



Revista Colombiana de Anestesiología  
ISSN: 0120-3347  
publicaciones@scare.org.co  
Sociedad Colombiana de Anestesiología y  
Reanimación  
Colombia

Rodríguez, René F.; Ángel Isaza, Ana María  
Síndrome doloroso regional complejo  
Revista Colombiana de Anestesiología, vol. 39, núm. 1, febrero-abril, 2011, pp. 71-83  
Sociedad Colombiana de Anestesiología y Reanimación  
Bogotá, Colombia

Disponible en: <http://www.redalyc.org/articulo.oa?id=195122388006>

- Cómo citar el artículo
- Número completo
- Más información del artículo
- Página de la revista en redalyc.org

redalyc.org

Sistema de Información Científica  
Red de Revistas Científicas de América Latina, el Caribe, España y Portugal  
Proyecto académico sin fines de lucro, desarrollado bajo la iniciativa de acceso abierto



## Síndrome doloroso regional complejo Complex Regional Pain Syndrome

René F. Rodríguez\*, Ana María Ángel Isaza\*\*

Recibido: junio 21 de 2010. Enviado para modificaciones: agosto 4 de 2010. Aceptado: agosto 8 de 2010.

### RESUMEN

**Introducción.** El síndrome doloroso regional complejo (SDRC) es una entidad que se presenta después de una lesión. Sus principales características son dolor, cambios en la coloración y temperatura de la piel, edema y cambios tróficos.

**Objetivo.** Presentar una revisión actualizada de la literatura para mejorar la comprensión de este síndrome.

**Metodología.** Se seleccionaron 48 artículos de revistas indexadas y 4 capítulos de libros sobre medicina del dolor.

**Conclusión.** El SDRC suele ser de difícil manejo, y de no ser tratado adecuadamente, la funcionalidad de la extremidad afectada puede verse comprometida. El diagnóstico temprano y el manejo oportuno reducen la severidad y duración de esta entidad.

**Palabras clave:** Síndromes del Dolor Regional Complejo; dolor; Causalgia; Nervios periféricos; Hiperalgia. (Fuente: DeCS, BIREME).

### INTRODUCCIÓN

El síndrome doloroso regional complejo (SDRC) es una entidad que aparece generalmente después de un trauma. Existen dos tipos de SDRC:

### SUMMARY

**Introduction.** Complex Regional Pain Syndrome (CRPS) is a chronic disabling disorder that occurs after an injury. Pain, changes in the color and temperature of the skin, edema and trophic changes are the main characteristics of this syndrome.

**Objective.** To provide a current literature overview of the CRPS to improve its understanding.

**Methodology.** An extensive literature search both in indexed journals and pain medicine books was performed. Forty eight articles and 4 book chapters about pain medicine were included.

**Conclusion.** CRPS is difficult to manage and if it is not treated adequately, functionality of the affected limb can be compromised. Early diagnosis and treatment may reduce the severity and duration of this condition.

**Keywords:** Complex Regional Pain Syndrome; pain; Causalgia; Peripheral Nerves; Hyperalgia. (Source: MeSH, NLM).

### INTRODUCTION

Complex regional pain syndrome (CRPS) is an entity that appears usually after a trauma. There are 2 types of CRPS: type I previously

\* Anestesiólogo, docente Universidad Libre Cali. Clínica del Dolor y Cuidados Paliativos de la Clínica Rafael Uribe Uribe. Grupo Investigación CADPAL. Cali, Colombia.

\*\* Universidad Libre Cali. Grupo Investigación Clínica para el Alivio del Dolor y Cuidados Paliativos CADPAL. Cali, Colombia, anaangelmd@hotmail.com.

el tipo I, llamado anteriormente distrofia simpática refleja, caracterizado porque el trauma no afecta los nervios, como sucede en esguinces, algunas fracturas, trauma quirúrgico, contusiones o distensiones; el tipo II, antes llamado causalgia, se desencadena después de una lesión que compromete un nervio periférico (1).

La primera descripción de causalgia se remonta a los tiempos de la Guerra Civil estadounidense, en la que sir Weir Mitchell, uno de los padres de la neurología moderna, observó que los soldados heridos con lesiones mayores en los nervios de las extremidades experimentaban episodios prolongados de dolor quemante; Mitchell le asignó el nombre de causalgia, del griego *kausos*, que significa calor, y *algos*, dolor (1-3). El término distrofia simpática refleja fue introducido en la literatura por Evans, en 1946 (4). En 1994, la Asociación Internacional para el Estudio del Dolor (IASP) introdujo el término síndrome doloroso regional complejo para describir este desorden doloroso (5).

### DEFINICIÓN

El SDRC describe una variedad de condiciones dolorosas, secundarias generalmente a una lesión; incluye dolor regional sin relación con territorios nerviosos individuales o con la localización de la lesión desencadenante; el dolor puede ser urente, espontáneo o provocado por estímulos no nociceptivos mecánicos o térmicos (alodinia), por el movimiento o la presión de las articulaciones (hiperalgesia somática profunda). El dolor se acompaña de edema, cambios de coloración en la piel (Figura 1), en la temperatura, en la sudoración (Figura 2) y pueden presentarse alteraciones funcionales y debilidad muscular. Algunos pacientes presentan temblor postural o cambios tróficos. Se diferencia de otros síndromes neuropáticos por la presencia de edema, cambios vasomotores y sudomotores (6).

### DIAGNÓSTICO

El diagnóstico es clínico, por lo cual es indispensable realizar una adecuada historia clínica. Existen criterios para facilitar la identificación de SDRC; sin embargo, existe polémica acerca de cuántos de los criterios deben cumplirse. Se-

called reflex sympathetic dystrophy which is characterized because the trauma spares the nerves, like in sprains, some fractures, surgical trauma, some contusions or distentions; and type II previously called causalgia, usually developed after an injury that involves a peripheral nerve (1).

