## GUÍA DE ACTUACIÓN ANTE PICADURA DE GARRAPATA

Octubre de 2016

Guía elaborada por:







Y revisada por:







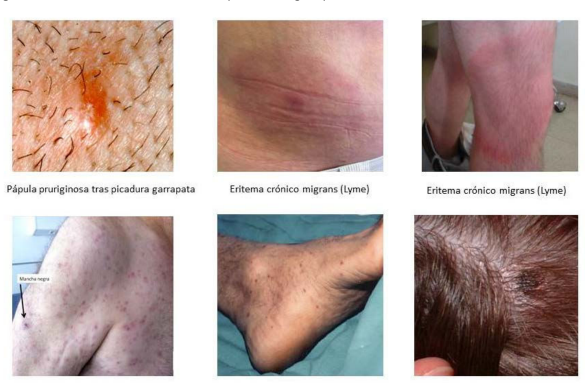
## Guía de actuación ante picadura de garrapata

Las picaduras de garrapata constituyen un motivo de consulta muy frecuente, sobre todo en la época estival. En general, tras la picadura se produce una lesión local leve autolimitada (pápula pruriginosa, eritema) que no requiere asistencia sanitaria. Con menor frecuencia aparece una lesión cutánea más extensa (celulitis, úlcera necrótica) que puede precisar tratamiento local.

Sólo en un pequeño porcentaje de picaduras de garrapata se producen complicaciones (enfermedades trasmitidas por garrapatas, ETG). Estas pueden ser:

- Enfermedades infecciosas.
- Reacciones alérgicas.
- Neurotoxicidad por garrapatas.

Figura 1: Diferentes lesiones asociadas a la picadura de garrapata.



Escara y exantema de la Fiebre botonosa

Exantema planta pie típico Fiebre botonosa

Escara necrótica (DEBONEL/TIBOLA)

Fuente: Imágenes cedidas por José Antonio Oteo. Hospital San Pedro (La Rioja).

No todas las garrapatas transmiten enfermedades, ni pican a humanos. Existe una cierta especificidad y cada especie de garrapata transmite (en el caso de que esté infectada) un determinado agente patógeno.

En España, las enfermedades infecciosas transmitidas por garrapatas (EITG) más frecuentes son la fiebre botonosa o exantemática mediterránea y la enfermedad de Lyme y Debonel/Tibola. Otras menos frecuentes son la anaplasmosis humana o la babesiosis. Además, de forma esporádica se han descrito casos de tularemia y fiebre de Crimea-Congo. Aunque no se haya detectado ningún caso, existe también el riesgo potencial de transmisión de otros patógenos como *Candidatus Neoehrlichia mikurensis* y *Borrelia miyamotoi*. Las características clínicas y epidemiológicas de las infecciones trasmitidas por garrapatas se describen en la tabla 1. En la figura 2 se muestran imágenes de la distintas garrapatas relacionadas con las enfermedades más frecuentes.

Figura 2: Garrapatas y enfermedades más frecuentes relacionadas con la picadura.



## Ixodes ricinus

Anaplasmosis humana

Enfermedad de Lvme

Babesiosis



## **Hyalomma**

Fiebre Crimea-Congo



Rhipicephalus sanguineus

Fiebre botonosa o exantemática mediterránea



Dermacentor marginatus

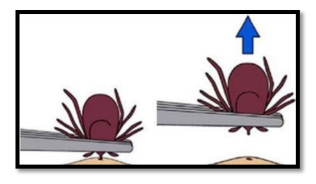
Debonel/Tibola.

Tularemia.

Fuente: CIBIR. Centro de Rickettsiosis y enfermedades transmitidas por artrópodos vectores.

Ante un paciente que acuda con una picadura de garrapata se le explicará que el riesgo de desarrollar una enfermedad es mínimo, y solo en el caso de que presente signos y síntomas se seguirá un algoritmo que se adjunta en el anexo. En todo caso se le invitará a que mantenga la observación durante 4 semanas desde la fecha de la picadura (el máximo periodo de incubación de las EITG es de 32 días), indicando que si aparecen manifestaciones clínicas debe acudir a su médico.

