



ORIGINAL

Primoinfección por el virus de Epstein-Barr en niños sanos[☆]



Mónica García-Peris^{a,*}, M. Isabel Jiménez Candel^a, Yolanda Mañes Jiménez^a, Macarena Pariente Martí^b, Damiana González Granda^b y Fernando Calvo Rigual^a

^a Servicio de Pediatría, Hospital Lluís Alcanyís, Xátiva, Valencia, España

^b Servicio de Microbiología, Hospital Lluís Alcanyís, Xátiva, Valencia, España

Recibido el 16 de abril de 2018; aceptado el 10 de septiembre de 2018

Disponible en Internet el 24 de octubre de 2018

PALABRAS CLAVE

Virus de Epstein-Barr;
Mononucleosis
infecciosa;
Serología;
Anticuerpos
heterófilos;
Coinfección

Resumen

Introducción: El objetivo de este estudio es conocer las características epidemiológicas, clínicas y analíticas de la primoinfección por el virus de Epstein-Barr (VEB) en niños sin diagnóstico previo de ninguna enfermedad inmune y su relación con la forma de presentación clínica.

Pacientes y métodos: Estudio retrospectivo de pacientes entre 0 y 15 años con IgM sérica frente a la cápside viral del VEB positiva o indeterminada, durante un período de 22 meses. Se analizaron datos epidemiológicos, clínicos y de laboratorio y se compararon según tuvieran una clínica típica (síndrome mononucleósico) o no típica.

Resultados: Se incluyeron 103 niños. La mediana de la edad fue de 7 años (3-12,5 años). El 63% de los pacientes presentaron clínica típica o síndrome mononucleósico y el 37% una clínica no típica. La edad fue significativamente menor en el grupo de clínica no típica ($p=0,03$) y recibieron menos tratamiento antibiótico ($p=0,015$). En los parámetros analíticos no hubo diferencias estadísticamente significativas excepto en la PCR, discretamente más elevada en el grupo de clínica típica ($p=0,04$). El 33% de los pacientes tuvieron anticuerpos heterófilos positivos. El 20% tuvieron una IgM frente a la cápside viral indeterminada, la mayoría con clínica oligosintomática o atípica. El 21% tuvieron IgM positivas para otros virus y 3 de ellos fueron posibles falsos positivos para el VEB.

Conclusiones: En nuestra población, la primoinfección por VEB es frecuente en niños de menor edad, y en ellos predominan las formas oligosintomáticas. El porcentaje de anticuerpos heterófilos positivos ha sido muy bajo en nuestra muestra. Los casos con IgM frente a la cápside viral indeterminada son más frecuentes en el grupo de clínica no típica. Es común detectar coinfección con otros virus.

© 2018 Asociación Española de Pediatría. Publicado por Elsevier España, S.L.U. Este es un artículo Open Access bajo la licencia CC BY-NC-ND (<http://creativecommons.org/licenses/by-nc-nd/4.0/>).

☆ 62 Congreso extraordinario de la AEP, Madrid, junio de 2014. Comunicación formato póster: «Evolución serológica de la primoinfección por VEB en niños sanos». XXXI Reunión de la Sociedad Valenciana de Pediatría, junio de 2015. Comunicación oral: «Primoinfección sintomática por el VEB: más frecuente de lo que parece».

* Autor para correspondencia.

Correo electrónico: monika_gp@hotmail.com (M. García-Peris).

KEYWORDS

Epstein-Barr virus;
Infectious
mononucleosis;
Serology;
Heterophile
antibodies;
Co-infection

Epstein-Barr virus primary infection in healthy children**Abstract**

Introduction: The aim of this study is to assess epidemiological, clinical and laboratory characteristics of primary infection by Epstein-Barr virus (EBV) in children without previous diagnosis of any immune disease and its relationship with clinical presentation.

Patients and methods: A retrospective study was conducted on all children from 0 to 15 years with IgM against viral capsid of EBV positive or indeterminate during a 22 month period. Epidemiological, clinical and laboratory data were analysed and compared between typical (mononucleosis syndrome) and non-typical clinical symptoms.

Results: The study included a total of 103 children, with a median age of 7 years (3-12.5 years). Almost two-thirds (63%) of patients had typical clinical signs, with a mononucleosis syndrome, and 37% had a non-typical presentation. The non-typical clinical group had a lower age ($P=.03$) and took less antibiotic than the typical clinical group ($P=.015$). From laboratory studies, there were no differences between the groups, except in RCP, which was higher in typical clinical group ($P=.04$). Heterophile antibodies were positive in 33% of patients. An indeterminate IgM against viral capsid was present in 20% of the patients, and most of them had an oligosymptomatic or atypical presentation. An IgM positive for other viruses was found in 21%, and 3 of them were suspicious of false positive for EBV.

