

# Síndrome de DRESS inducido por fármacos antituberculosos

## DRESS syndrome induced by anti-TB drugs.

Gandhi Fernando Pavón-Romero,<sup>1</sup> María Itzel Parra-Vargas,<sup>1</sup> Rodrigo Rosas-Fernández,<sup>2</sup> Fernando Ramírez-Jiménez,<sup>1</sup> Katia Vanessa Gutiérrez-Quiroz,<sup>1</sup> Luis Manuel Terán<sup>1</sup>

<sup>1</sup> Departamento de Inmunogenética y Alergia, Instituto Nacional de Enfermedades Respiratorias Ismael Cosío Villegas, Ciudad de México.

<sup>2</sup> Servicio de Pediatría, Hospital General de Playa del Carmen 18, Instituto Mexicano del Seguro Social, Quintana Roo, México.

**Recibido:** 21-07-2022

**Aceptado:** 23-04-2023

**Publicado:** 28-06-2023

**DOI:** 10.29262/ram.v70i2.1151

### Correspondencia

Luis Manuel Terán  
teranjlm@gmail.com

### ORCID

Gandhi Fernando Pavón Romero

0000-0002-5152-3552

María Itzel Parra Vargas

0000-0002-2042-8093

Rodrigo Rosas Fernández

0000-0001-6469-3369

Fernando Ramírez Jiménez

0000-0002-7767-3495

Katia Vanessa Gutiérrez Quiroz

0000-0003-1755-7502

Luis Manuel Terán

0000-0003-1806-1779

### Resumen

**Objetivo:** Describir el fenotipo del síndrome de DRESS inducido por fármacos antituberculosos.

**Métodos:** Estudio descriptivo efectuado a partir de la revisión de los expedientes de pacientes con síndrome de DRESS, identificados en la interconsulta del Departamento de Investigación en Inmunogenética y Alergia, del Instituto Nacional de Enfermedades Respiratorias (INER) Ismael Cosío Villegas, entre 2014 y 2020. Se realizó análisis de frecuencias. Las asociaciones entre biomarcadores y latencia se calcularon con la prueba de  $\chi^2$  y log-rank, y la evaluación del cambio en los biomarcadores con la prueba de Wilcoxon. Se consideró estadísticamente significativo el valor de  $p < 0.05$ . Para el análisis de los datos se utilizó el programa SPSS v.21.

**Resultados:** Se identificaron 15 pacientes, que representaron el 0.2% de los casos atendidos en el Departamento por algún padecimiento inmuno-alérgico (15/7052); las principales manifestaciones fueron: exantema (100%), eosinofilia (93%), fiebre (80%), adenomegalia (60%), daño renal (40%), daño hepático (33%) y latencia de 21 días. El daño hepático se asoció con latencia prolongada ( $p = 0.02$ ). Posterior al tratamiento disminuyeron las concentraciones totales de eosinófilos ( $p < 0.001$ ) y biomarcadores hepáticos y renales ( $p < 0.04$ ). El síndrome de DRESS inducido por fármacos antituberculosos no se asoció con la cantidad de fármacos prescritos ni con el patrón de resistencia de *Mycobacterium tuberculosis*.

**Conclusión:** El síndrome de DRESS inducido por fármacos antituberculosos es una reacción clínica atípica, similar a otros tipos de síndrome de DRESS que responden favorablemente a corticosteroides sistémicos.

**Palabras clave:** Síndrome de DRESS; fármacos antituberculosos; eosinófilos; tuberculosis.

### Abstract

**Objective:** To describe the phenotype of DRESS syndrome induced by antituberculosis drugs.

**Methods:** Descriptive study, withdrawn from the review of the records of patients with DRESS syndrome, identified in the interconsultation of the Department of Research in Immunogenetics and Allergy, of the Instituto Nacional de Enfermedades Respiratorias (INER) Ismael Cosío Villegas, among 2014 and 2020. Frequency analysis was performed. The associations between biomarkers and latency are calculated with the  $\chi^2$  test and log-rank, and the evaluation of the change in the biomarkers with the Wilcoxon test. The value of  $p < 0.05$  is considered statistically significant. For data analysis, the SPSS v.21 program was obtained.

**Results:** 15 patients were identified; represented by 0.02% of total cases treated in the Department for so-me-immuno-allergic condition (15/7052); the main symptomatology were: rash (100%), eosinophilia (93%), fever (80%), adenomegaly (60%), kidney damage (40%), liver damage (33%), and latency of 21 days. Liver damage was associated with prolonged latency ( $p = 0.02$ ). After treatment, the total levels of eosinophils ( $p < 0.001$ ) and liver and kidney biomarkers ( $p < 0.04$ ) decreased. DRESS syndrome induced by antituberculosis drugs is not associated with the number of drugs prescribed or with the pattern of resistance of *Mycobacterium tuberculosis*.

**Conclusion:** DRESS syndrome induced by antituberculosis drugs is an atypical clinical reaction, similar to other types of DRESS syndrome that respond favorably to systemic corticosteroids.

