque también pueden observarse como lesiones hiperdensas. En ocasiones se observa una calcificación central rodeada por un área hipodensa, con anillo periférico de refuerzo (lesión en diana); aunque este patrón no es patognomónico, es muy sugestivo de tuberculomas. En la RM ponderada en T1 los tuberculomas son isointensas a la sustancia gris y pueden tener el borde levemente hiperintenso. En la RM ponderada en T2 las lesiones sin necrosis caseosa son brillantes con anillo de refuerzo. Los tuberculomas con el centro caseoso varían de isointensos a hipointensos en la RM ponderada en T2 y también tienen un refuerzo del borde. Además, pueden existir efecto de masa y edema perilesional, los cuales usualmente son más prominentes en las etapas tempranas. El diagnóstico diferencial comprende neoplasias primarias o metastásicas, sarcoidosis, neurocisticercosis y toxoplasmosis <sup>8,9,10</sup>.

El diagnóstico definitivo se basa en la biopsia de las lesiones; en el caso en discusión esta no se realizó. La sospecha de tuberculomas se planteó cuando la paciente desarrolló una pleuritis tuberculosa, confirmada por una respuesta adecuada al tratamiento.

El tratamiento de elección para los tuberculomas incluye fármacos antifímicos <sup>11</sup>, y los medicamentos de primera línea son: isoniazida, rifampicina, pirazinamida, estreptomycin y etambutol <sup>12</sup>. En el Cuadro 2 se indican los esquemas de tratamiento recomendados para la tuberculosis del sistema nervioso central <sup>4</sup>. Con tratamiento antifímico los tuberculomas usualmente disminuyen en tamaño y desaparecen en 3 meses. Las lesiones pueden tardar años en resolverse y a veces dejan una calcificación residual <sup>13</sup>. En el presente caso, la TC no mostró tuberculomas a los 4 meses de tratamiento. Los corticoesteroides se indican para reducir el edema perilesional de los tuberculomas <sup>3</sup>, y fueron efectivos en el tratamiento de la paciente en su primera hospitalización, antes de conocer la etiología de las lesiones. La cirugía terapéutica se señala solo en casos de hipertensión intracraneal intolerable, o cuando resulta inefectivo el tratamiento médico. Debido a un fenómeno inmunológico durante las primeras semanas o meses del tratamiento para la meningitis tuberculosa <sup>4</sup>, algunos pacientes desarrollan nuevos tuberculomas o presentan aumento paradójico de los tuberculomas preexistentes.



**Cuadro 2. Esquemas del tratamiento recomendados para la tuberculosis de SNC**

Terapia	Organización Mundial de Salud	Asociación Americana de Tórax
Fase inicial	H+R+Z+E (o H+R+Z+S) diario / tres veces a la semana *, por 2 meses	H+R+Z § Diario por 2 meses  O H+R+Z+E (o H+R+Z+S) por 2 semanas seguidas, por dos veces a la semana *, por 6 semanas O H+R+Z+E (o H+R+Z+S) tres veces a la semana *, por 2 meses
Fase de continuación	H+R por 7 meses	H+R diario o dos veces a la semana, por 10 meses

\* Todas las terapias intermitentes tienen que controlarse con observación directa para vigilar la duración.  
§ E (o S) tienen que incluirse en los países con una alta prevalencia de la resistencia a medicamentos.  
SNC – sistema nervioso central; E – etambutol; H – isoniazida; R – rifampicin; S – estreptomycin; Z- pirazinamida.

## Abstract

Tuberculosis of the central nervous system accounts for approximately 5% of all cases of extrapulmonary tuberculosis, mainly in the form of meningitis. Tuberculomas are uncommon entities. We present the case of a 37 year old woman with intracerebral lesions. Toxoplasmosis and neurocysticercosis were considered as possible etiologies, but specific treatment administration did not produce any results. There were no data suggesting a metastatic origin. Biopsy was unavailable. Five months later the patient developed tuberculous pleuritis which suggested that intracerebral lesions could be tuberculomas. This diagnosis was confirmed by the results of antituberculous treatment: the intracerebral lesions disappeared on the fourth month of therapy. This case shows that tuberculomas should be kept in mind in the differential diagnosis of intracerebral masses.

- DeAngelis LM. Intracranial tuberculoma: Case report and review of the literature. *Neurology* 1981; 31:1133.
- Whiteman ML. Neuroimaging of central nervous system tuberculosis in HIV-infected patients. *Neuroimaging Clin N Am* 1997; 7:199.
- Gupta RK, Jena A, Singh AK. Role of magnetic resonance (MR) in the diagnosis and management of intracranial tuberculomas. *Clin Radiol* 1990; 41:120.
- Ünal A, Sutlas PN, Kirbas D. Case report: intracerebral tuberculoma misdiagnosed as toxoplasmosis. *J Neurol Sciences (Turkish)* 2004; 23:3
- Harder E, Al-Kawi MZ, Carney P. Intracranial tuberculoma: Conservative management. *Am J Med* 1983; 74:570.
- Frieden TR, Sterling TR, Munsiff SS, Watt CJ, Dye C. Tuberculosis. *Lancet* 2003; 362: 887–99.
- Ravindra Kumar Garg. Tuberculosis of the central nervous system. *Postgrad Med J* 1999;75:133–140.

## Referencias

- Martínez HR. Tuberculosis del sistema nervioso central: Conceptos actuales. *Revista Mexicana de Neurociencia* 2000; 1:4-9.
- Zurger A, Lowy FD. Tuberculosis of the central nervous system. From Scheld WM, Whitley RJ. *Infections of the central nervous system*. Raven Press, 1991, pag. 425-456.
- García-Monco JC. Central nervous system tuberculosis. *Neurol Clin* 1999; 17: 737-759.
- Pratibha Singhi, Sunit Singhi. Central nervous system tuberculosis. *Curr Treat Opt Infect Dis* 2001, 3:481–492.
- Bagga A, Kalra V, Ghai OP. Intracranial tuberculoma. Evaluation and treatment. *Clin Pediatr* 1988; 27:487.
- Jenkins JR. Computed tomography of intracranial tuberculosis. *Neuroradiology* 1991; 33:126.