



Enfermedad pulmonar tromboembólica secundaria a mutación factor V de Leiden y deficiencia de antitrombina III

Pulmonary embolism disease due Leiden factor V mutation and antithrombin III deficiency

Doença pulmonar tromboembólica secundária a mutação do fator V de Leiden e deficiência de antitrombina III

Javier Mauricio Giraldo,* Eduardo Uribe,* Juan Manuel Giraldo,*[‡] Carlos Duque,*[‡] Valentina Giraldo Jaramillo[§]

RESUMEN

Presentamos caso clínico de joven masculino en segunda década de la vida, quien presentó choque séptico por enterobacteria con resistencia extendida aislada en hisopado rectal, requirió terapias tempranas dirigidas por objetivos. Cursa con lesión pulmonar severa y marcadores de actividad fibrinolítica, se realiza perfusión pulmonar por medicina nuclear documentándose tromboembolismo pulmonar secundario a deficiencia de antitrombina III y del factor V de Leiden. Evolución favorablemente con recuperación de la mecánica ventilatoria tolerando liberación de la ventilación mecánica sin compromiso de oxigenación ni de ventilación, por lo que se decide traslado a piso por medicina interna y hematología.

Palabras clave: trombina, proteína C, antitrombina III, perfusión, choque.

ABSTRACT

We present a clinical case of a young male in the second decade of life who presented septic shock due to enterobacteria with extended resistance isolated in rectal swab requiring early sepsis campaign guidelines. Had severe pulmonary injury and markers of fibrinolytic activity, pulmonary perfusion is performed by nuclear medicine documenting pulmonary thromboembolism secondary to antithrombin III deficiency and Leiden factor V. It evolves favorably with recovery of ventilatory mechanics tolerating release of mechanical ventilation without compromise of oxygenation or ventilation so it is decided to transfer to internal medicine and hematology.

Keywords: thrombin, C protein, antithrombin III, perfusion, shock.

RESUMO

Apresentamos o caso clínico de um homem jovem na segunda década de vida que apresentou choque séptico devido a enterobactérias com resistência estendida isoladas em swabs retal que necessitaram de terapias precoces direcionadas por objetivos. Apresenta lesão pulmonar grave e marcadores de atividade fibrinolítica, sendo realizada perfusão pulmonar por medicina nuclear, documentando tromboembolismo pulmonar secundário à deficiência de antitrombina III e fator V de Leiden. Evolui favoravelmente com recuperação da mecânica ventilatória, tolerando a liberação da ventilação mecânica sem comprometer a oxigenação ou a ventilação, pelo que se optou pela transferência para o andar de medicina interna e hematologia.

Palavras-chave: trombina, proteína C, antitrombina III, perfusão, choque.

Abreviaturas:

AMPc = anhidromuropéptido codificado por el Gen C
AT III = antitrombina III.
PC = proteína C
PCAT = tiempo de coagulación con proteína C activada
PISAPED = prospective investigative study of acute pulmonary embolism diagnosis

INTRODUCCIÓN

Esta presentación encausa fenómenos de hipercoagulabilidad que potencializan el riesgo de trombosis es-

tando inmersas en la activación de serina proteasas frente a la deficiencia de antitrombina III coexistiendo con resistencia de la proteína C activada y con la presencia del factor V de Leiden. Se realizó revisión en la literatura en PubMed, Cochrane y Embase sin encontrarse esta asociación. La consideración de nuevos factores de riesgo de enfermedad pulmonar tromboembólica debe tenerse en cuenta especialmente en pacientes jóvenes, aún más con fenómenos infecciosos en medio de activación endotelial, inflamación y disfunción hematológica.