**Keywords:** DRESS syndrome; Antituberculosis drugs; Eosinophils; Tuberculosis.

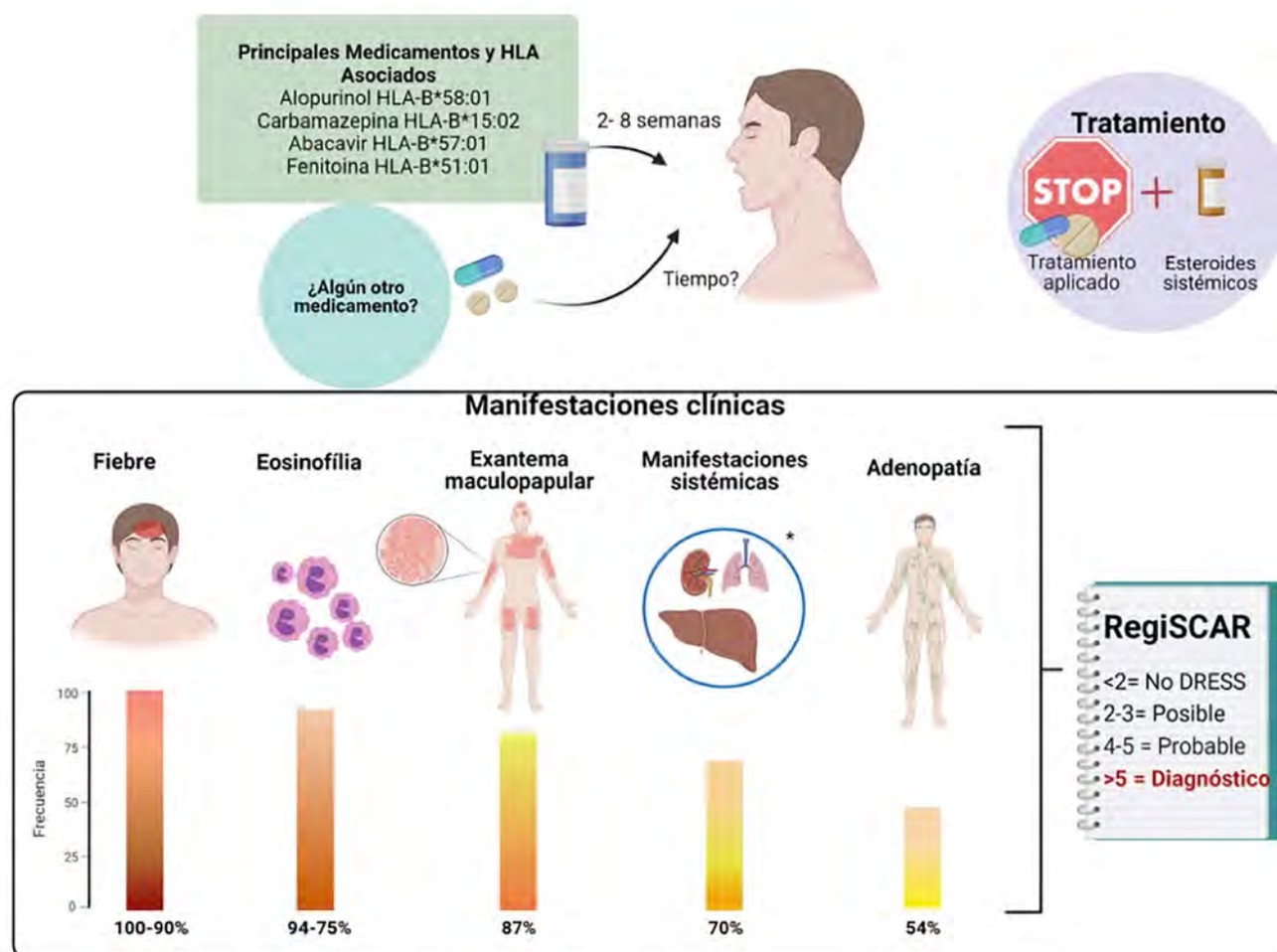
## ANTECEDENTES

Dentro de las reacciones graves a medicamentos no mediadas por algún mecanismo de hipersensibilidad tipo I se incluye el síndrome de reacción a medicamentos con eosinofilia y síntomas sistémicos, o síndrome de DRESS (*Drug Reaction with Eosinophilia and Systemic Symptoms*). Esta enfermedad se caracteriza por fiebre, exantema maculopapular, recuento elevado de eosinófilos<sup>1</sup> y manifestaciones clínicas multiorgánicas heterogéneas luego de la administración continua del fármaco sensibilizador, en un lapso de dos a ocho semanas.<sup>2</sup> **Figura 1**

La tuberculosis (TB), en cualquiera de sus manifestaciones clínicas, sigue siendo un problema de salud

pública.<sup>3</sup> El tratamiento consiste en la combinación de fármacos antituberculosos durante dos años, según el tipo de afectación sistémica;<sup>4</sup> no obstante, estas condiciones podrían predisponer a algunos pacientes al desarrollo del síndrome de DRESS.<sup>5</sup>

La principal información acerca del síndrome de DRESS inducido por fármacos antituberculosos (D-aTB) proviene de reportes de un solo caso.<sup>6</sup> Describir el fenotipo clínico y los hallazgos de laboratorio, además de la evolución de los pacientes con D-aTB, fortalecerá el conocimiento disponible para que los especialistas establezcan el diagnóstico temprano e implementen el tratamiento adecuado, y de esta forma se eviten exacerbaciones, resistencia y aumento de la mortalidad por *Mycobacterium tuberculosis*.