Conclusions: In the studied population, a primary infection due to EBV is common in younger ages, and they have usually an oligosymptomatic clinical presentation. A very low percentage of positive heterophile antibodies were found. Cases with indeterminate IgM against viral capsid are more frequent in the non-typical clinical group. Co-infection with other viruses is common. © 2018 Asociación Española de Pediatría. Published by Elsevier España, S.L.U. This is an open access article under the CC BY-NC-ND license (<http://creativecommons.org/licenses/by-nc-nd/4.0/>).

Introducción

La primoinfección por el virus de Epstein-Barr (VEB) suele producir un síndrome mononucleósico completo: fiebre, astenia, adenopatías, faringoamigdalitis exudativa, hepatosplenomegalia y exantema tras la administración de penicilina. Pero en ocasiones puede cursar de forma oligosintomática o con síntomas atípicos, siendo en estos casos más difícil su diagnóstico. En los pacientes de menor edad la primoinfección suele ser asintomática u oligosintomática y es en los adolescentes donde la primoinfección cursa con el síndrome mononucleósico completo.

La edad a la que ocurre la primoinfección por el VEB varía según factores culturales y socioeconómicos. En países en vías de desarrollo y zonas rurales la mayoría de los niños han adquirido la infección por VEB entre los 3 y los 6 años de edad. En cambio, en zonas urbanas y en países desarrollados la primoinfección ocurre en edades más tardías y es más frecuente que produzca más síntomas o un síndrome mononucleósico¹⁻³.

El diagnóstico de la mononucleosis infecciosa se basa en las manifestaciones clínicas, apoyadas en los hallazgos analíticos típicos (leucocitosis con linfomonocitosis, linfocitos atípicos y aumento de enzimas hepáticas). La presencia de anticuerpos heterófilos es muy específica pero poco sensible, y su producción aumenta con la edad⁴⁻⁶. Las formas oligosintomáticas de la primoinfección por VEB se suelen confirmar con métodos serológicos.

La serología específica de anticuerpos virales IgG e IgM frente a los complejos antigenicos de la cápside viral (VCA), el antígeno precoz y el antígeno nuclear del VEB son la prueba de elección para determinar la infección aguda en un huésped inmunocompetente y monitorizar la progresión de la infección a lo largo del tiempo⁵⁻⁷. Las nuevas técnicas de diagnóstico molecular, como la detección de ADN por reacción en cadena de la polimerasa, podrían ayudarnos en la interpretación de algunos perfiles serológicos dudosos, aunque aún conocemos pocos datos, especialmente en individuos sanos y en población infantil, y harán falta más estudios para estandarizar los niveles de carga viral⁸⁻¹⁰. No se utilizan en el diagnóstico de mononucleosis en pacientes inmunocompetentes¹¹.

La seroprevalencia y las edades a las que se produce la primoinfección por el VEB en la población española han sido poco estudiadas. Uno de los estudios realizados en España por Pariente et al. muestra un pico entre los 2 y los 4 años y otro entre los 14 y los 18 años¹².

La mayoría de los estudios publicados incluyen pacientes con síntomas de mononucleosis infecciosa y hospitalizados¹³⁻¹⁵, por lo que conocemos pocos datos sobre otras formas clínicas de primoinfección en niños sin diagnóstico previo de enfermedades inmunes.

El objetivo de nuestro trabajo es conocer las características epidemiológicas, clínicas y analíticas de la primoinfección por VEB en los niños sanos de nuestro Departamento de Salud y evaluar su relación con el tipo de clínica presentada durante la primoinfección.

Pacientes y métodos

Diseño y ámbito del estudio

Se estudiaron retrospectivamente todos los niños de 0 a 15 años con serología positiva para VEB, solicitada desde Atención Primaria, Urgencias Hospitalarias u Hospitalización.

Población y criterios de selección

Se incluyeron los pacientes cuyos sueros presentaban una IgM frente a la VCA del VEB positiva o indeterminada, en un período de 22 meses (desde septiembre de 2012 a junio de 2014). La inclusión de los casos se realizó desde el laboratorio de Microbiología, que centraliza la atención sanitaria de 204.623 habitantes del Departamento Xàtiva-Ontinyent en la provincia de Valencia (censo de 2013), de los cuales 30.636 son menores de 15 años.

Se definió como «caso» todo paciente con serología IgM VCA del VEB positiva o indeterminada mediante la técnica de quimioluminiscencia Liaison® (Diasorin, Italia). Se incluyeron las serologías con IgM VCA indeterminada ya que, al tratarse de una técnica cuantitativa, pertenecen a un rango en que no son claramente negativas y podría tratarse de una fase precoz de la primoinfección. Se excluyeron los pacientes cuyos sueros tenían IgM VCA negativa, tenían una edad mayor o igual a 16 años o aquellos en los que al revisar la historia clínica presentaban alguna enfermedad crónica de base o recibían tratamiento inmunosupresor o corticoides.

Fuente de datos

Se realizó la recogida de datos epidemiológicos, clínicos y analíticos a partir de la historia clínica electrónica, según el protocolo establecido por nuestro centro para el acceso a los datos y su confidencialidad. El estudio fue aprobado por el Comité de Investigación Clínica de nuestro departamento.

