

seguía tratamiento crónico con glucocorticoides. Los diez enfermos, en los que se realizó un estudio gammagráfico de ventilación pulmonar, tenían defectos de ventilación, que en ocho casos eran superponibles a las áreas no perfundidas. En sólo dos casos no existía correlación entre el estudio de ventilación y el de perfusión y los dos correspondían a gammagrafías de perfusión pulmonar de baja sospecha de TP.

El diagnóstico diferencial entre TP y asma bronquial no se plantea a menudo, ya que es inhabitual que los pacientes afectos de TP presenten sibilancias en grado suficiente para plantear duda diagnóstica 4. Sin embargo, la elevada prevalencia de ambas entidades implica que ocasionalmente pueda hallarse un TP en un paciente con asma bronquial. El conocer las características del estudio gammagráfico de perfusión pulmonar en el ABA es importante para evitar sobrediagnóstico de TP en los enfermos con asma bronquial. En el estudio realizado resulta evidente que en el ABA es habitual hallar gammagrafías de perfusión pulmonar compatibles con TP (93,3 %). La proporción de estudios isotópicos de alta sospecha, no obstante, es baja (20,0 %).

Los resultados obtenidos permiten concluir que, en una proporción significativa de pacientes con ABA, el estudio isotópico de perfusión pulmonar muestra defectos de alta sospecha de TP (20 %), pero en todos ellos la realización simultánea de una gammagrafía de ventilación permite mostrar que los defectos de perfusión se corresponden con las zonas mal ventiladas. Así, sólo excepcionalmente será necesaria una arteriografía pulmonar y/o una flebografía de extremidades inferiores para precisar un diagnóstico de TP en un paciente asmático 9.10.

E. Monsó, S. Aguadé* y R. Vidal

Secció de Pneumología.
*Servei de Medicina Nuclear.
Hospital General Vall d'Hebrón. Barcelona.

- 1. Mishkin FS, Wagner HN, Tow DE. Regional distribution of pulmonary arterial blood flow in acute asthma. JAMA 1968; 203:115-117.
- Bergofsky EH. Pulmonary vasoconstriction in response to precapillary hypoxemia. J Clin Invest 1963; 42:1201-1215.
- 3. Sovijärvi ARA, Pöyhonen L, Kellomäki L, Muittari A. Effects of acute and long term bronchodilator treatment on regional lung function in asthma assessed with krypton-81 m and technetium-99m labelled macroaggregates. Thorax 1982; 37:516-520.
- 4. Windebank WJ, Boyd G, Moran F. Pulmonary thromboembolism presenting as asthma. Br Med J 1973; 1:90-94.
- 5. Kessler RM, McNeil BJ. Impaired ventilation in a patient with angiographically demonstrated pulmonary emboli. Radiology 1975; 114:111-112.
- 6. Ciba Foundation Study Group n.º 38. Identification of asthma. Porter R, Birch J Eds Edinburgh, Churchill Livingstone. 1971.
- 7. McNeil BJ. Ventilation-perfusion studies and the diagnosis of pulmonary embolism: concise communication. J Nucl Med 1980: 21:319-23.

- 8. McNeil BJ, Holman L, Adelstein J. The scintigraphic definition of pulmonary embolism. JAMA 1974; 227:753-756.
- 9. Hull RD, Hirsh J, Carter CJ, Jay RM, Dodd PE, Ockelford PA. Pulmonary angiography, ventilation lung scanning and venography for clinically suspected pulmonary embolism with abnormal perfusion lung scan. Ann Int Med 1983; 98:891-899.
- 10. Monsó E, Vidal R, Riba A, Juan J, Boyé R, Aguadé S. Tromboembolismo pulmonar. Estudio clínico prospectivo y seguimiento. Med Clin (Barc) 1987; 89:309-314.

Agenesia de arteria pulmonar izquierda

Sr. Director: La ausencia de una arteria pulmonar se debe a la falta de desarrollo de la raíz ventral del sexto arco aórtico. El primer caso fue descrito por Doring ¹. Suele ir asociada frecuentemente a malformaciones cardiovasculares. El pulmón afecto suele ser hipoplásico, con quistes y bronquiectasias. La reciente oportunidad de estudiar una agenesia de arteria pulmonar, nos motivó su comunicación.

Se trata de una mujer de 30 años de edad, que presenta una historia de procesos respiratorios infecciosos desde su infancia sobre su parénquima pulmonar izquierdo, que motivaron ingresos hospitalarios. En este ingreso relata toracalgia izquierda, fiebre, y disnea de esfuerzo.

