



Nefrotoxicidad inducida por AINEs: Reporte de caso

Condolo, L.^{1*} ; Martínez, J.¹ ; Mancheno, A.¹ ; Rodríguez, A.²

¹Escuela Superior Politécnica de Chimborazo, Facultad de Ciencias Pecuarias, Carrera de Medicina Veterinaria. Panamericana Sur km 1 ½ Riobamba, Ecuador. ²Universidad Regional Autónoma de los Andes, Facultad de Ciencias Médicas, Carrera de Medicina Veterinaria. Km 5 1/2 de la Vía a Baños, Ambato, Tungurahua, Ecuador. ✉ luis.condolo@espoch.edu.ec

Resumen

La administración de antiinflamatorios no esteroideos (AINEs) de uso humano en animales de compañía representa un riesgo crítico en medicina veterinaria debido a su nefrotoxicidad, agravada frecuentemente por la automedicación por parte de los tutores. Estos fármacos inhiben las prostaglandinas que regulan el flujo sanguíneo renal, provocando daños severos, especialmente en dosis altas o animales deshidratados. En este reporte se describe el caso de un canino macho de raza Golden Retriever de 13 años que desarrolló lesión renal aguda (LRA) tras la administración de ibuprofeno, destacando así la importancia de un diagnóstico precoz y un manejo adecuado. El tratamiento consistió en fluidoterapia y productos farmacológicos para mitigar signos clínicos y restaurar la función renal. Se concluyó que, aunque el paciente presentó una mejora clínica, la lesión renal aguda inducida por AINEs en veterinaria requiere una monitorización constante mediante el uso de biomarcadores específicos, lo que permite una detección temprana del daño renal.

Palabras clave: lesión renal aguda, ibuprofeno, enfermedad canina, terapia, diagnóstico.

NSAID-induced nephrotoxicity: A case report

Abstract. The use of human NSAID, such as ibuprofen, poses a critical risk in veterinary medicine due to their nephrotoxicity, frequently exacerbated by self-medication by pet owners. These drugs inhibit prostaglandins that regulate renal blood flow, causing severe damage, particularly at high doses or in dehydrated animals. This report presents the case of a 13-year-old male Golden Retriever that developed acute kidney injury (AKI) following ibuprofen administration, highlighting the importance of early diagnosis and appropriate clinical management. Treatment included fluid therapy and pharmacological agents aimed to alleviate clinical signs and restore renal function. It was concluded that, although the patient showed clinical improvement, NSAID-induced acute kidney injury in veterinary medicine requires continuous monitoring using specific biomarkers, which allows for early detection assessment of renal damage.

Key words: Acute kidney injury, ibuprofen, canine, therapy, diagnosis.

INTRODUCCIÓN

La funcionalidad renal es fundamental para la homeostasis sistémica mediante la regulación electrolítica y la excreción de desechos metabólicos. En la clínica canina, la lesión renal aguda (LRA) es una patología recurrente, frecuentemente asociada a la toxicidad por antiinflamatorios no esteroideos (AINEs), los cuales poseen un margen de seguridad reducido en perros. El presente reporte analiza la fisiopatología, diagnóstico y terapéutica de la intoxicación por ibuprofeno, con el fin de optimizar protocolos clínicos y fundamentar estrategias de concienciación sobre los riesgos de la automedicación (Chalifoux et al. 2023).

El ibuprofeno inhibe las enzimas COX-1 y COX-2, suprimiendo la síntesis de prostaglandinas protectoras. Esta

alteración desencadena procesos de isquemia, inflamación y Necrosis Tubular Aguda (NTA) al comprometer el flujo sanguíneo renal. Clínicamente, el cuadro se manifiesta con malestar gastrointestinal, deshidratación, dolor abdominal y, en estadios avanzados, ictericia y anemia por déficit de eritropoyetina (Sumano et al. 2015).

El diagnóstico se fundamenta en la detección de azotemia y la reducción de la densidad urinaria. Es crucial diferenciar la LRA de la Enfermedad Renal Crónica mediante una anamnesis detallada que identifique signos previos de cronicidad como poliuria, polidipsia o cambios morfológicos renales (Miyakawa et al. 2021).