Variables estudiadas

Se recopilaron las siguientes características epidemiológicas: sexo, edad y mes del año de la primoinfección. También se recogieron datos sobre la necesidad de ingreso y la administración de antibiótico. En cuanto a las manifestaciones clínicas, se recogió la presencia de fiebre, amigdalitis exudativa, exantema, esplenomegalia en la palpación abdominal, adenopatías (mayores de 1 cm), astenia y la variable «otros síntomas», que incluía vómitos, diarrea, dolor abdominal, ictericia, hepatomegalia a la palpación, mialgias y edema palpebral. Según estas variables, los pacientes se dividieron en 2 grupos. En el grupo con clínica típica (síndrome mononucleósico) se incluyeron aquellos pacientes con al menos 2 de los siguientes síntomas: fiebre, faringoamigdalitis, adenopatías y astenia. En el grupo de clínica no típica se incluyeron el resto de los pacientes, es decir, aquellos con menos de 2 síntomas de los referidos (oligosintomáticos) y pacientes con síntomas atípicos o diferentes a los que forman parte del síndrome mononucleósico.

En cuanto a los datos analíticos, se incluyeron los valores de leucocitos y plaquetas. Se recogieron además las cifras

de GOT y GPT, considerando hipertransaminasemia la elevación de uno de los 2 parámetros 2 veces por encima del valor normal de referencia de nuestro laboratorio (30 UI/ml), la cifra de la proteína C reactiva (PCR) y si se habían detectado anticuerpos heterófilos (test rápido de aglutinación de partículas de látex en porta Monogen®; Biokit, Barcelona). Por último, se recogieron datos de coinfección con otros virus en aquellos casos en que se habían solicitado otras serologías.

Análisis estadístico

Se analizaron los datos mediante el programa estadístico informático de SPSS® 21.0. Se realizó un análisis descriptivo de los mismos y el análisis comparativo entre el grupo con clínica típica y el grupo con clínica no típica. Los resultados para las variables cuantitativas fueron expresados como medianas y valores de primer y tercer cuartil. Por otra parte, las variables cualitativas fueron presentadas como frecuencias y proporciones.

Las variables cualitativas fueron comparadas entre ambos grupos mediante el test de Fisher, mientras que las variables cuantitativas (que no seguían una distribución normal) lo fueron con el test de Kruskal-Wallis. Se ha considerado una diferencia estadísticamente significativa cuando el valor de p del test es menor o igual a 0,05.

Resultados

Análisis descriptivo

Se obtuvo una muestra de 103 niños. Un 47% fueron varones y un 56%, mujeres. La mediana de la edad fue de 7 años (3-12,5). En cuanto a la distribución por edades, observamos 3 picos de mayor incidencia: a los 2-4 años, a los 7 años y en la adolescencia (14-15 años) (fig. 1).

El 62% de nuestros pacientes presentaron la primoinfección en los meses de otoño e invierno (septiembre-febrero).

En todos los casos se había solicitado la confirmación serológica por sospecha clínica de una primoinfección. Entre los diagnósticos de sospecha por los que se solicitó la serología, los más frecuentes fueron mononucleosis infecciosa (22%), adenitis (18%) y amigdalitis (11%). La serología se solicitó sobre todo desde el ambiente hospitalario (un 44% desde el Servicio de Urgencias Hospitalarias y un 34% desde la sala de hospitalización de Pediatría y el Hospital de Día de Pediatría). El 22% restante se solicitó desde Atención Primaria.

Las manifestaciones clínicas recogidas en la historia clínica se muestran en la tabla 1.

Se clasificó a los pacientes según el tipo de clínica. El 63% (65 casos) presentaron una clínica típica o síndrome mononucleósico y el 37% (38 casos) una clínica no típica.

El 49% (50 casos) recibieron tratamiento antibiótico (penicilinas y derivados) en algún momento de la evolución; apareció exantema en 19 de los 50 casos (38%), mientras que solo apareció en 6 de los 53 casos (11%) que no fueron tratados con antibiótico ($p = 0,002$).

Precisaron ingreso el 17% de los pacientes (18 casos), sin diferencias significativas en cuanto al tipo de clínica. Los principales motivos de ingreso fueron la afectación del estado general, la duración de la clínica, alteraciones