**Figura 1.** Manifestaciones del síndrome de DRESS.

## MÉTODOS

### Selección de pacientes

Estudio descriptivo efectuado a partir de la revisión de los expedientes de pacientes con síndrome de DRESS inducido por fármacos antituberculosos, identificados en la interconsulta del Departamento de Investigación en Inmunogenética y Alergia, del Instituto Nacional de Enfermedades Respiratorias (INER) Ismael Cosío Villegas, Ciudad de México, entre 2014 y 2020. Los expedientes elegibles debían contar con la siguiente información: 1) pacientes con tuberculosis diagnosticada por manifestaciones de tos crónica, hemoptisis, pérdida de peso y fiebre durante seis meses, y cualquier prueba confirmatoria (reacción en cadena de la polimerasa y técnica de resistencia a rifampicina; GeneXpert MTB/RIF o microscopia de esputo); 2) cuyo tratamiento antituberculoso fuese prescrito por un neumólogo o infectólogo; 3) pacientes con tuberculosis sin tratamiento para otra enfermedad (por ejemplo: virus de inmunodeficiencia humana-VIH, hepatitis, diabetes, hipertensión y cáncer); 4) las caracte-

rísticas del síndrome de DRESS se establecieron según el registro de puntuación de reacciones adversas cutáneas graves (RegiSCAR) por un alergólogo (**Cuadro 1**);<sup>7</sup> y 5) haber contado con tratamiento para el síndrome de DRESS (suspensión del tratamiento antituberculoso y prescripción de corticosteroides sistémicos). La evaluación clínica y las pruebas de laboratorio se analizaron al momento del diagnóstico, cinco días y un mes posterior a la instauración del tratamiento médico.

### Diagnóstico y tratamiento del síndrome de DRESS

La puntuación RegiSCAR se aplicó para todos los casos (**Cuadro 1**).<sup>7</sup> Se definió “posible caso” de DRESS si el paciente tuvo una puntuación de 2-3, “probable caso” cuando tuvo una puntuación de 4-5 y “caso confirmado” si el paciente reportó una puntuación mayor de 5. El tratamiento se estableció en consenso con el grupo médico adscrito al Departamento de Inmunogenética y Alergia del INER, de acuerdo con las recomendaciones de la *American Academy of Dermatology (AAD)* publicadas en 2013.<sup>8</sup>

**Cuadro 1.** Sistema de puntuación RegiSCAR para establecer el diagnóstico de síndrome de DRESS

Items	Puntaje		
	No	Sí	Desconocido
Fiebre mayor de 38.5 °C	-1	0	-1
Ganglios linfáticos aumentados de tamaño (más de dos sitios, mayor de 1 cm)	0	1	0
Linfocitos atípicos	0	1	0
<b>Eosinofilia</b>			
700 - 1499 cels/mm <sup>3</sup> o 10-19.9%	0	1	
≥ 1500 cels/mm <sup>3</sup> o ≥ 20%		2	
<b>Erupción cutánea</b>			
Extensión mayor del 50%	0	1	
Al menos dos de los siguientes criterios: edema, infiltración, púrpura, descamación	-1	1	
Biopsia que sugiere síndrome de DRESS	-1	0	
<b>Afectación de órganos internos</b>			
Uno	0	1	0
Dos o más		2	
Curación después de 15 días	-1	0	-1
Evaluación de causas adicionales (ANA's, hemocultivo; serología para VHA/VHB/VHC, <i>Chlamydia/Mykoplasma</i> ; si ninguna de estas es positiva y más de 3 negativas)	0	1	0

DRESS: *Drug Rash with Eosinophilia and Systemic Symptoms*; ANA's: anticuerpos antinucleares; VHA: virus hepatitis A; VHB: virus hepatitis B; VHC: virus hepatitis C.



En este estudio no se obtuvieron muestras biológicas para ensayos ni protocolos de investigación; tampoco se aplicaron maniobras experimentales ni se divulgaron datos personales. Todos los pacientes firmaron el consentimiento informado para la atención médica en la institución (INER-CEECL-01-07-2012) y el formato institucional de protección de datos personales (INER-TS-14-01-2013).

## Análisis estadístico

Las variables cuantitativas se expresaron en medianas y rangos intercuartílicos (p25-p75). El tiempo de diagnóstico (t0) se comparó con el tiempo de curación del síndrome de DRESS (t1), según la prueba de Wilcoxon, y los análisis entre poblaciones se realizaron mediante la prueba U de Mann-Whitney. La latencia se analizó con la prueba de Kaplan-Meier y *Log Rank*. Se obtuvieron frecuencias para las variables cualitativas y se compararon con la prueba de  $\chi^2$ . Todos los datos se analizaron con el programa SPSS v.21 (IBM corporation, New York, USA.). Se consideró estadísticamente significativo el valor de  $p < 0.05$ .