Exploración analítica: leucocitos 5.500, con fórmula normal, CL-20 normal. Orina normal. BK en esputo y jugo gástrico negativo. Radiología de tórax: parénquima pulmonar izquierdo pobre en vascularización en su campo medio y superior, en la base existía una zona de hiperclaridad, con ausencia total de trama vascular y bronquial, con el diafragma más elevado. Broncografía: en el pulmón izquierdo se observaron broquiectasias saculares y ausencia de trama bronquial en las zonas hiperclaras de la base pulmonar izquierda. Arteriografía: se observa un buen relleno del cono del tronco pulmonar con ausencia de la arteria pulmonar izquierda. Gammagrafía pulmonar: en el pulmón izquierdo escasa presencia de moléculas a nivel del lóbulo superior izquierdo, con ausencia total en el resto del parénquima pulmonar. ECG: bloqueo de rama derecha del haz de His.

Gasometría arterial: PO₂ 85, PCO₂ 30. Espirometría normal.

Con el diagnóstico de agenesia de arteria pulmonar izquierda con broquiectasias saculares y quiste aéreo en base izquierda se estableció tratamiento quirúrgico realizándosele neumonectomía izquierda. El postoperatorio cursó sin complicaciones.

El estudio anatomopatológico fue informado como: agenesia de arteria pulmonar izquierda con displasia congénita asociada de pulmón izquierdo. Bronquiectasias saculares, quiste subpleural periférico, hipoplasia lóbulo inferior izquierdo.

Los enfermos portadores de una agenesia de arteria pulmonar, pueden clasificarse atendiendo a sus manifestaciones clínicas en tres grupos:

- 1) Asintomáticos. Son los enfermos de mejor pronóstico. El diagnóstico suele sospecharse en aquellos estudios radiológicos donde uno de los parénquimas pulmonares es de menor tamaño, con pobre vascularización y zonas de hiperclaridad.
- 2) Sintomáticos respiratorios. Estos enfermos, junto a su hipoplasia pulmonar, presentan alteraciones parenquímatosas, que favorecen el asiento de procesos agudos, dando por consiguiente una historia florida de patología infecciosa pulmonar, rebelde al tratamiento médico. Las alteraciones parenquimatosas más frecuentes que presentan estos enfermos son las broquiectasias y los quistes aéreos.
- 3) Sintomáticos cardiorrespiratorios. Estos enfermos presentan además malformaciones congénitas cardiovasculares, como tetralogía de Fallot o persistencia del ductus arteriovenoso.

El tratamiento a seguir dependerá de las manifestaciones clínicas que presente el enfermo, por lo que apoyándose en los grupos mencionados, haremos una indicación médica o quirúrgica. Cuando el enfermo está asintomático no precisará tratamiento, mientras que si presenta sintomatología respiratoria, debemos estudiar el estado del parénquima pulmonar y, atendiendo a las alteraciones anatomopatológicas que presente, indicaremos, como en nuestro caso, una actitud quirúrgica. En el tercer grupo se debe corregir la cardiopatía coexistente y valorar clínicamente la evolución del paciente.

R. Cameselle Veloso, L. Piñeiro Amigo v P. Gil Gil

Servicio de Cirugía General. Hospital Xeral de Vigo.

- 1. Doring II. Angeborener Defeckt der rechten Lungenarterie. Virchow's Studienz Path. Entwicklung 1914; 2:41.
- 2. Goldsmith M. Tetralogy of Fallot with atresia of the left pulmonary artery. J Thorac Cardiovasc Surg 1975; 69:458.
- 3. Vizcaíno Alarcón A. Pulmonary hipoplasia and agenesia. Clinical study of 20 cases. Bol Med Hosp Infant Mex 1974; 31:899-916.
- 4. Morgan JR. Absence of the right pulmonary artery. Contribution of xenon ventilation perfusion studies the diagnostic evaluation. Angiology 1972; 23:365-371.

Neumonía extrahospitalaria y empiema por *Streptococcus* viridans en un adulto sano

Sr. Director: Las neumonías extrahospitalarias en adultos sanos están originadas en un 95-99 % por Streptococcus pneumoniae, virus respiratorios y Mycoplasma pneumoniae, a los que habría que añadir la Legionella pneumophyla¹. Dentro de las neumonías causadas por Gram positivos, los gérmenes implicados son relativamente escasos, produciendo el Str. pneumoniae el 65-70 % de los

124