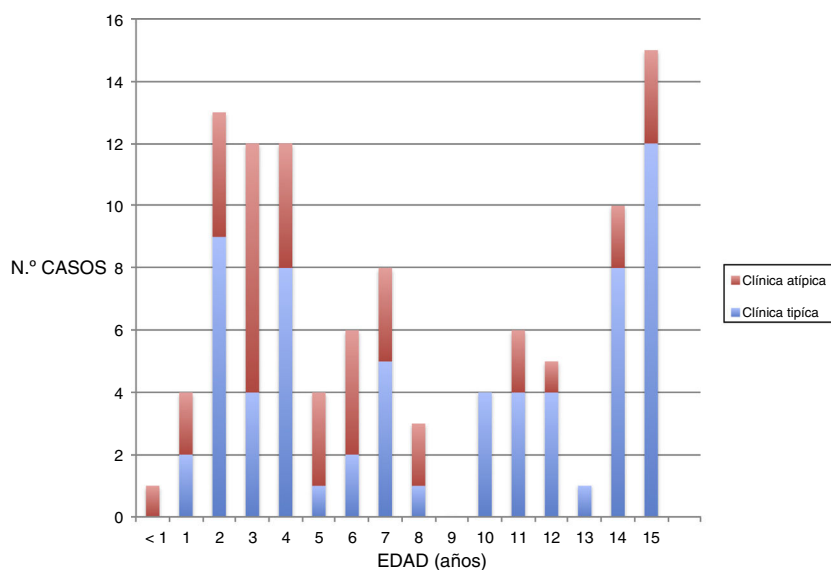


Figura 1 Distribución por edades y tipo de clínica en la primoinfección por el virus de Epstein-Barr.

Tabla 1 Características clínicas de la muestra (n = 103)

Manifestaciones más frecuentes	n (%)	Manifestaciones menos frecuentes	n
Fiebre	67 (65)	Hepatomegalia	8
Adenopatías	62 (60)	Vómitos	6
Amigdalitis exudativa	56 (54)	Dolor abdominal	6
Astenia	25 (24)	Edema facial	4
Exantema	25 (24)	Hepatitis	3
Esplenomegalia	21 (20)	Diarrea	3
		Miositis	3
		Tos	3
		Aftas orales	2
		Otitis media	2
		Urticaria	1
		Ataxia	1
		Conjuntivitis	1
		Trombocitopenia inmune	1

analíticas (trombocitopenia, leucopenia) y la presencia de manifestaciones atípicas como miositis o ataxia.

En 22 pacientes (21%) en que se habían solicitado otras serologías se encontraron IgM positivas para otros virus. Incluso en algunos pacientes se observaron más de un virus u otros microorganismos. Los más frecuentes fueron citomegalovirus (CMV) y parvovirus B19. En ninguno se solicitó la detección de ADN para otros virus. En la tabla 2 se recogen la clínica y las características serológicas de estos pacientes, así como datos de su evolución en aquellos casos en que se han podido obtener.

En cuanto a los parámetros analíticos (tabla 4), un paciente tuvo leucopenia ($<2 \times 10^9/L$) y otro trombocitopenia grave ($2 \times 10^9/L$). Este último se diagnosticó de púrpura trombocitopénica idiopática y presentó coinfección por el virus herpes simple tipo 6. Recibió tratamiento con inmunglobulinas intravenosas. El valor máximo de la PCR fue de 121,5 mg/L, sin evidencia de sobreinfección bacteriana mediante cultivos.

Presentaron hipertransaminasemia el 51% de los pacientes (42 casos), con un valor máximo de GOT de 2.236 UI/ml y un valor máximo de GPT de 3.347 UI/ml. Únicamente 3 de estos pacientes tuvieron síntomas de hepatitis aguda (ictericia, vómitos, dolor abdominal), observándose en 2 de ellos coinfección con Echovirus (caso 12) y hepatitis A (caso 27).

En 88 niños se solicitaron en el momento del diagnóstico los anticuerpos heterófilos, que fueron positivos en 29 casos (33%).

En lo referente a la serología, un 20% de los pacientes (21 casos) tuvo una IgM indeterminada en el momento de la primoinfección. De ellos, 7 pertenecían al grupo de clínica típica, pero solo 2 pacientes tuvieron un cuadro de mononucleosis infecciosa; el resto fueron oligosintomáticos (2 síntomas). Los otros 14 se clasificaron en el grupo de clínica no típica, 7 tuvieron manifestaciones atípicas (hepatitis, urticaria, aftas, miositis y trombocitopenia) y los otros 7 fueron oligosintomáticos (un síntoma). En 5 casos no se detectaron anticuerpos heterófilos y las IgG VCA VEB y los

Tabla 2 Pacientes con serología positiva para otros agentes infecciosos

Caso	Edad (años)	Clínica	AH	IgM VCA VEB	IgM otros microorganismos	Evolución	Sospecha diagnóstica
5	12	Típica (MI)	+	+	Coxsackie Echovirus Parvovirus B19	EBNA +	Primoinfección por VEB
6	15	Típica (MI)	—	+	Parvovirus B19	EBNA +	Primoinfección por VEB
11	3	Típica (MI)	—	+	Test SGA +	EBNA +	Primoinfección por VEB y colonización por SGA
12	1	No típica (diarrea + hepatitis)	NC	Ind.	Echovirus	EBNA +	Possible coinfección
19	8	No típica (urticaria)	NC	Ind	Adenovirus	EBNA +	Possible coinfección
27	6	No típica (GEA + hepatitis)	+	+	VHA	EBNA +	Coinfección con VHA
29	3	No típica (exantema, adenopatías, hepatoesplenomegalia y aftas)	+	+	CMV Mycoplasma	No hay datos	Coinfección con CMV
32	7	No típica (amigdalitis + hepatomegalia)	—	+	CMV Parvovirus B19	EBNA +	Possible coinfección con CMV
44	7	Típica (fiebre, astenia, miositis, vómitos, tos)	NC	Ind.	Mycoplasma	EBNA +	Possible coinfección con Mycoplasma
45	7	No típica (fiebre, miositis, tos)	NC	Ind.	Influenza B en moco nasal	EBNA +	Possible coinfección con gripe B
46	3	No típica (PTI)	—	Ind.	Virus herpes 6	EBNA – IgG VCA VEB –	Primoinfección por herpes 6 Possible falso positivo para VEB
53	6	No típica (fiebre, exantema, ataxia)	—	+	Echovirus Coxsackie	EBNA +	Possible coinfección
63	7	Típica (MI)	+	+	CMV	EBNA +	Possible falso positivo CMV

