



## CARDIOLOGÍA DEL ADULTO – REVISIÓN DE TEMAS

# Síndrome de Kounis o angina alérgica



Pablo Alejandro Villamil-Munévar<sup>a,\*</sup> y Luis F. Sánchez-Solanilla<sup>b</sup>

<sup>a</sup> Cardiología Fundación Universitaria de Ciencias de la Salud, Bogotá, Colombia

<sup>b</sup> Cardiología Universidad El Bosque, Bogotá, Colombia

Recibido el 18 de septiembre de 2016; aceptado el 31 de octubre de 2016

Disponible en Internet el 12 de enero de 2017

### PALABRAS CLAVE

Angina;  
Arterioesclerosis;  
Tromboxano;  
Isquemia;  
Respuesta  
inflamatoria

**Resumen** El síndrome de Kounis es la asociación de síndrome coronario agudo secundario a una reacción de anafilaxia, la cual es producida por mediadores inflamatorios y vasoactivos liberados principalmente por activación y degranulación de mastocitos que actúan en el sistema cardiovascular. Es una patología subdiagnosticada por cuanto no es considerada en los servicios de urgencias y cuidado coronario pues son pocos los registros en la literatura médica. El síndrome de Kounis es producido por diferentes mediadores como medicamentos, medios de contraste, enfermedades alérgicas, mastocitosis, venenos de insectos, etc.; en sí todo lo que conlleve a la activación de mastocitos puede producir el síndrome. Se puede presentar en cualquier grupo etáreo dado que ha sido descrito en niños y adultos. Debido a la falta de estudios clínicos, hasta el momento no hay un consenso acerca del tratamiento de esta patología.

© 2016 Sociedad Colombiana de Cardiología y Cirugía Cardiovascular. Publicado por Elsevier España, S.L.U. Este es un artículo Open Access bajo la licencia CC BY-NC-ND (<http://creativecommons.org/licenses/by-nc-nd/4.0/>).

### KEYWORDS

Angina;  
Arteriosclerosis;  
Thromboxane;  
Ischemia;  
Inflammatory  
response

### Kounis syndrome or allergic angina

**Abstract** Kounis syndrome is the concurrence of acute coronary syndromes with conditions associated to an anaphylaxis reaction, which is produced by vasoactive and inflammatory mediators, released mostly by activation and degranulation of mast cells that act in the cardiovascular system. It is an underdiagnosed condition, not included in the emergency room services or coronary care, as there are only few registers in medical literature. Kounis syndrome is produced by different mediators, such as drugs, contrast agents, allergic diseases, mastocytosis, insect

\* Autor para correspondencia.

Correo electrónico: [palevimu2015@gmail.com](mailto:palevimu2015@gmail.com) (P.A. Villamil-Munévar).

stings, etc.; anything that could activate mast cells may trigger the syndrome. It can appear in any age group, in fact it has been described in children and adults. Due to the lack of clinical studies, until today there is no consensus on the treatment for this condition.

© 2016 Sociedad Colombiana de Cardiología y Cirugía Cardiovascular. Published by Elsevier España, S.L.U. This is an open access article under the CC BY-NC-ND license (<http://creativecommons.org/licenses/by-nc-nd/4.0/>).

## Introducción

El síndrome de Kounis se define como un síndrome coronario agudo (que puede ser angina inestable, infarto agudo de miocardio y trombosis del stent), en un contexto de hipersensibilidad, el cual es causado por la liberación de mediadores inflamatorios durante la activación de mastocitos y posterior degranulación de los mismos. Interactúan células inflamatorias en el escenario de alergias, reacción anafiláctica y anafilactoide. Es causado por mediadores inflamatorios tales como histamina, triptasa, productos del ácido araquidónico, factor activador de plaquetas y una variedad de citoquinas y quimiocinas liberadas durante el proceso de activación y degranulación<sup>1-4</sup>.