The first description of causalgia goes back to the American Civil War in which Sir Weir Mitchell, one of the fathers of modern neurology, observed that wounded soldiers with major injuries of the nerves in their limbs developed prolonged episodes of burning pain. Mitchell named this causalgia, from the Greek *kausos* which means heat, and *algos* which means pain (1-3). The term reflex sympathetic dystrophy was introduced in the literature by Evans in 1946 (4). In 1994, the International Association for the Study of Pain (IASP) introduced the term complex regional pain syndrome to describe this pain entity (5).

### DEFINITION

The CRPS describes a variety of pain conditions usually secondary to an injury; which includes regional pain without relationship to individual nervous territories or to the localization of the triggering injury. Pain can be of a burning type, either spontaneous or induced by nonmechanical or thermal nociceptive stimuli (allodynia), or by the movement or pressure on joints (deep

**Figure 1.** Cambios en la coloración de la piel

**Figura 1.** Changes in skin color



gún la IASP, las características necesarias para establecer el diagnóstico del SDRC (5) son:

1. La presencia de un evento nocivo desencadenante.
2. Dolor espontáneo o alodinia/hiperalgesia no limitado al territorio de un único nervio periférico, desproporcionado al evento desencadenante.
3. Evidencia, en algún momento, de edema, cambios en el flujo sanguíneo cutáneo o actividad sudomotora anormal en la región afectada.
4. Ausencia de otras condiciones que de alguna forma expliquen las manifestaciones clínicas. Los últimos tres criterios son necesarios para hacer el diagnóstico de SDRC tipo I.

Estudios de validación de los criterios de la IASP han demostrado que poseen una alta sensibilidad con baja especificidad, lo que lleva a que algunas enfermedades sean diagnosticadas como SDRC sin serlo.

Si bien la IASP define el dolor como desproporcionado al evento desencadenante, es frecuente que algunos pacientes presenten dolor de leve intensidad, incluso algunos presentan todos los signos y síntomas sin presentar dolor; en estos casos, existiría una “desproporción” en cuanto a la duración del síntoma en relación con el curso clínico correspondiente al trauma, pero no en relación con la intensidad.

Además de los criterios diagnósticos mencionados por la IASP, otros autores han propuesto algunas modificaciones, dentro de los que se destacan Bruehl (7) y Veldman (8). Los criterios diagnósticos de Bruehl también tienen una alta sensibilidad; éstos son:

1. Dolor continuo desproporcionado al evento desencadenante.
2. Reporte de al menos un síntoma (historia) en cada una de las siguientes categorías: sensorial (hiperestesia, hiperalgesia y/o alodinia); vasomotora (cambios en la temperatura y/o en el color de la piel); sudomotor/es/edema (sudoración asimétrica, edema);

somatic hyperalgesia). Pain is accompanied by edema, changes in skin color (Figure 1) or temperature, sweating (Figure 2) and can accompany functional abnormalities and muscle weakness. Some patients develop postural tremor, or trophic changes. It differs from other neuropathic syndromes because of the presence of edema, vasomotor changes and sweating (6).

### DIAGNOSIS

It is a clinical diagnosis for which it is essential to perform a proper medical history. There are criteria to ease identification of CRPS, however there are controversies regarding the number of criteria that must be met. According to the IASP the characteristics necessary to establish the diagnosis of CRPS are: (5)

1. The presence of a triggering injury.
2. Spontaneous pain or allodynia / hyperalgesia not limited to the territory of a single peripheral nerve, and out of proportion of the triggering event.
3. Evidence at any time, of edema, changes in skin blood flow, or abnormal sweating in the affected region.
4. Absence of other conditions that in any way can explain the clinical signs. The last 3 criteria are necessary to make a diagnosis of CRPS type I.

Validation studies of the criteria of the IASP have demonstrated that they have a great sensitivity with low specificity, which have led to some conditions to be diagnosed as CRPS inappropriately.

Even though the IASP defines the pain as out of proportion of the triggering event, it is common that some patients describe low-level pain, whereas some can even present all the signs and symptoms without any pain, so in these cases the duration of the symptoms would be an out proportion of the clinical course of the trauma sustained, but not in relationship with the severity.

Besides the diagnostic criteria mentioned by the IASP, other authors have suggested some modifications, among which Bruehl (7) and Veldman

motor/trófica (arcos de movilidad articular disminuidos y/o disfunción motora, debilidad, temblor, distonía y/o cambios tróficos en vellos, uñas, piel).

3. Reporte de al menos un signo en dos o más de las siguientes categorías: sensorial: evidencia de hiperalgesia (al pinchazo) y/o alodinia (al tacto suave); vasomotor: evidencia de asimetría en la temperatura y/o cambio en la coloración de la piel y/o asimetría en el color de ésta; sudomotor/edema: evidencia de edema y/o cambios en la sudoración y/o sudoración asimétrica; motor/trófico: evidencia de disminución en la movilidad y/o disfunción motora (debilidad, temblor, distonía) y/o cambios tróficos (vellos, uñas, piel)

En algunos casos, los pacientes presentan un cuadro clínico acompañado de diferentes cambios vasomotores, motores y edema, sin presentar dolor; los criterios de Veldman son los únicos que permiten hacer un diagnóstico de SDRC en ausencia de dolor:

1. Cuatro o cinco de los siguientes aspectos: dolor difuso inexplicable, cambios en la coloración de la piel al comparar con la otra extremidad, edema difuso, cambios en la temperatura de la piel de una extremidad al compararla con la otra, arcos de movilidad articular disminuidos.
2. Presencia o incremento de los signos anteriores después de la actividad.
3. Presencia de los signos anteriores en un área mayor a la inicialmente afectada o inclusión del área distal a la afectada inicialmente.

### DIAGNÓSTICO DIFERENCIAL

El diagnóstico diferencial debe hacerse con otras condiciones neuropáticas, como diabetes, neuropatías periféricas y por atrapamiento, trombosis venosas profundas, celulitis, insuficiencia vascular, linfedema, artritis, enfermedad de Raynaud y esclerodermia, entre otras (9).