Tabla 2 (continuación)

Caso	Edad (años)	Clínica	AH	IgM VCA VEB	IgM otros microorganismos	Evolución	Sospecha diagnóstica
64	8	Típica (fiebre, amigdalitis, dolor abdominal)	+	+	Test SGA +	NC	Possible colonización SGA
68	15	Típica (MI)	+	+	CMV Parvovirus B19	NC	Possible falso positivo CMV y/o parvovirus B19
71	2	Típica (fiebre, amigdalitis, neumonía)	-	+	Influenza A y B	EBNA +	Possible coinfección
76	5	No típica (adenopatías)	NC	Ind.	Herpes 6	EBNA - IgG VCA VEB - IgG herpes 6 +	Possible falso positivo VEB
88	15	Típica (adenopatías, astenia)	-	+	CMV	EBNA +	Possible coinfección o reacción cruzada
91	10	Típica (MI)	+	+	CMV	EBNA +	Possible coinfección
93	10	No típica (fiebre, exantema, hepatoesplenomegalia, leucopenia)	-	+	CMV Parvovirus B19	EBNA - IgG VCA VEB - IgG parvovirus B19 + IgG CMV -	Possible falso positivo VEB
96	2	Típica (fiebre, adenopatía)	+	+	CMV	EBNA +	Possible coinfección
100	3	Típica (fiebre, exantema, adenopatía, astenia)	+	+	CMV Herpes simple	NC	Possible coinfección con CMV Falso positivo herpes simple

AH: anticuerpos heterófilos; CMV: citomegalovirus; EBNA: IgG frente al antígeno nuclear del virus de Epstein Barr; GEA: gastroenteritis aguda; IgG VCA VEB: IgG frente a la cápside viral del virus de Epstein-Barr; IgM VCA VEB: IgM frente a la cápside viral del virus de Epstein-Barr; Ind.: indeterminado; MI: mononucleosis infecciosa; NC: no consta; PTI: púrpura trombocitopénica idiopática; SGA: Streptococcus pyogenes grupo A; VEB: virus de Epstein-Barr.

Tabla 3 Pacientes con IgM frente a la cápside viral indeterminada en el momento de la primoinfección y ausencia de seroconversión posterior

Caso	Edad (años)	Clínica	AH	Evolución			Sospecha diagnóstica
				IgM VCA	IgG VCA	IgG EBNA	
34	6	No típica	—	+	—	—	Possible falso positivo vs. no respondedor
37	2	Típica (adenopatía + astenia)	—	—	—	—	Possible falso positivo vs. no respondedor
39	13	No típica (exantema, dolor abdominal, hipertransaminasemia)	—	+	—	—	Possible falso positivo vs. no respondedor
46	3	No típica (PTI)	—	—	—	—	Possible falso positivo (herpes 6 +)
76	5	No típica (adenopatía)	NC	—	—	—	Possible falso positivo (herpes 6 +)

AH: anticuerpos heterófilos; IgG EBNA: IgG frente al antígeno nuclear del virus de Epstein-Barr; IgG VCA: IgG frente a la cápside viral del virus de Epstein-Barr; IgM VCA: IgM frente a la cápside viral del virus de Epstein-Barr; NC: no constan; PTI: púrpura trombocitopénica idiopática.

Tabla 4 Características clínicas y analíticas según el tipo de clínica en la primoinfección