PRESENTACIÓN DEL CASO

Paciente masculino en segunda década de la vida quien consulta al servicio de urgencia por cuadro clínico de 48 horas de evolución consistente en aumento del trabajo respiratorio e incremento de la clase funcional asociado a malestar general, fiebre no cuantificada y tendencia a la somnolencia con deterioro de los índices de oxigenación, por lo que se decide remitir a cuidados intensivos. Como único antecedente se refiere obesidad e hipertensión. Ingresa a la unidad de cuidados intensivos con tensión arterial de 60/30 mmHg, frecuencia respiratoria de 35 por minuto, frecuencia cardiaca de 150 latidos por minuto con registro en visoscopio sugestivo de fibrilación auricular, febril 39° con Glasgow de 10/15, saturación de 85% con Ventury al 50% con uso de músculos accesorios, por lo que se decide proteger vía aérea previa inducción de secuencia rápida con sedación y relajación, se realiza laringoscopia directa encontrando Cormack-Lehane III, se avanza tubo orotraqueal sin eventualidad^{1,2} monitoria de la ventilación mecánica, deterioro de propiedades pulmonares mecánicas dinámicas y estáticas con compliance en 28 cm de agua, presión meseta de 18 cm de agua, resistencias de la vía aérea en 6 cm³/litro/segundo, presión de conducción de 11 cm.^{3,4} Se accede vía central documentándose presiones de fin de lleno subóptimas con resistencias vasculares sistémicas en 450 dinas/superficie corporal/segundo. Información gasométrica con predicción aguda de bajo gasto por aumento del gradiente venoarterial de CO₂ y predicción de hipoperfusión tisular por incremento del cociente metabó-

* Medicina Intensiva del Tolima. Honda.

[‡] Hospital San Félix. Caldas, Colombia.

[§] Pasante UCI HONDA.

Recibido: 28/09/2021. Aceptado: 04/05/2022.

Citar como: Giraldo JM, Uribe E, Giraldo JM, Duque C, Giraldo JV. Enfermedad pulmonar tromboembólica secundaria a mutación factor V de Leiden y deficiencia de antitrombina III. Med Crit. 2023;37(3):257-261. <https://dx.doi.org/10.35366/111304>

Tabla 1: Laboratorios de ingreso.

Hematología	Resultado	Química	Resultado
Globulos blancos (miles de células por microlitro)	22,000	Nitrógeno ureico	58 mg/dL
Globulos rojos (millones de células por microlitro)	4,500,000	Creatinina	2.5 mg/dL
Hemoglobina	13 g/dL	Aspartato aminotransferasa	88 U/L
Hematocrito	39%	Alanina aminotransferasa	55 U/L
Plaquetas	65,000	Bilirrubina total	2 mg/dL
Tiempo de protrombina	19 s	Bilirrubina indirecta	1.5 mg/dL
Tiempo de trombotoplastina	55 s	Fosfatasa alcalina	110 U/L
		Troponina I	50 ng/dL



Figura 1: Escanografía de tórax. Consolidación del lóbulo medio. Colecciones laminares bibasales.

lico anaeróbico, hiperlactatemia y acidemia metabólica importante.^{5,6} Se realiza electrocardiograma que documenta fibrilación auricular. Reportes de laboratorios de ingreso registrados en la [Tabla 1](#). Se efectúan cultivos de vigilancia y se despliegan terapias tempranas dirigidas por objetivos.^{7,8} Es llevado a escanografía de tórax que documentan derrames pleurales bilaterales y consolidación más hepatización en el lóbulo medio ([Figura 1](#)). Se realiza ecocardiograma Doppler dúplex color transtorácico en virtud de hallazgos electrocardiográficos y marcadores de necrosis miocárdica referidos de ingreso, el cual reporta crecimiento del ventrículo izquierdo con fracción de eyección de 46% sin trastornos de la contractilidad, se descartó miocardiopatía inducida por sepsis con histonas negativas.^{9,10} Se decide estratificación de riesgo coronario con perfusión miocárdica isonitritos, la cual revela miocardiopatía dilatada hibernante sin insuficiencia coronaria ([Figura 2](#)). Evoluciona con alto requerimiento de vasoactivos e inotrópicos con persistencia de falla circulatoria y marcadores de actividad inflamatoria en gases por hipercloremia e incremento de carboxihemoglobina, por lo que se decide escalamiento antibiótico.¹¹ Presenta deterioro de la oxigenación y de la ventilación con deterioro de la mecánica ventilatoria, razón por la que se inicia protección pulmonar y ajuste de presión positiva por bucle presión