## RESULTADOS

### Diagnóstico del síndrome de DRESS

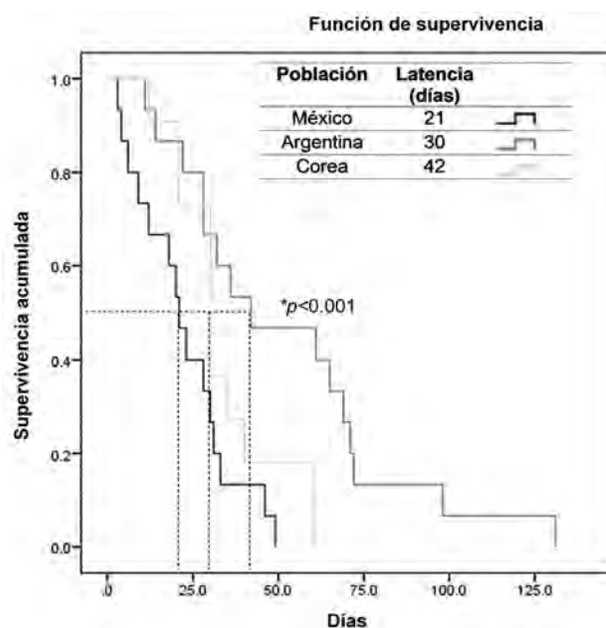
Se identificaron 15 pacientes con síndrome de DRESS inducido por fármacos antituberculosos, que representaron el 0.2% de los casos atendidos en el Departamento por algún padecimiento inmuno-alérgico (15/7052); 11 de 15 (73.3%) fueron hombres; la mediana de edad fue de 46 años (24-59) y el índice de masa corporal de 23 kg/m<sup>2</sup> (17-24). Al momento del diagnóstico de síndrome de DRESS todos los pacientes manifestaron exantema, 12 de 15 (80%) fiebre y 9 de 15 (60%) adenomegalia. En cuanto al recuento de leucocitos, los pacientes mostraron valores normales (11,140 cels/mm<sup>3</sup>), aunque los eosinófilos se encontraban elevados en todos los casos, y 9 de 15 (60%) tenían hipereosinofilia (>1,500 cels/mm<sup>3</sup>); en cambio, el conteo de eosinófilos de los demás pacientes mostró una mediana de 820 cels/mm<sup>3</sup> (500-1400 cels/mm<sup>3</sup>). Respecto al daño a órgano blanco, 9 de 15 (60%) tuvieron afectación de un órgano (hígado o riñón) y solo 1 tuvo afectación simultánea de ambos órganos. Las concentraciones medias de los biomarcadores de daño hepático fueron: AST (Aspar-

tato Aminotransferasa) 27 U/L (16-274), ALT (Alanina Aminotransferasa) 23 U/L (12-165) y creatinina 0.91 mg/dL (0.61-1.32) para daño renal; sin embargo, 5 de 15 (53.3%) pacientes que tuvieron daño hepático reportaron medianas de 340 UI/L para AST y 222 UI/L de ALT. Se observó que 6 de 15 (40%) tuvieron alteración renal (1.3 mg/dL de creatinina). En todos los casos se excluyó infección por VIH y hepatovirus. La media de RegiSCAR fue de 6 puntos.

La curva de supervivencia informó que el 50% de los pacientes manifestaron síndrome de DRESS a los 21 días (4-31 días; **Figura 2**). La transaminasemia se asoció con latencia prolongada ( $p = 0.02$ ); no obstante, los recuentos elevados de eosinófilos mostraron significación estadística (**Figura 3**). No hubo correlación ni asociación entre las variables cuantitativas ni cualitativas de RegiSCAR ( $p > 0.05$ ).

## Evolución

Después de cinco días de tratamiento con corticosteroides sistémicos (prednisona 50 mg), la concentración total de eosinófilos disminuyó cinco veces, de 1500 a 300 cels/mm<sup>3</sup> ( $p < 0.001$ ). De igual forma, en

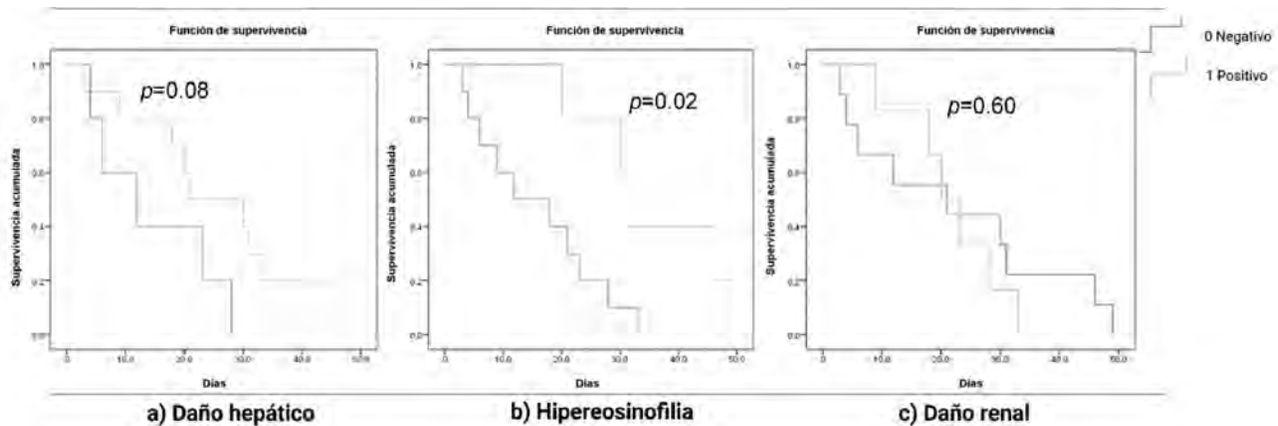


**Figura 2.** Comparación entre series de casos. \*Log-Rank entre series de casos ( $p < 0.001$ ). A) Pacientes mexicanos vs coreanos ( $p = 0.006$ ). B) Pacientes mexicanos vs argentinos ( $p = 0.06$ ). C) Pacientes argentinos vs coreanos ( $p = 0.14$ ).