La prevalencia de reacciones alérgicas a lo largo de la vida es cercana al 1,6% o mayor. Cualquier medicamento o condición pueden desencadenar una reacción alérgica y esta desencadenar el síndrome de Kounis, si bien son más propensos los pacientes con atopía. El compromiso cardiovascular es poco usual pero cuando se presenta se da en forma de síndrome coronario, arritmias, defectos de conducción y anomalías no específicas en el electrocardiograma<sup>5</sup>. En la actualidad la prevalencia mundial del síndrome es desconocida dado que es una patología que poco se sospecha, de ahí que en la mayoría de casos no se diagnostique. La incidencia de anafilaxis con síntomas cardiovasculares asociados es de 8 por 100.000 habitantes en Estados Unidos y Europa<sup>6</sup>.

Fue descubierto inicialmente por Pfister en los años 50, pero en 1991 Kounis y Zavras lo describieron como un síndrome de angina alérgica que podía llegar a producir infarto de miocardio secundario a una reacción alérgica por penicilina. En 1995, mientras estudiaba especímenes de arterias coronarias de pacientes fallecidos por infarto de miocardio, Kovanen evidenció que en las áreas de erosión o ruptura en la placa aterosclerótica había mayor degranulación del contenido de los mastocitos (200:1) al compararlas con áreas más adyacentes. Hacia 1998 Braunwald demostró que la histamina y los leucotrienos pueden inducir angina vasospástica. Se conoce además, que este tipo de síndrome coronario puede afectar cualquier grupo etáreo<sup>1,7,8</sup>. En 2009 Biteker publicó los primeros casos de infarto de miocardio de causa alérgica en niños<sup>9</sup>.

## Conceptos fisiopatológicos

Las células inflamatorias principales son los mastocitos; son la piedra angular para que se produzcan reacciones alérgicas. Se derivan de células madre que expresan el marcador CD 34 en la médula ósea, posteriormente gracias al factor de

crecimiento de mastocitos se convierten en células maduras para producir reacciones alérgicas inmediatas, mediadas por inmunoglobulina E; pero no es esta única molécula la que puede activar los mastocitos, también las anafilotoxinas (C3a-C5a) conducen a la liberación y degranulación de los mastocitos con la consiguiente salida de mediadores inflamatorios y vasoactivos tanto locales como sistémicos, los cuales al interactuar con otras células como macrófagos y linfocitos T producen el síndrome<sup>5,6,10-12</sup>.

Se sabe que para que se produzca degranulación debe haber por lo menos 2.000 anticuerpos ligados a receptores en la superficie del mastocito que pueden ser de diferentes especificidades<sup>13,14</sup>. Cabe tener en cuenta que la activación mediada por IgE, es la que activa estas células. Los macrófagos activan a más macrófagos y pueden intensificar la respuesta para la activación de linfocitos T; la proteína 1<sup>a</sup> que es inducible en los macrófagos, puede activar más mastocitos, mientras CD 169 de los macrófagos activa linfocitos CD 8; estas células T median la activación y proliferación de mastocitos y a su vez regulan la actividad de los macrófagos<sup>15</sup>. Durante los episodios de hipersensibilidad, la degranulación de los mastocitos tiene lugar, y asociado a esto, se da la activación de las plaquetas.

Gran variedad de mediadores inflamatorios almacenados son liberados en forma local y sistémica; estos incluyen la histamina, la cual activa receptores H1 y H2 (los H1 producen vasoconstricción coronaria e incrementan la permeabilidad vascular, en tanto que los H2 incrementan la cronotropía y la inotropía auricular y ventricular y producen vasodilatación coronaria). La interacción de estos dos receptores media la disminución de la presión diastólica, hecho que aumenta la presión de pulso. Igualmente, induce la expresión de factor tisular<sup>16</sup> y taquicardia mediada por barorreceptores al disminuir la presión aórtica media. Otra célula relacionada con reacciones de hipersensibilidad e inflamación es el eosinófilo a través de su proteína catiónica eosinofílica<sup>17,18</sup>. Se ha demostrado que la activación de estas células al igual que la de las plaquetas, induce trombosis del stent<sup>19,20</sup>.

El factor activador de plaquetas disminuye el flujo coronario, retraza la conducción atrio-ventricular y produce efectos depresores en el miocardio. En casos de isquemia aguda actúa como señal para la activación de leucocitos y plaquetas, liberación de leucotrienos o como directo vasoconstrictor. Puede contribuir a inestabilidad y ruptura de la placa porque induce agregación plaquetaria y liberación de enzimas líticas por los macrófagos, y tiene una correlación significante con la severidad de la anafilaxis, la cual es mejor que la histamina o la triptasa<sup>21-23</sup>.