El pilar del tratamiento consiste en la restauración hemodinámica mediante fluidoterapia con cristaloides (Lactato de Ringer), ideal para corregir la acidosis

metabólica y la hiperfosfatemia (Pardo et al. 2024). El manejo clínico incluye, protección gastrointestinal que consiste en el uso de inhibidores de secreción ácida (omeprazol o ranitidina) para tratar úlceras inducidas, el control de pérdidas que es la administración de antieméticos (maropitant, ondansetrón o metoclopramida) para estabilizar el equilibrio hidroelectrolítico y el manejo de la hipertensión que es el uso de enalapril para modular el Sistema Renina-Angiotensina-Aldosterona, alterado por la pérdida de la tasa de filtración glomerular (Cunningham 2020).

El presente reporte tuvo como objetivo describir un caso de un canino macho de raza Golden Retriever de 13 años que desarrolló LRA tras la administración de ibuprofeno.

MATERIALES Y MÉTODOS

Descripción del caso clínico.

Anamnesis. Se presenta a consulta un canino macho, Golden Retriever de 13 años y 26 kg de peso, con estado reproductivo entero. El motivo de consulta es un cuadro agudo de 24 h de evolución caracterizado por emesis, depresión y anorexia. En la anamnesis, el tutor reporta la administración iatrogénica de ibuprofeno (400 mg cada 8 h durante 72 h) para el manejo de dolor articular crónico.

Hallazgos examen físico. A la inspección inicial, el canino de 13 años mostró comportamiento letárgico, con un temperamento apático y pelaje opaco. Se observan mucosas pálidas. Presenta deshidratación leve (5%) con una disminución de la turgencia cutánea. A la palpación abdominal se detecta dolor en la zona del abdomen craneal, y se evidencia ausencia de ruidos intestinales.

La Figura 1 muestra al paciente al examen físico general que presenta un tiempo de llenado capilar de 2 segundos y una condición corporal de 3/5. Las constantes vitales se mantienen dentro de los rangos fisiológicos para la especie y edad: temperatura de 38,7 C, frecuencia cardíaca de 88 lpm y frecuencia respiratoria de 22 rpm. La evaluación de la presión arterial sistémica, realizada mediante un monitor Vet Care AM6100 (promedio de cuatro mediciones), reportó valores de 150/90 mmHg. Estos registros indican una hipertensión leve, la cual podría estar asociada a cambios vasculares propios de la vejez o al compromiso renal subyacente.

Diagnóstico. El protocolo diagnóstico incluyó un uroanálisis, un hemograma y una bioquímica sanguínea. Para el uroanálisis, se recolectó una muestra de orina estéril mediante cistocentesis ecoguiada, la cual fue procesada por centrifugación durante 15 minutos para su posterior evaluación microscópica del sedimento. Por otro lado, la muestra sanguínea se obtuvo por venopunción yugular para el procesamiento de las pruebas hematológicas y químicas correspondientes.

La Figura 2 indica presencia de espermatozoides en placa de orina al tratarse de un perro entero (no castrado), además, en la Figura 3 se observó prostatitis al momento de la ecografía, lo cual indica una inflamación de la próstata, datos complementarios a la patología principal.



Figura 1. Golden Retriever en un examen físico general (Vet Care AM6100) (INNOVAVET Riobamba -23 de abril de 2025)

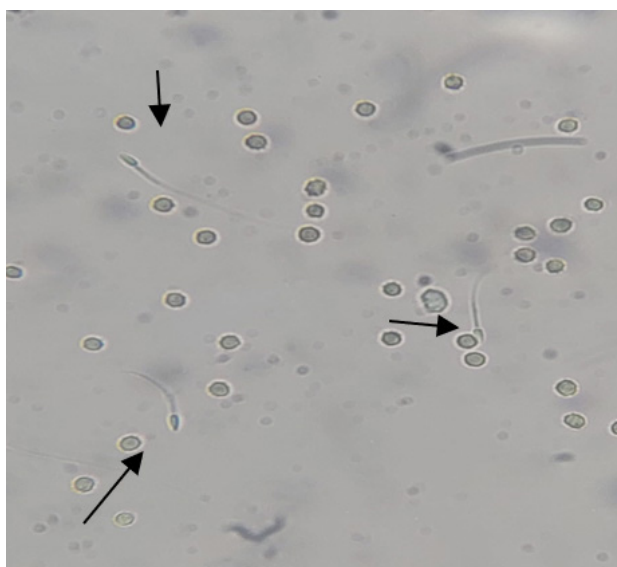


Figura 2. Se muestra la orina obtenida mediante cistocentesis vista al microscopio (flechas indican espermatozoides en la placa) (Microscopio trinocular led) (INNOVAVET Riobamba -25 de abril de 2025)