volumen, meseta y fracción inspirada de oxígeno.¹²⁻¹⁴ Reportes de cultivos de vía aérea, hemocultivos y orina negativos; reporte de hisopado rectal documenta enterobacteria con resistencia extendida productora de muro péptidos e inductora de anhidromuropéptido codificado del gen C (AMPc), además mecanismos de resistencia nuclear por topoisomerasa IV y porción polirribosomal 50 s dando continuidad a carbapenémicos.¹⁵ Persiste fibrilación auricular e injuria pulmonar severa, por lo que se solicitan marcadores de actividad fibrinolítica con dímero D en 3.5 mg/dL. Es llevado a perfusión pulmonar documentándose defectos segmentarios de distribución vascular en los segmentos basales y laterales del lóbulo inferior izquierdo, así como segmento anterior del lóbulo superior ipsilateral y en segmento anterior del lóbulo superior derecho compatible con alta probabilidad de tromboembolismo pulmonar por criterios prospective investigative of study acute pulmonary embolism diagnosis (PISAPED) ([Figura 3](#)).¹⁶ Se documenta deficiencia de antitrombina III y mutación del factor V de Leiden en el escenario de estudios de hipercoagulabilidad y estudios autoinmunes negativos, los reportes se registran en la [Tabla 2](#). Ante la persistencia de fibrilación auricular y choque obstructivo se decide trombólisis con lo cual se logra estabilidad hemodinámica y disminución en los parámetros ventilatorios. Evoluciona favorablemente con tolerancia a la suspensión del soporte farmacológico, se pasa a asa cerrada en asistencia proporcional con recuperación importante de la mecánica ventilatoria compliance total de 90 cm de agua, resistencias de 4 cm/litro/segundo, presión elástica alveolar de fin de espiración normal, elastancia de 20 cm de agua con trabajo respiratorio impuesto de 0.3 Joules por litro, por lo que se realiza prueba única diaria con tubo en t sin predictores de falla de extubación, y se decide liberación de la ventilación mecánica.^{17,18} Es trasladado a piso para manejo por medicina interna y hematología.

DISCUSIÓN

Las causas más frecuentes de hipercoagulabilidad centran la atención del clínico en deficiencias o disfuncio-

nes de ciertas glicoproteínas, que aunado a enfermedades inmunológicas como el lupus eritematoso sistémico, diversas vasculitis o enfermedades tumorales productoras de mucina aumenta exponencialmente el riesgo de aparición y el riesgo de trombosis; no obstante, existen nuevos factores de riesgo de enfermedad aterosclerótica e hipercoagulabilidad que tienen relevancia en grupos etarios específicos tales como en jóvenes que involucran deficiencia de ácido siálico, hiperhomocisteinemia y presencia del factor V de Leiden, como se documentó en nuestro paciente. La hipercoagulabilidad o trombofilia constituye la tendencia incrementada a la formación de trombos. Una respuesta normal y saludable frente al sangrado para mantenimiento de la hemostasis involucra la formación de un coágulo estable bajo un proceso normal de coagulación; sin embargo, la hipercoagulabilidad describe estados patológicos de coagulación exagerada o coagulación en ausencia de sangrado y diferentes elementos de la sangre son los que interactúan en la creación del trombo. La trombosis arterial como el infarto agudo de miocardio y la enfermedad cerebrovascular son diferentes a las trombosis venosas como la trombosis venosa profunda o la enfermedad pulmonar tromboembólica. Fisiopatológica y terapéuticamente los abordajes entre una y otra difieren; no obstante, los factores de riesgo de ambas pueden estar sobrepuestos. El tromboembolismo venoso implica la migración de un trombo local a áreas distantes generando obstrucción luminal. Diferentes estados hipercoagulables y enfermedades trombofílicas causan hipercoagulabilidad como los descritos tempranamente

en 1906 por Wasserman y colaboradores, quienes describieron por primera vez el síndrome antifosfolípidos, en 1965 Egeberg y colaboradores descubrieron la deficiencia de AT III (antitrombina III), durante la década de 1980 se introdujeron deficiencias de proteína C¹⁹ y de proteína S.²⁰ Dahlbäck descubrió la resistencia a la proteína C activada en 1993, la cual con frecuencia es causada por la mutación del factor V de Leiden.^{21,22} La antitrombina es una serpina que actúa inhibiendo las serina proteasas de la coagulación, específicamente el factor Xa, el factor IX, el factor VII, y el factor II ac-