La betatriptasa, que es la enzima activa, es una proteasa que se encuentra en los gránulos de los mastocitos y se

libera cuando estas células se degranulan, activan el complemento y las vías de coagulación. Se sabe que la triptasa se encuentra elevada (constituye aproximadamente el 20% de las proteínas almacenadas), al igual que otros mediadores inflamatorios, tanto en síndromes coronarios por hipersensibilidad, como en aquellos causados por los factores de riesgo tradicionales, es decir, de causa no alérgica. En un estudio en Japón se evidenció que los pacientes con angina inestable e infarto de miocardio tenían mayores niveles de triptasa que aquellos con placas de menos del 50%, y que este marcador asociado a las quinasas son predictores de vulnerabilidad de la placa<sup>24</sup>. El sistema kinina-kalicreína, que produce hipotensión y coagulación intravascular diseminada en casos severos de anafilaxia, ejerce una acción dual en la cascada de coagulación dado que tiene propiedades tanto fibrinolíticas como trombóticas. Como se observa, muchos de estos mediadores poseen una actividad cardiovascular importante; las tres proteasas de los neutrófilos pueden activar metaloproteinasas que degradan la capa de colágeno e inducen erosión de la placa y ruptura.

La quinasa y catepsina D actúan como enzimas para convertir la angiotensina I en angiotensina II como principal sustancia vasoconstrictora<sup>25</sup>. Los leucotrienos también producen vasoconstricción y su biosíntesis aumenta en la fase aguda de la angina inestable. El tromboxano es un potente mediador de agregación plaquetaria al igual que posee propiedades que producen vasoconstricción.

El corazón puede ser el sitio primario de la reacción anafiláctica, dado que cuando esta ocurre hay vasoconstricción coronaria, fenómeno que conlleva isquemia del miocardio y finalmente disfunción ventricular<sup>26,27</sup>, reducción del retorno venoso, salida de plasma al espacio intersticial y pérdida de volumen por permeabilidad capilar por lo cual cae el gasto cardíaco y se produce hipoperfusión coronaria y daño miocárdico consecuente. Se ha demostrado que en el corazón de los mamíferos hay gran cantidad de mastocitos en los vasos coronarios, en la capa íntima y en las placas de ateroma. Cada vez hay mayor evidencia a favor que

los mastocitos intervienen en la iniciación y progresión de la placa a través de sus mediadores como la histamina. Igualmente desempeñan un papel preponderante en la vulnerabilidad de la placa.

## Causas<sup>28-31</sup>

En cuanto a la etiología de la entidad, se ha visto que puede ser multifactorial, e incluir reacciones alérgicas a medicamentos, a stent coronario tanto medicado como no medicado (alergia al níquel), alimentos, sobre todo de mar, anafilaxis inducida por ejercicio, nicotina, enfermedades alérgicas como asma, angioedema, mastocitosis, medios de contraste, etc. En la tabla 1 se enumeran algunas causas del síndrome en mención.

En el estudio de fármaco-vigilancia realizado por Renda, se evidencia que los antibióticos y los antiinflamatorios no esteroides son los principales causantes del síndrome<sup>32</sup>.

## Abordaje diagnóstico

Los principales síntomas son dolor torácico (el cual puede ser atípico en comparación con el que ocurre en el síndrome coronario de causa no alérgica), disnea, palpitaciones y síntomas disautonómicos. Se pueden observar manifestaciones de alergia como urticaria, rash, broncoespasmo, y en casos severos hipotensión y alteración en el estado de alerta<sup>33</sup>. Se debe sospechar en todo paciente que presente clínica de angina asociada a síntomas alérgicos.