En la Tabla 1 se realizó el análisis de una muestra de orina colectada por cistocentesis se observó una densidad urinaria de 1,037, proteinuria y pH de 5,5 reflejando una adecuada capacidad de concentración renal pese al leve incremento, el cual es consistente con el historial de pérdidas gastrointestinales del paciente.

Tabla 1. Detalles de los resultados del uroanálisis. Canino Golden Retriever (INNOVAVET Riobamba -25 de abril de 2025) (Vetlab UA idexx).

Parámetro	Resultados	Unidad
Leucocitos	-	0 Cel uL ⁻¹
Proteínas	+2	100 mg dL ⁻¹
pH	5,5	
Eritrocitos	-	0 Cel uL ⁻¹
Color	Amarillo	

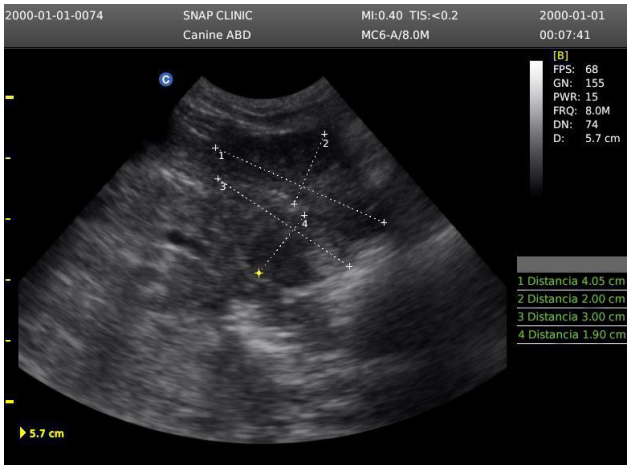


Figura 3. Ecografía de la próstata (tamaño normal de la próstata con una ecogenicidad heterogénea entre los lóbulos prostáticos) Ecógrafo chison eco 3(INNOVAVET Riobamba -25 abril de 2025).

En la Figura 4 la evaluación ecográfica reveló una corteza renal hiperecogénica, sugiriendo un cuadro de LRA secundaria a la ingesta de AINEs. Ante este hallazgo, se procedió con el protocolo de emergencia, cuya primera medida fue la interrupción de la administración del fármaco. Posteriormente, la confirmación diagnóstica se obtuvo

mediante analítica sanguínea (hemograma y bioquímica), lo que permitió personalizar la terapia de soporte y el manejo sintomático necesarios para la estabilización del paciente



Figura 4. Ecografía del riñón izquierdo (Se observa un ligero aumento de ecogenicidad a nivel de la corteza renal sugestivo de un proceso inflamatorio que está cursando el paciente). (INNOVAVET Riobamba -25 de abril de 2025) (Ecógrafo chison eco 3).

En la Tabla 2 se observa una linfopenia leve, posiblemente causado por un proceso inflamatorio crónico o estrés prolongado, lo que puede estar relacionado con el estado de salud del paciente.

Tabla 2. Resultados del Hemograma Canino Golden Retriever (INNOVAVET Riobamba -abril 24 2025) (vet scan hm5).