	Muestra N = 103	Clínica típica n = 65	Clínica no típica n = 38	p
<i>Edad (años), mediana (Q25-Q75)</i>	7 (3-12,5)	10 (4-14)	5 (3-7,75)	0,03 ^a
<i>Género, n (%)</i>				0,94 ^b
Masculino	47 (46)	29 (45)	18 (47)	
Femenino	56 (54)	36 (55)	20 (53)	
<i>Antibiótico, n (%)</i>				0,015 ^b
Sí	50 (49)	38 (58)	12 (32)	
No	53 (51)	27 (42)	26 (68)	
<i>Ingreso, n (%)</i>				0,64 ^b
Sí	18 (17)	10 (15)	8 (21)	
No	85 (83)	55 (85)	30 (79)	
<i>Leucocitos × 10⁹/L</i>	N = 90	n = 58	n = 32	0,52 ^a
Mediana (Q25-Q75)	9,95 (7-14,3)	10,3 (6,7-16)	9,15 (7,45-12,4)	
<i>PCR (mg/L)</i>	N = 55	n = 39	n = 16	0,04 ^a
Mediana (Q25-Q75)	7,6 (2,2-22,2)	10,9 (3,65-26,5)	1,75 (0,68-13,2)	
<i>Plaquetas × 10⁹/L</i>	N = 88	n = 57	n = 31	0,05 ^a
Mediana (Q25-Q75)	218 (184-276)	212 (178-249)	252 (204-319)	
<i>GOT (UI/L)</i>	N = 85	n = 58	n = 27	0,73 ^a
Mediana (Q25-Q75)	53 (35-123)	53,5 (36,2-119)	46 (32-128)	
<i>GPT (UI/L)</i>	N = 83	n = 58	n = 25	0,98 ^a
Mediana (Q25-Q75)	62 (22-158)	62 (30-156)	44 (19-210)	
<i>Anticuerpos heterófilos, n (%)</i>	N = 88	n = 58	n = 30	0,105 ^b
Negativo	59 (67)	35 (60)	24 (80)	
Positivo	29 (33)	23 (40)	6 (20)	
<i>IgM anti-VCA, n (%)</i>				0,001 ^b
Positiva	82 (80)	59 (91)	23 (61)	
Indeterminada	21 (20)	6 (9)	15 (39)	

PCR: proteína C reactiva; IgM anti-VCA: IgM frente a la cápside viral.

^a Test de Kruskal-Wallis.

^b Test de Fisher.

anticuerpos IgG del antígeno nuclear del VEB fueron negativos en controles posteriores (tabla 3).

Análisis comparativo

Se analizaron las variables según el tipo de clínica. En el grupo de clínica no típica la edad de los pacientes fue menor ($p = 0,03$) (fig. 1).

En el grupo de clínica típica los pacientes recibieron más tratamiento antibiótico ($p = 0,015$). La PCR estaba discretamente más elevada en este grupo ($p = 0,04$), sin diferencias estadísticamente significativas en el resto de los parámetros analíticos. La IgM VCA positiva al diagnóstico fue más frecuente en el grupo con clínica típica y la IgM VCA indeterminada, en el grupo de clínica no típica ($p = 0,001$) (tabla 4).

Discusión

En nuestros pacientes observamos 2 picos de incidencia de primoinfección por VEB antes de la adolescencia: entre los 2-4 años y a los 7 años. Tradicionalmente en la literatura se describe un mayor número de casos en la adolescencia². En nuestra muestra hasta un 64% de los pacientes diagnosticados serológicamente de primoinfección por VEB fueron

menores de 10 años, probablemente debido a que en niños de mayor edad se trata de un cuadro clínico más florido y en muchas ocasiones se realiza un diagnóstico clínico y no se solicita confirmación analítica como en nuestro estudio¹⁴⁻¹⁶.

A pesar de una mayor prevalencia de niños menores, en nuestro estudio predomina la clínica típica (65 casos). Dentro del grupo de los pacientes con clínica típica, 13 niños presentaban solo 2 síntomas y 52 niños, más de 2 síntomas. No obstante, en muchos casos el tercer síntoma pertenecía a la variable «otros síntomas», donde se incluyen manifestaciones clínicas que no forman parte estrictamente del síndrome mononucleósico. Esta forma de clasificar la clínica puede haber sobreestimado la presencia de clínica típica en nuestra muestra.

Las manifestaciones clínicas más frecuentes en el momento de la primoinfección por VEB fueron fiebre, adenopatías cervicales y amigdalitis exudativa, al igual que en la mayoría de las series publicadas^{3,13-15,17}, pero con unos porcentajes diferentes. Probablemente estas diferencias sean debidas a que nuestros casos no son exclusivamente niños hospitalizados, a diferencia de la mayoría de los estudios referidos.

Nos parece interesante que en un 22% se detectara coinfeción con otros virus. En algunos de estos casos es difícil interpretar el agente etiológico solo por las manifestaciones clínicas. Al revisar la evolución de estos niños, hemos

interpretado que los casos en los que se ha solicitado un control y se han obtenido IgG del antígeno nuclear VEB positivos han podido tratarse de coinfecciones además de haber tenido una primoinfección por el VEB, aunque no podemos asegurarlo con los datos de que disponemos. Los casos con clínica típica y con presencia de anticuerpos heterófilos podrían ser coinfecciones con más seguridad. Existen pocas referencias sobre coinfecciones con otros virus, aunque sí que se han publicado casos de serologías doblemente positivas para VEB y CMV^{13,18}. Se han descrito 2 casos de trombocitopenia grave con coinfección por herpes simple tipo 6 y CMV^{18,19}, al igual que nuestro paciente 46.

Los casos 46, 76 y 93 se han interpretado como posibles falsos positivos para el VEB, aunque no podemos confirmarlo, pues no se obtuvo en el momento de la primoinfección determinación de DNA del VEB y algunas personas pueden no generar respuesta serológica tras la primoinfección.

Los casos con IgM anti-VCA indeterminada son también de difícil interpretación, sobre todo cuando no se asocian con una clínica típica. De los pacientes en los que hemos obtenido datos de su evolución posterior, 5 no han realizado seroconversión (tabla 3). Los casos 46 y 76 tuvieron IgM positiva para otros virus herpes (tipo 6), con lo que teniendo en cuenta la clínica y que los anticuerpos heterófilos fueron negativos, interpretamos que fueron más probablemente falsos positivos para el VEB. En cambio, en los casos 34 y 39, la IgM VCA fue posteriormente positiva, y no disponemos de otros datos de coinfección, por lo que no podemos saber si han sido falsos positivos para el VEB o niños que no han generado memoria frente al virus. Ninguno presentó complicaciones clínicas ni ningún dato que hiciera sospechar una inmunodeficiencia de base en ese momento, aunque el paciente 39 había tenido el antecedente de una leucemia linfoblástica 6 años antes, actualmente en remisión y sin tratamiento. Es importante no descartar el diagnóstico de primoinfección ante una IgM indeterminada, ya que podría tratarse de una fase precoz de la infección. Además, es interesante en los casos de IgM VCA indeterminada descartar coinfección por otros virus herpes y realizar un control posterior para ver la evolución serológica.

El porcentaje de anticuerpos heterófilos positivos (33%) ha sido más bajo en ambas formas de presentación clínica respecto a lo descrito en la literatura. Autores como Sumaya y Ench encuentran una prevalencia de anticuerpos heterófilos de hasta un 83% en niños mayores de 4 años; en cambio, esta cifra disminuye a 50% en niños de 2 y 3 años de edad^{4,6}. Otros autores europeos describen una prevalencia algo menor (42%), además de encontrar que son frecuentemente negativos en la fase precoz y en la fase tardía de la primoinfección²⁰. Revisiones posteriores, en cambio, refieren una positividad del 25-50% en niños menores de 12 años²¹, más acorde con la prevalencia en nuestra serie. No todas las técnicas para detectar los anticuerpos heterófilos tienen la misma sensibilidad y especificidad²². El test utilizado en nuestro laboratorio tiene una sensibilidad del 76% y una especificidad del 98% según el fabricante (Monolatex Biokit). La baja producción de anticuerpos heterófilos en nuestros pacientes podría deberse a que un 64% de ellos eran menores de 10 años. Otra posible explicación es que se hubieran solicitado en una fase precoz de la primoinfección, o en una fase tardía, sobre todo en el caso del 22% de las serologías que se solicitaron desde Atención Primaria. Otros

autores españoles también encuentran una prevalencia baja (32%) de anticuerpos heterófilos en mayores de 4 años, sin encontrar una explicación razonable¹³.

Los pacientes con formas oligosintomáticas suelen ser de menor edad, tal y como se describe en la literatura¹⁻³. En el resto de las características epidemiológicas y analíticas no hemos encontrado diferencias importantes en ambos grupos, aunque en algunas variables el tamaño muestral era pequeño. No hemos encontrado estudios descriptivos sobre las diferentes formas clínicas de primoinfección. La mayoría de los estudios se han realizado en pacientes ingresados y con clínica de mononucleosis infecciosa^{13,14,17}.

Nuestro estudio posee las limitaciones propias de un análisis retrospectivo, sin disponer de datos del seguimiento, que podrían ayudar a la interpretación de algunos casos. Somos conscientes del posible sesgo, al no poder incluir a toda la población con primoinfección por VEB, ya que solo incluimos a los que han presentado algún síntoma y se les ha solicitado confirmación serológica. Además, en el grupo de clínica no típica se incluyen pacientes que potencialmente pueden tener un comportamiento distinto. Por un lado, pacientes oligosintomáticos, generalmente de menor edad y en los que es esperable un comportamiento benigno de la infección. Por otro lado, pacientes con manifestaciones atípicas, en los que no podemos descartar que esta forma de presentación se deba a algún trastorno en su respuesta inmune. A pesar de ello, ninguno de los pacientes con manifestaciones atípicas presentó ninguna complicación y el cuadro evolucionó favorablemente.

Por otra parte, hemos conseguido excluir el sesgo que se obtendría si la muestra fuera solo de pacientes hospitalizados y hemos analizado formas oligosintomáticas y atípicas.

Conclusiones

Es común en nuestra población que la primoinfección por VEB afecte a niños de menor edad, predominando en ellos las formas oligosintomáticas. El porcentaje de anticuerpos heterófilos positivos ha sido muy bajo en nuestra muestra en ambas formas de presentación clínica, con tendencia a ser más frecuentes en las formas típicas. Los casos con IgM anti-VCA indeterminada son más frecuentes en el grupo de clínica no típica, tanto en casos oligosintomáticos como en aquellos con manifestaciones atípicas.