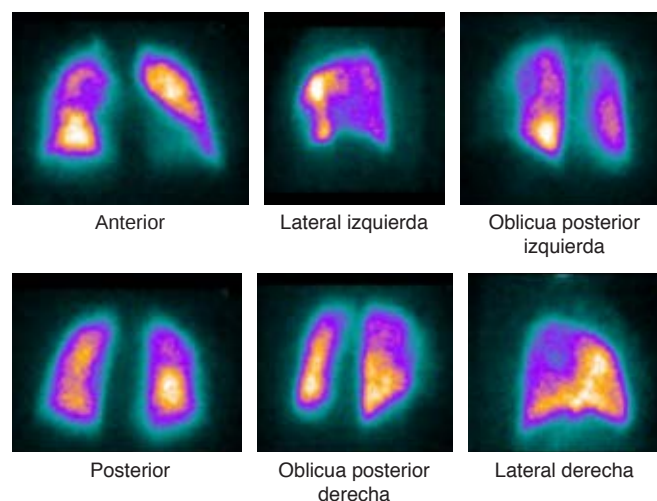


Figura 3: Perfusión pulmonar. Tromboembolismo pulmonar múltiple bilateral.

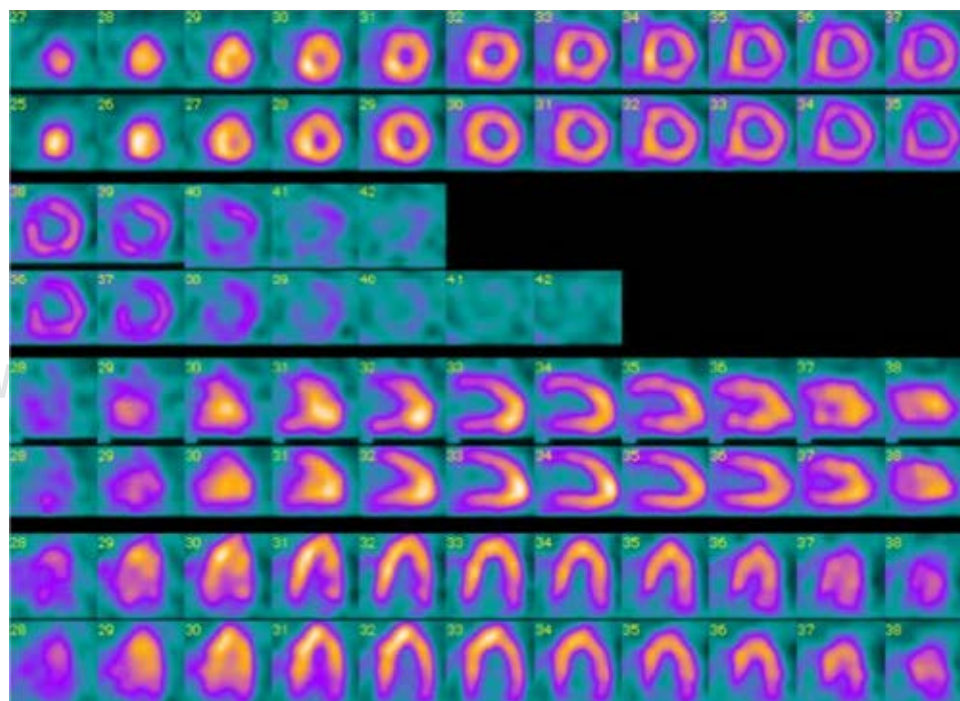


Figura 2:

Miodilatada, fracción de eyección 46% sin insuficiencia coronaria.

Tabla 2: Reporte de glicoproteínas/
resistencia proteína C activada.

Glicoproteínas	Resultado	Valor de referencia
Proteína C (UI/dL)	73	70-130
Proteína S (UI/dL)	82	62-110
Antitrombina III (UI/dL)	45	75-125
Resistencia a la PC activada	Funcionalidad factor V Leiden:	
PCAT (tiempo de coagulación con PC)	140 s	
PCAT/0 (tiempo de coagulación sin PC)	73 s	
Radio	1.9	
Radio normalizado	0.68	Positivo menor a 0.7

PC = proteína C. PCAT = tiempo de coagulación con proteína C activada.