	Resultados	Unidades de medida	Valores de referencia
Leucocitos	11,93	$10^9/l$	6,00-17,00
Linfocitos	0,95	$10^9/l$	1,00-4,80
Monocitos	0,49	$10^9/l$	0,20-1,50
Neutrófilos	10,44	$10^9/l$	3,00-12,00
Eosinófilos	0,04	$10^9/l$	0,00-0,40
Basófilos	0,01	$10^9/l$	0,0-100,0
Linfocitos %	8,0	%	0,0-100,0
Monocitos %	4,1	%	0,0-100,0
Neutrófilos %	87,6	%	0,0-100,0
Eosinófilos %	0,3	%	0,0-100,0
Basófilos %	0,1	%	0,0-100,0
ERI	8,36	/l	5,50-8,50
Hemoglobina	17,6	g/dl	12,0-18,0
Hematocrito	53,36	%	37,00-55,00
Vol. corpuscular medio	64	fi	60-77
Hemoglobina corpuscular media	21,1	pg	19,5-24,5
Concentración de Hemoglobina Corpuscular Media	33,0	g/dl	31,0-39,0
RDWc	18,6	%	14,0-20,0
RDWs	41,4	fi	165-500
Plaquetas	3,14	$\times 10^5$	3,9-11,1
Volumen plaquetario medio	8,9	fi	-
Procalcitonina	0,28	%	-
PDWc	36,2	%	-
PDWs	13,3	fi	-

En la Tabla 3 se asume una lesión renal aguda de estadio 1, respaldada por un ligero aumento en los niveles de creatinina ($1,5 \text{ mg dL}^{-1}$), lo cual es indicativo de una función renal comprometida. La azotemia parece ser de origen prerrenal, debido al aumento de creatinina junto

con la ligera elevación en el nitrógeno ureico en sangre (27 mg dL^{-1}). La estadificación se basa en la escala IRIS (International Renal Interest Society) para LRA, como se muestra en la Tabla 4.

Tabla 3. Resultados Bioquímica Sanguínea canino Golden Retriever (INNOVAVET Riobamba -abril 24 2025) (Vet Sscan vs2).

	Resultados	Valores de referencia	Unidades de medida
Albúmina	2,8	2,5 – 4,4	
Fosfatasa alcalina	305 *	20 – 150	U L ⁻¹
Alanina aminotransferasa	67	10 – 118	U L ⁻¹
Amilasa	661	200 – 1200	U L ⁻¹
Bilirrubina total	0,3	0,1 – 0,6	mg dL ⁻¹
Nitrógeno ureico en sangre	27 *	7 – 25	mg dL ⁻¹
Calcio	10,6	8,6 – 11,8	mg dL ⁻¹
Fosfatasa alcalina	7,2 *	2,9 – 6,6	mg dL ⁻¹
Creatinina	1,5 *	0,3 – 1,4	mg dL ⁻¹
Glucosa	96	60 – 110	mg dL ⁻¹
Sodio	157	138 – 160	mmol L ⁻¹
Potasio	4,3	3,7 – 5,8	mmol L ⁻¹
Tiempo de protrombina	7,3	5,4 – 8,2	g dL ⁻¹
Globulina	4,5	2,3 – 5,2	g dL ⁻¹

Tras el antecedente farmacológico (Ibuprofeno) existen marcadores predictivos tardíos como el BUM y creatinina, mientras que el SDMA (Dimetilarginina simétrica) es un marcador temprano de daño renal; ambos muestran la alteración en el funcionamiento renal.

En la LRA los marcadores funcionales como el nitrógeno ureico sanguíneo (BUN) y la creatinina se elevan cuando existe una lesión renal severa que afecta al menos un 75% de la tasa de filtración glomerular; al no presentarse

azotemia se asume un correcto funcionamiento renal siendo un diagnóstico erróneo.

RESULTADOS Y DISCUSIÓN

Tratamiento. El paciente después de los exámenes fue hospitalizado para restablecer la pérdida de fluidos y estimular la función renal, se procedió a realizar fluidoterapia con cristaloideos (Lactato de Ringer) como

Tabla 4. Sistema de estadificación de LRA de acuerdo a las directrices de la IRIS (International Renal Interest Society).

Criterio: creatinina		Descripción clínica
Estadio I	<1,6 mg dl ⁻¹	LRA sin azotemia, Creatinina>0,3 mg dl ⁻¹ Biomarcadores oliguria medida (<1 ml kg ⁻¹ por h durante 6 h)
Estadio II	1,7-2,5 mg dl ⁻¹	LRA leve Creatinina>0,3 mg dl ⁻¹ Oliguria medida (>1 ml kg ⁻¹ por h durante 6 h) Biomarcadores
Estadio III	2,6-5,0 mg dl ⁻¹	LRA moderada a severa Deterioro de la función renal incremento de la azotemia
Estadio IV	5,0-10,0 mg dl ⁻¹	
Estadio V	>10,0 mg dl ⁻¹	

se observa en la Figura 5, además, medicamentos para el tratamiento sintomático con los siguientes fármacos, tales como:

Metoclopramida 0,5 mg kg⁻¹ (se utilizó como antiemético para tratar las pérdidas por vómito (emesis) y como parte del manejo para corregir la acidosis metabólica, y Dipirona 25 mg kg⁻¹ como analgésico.