Pruebas diagnósticas. Ningún examen de laboratorio o paraclínico sirve para confirmar el

(8) stand out. The diagnostic criteria by Bruehl also have high sensitivity, these are:

1. Continuous pain out of proportion of the triggering injury.
2. The presentation of at least one symptom in each of the following categories: sensitive (hyperesthesia, hyperalgesia and or allodynia); vasomotor (changes in skin temperature and or color); sweating or edema (asymmetrical sweating or edema); motor or trophic (decreased articular motion arcs and or motor dysfunction, weakness, tremor, dystonia and / or trophic changes of hair nails and skin).
3. The finding of at least one sign in 2 or more of the following categories: sensitive: evidence of hyperalgesia (pinprick) and or allodynia (to soft touch); vasomotor: evidence of temperature asymmetry and / or changes or asymmetry in skin color; sudomotor / edema: evidence of edema and or changes in sweating or asymmetrical sweating; motor / trophic: evidence of decreased motility and/or motor dysfunction (weakness, tremor, dystonia) and/or trophic changes (hair, nails, skin).

In some cases, patients may exhibit a clinical scenario with different vasomotor and sudomotor changes along with edema, without any pain; for which the diagnostic criteria described by Veldman must be used, as they are the only ones that allow the diagnosis of CRPS in the absence of pain:

1. Four or five of them following aspects: unexplainable diffuse pain, changes in skin coloring when compared with the other limb, diffuse edema, changes in the temperature of the skin of one limb compared to the other, and decreased articular motion arcs.
2. Appearance or increase of the previous signs after the activity.
3. Presence of the previous signs in an area larger than the initially compromised or inclusion of an area distal to the initially compromised.



diagnóstico de SDRC, sin embargo, pueden ayudar a establecer el diagnóstico diferencial (10). Ocasionalmente, exámenes neurofisiológicos ayudan a diferenciar una radiculopatía o una lesión nerviosa periférica con el SDRC (3). No se ha comprobado que un tipo de personalidad en particular o características psicológicas predispongan a la persona para sufrir el SDRC (11).

En las radiografías se puede identificar desmineralización del hueso y disminución de la calcificación, principalmente en el área periarticular, aunque este cambio no es específico del SDRC; la desmineralización ósea se ha atribuido a la inmovilización de la extremidad (12). En algunas etapas de la enfermedad se encuentran diferentes tipos de alteraciones en la gammagrafía ósea.

Existen pruebas complementarias, como la del reflejo sudomotor, que es un índice indirecto de la actividad simpática, al medir de forma cuantitativa la producción de sudor de la extremidad afectada (13). Al igual que ésta, la termografía, la respuesta de conducción eléctrica de la piel, la evaluación del flujo sanguíneo cutáneo con Doppler láser, son pruebas más de uso investigativo que de utilización en la práctica clínica (3).

Las manifestaciones clínicas del SDRC no permiten determinar si el sistema nervioso simpático está involucrado en la generación y mantenimiento del dolor del SDRC. Los anestésicos locales, la guanetidina, por su efecto noradrenérgico en los axones simpáticos posganglionares y de depleción de las reservas de norepinefrina, y la fentolamina, por su efecto antagonista  $\alpha$ -adrenérgico, se utilizan mediante técnicas diversas, como infusión intravenosa o bloqueos regionales, para determinar si el dolor es mantenido por el simpático; esto ayuda a orientar el manejo terapéutico (14).

### EPIDEMIOLOGÍA

En una reciente publicación, Mos y cols. estimaron la tasa de incidencia del SDRC, en 26,2 por 100.000 habitantes año. Este dato es cuatro veces mayor al reportado anteriormente por Sandoni, en el que se encontró una incidencia de 5,46 por 100.000 habitantes. El SDRC es tres

### DIFFERENTIAL DIAGNOSIS

The differential diagnosis must be made against other neuropathic conditions as diabetes, peripheral neuropathy, entrapment neuropathy, deep venous thrombosis, cellulitis, vascular insufficiency, lymphedema, arthritis, Raynaud's disease, and scleroderma among others (9).

Diagnostic tests: no laboratory or paraclinical test is useful to diagnose CRPS, however they can help with the differential diagnosis (10). Occasionally neurophysiological tests help differentiate a radiculopathy or a peripheral nerve injury from CRPS (3). No type of personality or psychological characteristic in particular has been shown to increase the likelihood of a patient to suffer CRPS (11).

With x-rays, bone demineralization and decreases in calcification can be identified, particularly in the periarticular area, and although this is not a specific change in CRPS, bone demineralization has been linked to limb immobility (12). In some phases of the disease different types of abnormalities are found in bone scans.

There are complementary tests like the sudomotor reflex, which is an indirect index of sympathetic activity as it measures in a quantitative way the production of sweat from the affected limb (13). Like this, thermography, the response to electrical conductivity in the skin, and the assessment of skin blood flow with laser Doppler, are tests used in research rather than in clinical practice (3).

The clinical signs of CRPS do not allow to determine whether the sympathetic nervous system is involved in generating and maintaining the pain in CRPS. Local anesthetics, guanethidine, for its noradrenergic effect in the postganglionic sympathetic axons and the depletion of norepinephrine reserves, and phentolamine for its effect of  $\alpha$  adrenergic antagonism, are used in different ways like intravenous infusions or regional blocks to determine whether the pain is related to the sympathetic system helps to define its therapy (14).

veces más frecuente en mujeres que en hombres entre los 61-70 años (15,16). En el 65 % de los casos, la etiología está ligada con el trauma (8). No hay ninguna correlación entre la severidad de la lesión y el surgimiento del SDRC (7). El SDRC puede ser también consecuencia de un proceso distante, como una lesión cerebral, espinal o infarto del miocardio (17).

Kiralp y cols. reportan que la extremidad superior se afecta en el 61,3 % de los casos, mientras que la inferior, en el 38,7 % (18). Tanto Veldman como Kiralp confirman que el evento precipitante más común del SDRC es una fractura (8,18). En aproximadamente el 10 % de los casos no se identifica un factor desencadenante. Los factores psicológicos, como el estrés, son potenciales factores de riesgo para empeorar la severidad de los síntomas (7).