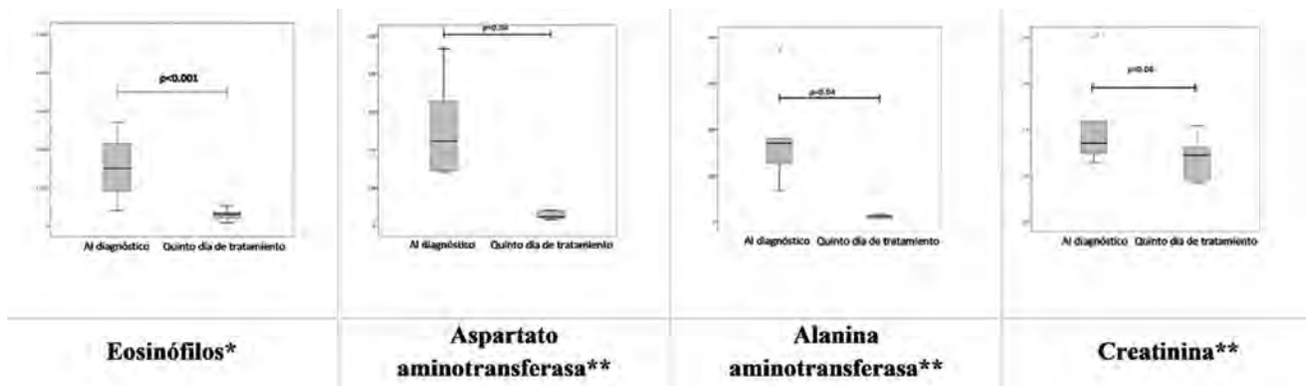
los pacientes que tuvieron daño a órgano blanco (hepático o renal), los valores de AST, ALT y creatinina disminuyeron significativamente ( $p = 0.04$ , para cada uno; **Figura 4**). Durante el período de tratamiento fueron desapareciendo la fiebre, la linfadenopatía y las manifestaciones cutáneas. Los biomarcadores implicados en la puntuación RegiSCAR se mantuvieron dentro de los límites de referencia 28 días posteriores a la finalización del tratamiento ( $p > 0.05$ ). No se reportaron defunciones por síndrome de DRESS ni complicaciones inherentes a la suspensión de los anti-fímicos, como la hemoptisis.

### Medicamentos antituberculosos

La mayoría de los pacientes diagnosticados con síndrome de DRESS recibían al menos dos medicamentos, 8 de 15 (53.3%) fueron tratados con el régimen DoTBal (rifampicina, isoniazida, pirazinamida, etambutol, SILANES, México); específicamente, 11 de 15 (73.3%) recibía etambutol, 10 de 15 (66.6%) isoniazida, 9 de 15 (60%) pirazinamida, 8 de 15 (53%) de rifampicina, 3 de 15 (20%) capreomicina y 2 de 15 (13.3%) moxifloxacina. Además, se encontró que 8 de 15 (53.3%) tenían *Mycobacterium tuberculosis* sin



**Figura 3.** Asociación entre eosinofilia y daño de órganos con la latencia del síndrome de DRESS.



**Figura 4.** Evaluación de biomarcadores en síndrome de DRESS inducido por fármacos antituberculosos. Comparación de valores al momento del diagnóstico ( $t_0$ =Al diagnóstico) vs cinco días de tratamiento ( $t_1$ = 5° postratamiento). \* p de todos los pacientes., † p de pacientes con daño orgánico exclusivo.

patrón de resistencia. No encontramos asociación estadística entre la latencia de DRESS y el esquema terapéutico, la cantidad de medicamentos antituberculosos ni el patrón de resistencia ( $p > 0.05$ ; **Figura 5**).

## DISCUSIÓN

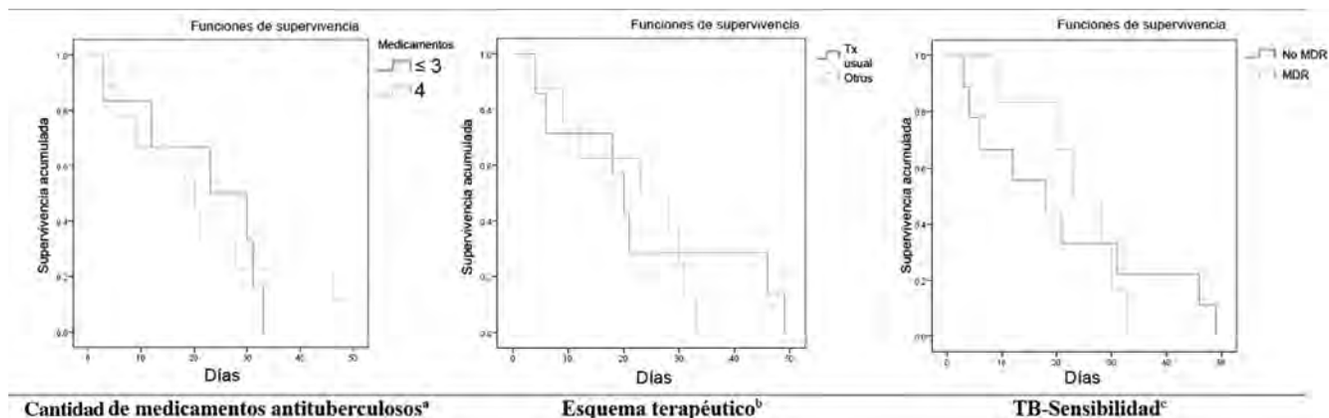
Este estudio describe el patrón clínico del síndrome de DRESS inducido por fármacos antituberculosos, caracterizado por hipereosinofilia y menor frecuencia de daño orgánico. El síndrome de DRESS no es una reacción frecuente, se estima que 1 de cada 1000 exposiciones a cualquier medicamento puede inducir esta enfermedad.<sup>9</sup> La mayor parte de la evidencia del síndrome de DRESS inducido por fármacos antituberculosos proviene de informes de casos (34 de 37), con un promedio de 1.12 por artículo, y escasos reportes en la bibliografía describen series de casos (3 de 37). En este contexto, la prevalencia de síndrome de DRESS inducido por fármacos antituberculosos reportada es muy baja [Argentina 0.7%<sup>10</sup> y Corea 1.2%<sup>1</sup>], lo que coincide con nuestro estudio.