El protocolo terapéutico se centró en la restauración hemodinámica mediante el uso de cristaloides isotónicos y la protección de la mucosa gastrointestinal con ranitidina (2 mg kg⁻¹) para mitigar la ulceración inducida por AINEs. Tras la estabilización, el manejo ambulatorio incluyó una dieta restringida en fósforo y el seguimiento bioquímico periódico. Como medida complementaria para el control de la patología prostática concomitante, se recomendó la orquiectomía electiva.



Figura 5. Administración de fluidoterapia al paciente con LRA y medición de la Presión Arterial (Vet care am6100) (INNOVAVET Riobamba -23 de abril de 2025).

Seguimiento. Al control tras un mes de tratamiento, el paciente evidenció una resolución de la azotemia con la normalización de los niveles séricos de creatinina y BUN, además de un equilibrio electrolítico estable, validando la eficacia del manejo dietético. Asimismo, se observó la remisión de la hipertensión arterial leve registrada inicialmente; este cuadro se atribuyó a la restauración de la tasa de filtración glomerular y a la consecuente normalización de la excreción de sodio.

Evolución. La LRA inducida por AINEs representa un desafío clínico crítico, especialmente cuando coexiste con estados de hipoperfusión renal (Segev et al. 2024). El mecanismo subyacente radica en la inhibición de las prostaglandinas, lo que compromete el flujo sanguíneo renal y exacerba la nefrotoxicidad en pacientes con

deshidratación o hipotensión (García Sacristán 2020). Aunque la elevación de creatinina sérica y nitrógeno ureico confirma el daño renal, estos marcadores presentan una sensibilidad limitada en fases tempranas (Daza y Ayuso 2004).

La evidencia actual sugiere que la dependencia exclusiva de la creatinina retrasa la intervención oportuna (Braff et al. 2014). Por ello, la integración de nuevos biomarcadores resulta imperativa: SDMA ofrece una estimación de la tasa de filtración glomerular (TFG) más precoz que la creatinina mientras que, NGAL (Lipocalina asociada a gelatinasa de neutrófilos) actúa como un indicador directo de daño tubular proximal, permitiendo identificar la lesión antes de que se manifieste mucho antes del incremento de la creatinina sérica (Lee et al. 2012).

Es fundamental diferenciar la mejoría sintomática de la recuperación funcional completa, además de realizar un seguimiento permanente. La resolución de la azotemia no implica necesariamente la restauración de la integridad renal (Chalifoux et al. 2023). Una recuperación exitosa debe validarse mediante criterios objetivos: incremento sostenido del gasto urinario, optimización de la TFG y la ausencia total de criterios IRIS (Rimer et al. 2022).

CONCLUSIONES

La LRA se define como un compromiso funcional abrupto que desencadena el acúmulo de solutos urémicos y desequilibrios metabólicos sistémicos. En el contexto clínico, la administración de AINEs representa una causa crítica de nefrotoxicidad iatrogénica.

Las conclusiones clave del estudio es el impacto estructural, la toxicidad por AINEs que compromete directamente la integridad de las nefronas, alterando los procesos de filtración y excreción glomerular. Así mismo el mecanismo de daño, el fármaco actúa como un agente nefrotóxico que interrumpe la homeostasis renal, exacerbando el riesgo de falla multiorgánica. Además, es un determinante pronóstico, la celeridad en la identificación e intervención médica es el factor fundamental para mitigar consecuencias potencialmente letales y preservar la viabilidad del órgano.

La detección temprana y el conocimiento de la fisiopatología de la LRA por AINEs son pilares esenciales para interrumpir la cascada de daño renal. El diagnóstico proactivo actúa como una medida nefroprotectora que garantiza la recuperación funcional y previene la cronicidad de la patología.