Estos datos difieren de los encontrados en el Valle del Cauca, Colombia, donde se encontró una incidencia de 1,1 por 100.000 habitantes con SDRC de los miembros superiores, con una relación hombre mujer de 1:1,1, edad promedio de 44 años, compromiso bilateral en 5 %, afectación del lado derecho en 56 %, y entre los síntomas se reportaron cambios en la sudoración en 96 %, cambios en la temperatura en 92 % y cambios en la coloración en 90 % (19).

### **FISIOPATOLOGÍA**

La fisiopatología del SDRC aún no ha sido completamente entendida. Múltiples mecanismos desempeñan un papel importante en su génesis y mantenimiento. Esto incluye inflamación neurológica, mecanismos inmunológicos, cambios en el sistema nervioso simpático periférico y central (20,21), que se manifiestan como alteraciones sensoriales, motoras, vegetativas simpáticas e inflamatorias.

Según el estudio realizado por Schürmann y cols., las alteraciones del sistema nervioso simpático en pacientes con SDRC I son sistémicas y no limitadas al área afectada (22). Los síntomas y signos que caracterizan la hipoactividad simpática (extremidad tibia) generalmente cambian a signos y síntomas de hiperactividad simpática (extremidad fría y húmeda), debido a la sensibi-

### **EPIDEMIOLOGY**

In a recent paper, Mos et al. estimated an incidence of CRPS to be 26.2 per hundred thousand people per year. This estimate is about 4 times higher than that previously reported by Sandozi, who found an incidence of 5.46 per hundred thousand persons per year. CRPS is 3 times more common in women than in men between 61 and 70 years old (15, 16). In 65 % of the cases the cause is related with to a trauma (8). There is no correlation between the severity of the injury and the appearance of CRPS (7). CRPS can appear also from a distant process, like brain or spinal injury or myocardial infarction (17).

Kiralp et al. reported that the upper limbs are affected in 61.3 % of the cases whereas the lower limbs are affected in 38.7 % of the cases (18). Both Veldman and Kiralp describe fractures as the most common triggering factor of CRPS (8,18). In about 10 % of the cases there is no triggering event. Psychological factors like stress are potential risk factors that can worsen the severity of symptoms (7).

These findings are different from those described in Valle del Cauca, Colombia where the incidence of upper limb CRPS was found to be 1.1 per hundred thousand persons per year, with a male to female ratio of 1:1.1, an average age of 44 years old, bilateral affection in 5 % of the cases, right side compromise in 56 %, and among the symptoms reported, changes in sweating occurred in 96 % of the cases, changes in temperature in 92 %, and changes in skin coloring in 90 % (19).

### **PATHOPHYSIOLOGY**

The pathophysiology of CRPS is still not well understood. Several mechanisms have a role in its appearance and duration. These include neurogenic inflammation, immune mechanisms, and changes in the peripheral and central sympathetic nervous system (20, 21), that are expressed as sensory, motor, sympathetic and inflammatory changes.

According to the study by Schürmann et al., the abnormalities of the sympathetic nervous system in patients with CRPS type I are systemic and not limited to the compromised area (22).

lidad adrenérgica. La actividad simpática agrava trastornos vasculares asociados con la inflamación. La disfunción simpática parece originarse en el sistema nervioso central en pacientes sin lesión periférica del nervio (23).

Estudios clínicos sobre el funcionamiento autonómico en pacientes con SDRC tipo I han demostrado anomalías de los reflejos neurogénicos simpáticos y termorreguladores, como también en el mecanismo del sudor y de la temperatura de la piel y en la respuesta microcirculatoria, tanto a reflejos periféricos como a estímulos centrales autonómicos (24).

Las neuronas espinales pueden aumentar su sensibilidad como respuesta al bombardeo nociceptivo perpetuado por los cambios autonómicos; en el espacio supraespinal puede ocurrir una reorganización de la corteza somatosensorial primaria, como en los pacientes amputados, demostrada mediante resonancia magnética funcional (4), por lo que se afirma que en la génesis del SDRC están implicados todas las escalas del procesamiento nociceptivo (periférico, medular, supramedular y cortical) (25).

Se ha planteado que los déficits hemisensoriales observados en algunos pacientes pueden estar asociados con trastornos funcionales en el procesamiento de los estímulos nociceptivos en el núcleo ventral postalamino y, así, los déficits sensoriales generalizados podrían ser una consecuencia de la plasticidad cerebral subcortical en el dolor crónico o de origen inflamatorio central (26-28).

Dentro de los mecanismos fisiopatológicos se postulan procesos inflamatorios y neuroinmunológicos, debido al incremento de diferentes interleuquinas, factor de necrosis tumoral y el péptido relacionado con el gen de la calcitonina, presentes en la extremidad afectada (29,30). La inflamación neurogénica está involucrada en la formación de edema, vasodilatación y aumento de la sudoración.

Las alteraciones en la movilidad del miembro afectado, temblor, disminución de la fuerza motora activa y distonía, principalmente en los casos crónicos, se originan probablemente por

The signs and symptoms that characterize low sympathetic activity (warm limb) usually progress to sympathetic hyperactivity (cold and moist limb), because of the adrenergic sensitivity. The sympathetic activity magnifies vascular abnormalities associated with inflammation. The sympathetic dysfunction seems to be originated in the central nervous system in patients without peripheral nerve injuries (23).

Clinical studies about the autonomic function in patients with CRPS type I have demonstrated abnormalities of the sympathetic and thermoregulatory neurogenic reflexes, as well as in the sweating mechanisms, the skin temperature, and the microcirculatory response both to peripheral reflexes as well as to central autonomic stimuli (24).

Spinal neurons can increase their sensitivity in response to the nociceptive bombardment fueled by the autonomic changes; and in the supraspinal space there can be reorganization of the primary somatosensory cortex, like in the amputated patients, which has been demonstrated with functional magnetic resonance imaging (4). This supports the concept in which it is presumed that in CRPS all the steps in the nociceptive process are implicated (peripheral, medullary, supra medullary and cortical) (25).

