



ACTAS Dermo-Sifiliográficas

Full English text available at
www.actasdermo.org



FE DE ERRORES

Fe de errores de “La biopsia cutánea en la urticaria crónica: cuándo realizarla, qué buscar y dónde hacerlo”



Erratum to “Skin Biopsy in Chronic Urticaria: When and Where and What to Look for?”

A. López Mateos^{a,*}, M.J. Sánchez Pujol^b y J.F. Silvestre Salvador^b

^a Servicio de Dermatología del Complejo Hospitalario Universitario de Albacete, Albacete, España

^b Servicio de Dermatología del Hospital General de Alicante, Alicante, España

Recibido el 12 de mayo de 2021

En el artículo «La biopsia cutánea en la urticaria crónica: cuándo realizarla, qué buscar y dónde hacerlo» (Actas Dermo-sifiliogr. 2021;112; 406-13), de L. López Mateos, et al., se ha detectado un error en la [tabla 2](#). La [tabla 2](#) correcta es la siguiente:

Véase contenido relacionado en DOI:

<https://doi.org/10.1016/j.ad.2020.11.016>

* Autor para correspondencia.

Correo electrónico: analopezmateos92@gmail.com

(A.L. Mateos).

<https://doi.org/10.1016/j.ad.2021.05.002>

0001-7310/© 2021 Publicado por Elsevier España, S.L.U. en nombre de AEDV. Este es un artículo Open Access bajo la licencia CC BY-NC-ND (<http://creativecommons.org/licenses/by-nc-nd/4.0/>).

Tabla 2 Diagnóstico diferencial de la urticaria crónica

	Duración de las lesiones	Tipo de lesiones	Distribución	Síntomas asociados	Hiperpigmentación residual	Angioedema	Manifestaciones sistémicas	Alteraciones analíticas	Enfermedades relacionadas
Urticaria	Minutos a horas	Pápulas/placas edematosas	Bilateral y asimétrica En cualquier parte	Prurito intenso	No	Posible	Poco frecuente	No	No
Síndromes autoinflamatorios	12-24 h	De habones planos a infiltrados y estables	Bilateral y simétrica Tronco y extremidades	Quemazón (prurito ausente o mínimo)	No	Muy raro	Fiebre, artralgias, malestar general	Aumento PCR, VSG Leucocitosis neutrofílica	CAPS, SS, ESA, SFP, AIJ.
Dermatosis neutrofílica urticarial (DNU)	24-48 h	Máculas o placas apenas palpables	Tronco > extremidades	Prurito ausente o leve	No	Poco frecuente	Fiebre, artralgias, mialgias, dolor abdominal	Aumento PCR, VSG Leucocitosis neutrofílica	CAPS, SS, ESA LES.
Vasculitis urticarial	>24 h	Placas eritemato-violáceas	Tronco y raíz de miembros	Dolor o quemazón	Sí Púrpura residual	Muy raro	Fiebre, artralgias, dolor abdominal	C3, C4 bajo, ANA, VSG elevada, anti-CCP, FR, Niveles de C1q y anticuerpos anti-C1q	SVUH, LES, AR, EMTC
Dermatitis urticarial	>24 h	Placas urticariales + lesiones eccematosas	Bilateral y simétrica Tronco > extremidades superiores > extremidades inferiores	Prurito	No	Raro	Poco frecuente	No	DA, DC, UC, PA, DH
Reacciones medicamentosas	>48 h	Pápulas y placas confluentes	Bilateral y simétrico Tronco y raíz de miembros Pliegues axilar/inguinal	Prurito	A veces, con descamación fina	No	Poco frecuente	Poco frecuente	No
Enfermedades ampollosas autoinmunes	>48 h	Pápulas y placas edematosas Ampollas	Simétrica Tronco y superficie de flexión de extremidades	Prurito	No	No	Poco frecuente	Anticuerpos contra la membrana basal, anti-transglutaminasa	PA, DAL, DH, EBA
Síndrome de Wells	>48 h	Placas eritematosas urticariales, celulitis-like o EM-like recurrentes	Más frecuente en extremidades (también en tronco)	Purito o quemazón	Sí	No	Poco frecuente (leves)	Eosinofilia periférica (>1.500/microlitro)	No

PCR: proteína c reactiva. VSG: velocidad de sedimentación globular. CAPS: síndromes periódicos asociados a criopirina. SS: síndrome de Schnitzler. ESA: enfermedad de Still del adulto. SFP: síndromes de fiebre periódica. AIJ: artritis idiopática juvenil. LES: lupus eritematoso sistémico. C3: factor del complemento 3. C4: factor del complemento 4. ANA: anticuerpos antinucleares. Anti-CCP: anticuerpo antipéptido cíclico citrulinado. FR: factor reumatoideo. SVUH: síndrome de vasculitis urticarial hipocomplementémica. AR: artritis reumatoide. EMTC: enfermedad mixta del tejido conectivo. DA: dermatitis atópica. DC: dermatitis de contacto. UC: urticaria crónica. PA: penfigoide ampolloso. DH: dermatitis herpetiforme. DAL: dermatosis IgA lineal. EBA: epidermólisis bullosa adquirida. EM-like: eritema multiforme-like.