Es habitual detectar coinfección con otros virus, sobre todo CMV y parvovirus B19; en estos casos es recomendable descartar que se trate de un falso positivo.

Conflicto de intereses

Los autores declaran no tener ningún conflicto de intereses.

Bibliografía

- Leach CT, Sumaya CV, Harrison GJ. Epstein-Barr virus. En: Cherry J, Demmler-Harrison F, Kaplan S, Steinbach W, Hotez P, editores. Feigin and Cherry's textbook of pediatric infectious diseases. 7th ed. Philadelphia: PA: Elsevier Press;; 2014.
- Straus SE, Cohen JI, Tosato G, Meier J. NIH conference. Epstein-Barr virus infections: Biology, pathogenesis, and management. Ann Intern Med. 1993;118:45-58.

3. Sumaya CV, Ench Y. Epstein-Barr virus infectious mononucleosis in children. I. Clinical and general laboratory findings. *Pediatrics*. 1985;75:1003–10.
4. Sumaya CV, Ench Y. Epstein-Barr virus infectious mononucleosis in children. II. Heterophil antibody and viral-specific responses. *Pediatrics*. 1985;75:1011–9.
5. Martín Ruano J, Lázaro Ramos J. Mononucleosis infecciosa en la infancia. *Pediatr Integral*. 2014;XVIII:141–52.
6. Schuster V, Kreth HW. Epstein-Barr virus infection and associated diseases in children. II. Diagnostic and therapeutic strategies. *Eur J Pediatr*. 1992;151:794–8.
7. De Ory F, Guisasola ME, Sanz JC, García-Bermejo I. Evaluation of four commercial systems for the diagnosis of Epstein-Barr virus primary infections. *Clin Vaccine Immunol*. 2011;18:444–8.
8. Kimura H, Morita M, Yabuta Y, Kuzushima K, Kato K, Kojima S, et al. Quantitative analysis of Epstein-Barr virus load by using a real-time PCR assay. *J Clin Microbiol*. 1999;37:132–6.
9. Chan KH, Ng MH, Seto WH, Peiris JS. Epstein-Barr virus (EBV) DNA in sera of patients with primary EBV infection. *J Clin Microbiol*. 2001;39:4152–4.
10. Odumade OA, Hogquist KA, Balfour HH. Progress and problems in understanding and managing primary Epstein-Barr virus infections. *Clin Microbiol Rev*. 2011;24:193–209.
11. De Paschale M, Clerici P. Serological diagnosis of Epstein-Barr virus infection: Problems and solutions. *World J Virol*. 2012;1:31–43.
12. Pariente M, Bartolomé J, Lorente S, Crespo MD. Distribución por edad de los patrones serológicos de infección por el virus de Epstein-Barr: revisión de resultados de un laboratorio de diagnóstico. *Enferm Infecc Microbiol Clin*. 2007;25:108–10.
13. Carbonero Celis MJ, Torronteras Santiago R, Cintado Bueno C. [Infectious mononucleosis: Study on hospitalized children] Spanish. *An Esp Pediatr*. 1999;51:664–6.
14. González Saldaña N, Monroy Colín VA, Piña Ruiz G, Juárez Olguín H. Clinical and laboratory characteristics of infectious mononucleosis by Epstein-Barr virus in Mexican children. *BMC Res Notes*. 2012;5:361.
15. Grotto I, Mimouni D, Huerta M, Mimouni M, Cohen D, Robin G, et al. Clinical and laboratory presentation of EBV positive infectious mononucleosis in young adults. *Epidemiol Infect*. 2003;131:683–9.
16. Ebell MH. Epstein-Barr virus infectious mononucleosis. *Am Fam Physician*. 2004;70:1279–87.
17. Gao LW, Xie ZD, Liu YY, Wang Y, Shen KL. Epidemiologic and clinical characteristics of infectious mononucleosis associated with Epstein-Barr virus infection in children in Beijing, China. *World J Pediatr*. 2011;7:45–9.
18. Sánchez J, Mintegui S, Benito J, Corral JM. Síndromes mononucleósicos con serologías doblemente positivas a virus Epstein-Barr y citomegalovirus. *An Esp Pediatr*. 1996;45:242–4.
19. Lucas R, Velilla D, Mares FJ, Plaza MA, Navarro D. Infectious mononucleosis and severe thrombocytopenia. *An Pediatr (Barc)*. 2012;77:200–2.
20. Brkić S, Jovanović J, Preveden T, Vukobratov Z. Serologic profile of Epstein-Barr virus infection in acute infectious mononucleosis. *Med Pregl*. 2003;56:7–16.
21. Luzuriaga K, Sullivan JL. Infectious mononucleosis. *N Engl J Med*. 2010;362:1993–2000.
22. Linderholm M, Boman J, Juto P, Linde A. Comparative evaluation of nine kits for rapid diagnosis of infectious mononucleosis and Epstein-Barr virus-specific serology. *J Clin Microbiol*. 1994;32:259–61.