Se pueden evidenciar diferentes patrones en el electrocardiograma. En la mayoría de casos reportados se evidencia supradesnivel del ST en la cara anterior e inferior; igualmente puede ser normal o presentar cambios inespecíficos del segmento ST-T<sup>34,35</sup>, siendo por consiguiente la descendente anterior y la coronaria derecha las arterias más comprometidas. Otras anomalías incluyen cualquier grado

**Tabla 1** Principales causas del síndrome de Kounis

Medicamentos	Alimentos	Exposición ambiental	Condiciones asociadas
Analgésicos (AINE, ASA)	<i>Actinidia chinensis</i>	Picadura de escorpión	Mastocitosis
Anestésicos (midazolam, propofol, succinil colina, etc.)	Comida enlatada	Metales	Churg-Strauss
Antibióticos (penicilinas, sulfas, vancomicina, etc.)	Pescados	Alergia al mijo	Stent coronario
Anticoagulantes (heparina, lepirudina)	Frutas	Hiedra venenosa	Nicotina
Medios de contraste	Intoxicación con setas	Látex	Angioedema
Inhibidor de bomba de protones (lansoprazol)	Mariscos	Picadura de abeja	Síndrome escombroide
Desinfectantes de piel	Salsa de tomate	Picadura de medusas	Enfermedad del suero
Trombolíticos (estreptoquinasa, uroquinasa, activador tisular del plasminógeno)			Fiebre del heno
Otros (clopidogrel, insulina, losartán, protamina, enalapril, esmolol, toxido tetánico, corticoides, amiodarona, etc.)			Asma

de bloqueo cardíaco y arritmias cardíacas, principalmente fibrilación auricular, ritmo nodal y ectopias ventriculares.

Se han observado tres variantes del síndrome:

Tipo I: arterias coronarias normales, sin factores de riesgo cardiovascular. En la fase aguda se liberan mediadores inflamatorios que pueden inducir espasmo coronario con consecuente cuadro de angina o infarto según se eleven o no los biomarcadores. Se considera que debe presentarse disfunción endotelial y angina microvascular para explicar estos episodios.

Tipo II: enfermedad aterosclerótica preexistente, en la cual la liberación de mediadores inflamatorios en la fase aguda conlleva vasoespasmo coronario, seguido de cuadro de angina o infarto según haya elevación o no de biomarcadores.

Tipo III: trombosis del stent coronario, en el cual al hacerse tinción de Giemsa o hematoxilina-eosina los trombos extraídos demuestran la presencia de eosinófilos y mastocitos<sup>1-37</sup>.

En todo paciente que presente coronarias sanas en el cateterismo se debe reinterrogar en busca de signos o síntomas de alergia.

En general, los estudios iniciales que se solicitan son los mismos que para cualquier síndrome coronario. Pueden agregarse estudios para confirmar una reacción alérgica: niveles séricos de triptasa (vida media menor a 90 minutos), histamina (vida media menor a 10 minutos), inmunoglobulina E, proteínas del complemento y conteo de eosinófilos. En quienes se sospecha síndrome de Kounis tipo II se debería hacer un ecocardiograma intracoronario para identificar enfermedad coronaria oculta<sup>38</sup>.

En el estudio de Song Cha, llevado a cabo en Corea del norte, se mostró cómo la medición de troponina I y la ecocardiografía evidenciaban elevación de la primera en el 7,3% de los pacientes, aunque no en un rango al cual generalmente se eleva con síndromes coronarios de causa no alérgica, y por la imagen se observaron trastornos de contractilidad o hipotonía generalizada en un pequeño grupo de pacientes. Por tanto, la lesión miocárdica puede expresarse por elevación aislada de troponinas o por la combinación de esta con los cambios en el ecocardiograma transtorácico descritos<sup>39</sup>. Hoy en día se han iniciado estudios con resonancia cardiaca pero aún no se encuentran estandarizados<sup>31</sup>. La angiografía coronaria sirve para diferenciar entre el tipo I y el II, y guiar la terapia.

## Tratamiento

No existen guías de tratamiento para los pacientes con síndrome de Kounis. La mayoría de la información al respecto proviene de reportes o series de casos; sin embargo, la literatura parece estar de acuerdo en que el manejo del síndrome de Kounis en su fase aguda, debe involucrar el tratamiento del síndrome coronario agudo y la supresión de la reacción alérgica.

Esta situación puede tornarse difícil para el médico, ya que los fármacos cuya indicación es clara para cada una de estas entidades por separado, pueden presentar contraindicaciones cuando se usan de manera concomitante, en especial en lo que respecta a la adrenalina<sup>40</sup>.