It has been suggested that the hemi sensorial deficits observed in some patients can be associated with functional abnormalities in the processing of nociceptive stimuli in the post thalamic ventral nuclei, so the generalized sensory deficits could be the result of subcortical cerebral plasticity in chronic or central inflammatory pain (26-28).

Among the pathophysiological mechanisms, inflammatory and neuro immunological processes are considered, as there are increases in different interleukins, tumoral necrosis factor, and the peptide related to the calcitonin gene in the compromised limb (29,30). Then neurogenic inflammation is involved in the development of edema, vasodilation, and the increases in sweating.

The changes in the motility of the affected limb, the tremor, the decreasing active motor strength,



cambios en la actividad de las neuronas motoras centrales. Se puede concluir, entonces, que en la fisiopatología del SDRC están involucrados mecanismos inflamatorios, principalmente en la fase aguda; mecanismos autonómicos, sensoriales y motores.

### MANIFESTACIONES CLÍNICAS

Las manifestaciones clínicas se presentan, generalmente, después de un trauma (fracturas, luxaciones, esguinces, accidentes) que afecta la parte distal de una extremidad y se caracteriza por la presencia de dolor, cambios autonómicos, cambios tróficos y de la funcionalidad del miembro afectado.

El dolor puede ser espontáneo o inducido, de intensidad variable, punzante, quemante, tipo ardor, lancinante, que se intensifica con estímulos externos, como cambios de temperatura (alodinia térmica), tacto o presión (alodinia mecánica), o por factores emocionales, como la ansiedad y el estrés. Presenta un componente ortostático, con reducción de la intensidad cuando el miembro es elevado y aumento cuando se mantiene abajo (31).

Los signos y síntomas autonómicos se caracterizan por alteraciones vaso y sudomotoras, cambios asimétricos del color (piel pálida, roja, cianótica con manchas o aspecto moteado) y cambios dinámicos en la temperatura, que pueden ser influenciados por las condiciones ambientales. Las alteraciones en la sudoración se caracterizan por la presencia de hiperhidrosis, pero puede presentarse sequedad en la piel. Estos cambios varían de un paciente a otro y en el mismo individuo con el pasar del tiempo (32,33). Los cambios tróficos afectan a la piel, las uñas y los vellos; puede presentarse adelgazamiento de la epidermis, piel brillante, uñas delgadas y crecimiento exagerado de los vellos.

Los desórdenes motores en la extremidad afectada pueden presentarse como debilidad, temblores o estremecimientos, incoordinación muscular, disminución de la capacidad del movimiento, espasmos musculares y distonía (7), movimientos reducidos y rigidez de la articulación. La disfunción miofascial se presenta por el desuso o

and dystonia, mostly in chronic cases, are probably originated secondary to changes in central motor neurons. Therefore, it can be concluded that in the pathophysiology of CRPS, inflammatory mechanisms are involved in the acute phase, as well as autonomic, sensory and motor mechanisms.

### CLINICAL MANIFESTATIONS

The clinical manifestations usually appear after a trauma (fractures, dislocations, sprains, accidents) that involve the distal part of a limb, and are characterized by the presence of pain, autonomic and, trophic changes and functionality of the affected limb.

Pain can be spontaneous or induced, of variable intensity, of stabbing, burning, itching or throbbing type that increases with external stimuli like changes in temperature (thermal allodynia), touch or pressure (mechanical allodynia) or emotional factors like anxiety and stress. It has an orthostatic component with a decrease in intensity when the limb is raised, and an increase in intensity when the limb is kept down (31).

The autonomic signs and symptoms are characterized by vaso and sudomotor changes, asymmetrical skin color changes (blanched, red, cyanotic, spotted, mottled skin) and dynamic changes in temperature that can be influenced by the environmental conditions. Sweat abnormalities are characterized by hyperhidrosis, but dry skin can also occur. These changes vary from patient to patient and even in the same individual during a period of time (32, 33). Trophic changes compromise the skin, nails and hair and could lead to epidermis thinning, glossy skin, thin nails and excess growth of hair.

Motor abnormalities in the affected limb can manifest as weakness, tremors, muscle discoordination, decrease motion capability, muscle spasms, dystonia (7), reduced movements and joint rigidity. Myofascial dysfunction appears by disuse or overuse of the muscle group particularly when it compromises the upper limb (34, 35).

Retrospective studies in patients with CRPS with pain lasting for 3 years report that the symptoms mostly remained stable or tend to improve instead of worsening progressively (36).

sobreuso de un grupo muscular, especialmente cuando se afecta el miembro superior (34,35).

Estudios retrospectivos en pacientes con SDRC, con dolor de tres años de evolución, reportan que los síntomas en su mayoría suelen permanecer estables o incluso mejorar, en vez de empeorarse progresivamente (36).

### TRATAMIENTO

Diversos tratamientos se han propuesto para el manejo del SDRC, éstos incluyen terapias farmacológicas y no farmacológicas. Los objetivos del tratamiento son: el alivio del dolor, la recuperación funcional y la mejoría psicológica.

Sobre el alivio del dolor, aunque existen numerosas opciones para su tratamiento, la mayoría de ellas no han sido probadas con estudios controlados. Los antidepresivos tricíclicos, la gabapentina, la pregabalina y los opioides son tratamientos utilizados con frecuencia para el tratamiento del dolor neuropático, aunque su efecto sobre el dolor en SDRC no está completamente demostrado y su uso es anecdótico (37).

En un ensayo clínico controlado aleatorizado, cruzado y doble ciego que evaluó el efecto de la gabapentina comparado con placebo en SDRC, se reportó alivio en 43 % de los pacientes que recibieron gabapentina y 17 % de alivio en los que fueron tratados con placebo (38). No hay evidencia que sugiera que la dosis de gabapentina debe ser diferente en el SDRC, en comparación con las dosis administradas para otros tipos de dolor neuropático. Medicamentos anticonvulsivos con actividad bloqueadora de canales de sodio, como la carbamazepina, pueden ser de gran utilidad para el manejo del SDRC tipo II, porque la lesión en nervios periféricos altera la distribución y expresión de subtipos de canales de sodio en la membrana axonal (37).

Los opioides siguen siendo el tratamiento indicado para el manejo del dolor agudo, los pacientes con lesión en el sistema nervioso central pueden no experimentar alivio del dolor con su utilización. El tramadol ha resultado efectivo en estudios controlados para el dolor neuropático periférico y puede ser utilizado en pacientes con SDRC (39,40). Los bifosfonatos son inhibidores

### TREATMENT

Different treatments have been suggested for management of CRPS, these include pharmacological and non-pharmacological treatments. The goals of the treatment are pain relief, functional recovery, and psychological improvement.

Regarding pain relief, although there are multiple options for its treatment, most have not been tested with controlled studies. Tricyclic antidepressants, gabapentin, pregabalin, and opioids are the treatments commonly used for neuropathic pain even though their effect on CRPS pain has not been completely demonstrated and its use is anecdotal (37).

In a double-blind randomized controlled trial that studied the effect of gabapentin compared to placebo in CRPS, a 43 % pain relief was observed in patients who received gabapentin versus 17 % of pain relief in those who received placebo (38). There is no evidence that suggests that the dose of gabapentin should be different in CRPS compared to the dose is administered in other types of neuropathic pain. Anticonvulsants with sodium channel blocking activity, like carbamazepine, can be of great help in the management of CRPS type II, because the injury of peripheral nerves alters the distribution and expression of sodium channel subtypes in the axonal membrane (37).

**Figure 2.** Cambios en la temperatura y sudoración

**Figura 2.** Changes in temperature and sweating



potentes de la resorción ósea; en dos estudios donde se utilizaron estos medicamentos (41,42), se reportó una mejoría en la función motora.

La clonidina, agonista  $\alpha$ -2-adrenérgico de las neuronas presinápticas de las aferentes primarias y de las neuronas postsinápticas (43) disminuye la liberación de noradrenalina, la concentración de sustancia P en las fibras C; aumenta la actividad colinérgica en la médula espinal, y la concentración de acetilcolina en el líquido cefalorraquídeo. Ha demostrado ser efectiva en el SDRC por vía espinal.

El efecto de la calcitonina ha sido evaluado en dos estudios: en el primero se comparó con un placebo; se encontró disminución estadísticamente significativa del dolor sin que la mejoría haya sido clínicamente significativa, mientras que en el segundo estudio no se observaron diferencias estadísticas (44,45). El uso de ketamina en pacientes con SDRC fue eficaz en el control de la alodinia y la hiperalgesia. Existen reportes sobre su utilización por vía epidural con buenos resultados en pacientes con SDRC (46).

La utilización de agentes antiinflamatorios no esteroideos (AINE) o esteroides está recomendado en estadios tempranos del SDRC, con el fin de bloquear la síntesis de prostaglandinas responsables en gran medida del proceso de sensibilización de nociceptores (47). Dos estudios aleatorizados con cegamiento sencillo reportaron alivio del dolor estadística y clínicamente significativo (48,49). Deben tenerse en cuenta sus efectos colaterales a largo plazo, por lo cual su utilización en periodos prolongados no se recomienda.

En cuanto a la estimulación eléctrica medular, en un ensayo clínico controlado realizado con pacientes que no respondieron al tratamiento convencional, se comparó un grupo que recibió estimulación eléctrica medular con un grupo control tratado con terapia física; se reportó una reducción del dolor estadísticamente significativa en los pacientes con estimulación medular, aunque no se observaron beneficios sobre el estado funcional de los pacientes (50).

Opioids still are the treatment of choice for managing acute pain, although patients with central nervous system injury will not exhibit pain relief with their use. Tramadol has been effective in controlled studies for peripheral neuropathic pain and can be used in patients with CRPS (39, 40). Biphosphonates are powerful inhibitors of bone resorption, and in two studies were these medications were used (41, 42) an improvement in motor function was reported.

Clonidine, and  $\alpha$  2 adrenergic agonist of the pre-synaptic neurons of the primary afferent and of the postsynaptic neurons (43) decreases the release of norepinephrine, the concentration of P substance in C fibers, increases the cholinergic activity in the spinal cord and the concentration of acetylcholine in the cerebrospinal fluid. It has been demonstrated to be effective in CRPS when administered spinally.

The effect of calcitonin has been assessed in 2 studies: in the first one it was compared with placebo; in which a statistically significant decrease of pain was found which however was not clinically relevant, while in the second study there were no statistically significant differences (44, 45). The use of ketamine in patients with CRPS was useful in controlling the allodynia and the hyperalgesia. There are reports about its use epidurally with good results in patients with CRPS (46).

The use of steroidal or nonsteroidal anti-inflammatory agents (NSAID) is recommended in the early phases of CRPS, to try to block the synthesis of prostaglandins which are responsible of the process of increasing the sensitivity of nociceptors (47). Two randomized studies with simple blinding, reported pain relief which was statistically and clinically significant (48, 49). The collateral effects of their long-term use must be considered, for which their use for extended periods is not recommended.

Regarding medullary electrical stimulation, in a controlled clinical study with patients who did not respond to conventional treatments, compared one group that received medullary electrical stimulation to another that received treatment with physical therapy, observing a statistically signifi-

Sobre la recuperación funcional, existen autores que consideran que el SDRC tipo I puede resultar de una prolongada inmovilización y de la falta de uso de la extremidad comprometida después de la lesión, por lo que se considera benéfica la movilización temprana del miembro comprometido. Por tanto, se debe iniciar fisioterapia intensiva para evitar las limitaciones funcionales que se observan con frecuencia o para prevenir su desarrollo (51,52). Lamentablemente, cuando el dolor es severo no es bien tolerada por la mayoría de los pacientes, por lo que al mismo tiempo debe instaurarse un esquema analgésico eficaz. En algunos pacientes es necesaria la terapia psicológica, cuando la ansiedad o depresión afecta el curso del tratamiento (Tabla 1).