Los hallazgos clínicos y de laboratorio reportados fueron similares a los de otras series de síndrome de DRESS inducido por fármacos antituberculosos.<sup>1,5,10</sup> Sin embargo, los pacientes mexicanos fueron más jóvenes, tuvieron concentraciones de eosinófilos más bajas y latencia más corta comparados con sujetos de series de Corea y Argentina (**Figura 2, Cuadro 2**). Este patrón clínico y de laboratorio del síndrome de DRESS inducido por fármacos antituberculosos es diferente al reportado en la bibliografía respecto de otros medicamentos asociados con el síndrome. Por ejemplo, los recuentos elevados de eosinófilos no es-

tuvieron en proporción similar a los reportados con alopurinol (<62%), fármacos antiepilépticos (<72%) o abacavir (9%), y el deterioro hepático y renal fueron menores a los descritos con carbamazepina (100%) y alopurinol (91%).<sup>11,12</sup>

Los hallazgos de esta investigación sugieren que la latencia observada es probablemente la real para este grupo de fármacos, aunque se desconocen los detalles específicos del tratamiento antituberculoso en las otras series. El hallazgo se encuentra dentro del intervalo de tiempo descrito con otros fármacos causales, sobre todo los antiepilépticos (~30 días).<sup>13</sup> La identificación de este periodo es relevante para el personal de salud, porque la latencia prolongada se asocia con mayor daño hepático.<sup>5</sup> La mayor parte de las series de síndrome de DRESS inducido por fármacos antituberculosos establecieron el diagnóstico con puntaje RegiSCAR menor de 5 y los reportes de casos ( $n = 1$ ) demostraron un valor de 4 puntos (caso probable para ambos puntajes). En cambio, este estudio demostró una mediana de 6 puntos, condición necesaria y suficiente para confirmar el diagnóstico.<sup>7</sup>

La prescripción de corticosteroides sistémicos demostró un efecto favorable en nuestros casos, con disminución de los síntomas y de las concentraciones de eosinófilos y aminotransferasas después de la administración, pues se ha observado que disminuye la producción de células T, se inhibe la reactivación del herpesvirus y previenen las respuestas autoinmunes en el síndrome de DRESS.<sup>14</sup> Sin embargo, a diferencia de otras enfermedades, como la gota o epilepsia, la tuberculosis es una enfermedad infecciosa, por lo que la prescripción de corticosteroides se considera una



**Figura 5.** Asociación entre el esquema terapéutico y sensibilidad de la tuberculosis, con latencia del síndrome de DRESS.

**Cuadro 2.** Comparación de características clínicas y hallazgos de laboratorio entre series de síndrome de DRESS inducido por fármacos antituberculosos

Variable	Serie de casos					México vs Corea	México vs Francia	México vs Argentina	Francia vs Corea
	Global	México	Corea	Francia	Argentina	p			
n	108	15	15	67	11				
Género masculino n (%)	64 (59)	11 (73.33)	8 (53.33)	40 (59)	5 (45)	.44	.38	.3	.38
Edad	50 (24-74)	46 (24 - 59)	65 (48 - 74)	61 (41 - 74)	31 (27 - 35)	-	-	-	-
Eosinófilos cels / mm <sup>3</sup>	1190 (1137 - 2872)	1500 (900 - 2300)	2270 (1680 - 4920)	SD	3080 (2500 - 4200)	-	-	-	-
≥ 1,500 cels / mm <sup>3</sup>	63 (64)*	8 (53.3)	12 (80)	43 (68.3)	SD	1	.73	-	.36
AST UI / L	39 (21 -149)	27 (16 - 274)	53 (33 - 139)	SD	SD	-	-	-	-
> 100 n (%)	10 (30)	5 (33)	5 (33)	SD	SD	1	-	-	-
ALT UI / L	26 (17 - 41)	23 (12 - 165)	34 (19 - 123)	SD	SD	-	-	-	-
> 100 n (%)	10 (30)	5 (33)	5 (33)	SD	SD	1	-	-	-
Daño hepático n (%)	56 (57)	5 (33)	5 (33)	46 (68.7)	SD	1	.017	-	.017
Creatina mg / dL	.80 (.61 - 1.44)	.91 5 (.61 - 1.32)	.80 (.60 - 2.10)	SD	SD	-	-	-	-
Daño renal n (%)	37 (38)	6 (40)	5 (33)	26 (38.8)	SD	1	1	-	.77
Fiebre n (%)	87 (80)	12 (80)	14 (93)	61 (91)	SD	.59	.35	-	1
Linfadenopatía (%)	44 (45)	9 (60)	7 (77)	28 (41.8)	SD	.71	.25	-	.77
Exantema n (%)	30 (100)	15 (100)	15 (100)	65 (97)	SD	.48	1	-	1
Latencia en días	29(9-71)	21 (9 - 31)	42 (28 - 71)	24 (16 -36)	30 (21 - 40)	.006	.01	.06	SD