## Oxígeno

Se usa de acuerdo con las mismas indicaciones de las guías de práctica clínica para síndrome coronario agudo. Los pacientes en choque anafiláctico requerirán oxígeno al 100% y probable asistencia respiratoria. Su indicación, por tanto, es clara.

## Nitratos

Son vasodilatadores coronarios y periféricos. En pacientes con síndrome de Kounis, no hipotensos, puede ser adecuado su uso debido a que el vasoespasmo coronario es el proceso fisiopatológico de base<sup>41</sup>.

## Antagonistas de los canales de calcio

Pueden ser considerados como terapia de primera línea en el tratamiento antiisquémico de los pacientes con síndrome de Kounis. Su beneficio está ligado precisamente al proceso fisiopatológico del vasoespasmo comentado anteriormente.

## Ácido acetilsalicílico

Las guías de práctica clínica para síndrome coronario agudo, recomiendan su uso en todos los pacientes tan pronto como sea posible en ausencia de contraindicaciones. Sin embargo, este fármaco puede causar reacciones alérgicas, incluidas reacciones anafilactoides o agravar una anafilaxia preexistente. Por tanto, no es claro su empleo en este síndrome. Conviene hacer una evaluación cuidadosa del riesgo-beneficio y sería recomendable ingresar al paciente a una unidad de cuidado coronario para monitorización y detección precoz de síntomas asociados con anafilaxis. En pacientes con el tipo II y alergia a este fármaco, puede emplearse terapia de desensibilización o clopidogrel como alternativa.

Los esteroides y antihistamínicos deben ser la primera línea de manejo para tratar de suprimir la reacción alérgica.

## Betabloqueadores

A pesar de los beneficios demostrados en el manejo del síndrome coronario agudo, estos fármacos pueden disminuir los efectos benéficos de la adrenalina (tratamiento de elección en anafilaxia). En pacientes con anafilaxia e hipotensión, que venían tomando betabloqueadores previamente o los recibieron para el síndrome coronario agudo, puede ser útil el empleo de glucagón para antagonizar los efectos del betabloqueador<sup>29</sup>. Se recomiendan dosis de 1-5 mg en adultos o 20-30 mcg/kg en niños, en bolo durante 5 minutos.

## Opiáceos

Medicamentos como la morfina o la meperidina tienen efecto analgésico y ansiolítico potente. No obstante se requiere precaución ya que pueden agravar la reacción alérgica al generar degranulación inespecífica de mastocitos.

## Adrenalina

Tratamiento de elección en anafilaxia. La vía de administración recomendada por las guías es la intramuscular en dosis de 0,3-0,5 ml de adrenalina 1:1.000 en adultos, pudiendo repetirse a los veinte minutos. Sin embargo, en presencia de síndrome coronario agudo puede agravar la isquemia, prolongar el intervalo QT, inducir vasoespasmo coronario y arritmias, sobre todo en pacientes mayores e hipertensos. No se debe usarse en pacientes con historia de alergia a sulfitos ya que muchos de los preparados de adrenalina contienen metabisulfito sódico<sup>42</sup>. Así mismo, su uso debe individualizarse de acuerdo con la condición clínica del paciente.

## Bloqueantes H1

Alternativa en el manejo de anafilaxia. Pueden mejorar síntomas como prurito, rash, urticaria y angioedema. Se administran con precaución y de forma lenta ya que el bolo puede causar hipotensión y compromiso del flujo coronario, por lo que se recomiendan solo en pacientes estables<sup>29</sup>.

## Bloqueantes H2

Pueden prevenir el sangrado gastrointestinal. Se recomienda su uso ya que parece ser que la administración conjunta de bloqueantes H1 y H2 tiene mejores resultados que solo el uso de bloqueantes H1<sup>29</sup>.

## Corticoides

Son potentes antiinflamatorios e inmunosupresores. Se emplean para las reacciones alérgicas moderadas a severas. Su inicio de acción es de 4 a 6 horas luego de la aplicación intravenosa. En pacientes con angina vasoespástica y evidencia de alergia o síntomas refractarios a dosis elevadas de vasodilatadores han demostrado su eficacia en la resolución de síntomas. Se ha considerado que incrementan el riesgo de ruptura de la pared ventricular en el infarto de miocardio, pero hasta el momento no hay pruebas contundentes que lo demuestren, así que parece seguro su uso. Son más útiles para tratar episodios recurrentes o prolongados que para episodios agudos de anafilaxis<sup>43</sup>. Sin embargo se necesitan más estudios<sup>44,45</sup>.

