

## PRESENTACIÓN ATÍPICA POR ENFERMEDAD POR ANTICUERPOS ANTI-MOG

*Legarda-Ereño Rivera E, Solé Piqué L, Herndández Dorronsoro U, Martinez-Mugica Barbosa O, Satrustegi Aritziturri M, Martí Carrera MI. Servicio de Pediatría. Hospital Universitario de Donosti.*

### INTRODUCCIÓN

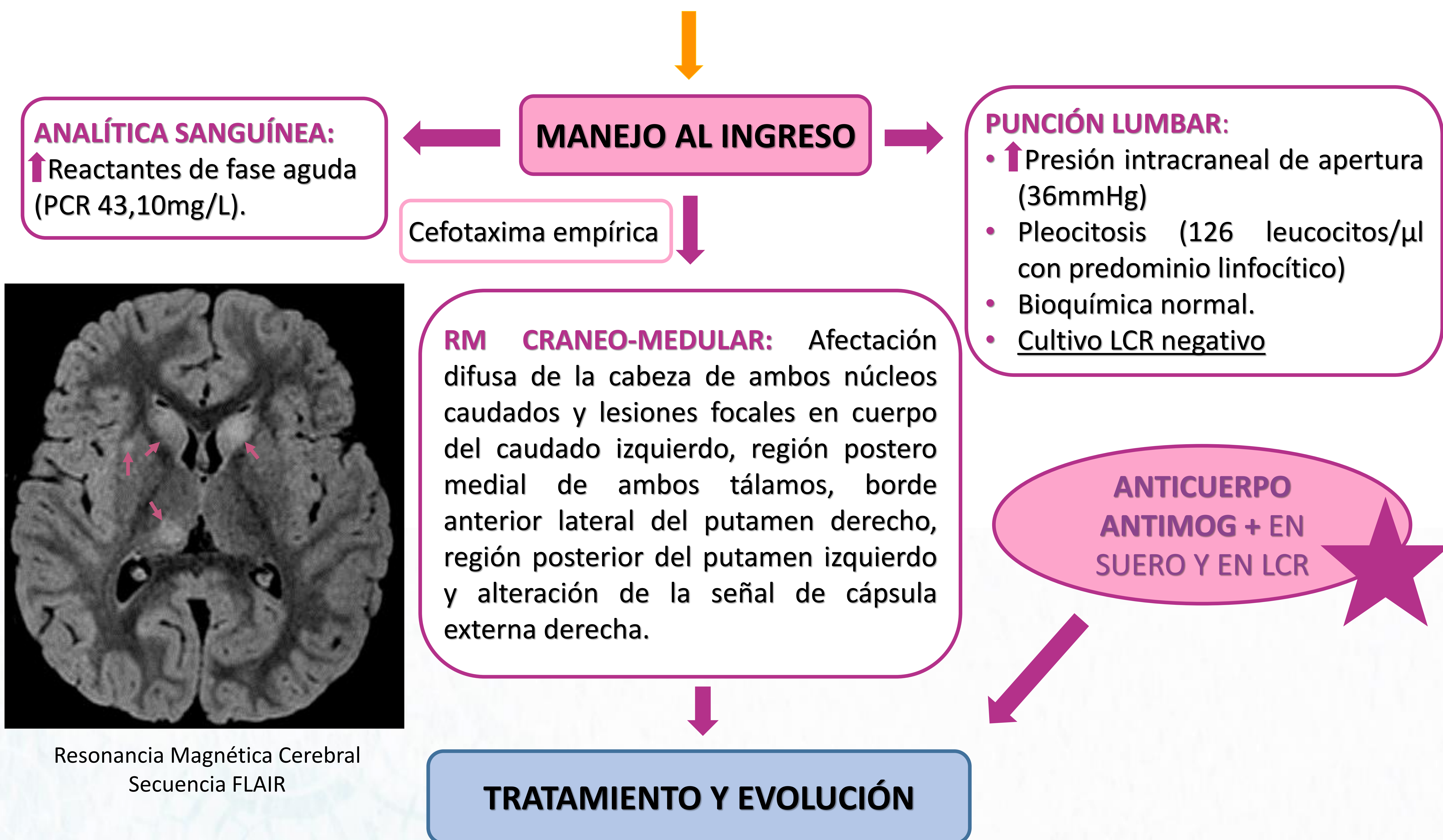
La enfermedad asociada a anticuerpos antiglicoproteína de la mielina del oligodendrocito (anti-MOG), es una enfermedad inflamatoria del sistema nervioso central caracterizada por lesiones desmielinizantes. La forma de presentación más frecuente en la edad pediátrica es la encefalomielitis aguda diseminada (ADEM), sobre todo en la primera infancia, seguida de la neuritis óptica y mielitis transversa.

### CASO CLÍNICO

Varón de 5 años que presenta cefalea de 11 días de evolución:

#### CLÍNICA

Refieren 1-3 episodios diarios de cefalea frontal bilateral opresiva moderada-severa de 1-3 horas de duración. Asintomático entre episodios. Asocia vómitos y picos febriles aislados. No focalidad neurológica. Se objetiva edema de papila bilateral.



- Potenciales evocados visuales: Afectación de ambas vías visuales, de tipo desmielinizante y de grado leve en ambos ojos.
- Tras ser dado de alta, ha estado asintomático salvo un episodio aislado de cefalea que cede con analgesia habitual.
- No presenta secuelas desde el punto de vista neurológico.

### CONCLUSIONES Y COMENTARIOS

La enfermedad por anticuerpos anti-MOG tiene un amplio espectro clínico. Se debe sospechar ante un caso con fiebre persistente de origen desconocido, hipertensión intracraneal y/o meningitis aséptica no filiada ya que el tratamiento con corticoides de forma precoz puede mejorar el pronóstico impidiendo daño residual permanente.