



[https://printo.it/pediatric-rheumatology/ES\\_GL/intro](https://printo.it/pediatric-rheumatology/ES_GL/intro)

## **Vasculite sistémica primaria xuvenil rara**

Versión de 2016

### **8. OUTRAS VACULITES E TRASTORNOS SIMILARES**

A vasculite leucocitoclástica cutánea (tamén coñecida como vasculite de hipersensibilidade ou alérxica) é a consecuencia da inflamación dos vasos sanguíneos da pel ocasionada por unha reacción inapropiada a un axente sensibilizante. En nenos, os fármacos e as infeccións son desencadeamentos habituais deste tipo de vasculite. Habitualmente afecta os vasos pequenos e ten un aspecto microscópico específico na biopsia da pel.

A vasculite urticarial hipocomplementémica caracterízase por unha erupción cutánea que adoita producir proído, está diseminada e ten un aspecto similar á urticaria, pero non desaparece tan rapidamente como unha reacción alérxica cutánea habitual. As probas de laboratorio mostran, caracteristicamente, diminución dos niveis de complemento.

A polianxeíte esofágica (PAE, anteriormente chamada síndrome de Churg-Strauss) é un tipo extremadamente raro de vasculite en nenos. Diferentes síntomas de vasculite na pel e nos órganos internos están acompañados por asma e aumento de eosinófilos (un tipo de glóbulo branco) no sangue e nos tecidos.

A síndrome de Cogan é unha enfermidade rara caracterizada pola afectación dos ollos e do oído interno, con fotofobia, mareos e perda de audición. Poden estar presentes síntomas de vasculite máis diseminada.

A enfermidade de Behçet coméntouse de forma independente noutra sección.