## Reposición de volumen intravascular

La expansión de volumen en un cuadro de anafilaxia es importante, toda vez que en esta entidad hay un gran porcentaje de desplazamiento del volumen intravascular hacia el intersticio, que causa hipovolemia y hemoconcentración. Sin embargo, ante síndrome de Kounis, su uso puede desencadenar disfunción ventricular izquierda y aumentar rápidamente la presión de fin de diástole, de modo que en casos en los que se administren grandes cantidades de líquidos, se podría llegar a producir edema pulmonar y falla ventilatoria. Por consiguiente, estos pacientes deben ser trasladados a una unidad de cuidado intensivo para monitorización<sup>29</sup>.

## Estabilizadores de mastocitos (cromoglicato sódico, ketotifeno)

Debido a que la activación de los mastocitos es el mecanismo primario del síndrome de Kounis, estos fármacos podrían aliviar las reacciones alérgicas y disminuir los fenómenos trombóticos. Sin embargo, su eficacia y potencia son cuestionables<sup>46</sup>.

## Responsabilidades éticas

**Protección de personas y animales.** Los autores declaran que para esta investigación no se han realizado experimentos en seres humanos ni en animales.

**Confidencialidad de los datos.** Los autores declaran que han seguido los protocolos de su centro de trabajo sobre la publicación de datos de pacientes.

**Derecho a la privacidad y consentimiento informado.** Los autores han obtenido el consentimiento informado de los pacientes y/o sujetos referidos en el artículo. Este documento obra en poder del autor de correspondencia.

## Conflictos de intereses

Los autores declaran no tener conflicto de intereses.

## Bibliografía

1. Kounis NG. Coronary hypersensitivity disorder: the Kounis syndrome. Clin Ther. 2013;35:563-71.
2. Kounis NG, Hahalis G, Manola A, Taxiarchis K, Theoharides TC. Kounis syndrome (allergic angina and allergic myocardial infarction). En: Gallo AP, Jones L, editores. Angina Pectoris: Etiology, Pathogenesis and Treatment, chapter III. Nova Science Publishers; 2008. p. 77-150.
3. Arora S, Patel R, Fadila M, Wool K. The atopic heart: a curious case of coronary hypersensitivity. Neth J Med. 2016;74:130-2.
4. Yurtda M, Aydin MA. A Case of coronary spasm with resultant acute myocardial infarction: likely the result of an allergic reaction. Intern Med. 2012;51:2161-4.
5. Tsai M, Galli SJ. Mast Cell: effectors cells of anaphylaxis. En: Castells MC, editor. Anaphylaxis and hypersensitivity reactions. Humana Press; 2011. p. 47-68.
6. Kounis NG. Kounis syndrome (allergic angina and allergic myocardial infarction): A natural paradigm? Int J Cardiol. 2006;110:7-14.
7. Biteker M, Duran NE, Biteker FS, Civan HA, Kaya H, Gökdenniz T, et al. Allergic myocardial infarction in childhood: Kounis syndrome. Eur J Pediatr. 2010;169:27-9.
8. Menyar AAE. Drug-induced myocardial infarction secondary to Drug-induced myocardial infarction secondary to coronary artery spasm in teenagers and young adults coronary artery spasm in teenagers and young adults. J Postgrad Med. 2006;52:51-6.
9. Kounis NG. Kounis syndrome: an update on epidemiology, pathogenesis, diagnosis and therapeutic management. Clin Chem Lab Med. 2016;54:545-59.
10. Kovanen PT. Mast cells in atherosclerosis: actions and reactions. Curr Atheroscler Rep. 2009;11:214-9.

