

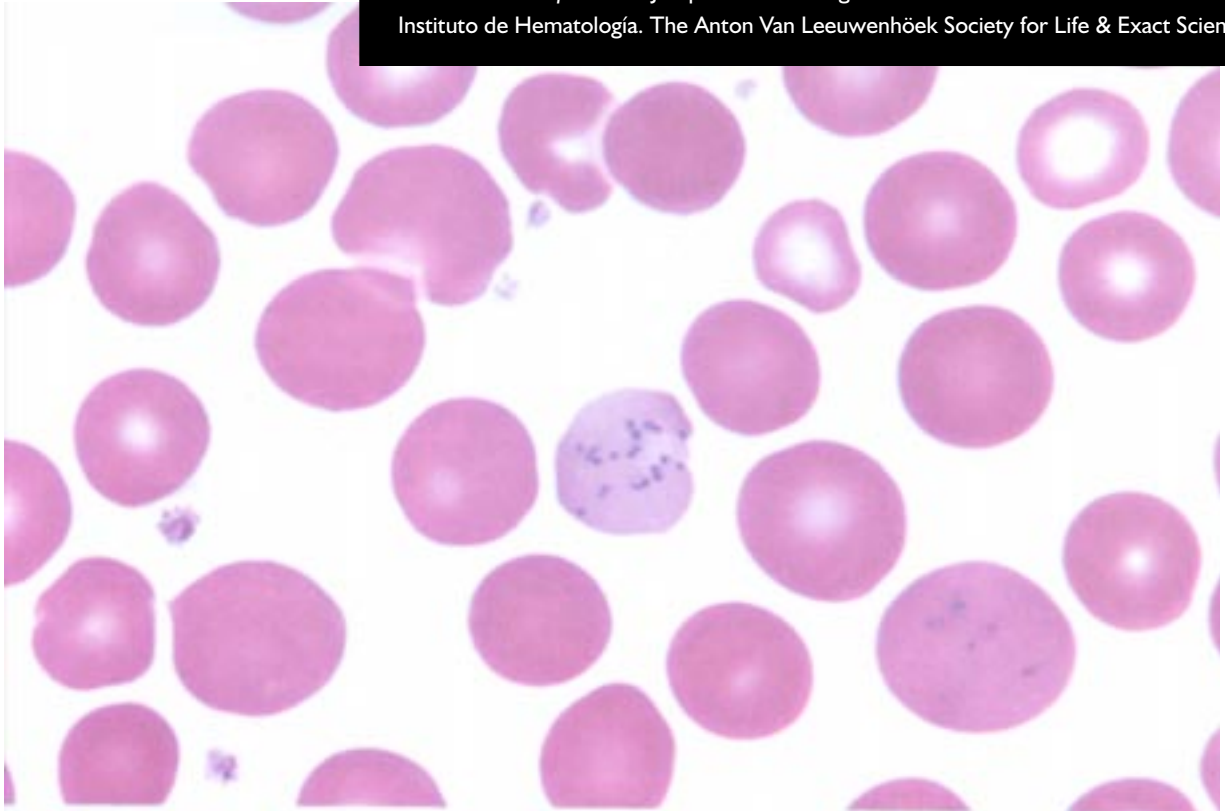
Caso misterioso

Paciente masculino de 64 años de edad con historia de 1 año de evolución con astenia, adinamia y palidez.

La biometría hemática mostró Hb: 7.6 g/dL, VGM: 98, HGM: 25, CMHG: 31. Los histogramas de volumen y concentración de hemoglobina mostraron una población de eritrocitos normal y otra menos abundante, macrocítica hipocrómica. La fotomicrografía corresponde al frotis de sangre periférica.

Caso contribuido por el Dr. Joaquín Carrillo Farga

Instituto de Hematología. The Anton Van Leeuwenhoek Society for Life & Exact Sciences.



198

causa aparente del proceso por lo que el diagnóstico final fue de anemia sideroblástica primaria idiopática (mielodisplasia tipo II).

tinción de Perls. En la médula ósea se encontraron abundantes sideroblastos en anillo; la cuenta de mieloblastos fue de 2 %. No se encontró ninguna

El frotis muestra eritrocitos con cuerpos de Pappenheimer, que fueron positivos con la

La respuesta al caso misterioso es la siguiente:

