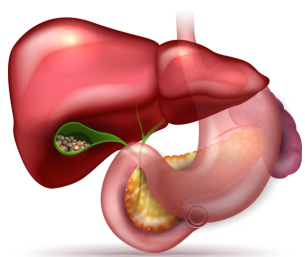


COLANGITIS BILIAR PRIMARIA



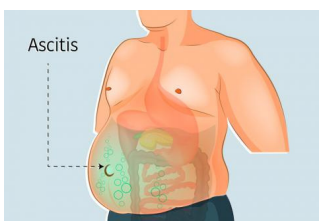
¿QUÉ ES?



Enfermedad autoinmune que provoca la destrucción progresiva de los conductos biliares.

CUADRO CLÍNICO

FACTORES DE RIESGO



- Asintomático
- Prurito
- Sequedad en ojos y boca
- Dolor Abdominal
- Esplenomegalia
- Ascitis
- Edema miembros inferiores
- Xantomas
- Ictericia
- Esteatorrea
- Perdida de peso

- Sexo
- Edad entre 30 y 60 años
- Genética
- Tabaquismo
- Alcoholismo
- Infecciones Previas
- Farmacos
- Geografía (europeos)



5 a 10 años



ETIOPATOGENIA

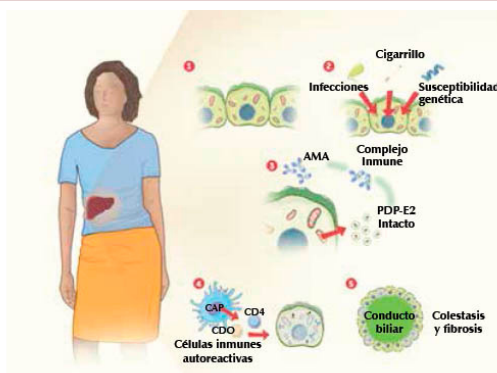
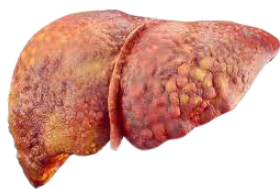


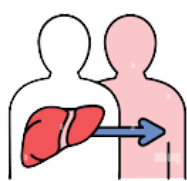
Figura 3. Fisiopatología de la CBP. 1) Célula epitelial biliar de conductos de pequeño y mediano calibre normal. 2) Factores de riesgo que intervienen en la pérdida de la tolerancia inmune asociada a susceptibilidad genética. 3). Desarrollo de complejos inmunes mediante el antígeno mitocondrial PDP-E2. 4) Expansión de células inmunes auto reactivas dirigidas contra el epitelio biliar. 5) Proceso de inflamación crónica, colestasis y progreso a fibrosis hepática. AMA: anticuerpos anti mitocondriales. CAP: célula presentadora de antígenos.

DIAGNOSTICO



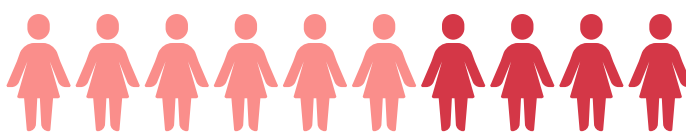
- Perfil Hepático (enzimas)
- Análisis sanguíneos (hemoglobina glucosilada colesterol)
- Biopsia de hígado

TRATAMIENTO



- No farmacológico: Cambios en la calidad de vida
- Farmacológico: Ácido Ursodesoxicólico
- Trasplante de hígado

90%



Prevalencia oscila entre 1,91 y 40,2 por 100.000 habitantes.