Si la garrapata se encuentra anclada a la piel se la extraerá cuidadosamente con pinzas de borde romo según el esquema que se adjunta en la figura 3 y se desinfectará con povidona yodada o clorhexidina. Se desaconseja la retirada de las garrapatas fijadas por los sistemas tradicionales (algodón con alcohol, aceite, vaselina, petróleo, anestésicos, cortarlas con una tijera, tirar con los dedos de ellas, aplicar calor, etc..), ya que han sido considerados de riesgo, facilitando el contagio de los patógenos que pudieran albergar. Nunca se debe tirar la garrapata. No esperar a que se desprenda, debe eliminarla lo antes posible. Ésta puede ser una muestra clínica de gran valor y orientar las posibilidades diagnósticas. Se puede conservar en un bote con papel húmedo y en el caso de que se desarrollen complicaciones se puede enviar para su clasificación y posible estudio de los microorganismos que vehicula.

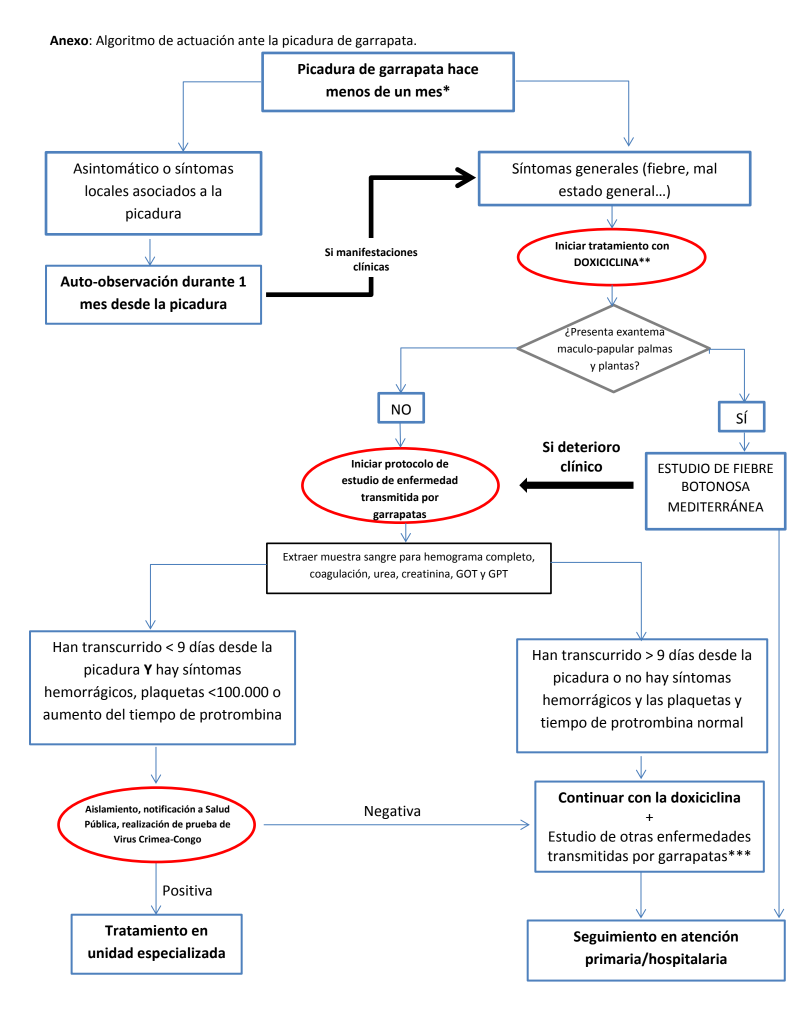


**Figura 3**: Método para la extracción de la garrapata.

Fuente: CDC y Oteo JA, Martínez de Artola V, Gómez-Cadiñanos R, Casas JM, Blanco JR, Rosel L. Evaluación de los métodos de retirada de las garrapatas en las Ixodiadiasis humanas. Rev Clin Esp 2006; 196:584-587

**Tabla 1**: Enfermedades transmitidas por garrapatas a considerar en el diagnóstico diferencial de la FHCC. Revisado por José Antonio Oteo, Hospital La Rioja.