**Tabla 1.** Tratamiento del SDRC

Alivio del dolor	Tratamiento farmacológico: AINES, opioides, antidepresivos tricíclicos, gabapentina, pregabalina, carbamacepina, calcitonina
	Terapias alternativas: acupuntura, terapia neural
	Bloqueos nerviosos
	Neuromodulación
Recuperación funcional	Fisioterapia
Mejoría psicológica	Manejo de la ansiedad y/o depresión

cant reduction in pain with the medullary stimulation, even though no benefits were observed in the functional status of the patients (50).

Regarding functional recovery, some authors consider that CRPS type I could be the result of extended immobility and lack of use of the limb involved in an injury, for which they consider early mobilization of the extremity as useful. Therefore intensive physical therapy should be started early, to avoid the functional limitations commonly observed or to prevent their progress (51, 52). Unfortunately, when the pain is severe it is not well tolerated by most patients, so it is necessary to begin an effective analgesic scheme. In some patients psychological therapy is necessary, when anxiety or depression affects the treatment (Table 1).

**Tabla 1.** Treatment del CRPS

Pain relief	Pharmacological treatment: NSAIDS, opioids, tricyclic antidepressants, gabapentin, pregabalin, carbamazepine, calcitonin
	Alternative therapies: acupuncture, neural therapy
	Nerve blocks
	Neuromodulation
Functional recovery	Physical therapy
Psychological improvement	Anxiety and or depression treatment

## REFERENCES

1. Wilsey B, Teicheira D, Caneris OA, Fishman SM. A review of sympathetically maintained pain syndromes in the cancer pain population. *Pain practice* 2001;1:307-23.
2. Mitchell SW, Morehouse GR, Keen WW. Gunshot wounds and other injuries of nerves. Philadelphia: JB Lippincott, 1864, 100-11. (Reprinted in *Clin Orthop Relat Res*, 1982;163:2-7).
3. Schott GD. Complex? Regional? Pain? Syndrome? *Pract Neurol* 2007;7:145-57.
4. Diaz PA, Plancarte R, Tamayo AC. Síndrome doloroso regional complejo. Estado actual. *Cir Ciruj* 2004;72: 225-38.
5. Merskey H, Bogduk N. Classification of chronic pain. Descriptions of chronic pain syndromes and definitions of pain terms. Second edition. Seattle, Washington: IASP Press;1994:40-2.
6. Cepeda S. Síndrome doloroso regional complejo tipos I-II. En: Rodríguez RF. Medicina del dolor y cuidados paliativos. Cali: Editorial Universidad Libre; 1998; 71-79.
7. Bruehl S, Harden RN, Galer BS, Saltz S, Bertram M, Backonja M, Gayles R, Rudin N, Bhugra MK, Stanton-Hicks M: External validation of IASP diagnostic criteria for complex regional pain syndrome and proposed research diagnostic criteria. *Pain* 1999; 81:147-54
8. Veldman PH, Reynen HM, Arntz IE, Goris RJ. Signs and symptoms of reflex sympathetic dystrophy: prospective study of 829 patients. *Lancet*.1993;342:1012-6.
9. Raja SN, Grabow TS. Complex Regional Pain Syndrome I (Reflex Sympathetic Dystrophy). *Anesthesiology*.2002; 96:1254-60.
10. Ribera MV. Síndrome de dolor regional complejo tipo I y II. *Dolor*. 2003;18:83-84.
11. Neira F, Ortega J. L. El síndrome doloroso regional complejo y medicina basada en la evidencia. *Rev. Soc. Esp. Dolor* 2007;2:133-46.
12. Gler BS, Schwartz L, Allen R. Síndromes de dolor regional complejo: tipo I (distrofia simpática refleja) y tipo II (causalgia). En: Loeser JD, Butler SH, Chapman CR, et al. *Bonica Terapéutica del Dolor*. Vol I. 3ª ed., México: McGraw-Hill Interamericana; 2003. p. 467-96.
13. Matoses MS. Síndrome del dolor regional complejo. Dolor neuropático periférico. *Dolor*. 2002;17:78-86.
14. Obata FC, Tsa LL. Síndrome dolorosa complexa regional: Epidemiologia, fisiopatologia, manifestações clínicas, testes diagnósticos e propostas terapêuticas. *Rev Bras Anesthesiol*.2002;52:5:618-27
15. De Mos M, de Bruijn AGJ, Huygen FJPM, Dieleman JP, Stricker BHCh, Sturkenboom MCJM. The incidence of complex regional pain syndrome: A population-based study. *Pain*.2007;129:12-20.
16. Sandroni P, Benrud-Larson LM, McClelland RL, Low PA. Complex regional pain syndrome type I: incidence and prevalence in Olmsted county, a population-based study. *Pain*.2003;103:199-207.
17. Pertoldi S, Di Benedetto P. Shoulder-hand syndrome after stroke. A complex regional pain syndrome. *Eura Medicophys*. 2005;41:283-92.
18. Kiralp ZM, Dinçer Ü, Çakar E, Dursun H. Complex regional pain syndrome: epidemiologic features, treatment approaches, workday loss and return to work/disability ratios. *Turk J Rheumatol* 2009; 24:1-5.
19. Rodríguez RF, Angel AM. Epidemiology and clinical characteristics of complex regional pain syndrome of upper limb in Valle-Colombia. In press
20. Janig W, Baron R. Complex regional pain syndrome: mystery explained? *Lancet Neurol*. 2003;2:687-97.
21. Ghai B, Dureja GP. Complex regional pain syndrome: A review. *J Postgrad Med*. 2004;50:300-7.
22. Schurmann M, Grادل G, Zaspel J, Kayser M, Lohr P, Andress HJ. Peripheral sympathetic function as a predictor of complex regional pain syndrome type I in patients with radial fracture. *Auton Neurosci*.2000;86:127-34.
23. Drummond DP. Involvement of the Sympathetic Nervous System in Complex Regional Pain Syndrome. *Neurology*. 2001;9:1296-303.
24. Wasner G, Heckmann K, Maier C, Baron R. Vascular abnormalities in acute reflex sympathetic dystrophy (CRPS I): complete inhibition of sympathetic nerve activity with recovery. *Arch Neurol*. 1999;56:613-20.
25. Garrido B. Complex regional pain syndrome. An approach between physiopathology and therapeutics. *Rev Soc Esp Dolor*. 2005;12:227-34.
26. Rommel O, Gehling M, Dertwinkel R, Witscher K, Zenz M, Malin JP, Janig, W. Hemisensory impairment in patients with complex regional pain syndrome. *Pain* 1999;80:95-101.
27. Rommel O, Thimineur M. Clinical evidence of central sensory disturbances in CRPS. En: Harden RN, Baron R, Janing W, editors. *Complex regional pain syndrome*. Vol 22.Seattle: IASP Press; 2001;193-208.
28. Sieweki N, Birklein F, Riedl B, Neundorfer B, Handwerker HO. Patterns of hiperalgesia in complex regional pain syndrome. *Pain*.1999;80:171-7.
29. Weber M, Birklein, B. Neundörfer, M. Schmelz. Facilitated neurogenic inflammation in complex regional pain syndrome. *Pain*.2001;91(3):251-7.