tuando como un potente anticoagulante. Por lo que la deficiencia congénita de antitrombina III se constituye como un estado mayor de trombofilia, de lejos el más severo siendo un potente inactivador de la trombina y de la tromboplastina de la plasma activada que genera el mayor efecto inhibidor de la coagulación sanguínea. Las deficiencias de AT III son poco frecuentes en la población general y su prevalencia oscila entre uno en 500 y uno en 5,000. Existen dos tipos de deficiencia de AT III (tipo I) o cualitativa (tipo II). La tipo II se subdivide en las más frecuentes, pero las menos trombogénicas tipo IIb causadas por un defecto en el sitio de acción de la antitrombina sobre la heparina, siendo ésta la menos frecuente, pero la más trombogénica. Existe un tipo IIa causado por mutación en el sitio de acción de la trombina, y un tipo IIc que se identifica con características pleiotrópicas. En la evaluación de un individuo trombofílico, pruebas funcionales de actividad de AT III podrían ser útiles para el diagnóstico de deficiencia de AT III únicamente establecida después de que las causas adquiridas hayan sido descartadas, repitiendo la toma de AT III en una muestra adicional para ser procesada. Ulteriormente el resultado de una muestra antigénica de AT III lidera la diferenciación entre deficiencia tipo I y II. Estudios más especializados pueden ayudar a la subclasificación de las deficiencias tipo II, pero éstos no son costo-efectivos en la práctica clínica; no obstante, pueden discriminar aún más el riesgo de trombosis. La deficiencia de antitrombina III está asociada con un riesgo incrementado de tromboembolismo venoso y de pérdidas durante el embarazo. La asociación de deficiencia de AT III y trombosis arterial es muy débil.²³⁻²⁷ La deficiencia de AT III es una condición poco frecuente y es aún más cuando se asocia con el factor V de Leiden incluidos en grupos autosómicos dominantes relacionados con el gen de la mutación que lidera estados de hipercoagulabilidad como el generador de la resistencia a la proteína C activada G1691A y el factor II o protrombina G20210A.²⁸ La importancia de los factores

genéticos queda demostrada por el hecho de que en 20-40% de los pacientes existen antecedentes familiares de la enfermedad. Durante los últimos años se han identificado varios factores genéticos que predisponen a la trombosis; sin embargo, hasta el momento sólo dos de ellos tienen una alta prevalencia: el factor V Leiden y la protrombina 20210A. Debido a que ambos defectos son causados por una mutación puntual, el análisis genético se considera la base del diagnóstico de laboratorio,^{29,30} aún más cuando se presentan asociaciones poco frecuentes como la identificada en nuestro paciente. El factor V es parte del complejo protrombinasa que permite junto al factor Xa generar trombina, su control efectivo se da gracias a la acción de la proteína C activada (APC) en una de las tres zonas de clivaje que el factor presenta que son: Arg306, Arg679 y Arg506; se demuestra la importancia de la zona Arg 506 que asocia la mutación puntual por sustitución de arginina por glutamina en la región 506 (ahora Arg506Gln) generando falta de susceptibilidad a la inactivación por APC, y ausencia de clivaje en las zonas 306 y 679 por falta de exposición, lo cual conlleva a la presencia del factor V Leiden, que mantiene activo al factor VIII y la producción continua de trombina junto al factor Xa.³¹ El factor V Leiden es la mutación más frecuente, puede hallarse hasta en 25% de los pacientes con trombosis venosa y hasta en 50% en quienes tienen antecedentes familiares de trombosis; no obstante, existen ciertas poblaciones donde es extremadamente rara como en Asia Menor (frecuencia de 1.2%), o incluso ausente como en África y en poblaciones indígenas australianas. En Colombia la frecuencia de la mutación es de 10%. Estudios afines en otros países de Latinoamérica muestran estadísticas similares.³²⁻³⁷ Revisando en la literatura no encontramos asociaciones de deficiencia de AT III y del factor V de Leiden; debemos recordar además la gran variedad de causas patológicas generadoras de consumo en AT III; no obstante, durante la estancia del paciente se realizaron pruebas de actividad y antigénicas de AT III una vez resuelto el proceso infeccioso cuyos resultados validaron la deficiencia dando relevancia a nuestra presentación.

CONCLUSIONES

Teniendo en cuenta las prevalencias en la trombofilia, y para no generar subregistros, debemos siempre sospechar deficiencia de AT III y del factor V de Leiden que la desencadenan; además resulta trascendental discernir etiologías entre tromboembolismo venoso y trombosis arterial que aporten elementos de juicio para el tratamiento oportuno de las trombofilias, de tal manera que la selección del anticoagulante sea la más efectiva, eficiente y eficaz en medio de la severidad del estado hipercoagulable.