| Enfermedad   | Patógeno   | Vector  | Periodo<br>de mayor<br>actividad<br>vectorial | Incidencia<br>(casos/100,000<br>consultas<br>hospitalarias-año)              | Periodo de<br>incubación<br>(días)                   | Clínica   | Diagnóstico                 |
|--|--|---|---|--|--|---|-----------------------------|
| Fiebre botonosa<br>o exantemática<br>mediterránea y<br>similares | Rickettsia conorii<br>Rickettsia monacensis<br>Rickettsia sibirica<br>mongolitimonae | Rhipicephalus spp.<br>(garrapata de<br>perro)<br>Ixodes ricinus | Mayo -<br>octubre                             | 0,3-0,4  | 5 a 20   | 1ª fase: fiebre, malestar general, cefalea, artromialgias e inyección conjuntival. 2ª fase (tras 3-5 días): exantema maculopapuloso diseminado (palmas y plantas). Mancha negra: lesión ulcerosa, con escara necrótica y halo eritematoso (hasta 75% casos).  | Serológico, PCR,<br>cultivo |
| Enfermedad de<br>Lyme  | Borrelia burgdorferi<br>sensu lato   | Ixodes ricinus  | Mayo -<br>octubre                             | 0,3  | 3 a 32   | 1º fase: eritema migratorio. 2º fase: nuevas lesiones anulares. Meningitis y meningoradiculitis periférica, neuritis de los pares craneales. Bloqueo AV. Artritis recurrente. 3º fase: encefalopatía, acrodermatitis crónica atrófica, artritis crónica de rodilla.   | Serológico, PCR,<br>cultivo |
| Debonel/Tibola   | Rickettsia rioja<br>Rickettsia slovaca<br>Rickettsia raoultii                        | Dermacentor<br>marginatus                                       | Octubre -<br>mayo                             | Incidencia en<br>aumento   | 7  | Escara necrótica en cuero cabelludo, en el lugar de la picadura, adenopatía/s craneales y laterocervicales posteriores muy dolorosas. Fiebre de bajo grado (25% casos).   | Serológico, PCR,<br>cultivo |
| Anaplasmosis<br>humana   | Anaplasma<br>phagocytophilum   | Ixodes ricinus  | Mayo -<br>octubre                             | Poco frecuente<br>(coinfección)  | 5 a 21   | Síndrome pseudo-gripal, fiebre, escalofríos, malestar general, cefalea y mialgia. Ocasionalmente conjuntivitis y adenopatías.  Exantema (raro).   | Serológico, PCR,<br>cultivo |
| Babesiosis   | Babesia divergens<br>Babesia microtii  | Ixodes ricinus  | Mayo -<br>octubre                             | Muy poco<br>frecuente<br>(manifestaciones<br>clínicas en<br>inmunodeprimido) | 7 a 14<br>(hasta 60)                                 | Malestar, anorexia, fatiga, fiebre, escalofríos, diaforesis, náuseas, vómitos, cefalea, mialgias, adelgazamiento, artralgias, disnea, hiperestesia, inestabilidad emocional e incluso depresión. Ictericia y la hepatoesplenomegalia (similar a la malaria).  | Serológico, PCR             |
| Tularemia  | Francisella tularensis   | Dermacentor<br>marginatus                                       | Octubre-<br>mayo                              | Rara por picadura<br>(contacto<br>animales)                                  | 1 a 21   | Fiebre, adenopatías, malestar general. Forma clínica típica:<br>úlcero-ganglionar.  | Serológico, PCR,<br>cultivo |
| Fiebre<br>hemorrágica<br>Crimea-Congo                            | Virus de la fiebre<br>hemorrágica de<br>Crimea-Congo                                 | Hyalomma<br>marginatum<br>(o persona-<br>persona)               | Mayo -<br>octubre                             | Muy excepcional  | 1 a 3<br>(garrapata)<br>5-6<br>(persona-<br>persona) | 1ª fase: fiebre, mialgia, lumbalgia, cefalea, fotofobia, vómitos, diarrea, dolor abdominal, dolor de garganta. 2ª fase (tras 2-4 días): agitación, somnolencia, depresión, debilidad, hepatomegalia. Otros: taquicardia, adenopatías, erupción petequial, equimosis y sangrado de mucosas que puede evolucionar a fallo hepático y de otros órganos y sistemas. | Serológico, PCR,<br>cultivo |



<sup>\*</sup>Si la garrapata se encuentra anclada a la piel se extraerá cuidadosamente con pinzas de borde romo.

<sup>\*\*</sup>En el caso de niños, el tratamiento será con amoxicilina y azitromicina, solas o en asociación.

<sup>\*\*\*</sup> Si existen hemorragias o deterioro clínico a pesar de la doxiciclina considerar de nuevo la activación del protocolo de FHCC.