AST-asparto aminotransferencia; ATL-alanina aminotranferencia; SD-sin datos

estrategia controvertida<sup>15,16</sup> (pues se dispone de escasa evidencia acerca del tema), al igual que la suspensión de fármacos antituberculosos asociados con el síndrome de DRESS. En nuestra experiencia, la administración de corticosteroides sistémicos y la suspensión de fármacos antituberculosos no representaron ningún riesgo, por lo que estas estrategias terapéuticas son seguras para los pacientes; sin embargo, se ha descrito que en los escenarios clínicos más agresivos inducidos por la tuberculosis (como en casos de hemoptisis), se reportan después de cinco años.<sup>17</sup> Asimismo, en el presente estudio no se encontró que el síndrome de DRESS inducido por fármacos antituberculosos se relaciona con la cantidad de medicamentos antituberculosos ni el patrón de resistencia a *Mycobacterium tuberculosis*. No obstante, se requieren estudios multicéntricos para

confirmar estas aseveraciones.<sup>23</sup> Es importante aclarar que esta enfermedad es una reacción tipo B provocada por medicamentos,<sup>1,22</sup> y no se asocia con ninguna marca de medicamento o esquema terapéutico específico.<sup>24</sup>

En este estudio no pudimos desarrollar un método diagnóstico para investigar el tipo de fármaco responsable. La prueba de parche es cuestionable, a pesar de haberse utilizado en otros reportes, porque su sensibilidad varía dependiendo del fármaco causal, concentración del medicamento implementado, falta de estandarización de las concentraciones, uso de vehículos, preparaciones y estabilidad, además del conocimiento del fármaco. Con base en esto, se recomienda retirar los corticosteroides para mejorar la sensibilidad de la prueba, lo que sería un problema

en pacientes con esta enfermedad.<sup>18</sup> Estas pruebas se indican para evaluar los alérgenos asociados con dermatitis alérgica de contacto.<sup>19</sup> Asimismo, la falta de evaluación de herpes virus tipo 6 (HHV-6) y linfocitos atípicos en los pacientes fueron dos de las limitaciones del estudio. En el primer caso, la reacción en cadena de la polimerasa para HHV-6 no es un estudio habitual para enfermedades de la piel, debido a la dificultad para identificarlo por factores inherentes a su triada ecológica, así como la limitación de algunos centros de salud para la obtención de esta prueba.<sup>20</sup> Además, la determinación de linfocitos se reserva para cierto tipo de enfermedades, como el linfoma.<sup>21</sup> En ambos casos, estas enfermedades fueron desestimadas en los pacientes con base en el interrogatorio.

## CONCLUSIONES

El síndrome de DRESS inducido por fármacos antituberculosos tiene un perfil clínico y de laboratorio específico, caracterizado por hipereosinofilia y baja proporción de daño hepático-renal, con latencia similar a la de otros fármacos implicados en el síndrome de DRESS, y su evolución no está asociada con la cantidad de antifímicos prescritos ni patrones de resistencia. Los pacientes con este síndrome reaccionan favorablemente al tratamiento con corticosteroides sistémicos por vía oral en pocos días, y la evolución es adecuada en pacientes que padecen tuberculosis.

## Agradecimientos

Este estudio se realizó con el apoyo de M.C.P. Nancy Haydée Serrano Pérez, M.C. Michelle Alejandra Rodríguez Cervantes y M.C.P. Esmeralda Melgoza Ruiz.

## Conflictos de intereses

Los autores declaran no tener conflictos de interés.

## Fuentes de financiamiento

Esta investigación no recibió financiamiento externo.

## Declaración de ética

En el presente estudio no se obtuvieron muestras biológicas para ensayos o protocolos de investigación, no se aplicaron maniobras experimentales ni se divulga-

ron datos personales. Todos los pacientes firmaron el consentimiento informado para la atención médica en nuestra institución (INER-CEECL-01-07-2012) y el formato institucional de protección de datos personales (INER-TS-14-01-2013).

## REFERENCIAS

1. Jung HY, Park S, Shin B, Lee JHH, et al. Prevalence and Clinical Features of Drug Reactions With Eosinophilia and Systemic Symptoms Syndrome Caused by Antituberculosis Drugs: A Retrospective Cohort Study. *Allergy Asthma Immunol Res* 2019;11 (1): 90-103.
2. Tashiro Y, Azukizawa H, Asada H, Niihara H, et al. Drug-induced hypersensitivity syndrome/drug reaction with eosinophilia and systemic symptoms due to lamotrigine differs from that due to other drugs. *J Dermatol* 2019; 46 (3): 226-33.
3. Urbanowski ME, Ordonez AA, Ruiz-Bedoya CA, Jain SK, Bishai WR. Cavitory tuberculosis: the gateway of disease transmission. *Lancet Infect Dis* 2020 ;20 (6): e117-28.
4. Caminero JA. Guidelines for Clinical and Operational Management of Drug-Resistant Tuberculosis. *Int Union Against Tuberc Lung Dis (The Union)*. 2013.
5. Allouchery M, Logerot S, Cottin J, Pralong P, et al. Antituberculosis Drug-Associated DRESS: A Case Series. *J Allergy Clin Immunol Pract* 2018; 6 (4): 1373-80.
6. Carneiro-Leão L, Gomes I, Freitas C, Costa E, et al. Multiple Drug Hypersensitivity Syndrome to Antituberculosis Drugs: A Case Report. *J Investig Allergol Clin Immunol* 2020; 30 (1): 70-1.
7. Kardaun Sylvia H., Mockenbaupt Maja RJC. Comments on: DRESS syndrome. *J Am Acad Dermatol* 2014; 71: 1000-1000.
8. Husain Z, Reddy BY, Schwartz RA. DRESS syndrome: Part II. Management and therapeutics. *J Am Acad Dermatol [Internet]*. 2013; 68 (5): 709.e1-709.e9. <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/23602183/>
9. De A, Rajagopalan M, Sarda A, Das S, Biswas P. Drug reaction with eosinophilia and systemic symptoms: An update and review of recent literature. In: *Ind J Dermatol. Medknow Publications*; 2018. p. 30-40.
10. Palmero D, Castagnino J, Musella RM, Mosca C, et al. Difficult clinical management of anti-tuberculosis DRESS syndrome. *Int J Tuberc Lung* 2013; 17 (1): 76-8.
11. Peyrière H, Dereure O, Breton H, Demoly P, et al. Variability in the clinical pattern of cutaneous side-effects of drugs with systemic symptoms: Does a DRESS syndrome really exist? *Br J Dermatol* 2006; 155 (2): 422-8.
12. Chiou C, Yang L, Hung S, Chang Y, Kuo T, Ho H, et al. Clinicopathological features and prognosis of drug rash with eosinophilia and systemic symptoms: a study of 30 cases in Taiwan. *J Eur Acad Dermatology Venereol* 2008; 22 (9): 1044-9.



13. Sim DW, Yu JE, Jeong J, Jung JW, et al. Variation of clinical manifestations according to culprit drugs in DRESS syndrome. *Pharmacoepidemiol Drug Saf* 2019; 28 (6): 840-8.
14. Tohyama M, Hashimoto K, Oda F, Namba C, Sayama K. Influence of corticosteroid therapy on viral reactivation in drug-induced hypersensitivity syndrome/drug reaction with eosinophilia and systemic symptoms. *J Dermatol* 2020; 47 (5): 476-82.
15. Critchley J, Young F, Orton L, Garner P. Corticosteroids for prevention of mortality in people with tuberculosis: a systematic review and meta-analysis. *Lancet Infect Dis* 2013; 13 (3): 223-37.
16. Critchley J, Orton L, Pearson F. Adjunctive steroid therapy for managing pulmonary tuberculosis. *Cochrane Database Syst Rev* 2014; (11): 1-88.
17. World Health Organization. Tuberculosis Control in Refugee Situations. 1997: 7-8.
18. Phillips EJ, Bigliardi P, Bircher AJ, Broyles A, et al. Controversies in drug allergy: Testing for delayed reactions. *J Allergy Clin Immunol* 2019; 143 (1): 66-73.
19. Uyesugi BA, Sheehan MP. Patch Testing Pearls. *Clin Rev Allergy Immunol* 2019; 56 (1): 110-8.
20. Agut H, Bonnafous P, Gautheret-Dejean A. Laboratory and clinical aspects of human herpesvirus 6 infections. *Clin Microbiol Rev* 2015; 28 (2): 313-35.
21. Roschewski M, Wilson WH. Lymphomatoid granulomatosis. *Cancer J* 2012; 18 (5): 469-74.
22. Guvenir H, Dibek Misirlioglu E, Civelek E, et al. The Frequency and Clinical Features of Hypersensitivity Reactions to Antiepileptic Drugs in Children: A Prospective Study. *J Allergy Clin Immunol* 2018; 6 (6): 2043-50.
23. Cheng A, Kessler D, Mackinnon R, Chang TP, Nadkarni VM, Hunt EA, et al. Conducting multicenter research in healthcare simulation: Lessons learned from the INSPIRE network. *Adv Simul* 2017; 2 (1): 6.
24. Iasella CJ, Johnson HJ, Dunn MA. Adverse Drug Reactions: Type A (Intrinsic) or Type B (Idiosyncratic). *Clin Liver Dis* 2017; 21 (1): 73-87.



**Disponible en:**

<https://www.redalyc.org/articulo.oa?id=486782130001>

Cómo citar el artículo

Número completo

Más información del artículo

Página de la revista en redalyc.org

Sistema de Información Científica Redalyc  
Red de revistas científicas de Acceso Abierto diamante  
Infraestructura abierta no comercial propiedad de la  
academia

Gandhi Fernando Pavón-Romero, María Itzel Parra-Vargas,  
Rodrigo Rosas-Fernández, Fernando Ramírez-Jiménez,  
Katia Vanessa Gutiérrez-Quiroz, Luis Manuel Terán

**Síndrome de DRESS inducido por fármacos  
antituberculosos**

**DRESS syndrome induced by anti-TB drugs.**

*Revista alergia México*

vol. 70, núm. 2, p. 55 - 63, 2023

Colegio Mexicano de Inmunología Clínica y Alergia A.C.,

**ISSN:** 0002-5151

**ISSN-E:** 2448-9190

**DOI:** <https://doi.org/10.29262/ram.v70i2.1151>