REFERENCIAS

- Barash GP, Cullen FB, Stoelting KR, Cahalan KM, Stock MC. *Airway management. Clinical anesthesia*. 6th ed. Philadelphia: Lippincott, Williams and Wilkins; 2009. pp. 751-777.
- Finucane BT, Tsui BCH, Santora AH. Chapter 9: The difficult airway. In: Finucane BT, Tsui BCH, Santora AH. *Principle of airway management*. 4th ed. New York: Ed. Springer; 2011. pp. 361-414.
- Dueñas C, Ortiz G, González M, Mejía J. *Ventilación mecánica aplicada al paciente crítico. Ventilación en paciente neurológico*. Colombia: Distribuna; 2011. pp. 325-339.
- Pelosi P, Ball L. Should we titrate ventilation based on driving pressure? Maybe not in the way we would expect. *Ann Transl Med*. 2018;6(19):389. doi: 10.21037/atm.2018.09.48.
- Vincent JL. Chapter 19. Veno arterial PCO₂ gradient. In: *The sepsis text*. Massachusetts: Ed. Kluwer Academic Publishers; 2002. pp. 339-352.
- Teboul JL, Monnet X. *Clinical use of venoarterial PCO2 difference in septic shock*. In: Vincent JL. (eds) *Intensive care medicine*. New York, NY: Springer; 2003. pp. 574-582.
- Dellinger RP, Carlet JM, Masur H, Gerlach H, Calandra T, Cohen J, et al. Surviving sepsis campaign guidelines for management of severe sepsis and septic shock. *Crit Care Med*. 2004;32(3):858-73. doi: 10.1097/01.ccm.0000117317.18092.e4.
- Aliberti S, Di Pasquale M, Zanaboni AM, Cosentini R, Brambilla AM, Seghezzi S, et al. Stratifying risk factors for multidrug-resistant pathogens in hospitalized patients coming from the community with pneumonia. *Clin Infect Dis*. 2012;54(4):470-478.
- Giraldo JM, Beltrán E, Barranco E, Rojas L. Cardiac injury in a patient with pulmonary sepsis due to extended-spectrum beta-lactamase-producing *E. coli*. *ACCI*. 2016;16(4):294-299.
- Alhamdi Y, Abrams ST, Cheng Z, Jing S, Su D, Liu Z, et al. Circulating histones are major mediators of cardiac injury in patients with sepsis. *Crit Care Med*. 2015;43(10):2094-2103.
- Giraldo JM, Beltrán E. Carboxihemoglobina como marcador de la actividad antiinflamatoria en leptospirosis grave; respecto a un reporte de caso. *Acta Colomb Cuid Intensivo*. 2020;20:61-65. doi: 10.1016/j.acti.2019.12.003.
- Coppola S, Froio S, Chiumello D. Higher vs. lower PEEP in ARDS: just one part of the whole. *J Thorac Dis*. 2018;10(1):56-59. doi: 10.21037/jtd.2017.12.46.
- Rezoagli E, Bellani G. How I set up positive end-expiratory pressure: evidence- and physiology-based. *Crit Care*. 2019;23(1):412. doi: 10.1186/s13054-019-2695-Z.
- Hess DR. Recruitment maneuvers and PEEP titration. *Respir Care*. 2015;60(11):1688-1704. doi: 10.4187/respcare.04409.
- Hassan A, Usman J, Kaleem F, Gill MM, Khalid A, Iqbal M, et al. Evaluation of different phenotypic methods for detection of amp C Beta-lactamase producing bacteria in clinical isolates. *J Coll Physicians Surg Pak*. 2013;23(9):629-632.
- Watanabe N, Fettich J, Küçük NO, Kraft O, Mut F, Choudhury P, et al. Modified PISAPED criteria in combination with ventilation scintigraphic finding for predicting acute pulmonary embolism. *World J Nucl Med*. 2015;14(3):178-183. doi: 10.4103/1450-1147.163248.
- Esteban A, Frutos F, Tobin MJ, Alía I, Solsona JF, Valverdú I, et al. A comparison of four methods of weaning patients from mechanical ventilation. Spanish Lung Failure Collaborative Group. *N Engl J Med*. 1995;332(6):345-350.
