

Enfermedad de Carola

Hospital Clínico de Santiago; Hospital clínico de santiago; Bustamante, Manuel ; González, Francisco; Martínez, Jorge; Pontón, Cristina; Conde, Rogelio; Rodríguez-segade, Faustino; Potel, Joaquín; Varo, Evaristo; Unidad de trasplante Abdominal y Cirugía hepatobiliopancreática. Servicio de Cirugía General y del Aparato Digestivo. Hospital Clínico de Santiago de Compostela

INTRODUCCIÓN: La enfermedad de Caroli es una enfermedad hereditaria rara (autosómica recesiva), caracterizada por la dilatación de los conductos biliares intrahepáticos. Fue descrita por Caroli y Couinaud en 1958

OBJETIVOS: Presentar 4 casos tratados en nuestra Unidad.

PACIENTES Y MÉTODOS: Desde 1997 al 2005 se han intervenido en el Hospital Clínico de Santiago 4 pacientes con enfermedad de Caroli. Tres eran mujeres y uno varón. Sus edades oscilaron entre los 33 y los 65 años. Tres eran casos de enfermedad difusa y sólo uno monolobar.

Todos presentaron una clínica superponible de sépsis biliar y fueron difíciles de diagnosticar con intervenciones previas por litiasis biliar.

RESULTADOS: los cuatro fueron intervenidos quirúrgicamente. En dos casos se realizó un trasplante hepático, en uno una hepaticoyunostomía y en el restante una hepatectomía derecha.

CONCLUSIONES: Aunque rara, la enfermedad de Caroli es una enfermedad que hay que tener en cuenta en el diagnóstico de sépsis biliar con diferentes posibilidades terapéuticas.