Contribución de los autores. CL: conceptualización, escritura-borrador original, investigación, redacción y redacción-revisión. MJ: investigación y redacción y revisión. MA: investigación y recursos. RA: conceptualización, investigación, administración del proyecto, supervisión y redacción-revisión.

Declaración de conflictos de intereses. Los autores declaran no tener conflictos de intereses financieros ni relaciones personales conocidas que pudieran haber influido en el trabajo presentado en este artículo.

Disponibilidad de datos. Los datos estarán disponibles previa solicitud.

ORCID

Condolo, L. <https://orcid.org/0000-0002-4811-116X>

Martínez, J. <https://orcid.org/0009-0002-3033-993X>

Mancheno, A. <https://orcid.org/0000-0002-2682-0336>

Rodríguez, A. <https://orcid.org/0009-0000-9871-5829>

REFERENCIAS

1. Braff J, Obare E, Yerramilli M, Elliott J, Yerramilli M. Relationship between serum symmetric dimethylarginine concentration and glomerular filtration rate in cats. *J. Vet. Intern. Med.* 2014; 28(6): 1699-1701. <https://doi.org/10.1111/jvim.12446>
2. Chalifoux N, Butty E, Mauro Katie D, Moyle Rachel B, Ehrhardt Caryn M, Robertson James B, Labato Mary A, Culler Christine A, Londoño Leonel A, Vigani Alessio, Ueda Yu, Suter Steven E, Lynch Alex M. Outcomes of 434 dogs with non-steroidal anti-inflammatory drug toxicosis treated with fluid therapy, lipid emulsion, or therapeutic plasma exchange. *J. Vet. Intern. Med.* 2023; 37(1): 161-172. <https://doi.org/10.1111/jvim.16603>
3. Cunningham KBG. Fisiología veterinaria: Fisiología renal. 6ta ed. Barcelona (ES): Elsevier; 2020. p. 484.
4. Daza MÁ, Ayuso E. Intoxicaciones más frecuentes en pequeños animales. *Clínica veterinaria de pequeños animales.* 2004; 24(4): 231-239. <https://ddd.uab.cat/record/68509>
5. García Sacristán, A. Fisiología Veterinaria: Función Renal. 2nd ed. Madrid (ES): Editorial Tébar Flores; c 2020. p. 513-19.
6. Lee YJ, Hu YY, Lin YS, Chang CT, Lin FY, Wong ML, Kuo-Hsuan H, Hsu WL. Urine neutrophil gelatinase-associated lipocalin (NGAL) as a biomarker for acute canine kidney injury. *BMC Vet Res.* 2012; 28(8): 248. <https://doi.org/10.1186/1746-6148-8-248>
7. Miyakawa H, Ogawa M, Sakatani A, Akabane R, Miyagawa Y, Takemura N. Evaluation of the progression of non-azotemic proteinuric chronic kidney disease in dogs. *Res Vet Sci.* 2021; 138: 11-18. <https://doi.org/10.1016/j.rvsc.2021.05.018>
8. Pardo M, Spencer E, Odunayo A, Ramirez M, Rudloff E, Shafford H, Weil A, Wolff E. AAHA Fluid Therapy Guidelines for Dogs and Cats. *JAAHA.* 2024; 60(4): 131-163. <https://doi.org/10.5326/JAAHA-MS-7444>
9. Rimer D, Chen H, Bar-Nathan M, Segev G. Acute kidney injury in dogs: Etiology, clinical and clinicopathologic findings, prognostic markers, and outcome. *J. Vet. Intern. Med.* 2022; 36(2): 609-618. <https://doi.org/10.1111/jvim.16375>
10. Segev G, Cortellini S, Foster JD, Francey T, Langston C, Londoño L, Schweighauser A, Jepson RE. International Renal Interest Society best practice consensus guidelines for the diagnosis and management of acute kidney injury in cats and dogs. *Vet J.* 2024; 305:106068. <https://doi.org/10.1016/j.tvjl.2024.106068>
11. Sumano H, Ocampo L, Gutiérrez L. Farmacología Veterinaria: Analgésicos no narcóticos 4th ed. Mexico: McGraw-Hill. 2015; p. 1015-1018.