- Giraldo Sánchez JM, Badillo E, Pacheco J, Beltrán E, Barranco E. Liberación de la ventilación mecánica con sistema de asa cerrada en asistencia proporcional en paciente con síndrome de dificultad respiratoria del adulto de origen extrapulmonar. *Acta Colomb Cuid Intensivo*. 2015;15:132-142.
- Griffin JH, Evartt B, Zimmerman TS, Kleiss AJ, Wideman C. Deficiency of protein C in congenital thrombotic disease. *J Clin*. 1981;68(5): 1370-1373.
- Bertina RM. Hereditary protein S deficiency. *Haemostasis*. 1985; 15(4):241-246.
- Leal AA, Palmeira AC, Castro GM, Simoes MO, Ramos AT, Medeiros CC. Homocysteine: cardiovascular risk factor in children and adolescents? *Rev Assoc Med Bras*. 2013;59(6):622-628. doi: 10.1016/j.ramb.2013.05.004.
- Senst B, Tadi P, Basit H, Jan A. *Hypercoagulability*. In: StatPearls [Internet]. Treasure Island (FL): StatPearls Publishing; 2021.
- Bravo-Pérez C, Vicente V, Corral J. Management of antithrombin deficiency: an update for clinicians. *Expert Rev Hematol*. 2019;12(6):397-405. doi: 10.1080/17474086.2019.1611424.
- Leal-Tijerina G, Alvarado-Barrientos M, Sosa-Gillaumin A. Hereditary antithrombin III deficiency. Report of an obstetric case and review of the literature. *Ginecol Obstet Mex*. 1996;64:177-183.
- Corral J, de la Morena-Barrio ME, Vicente V. The genetics of antithrombin. *Thromb Res*. 2018;169:23-29. doi: 10.1016/j.thromres.2018.07.008.
- Ehrhardt JD Jr, Boneva D, McKenney M, Elkbuli A. Antithrombin deficiency in trauma and surgical critical care. *J Surg Res*. 2020;256:536-542. doi: 10.1016/j.jss.2020.07.010.
- Kovac M. Antithrombin deficiency in pregnancy-the unresolved issues. *Lancet Haematol*. 2020;7(4):e276-e278. doi: 10.1016/S2352-3026(20)30038-7.
- Candito M, Candito E, Chatel M, van Obberghen E, Dunac A. Homocysteinemia and thrombophilic factors in unexplained decompression sickness. *Rev Neurol (Paris)*. 2006;162(8-9):840-844. doi: 10.1016/s0035-3787(06)75087-1.
- Dahlback B, Carlsson M, Svensson PJ. Familial thrombophilia due to a previously unrecognized mechanism characterized by poor anticoagulant response to activated protein C: prediction of a cofactor to activated protein C. *Proc Natl Acad Sci U S A*. 1993;90(3):1004-1008.
- Varga E. Inherited thrombophilia: key points for genetic counseling. *J Genet Couns*. 2007;16(3):261-277. doi: 10.1007/s10897-006-9069-9.
- Khan S, Dickerman JD. Hereditary thrombophilia. *Thromb J*. 2006;4:15.
- van Langevelde K, Flinterman LE, van Hylckama Vlieg A, Rosendaal FR, Cannegieter SC. Broadening the factor V Leiden paradox: pulmonary embolism and deep-vein thrombosis as 2 sides of the spectrum. *Blood*. 2012;120(5):933-946.
- Van Cott EM, Khor B, Zehnder JL. Factor V Leiden. *Am J Hematol*. 2016;91(1):46-49.
- Kujovich JL. Factor V Leiden thrombophilia. *Genet Med* [internet]. 2011;13(1):1-16. Available in: <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/21116184>
- Torres JD, Cardona H, Álvarez L, Cardona-Maya W, Castañeda SA, Quintero-Rivera F, et al. Inherited thrombophilia is associated with deep vein thrombosis in a Colombian population. *Am J Hematol*. 2006;81(12):933-937.
- Buitrago LE, Casas CP, Solano MH. Trombosis inusuales y trombofilia Un problema difícil de abordar. Experiencia de cuatro años. *Acta Med Colomb*. 2013;38(3):132-137.
- Lacayo-Leñero D, Hernández-Hernández D, Valencia-Martínez A, Barrales-Benítez O, Vargas-Ruiz AG. Primary thrombophilia in Mexico: a single tertiary referral hospital experience. *Blood Coagul Fibrinolysis*. 2016;27(8):920-924.

Correspondencia:

Javier Mauricio Giraldo

E-mail: dircientifico@ucihonda.com.co