30. Üçeyler N, Eberle T, Rolke R, Birklein F, Sommer C. Differential expression patterns of cytokines in complex regional pain syndrome. *Pain*. 2007;132:195-205.
31. Blumberg H, Janing W. Clinical manifestation of reflex sympathetic dystrophy and sympathetically maintained pain. In: Wall PD, Melzack R (eds). *Textbook of pain*, 3rd ed. Edinburg: Churchill Livingstone; 1994. p. 685-98.
32. Birklein F, Riedl B, Neundorfer B, Handwerker HO. Sympathetic vasoconstrictor reflex pattern in patients with complex regional pain syndrome. *Pain*. 1998;75:93-100.
33. Wasner G, Heckmann K, Maier C, Baron R. Vascular abnormalities in acute reflex sympathetic dystrophy (CRPS I): Complete inhibition of sympathetic nerve activity with recovery. *Arch Neurol*. 1999;56:613-20.
34. Allen G, Galer BS, Schwartz L. Epidemiology of complex regional pain syndrome: a retrospective chart review of 134 patients. *Pain*. 1999;80:539-44.
35. Rashiq S, Galer BS. Proximal myofascial dysfunction in complex regional pain syndrome: a retrospective prevalence study. *Clin J Pain*. 1999;15:151-3.
36. Galer BS, Henderson J, Perander J, Jensen MP. Course of symptoms and quality of life measurement in complex regional pain syndrome: a pilot survey. *J Pain Symptom Manage*. 2000;20:286-92.
37. Rowbotham MC. Pharmacological management of complex regional pain syndrome. *Clin J Pain*. 2006;22:425-9.
38. Van de Vusse AC, Stomp van den Berg SG, Kessels AH, Weber WE. Randomised controlled trial of gabapentin in Complex Regional Pain Syndrome type I. *BMC Neurology*. 2004;4:13-22.
39. Sindrup SH, Andersen G, Madsen C, Smith T, Brosen K, Jensen TS. Tramadol relieves pain and allodynia in polyneuropathy: a randomised, double-blind, controlled trial. *Pain*. 1999;83:85-90.
40. Harati Y, Gooch C, Swenson M, et al. Double-blind randomized trial of tramadol for the treatment of the pain of diabetic neuropathy. *Neurology*. 1998;50:1842-6.
41. Varenna M, Zucchi F, Ghiringhelli D, Binelli L, Bevilacqua M, Bettica P, Sinigaglia L. Intravenous clonidine in the treatment of reflex sympathetic dystrophy syndrome. A randomized, double blind, placebo controlled study. *J Rheumatol*. 2000;27:1477-83.
42. Adami S, Fossaluzza V, Gatti D, Fracassi E, Braga V. Bisphosphonate therapy of reflex sympathetic dystrophy syndrome. *Ann Rheum Dis*. 1997;56:201-4.
43. Cliffor J, Wolf, Mannion RJ. Dolor neuropático, etiología, mecanismos y manejo. *Lancet*. 1999;353:1959-64.
44. Gobelet C, Waldburger M, Meier JL. The effect of adding calcitonin to physical treatment on reflex sympathetic dystrophy. *Pain*. 1992;48:171-5.
45. Bickerstaff DR, Kanis JA. The use of nasal calcitonin in the treatment of post-traumatic algodystrophy. *Br J Rheumatol*. 1991;30:291-4.
46. Stanton-Hicks M. Complex regional pain syndrome (type-I, RSD; type-II, causalgia): controversies. *Clin J Pain*. 2000;16:33-40.
47. Kidd BL, Urbán LA. Mecanismos del dolor inflamatorio. *British Journal of Anaesthesia*. 2001;87:3-11.
48. Braus DF, Kraus JK, Strobel J. The shoulder hand syndrome after stroke: a prospective clinical trial. *Ann Neurol*. 1994;36:728-33.
49. Christensen K, Jensen EM, Noer I. The reflex sympathetic dystrophy syndrome response to treatment with systemic corticosteroids. *Acta Chir Scand*. 1982;148:653-5.
50. Kemler MA, Barendse GA, van Kleef M, de Vet HC, Rijks CP, Furnee CA, van den Wildenberg FA. Spinal cord stimulation in patients with chronic reflex sympathetic dystrophy. *N Engl J Med*. 2000;343:618-24.
51. Galer BS, Butler S, Jensen MP. Case reports and hypothesis: a neglect-like syndrome may be responsible for the motor disturbance in reflex sympathetic dystrophy (CRPS I). *J Pain Symptom Manage*. 1995;10:385-91.
52. Hareau J. What makes treatment of reflex sympathetic dystrophy successful? *J Hand Ther*. 1996;9:367-70.