



UNIVERSIDAD  
CATÓLICA  
DE CUENCA

**UNIVERSIDAD CATÓLICA DE CUENCA**

*Comunidad Educativa al Servicio del Pueblo*

**UNIDAD ACADÉMICA DE SALUD Y BIENESTAR**

**CARRERA DE MEDICINA**

**“ENFERMEDAD DE BEHCET UN RETO DIAGNÓSTICO.  
A PROPÓSITO, UN CASO CLÍNICO.”**

**TRABAJO DE TITULACIÓN PREVIO A LA OBTENCIÓN DEL  
TÍTULO DE MÉDICO**

**AUTOR: CORAIMA ALEXANDRA JARA PEÑA**

**DIRECTOR: DR. JAIME FERNANDO VINTIMILLA UGALDE**

**CUENCA - ECUADOR**

**2023**

**DIOS, PATRIA, CULTURA Y DESARROLLO**

## **RESUMEN**

***Antecedentes:*** la enfermedad de Behcet es una patología poco frecuente, de carácter crónico y recurrente que se distingue por causar vasculitis sistémicas junto con úlceras orales, genitales y repercusiones oculares. Esta patología es más prevalente el género femenino, pero causa repercusiones más graves en el género masculino. A causa de la variabilidad de su presentación clínica y la inexistencia de una prueba patognomónica de esta afección, hacen que la enfermedad de Behcet sea un reto diagnóstico cuya incidencia y prevalencia es desconocida en el Ecuador.

***Presentación del caso:*** se reporta caso clínico de paciente masculino de 36 años, mestizo, ecuatoriano, sacerdote, con diagnóstico de artritis reumatoide juvenil a los 14 años. Refiere que desde la infancia ha presentado episodios de faringoamigdalitis a repetición por lo cual ha sido tratado con penicilina en varias ocasiones a lo largo de su vida, hace 8 años aproximadamente presenta artralgias, decaimiento y úlceras bucales dolorosas por lo que fue diagnosticado con faringoamigdalitis herpética, la cual fue tratada con Aciclovir, recidiva de cuadro en varias ocasiones.

***Conclusión:*** dada a la heterogeneidad de esta patología es importante tener en cuenta los principales hallazgos clínicos, puesto que de esta manera se llevará a cabo un diagnóstico temprano y junto a él un tratamiento oportuno para evitar las manifestaciones severas que deterioran la calidad de vida del paciente.

***Palabras clave:*** Autoinmunidad, Diagnóstico, Síndrome de Behcet, Úlceras orales, Vasculitis Sistémicas.

## **ABSTRACT**

**Background:** Behcet's disease is a rare, chronic, and recurrent pathology distinguished by causing systemic vasculitis together with oral and genital ulcers and ocular repercussions. This pathology is more prevalent in females but causes more severe repercussions in males. Diagnosing Behcet's disease is a challenge whose incidence and prevalence remain unknown in Ecuador due to its clinical presentation variability and the absence of a definite test specific to this condition.

**Case presentation:** The clinical case of a 36-year-old mestizo Ecuadorian priest, diagnosed with juvenile rheumatoid arthritis at 14 was presented. He reports experiencing recurrent episodes of pharyngotonsillitis since childhood, which have been treated with penicillin several times. Approximately eight years ago, he developed arthralgias, fatigue, and painful oral ulcers, leading to a diagnosis of herpetic pharyngotonsillitis, which was treated with Acyclovir, with subsequent recurrences.

**Conclusion:** Given the heterogeneity of this pathology, it is crucial to consider its main clinical findings. This approach can lead to an early diagnosis and timely treatment to prevent severe manifestations that deteriorate the patient's quality of life.

**Keywords:** Autoimmunity, Diagnosis, Behcet's Syndrome, Oral Ulcers, Systemic Vasculitis.