11. Alevizos M, Karagkouni A, Panagiotidou S, Vasiadi M, Theoharides TC. Stress triggers coronary mast cells leading to cardiac events. *Ann Allergy Asthma Immunol.* 2014;112:309–16.
12. Kumara-Ralapanawa DMP, Kularatne SAM. Kounis syndrome secondary to amoxicillin/clavulanic acid administration: a case report and review of literature. *BMC Res Notes.* 2015;8:97.
13. Kounis NG, Soufras GD, Davlouros P, Tsigkas G, Hahalis G. Combined etiology of anaphylactic cardiogenic shock: Amiodarone, epinephrine, cardioverter defibrillator, left ventricular assist devices and the Kounis syndrome. *Ann Cardiac Anaesthesia.* 2015;8:261–4.
14. Kounis NG, Periklis Davlouros Hahalis G, Mazarakis A. The heart seems to be the primary site and the target of anaphylaxis resulting in the development of Kounis syndrome. *Intern Emerg Med.* 2012;7 Suppl 2:S119–20.
15. Biteker M. Current understanding of Kounis syndrome. *Expert Rev Clin Immunol.* 2010;6:777–88.
16. Fassio F, Almerigogna F. Kounis syndrome (allergic acute coronary syndrome): different views in allergologic and cardiologic literature. *Intern Emerg Med.* 2012;7:489–95.
17. Kounis NG, Soufras GD, Tsigkas G, Hahalis G. White blood cell counts, leukocyte ratios, and eosinophils as inflammatory markers in patients with coronary artery disease. *Clin Appl Thromb Hemost.* 2015;21:139–43.
18. Kounis NG, Giannopoulos, S. Tsingas GG, Goudevenos J.;1; Eosinophilic responses to stent implantation and the risk of Kounis hypersensitivity associated coronary syndrome. *Int J Cardiol.* 2012; 156(2):125-32.
19. Xu M, Wu X, Jiang TY, He JQ. Kounis syndrome: allergic acute coronary syndrome. *Chin Med J.* 2013;126:2591–2.
20. Niccoli G, Calvieri C, Flego D, Scalzone G, Imaeva A, Sabato V, et al. Allergic inflammation is associated with coronary instability and a worse clinical outcome after acute myocardial infarction. *Circ Cardiovasc Interv.* 2015:e002554.
21. Fourie P. Kounis syndrome: a narrative review. *South Afr J Anaesth Analg.* 2016;22:72–80.
22. Soufras GD, Lianas D, Patsouras N, Tsigkas G, Kounis NG. Kounis syndrome: Aspects on pathophysiology and management. *Eur J Intern Med.* 2016;32:e30–1.
23. Simons KJ. Epinephrine and its use in anaphylaxis: current issues. *Curr Opin Allergy Clin Immunol.* 2010;10:354–61.
24. Kounis NG, Tsingas G, Almanidis G. Tryptase levels in coronary syndromes and in hypersensitivity episodes: a common pathway towards Kounis syndrome. *Atherosclerosis.* 2011;219:28–9.
25. Mukta V, Chandragiri S, Kumar A. Allergic myocardial infarction. *N Am J Med Sci.* 2013;5 (2):157-58.
26. Kounis NG, Soufras G, Hahalis G. Anaphylactic Shock: Kounis Hypersensitivity - Associated Syndrome Seems to be the Primary Cause. *N Am J Med Sci.* 2013;5:31–6.
27. Puvanalingam A, Karpagam P, Sundar C, Venkatesan S, Ragunathanan. Myocardial infarction following bee sting. *J Assoc Physician I.* 2014;62:738–40.
28. Kounis Nicholas G, Giannopoulos S, Soufras GD, Kounis GN, Goudevenos J. Foods, drugs and environmental factors: novel Kounis syndrome offenders. *Intern Med.* 2015;54:1577–82.
29. Rico-Cepeda P, Palencia-Herrejón E, Rodríguez-Aguirregabiria MM. Kounis síndrome. *Med Intens.* 2012;36:358–64.
30. Kounis NG, Mazarakis A, Tsigkas G, Giannopoulos S, Goudevenos J. Kounis syndrome: a new twist on an old disease. *Future Cardiol.* 2011;7:805–24.
31. Okur A, Kantarci M, Karaca L, Ogul H, Aköz A, Kizrak Y, et al. The utility of cardiac magnetic resonance imaging in Kounis syndrome. *Kardiol Interwencyjnej.* 2015;11:218–23.
32. Renda F, Landoni G, Trotta F, Piras D, Finco G, Felicetti P. Kounis syndrome: an analysis of spontaneous reports from international pharmacovigilance database. *Inter J Cardiol.* 2016;21:7–20.
33. Kounis NG, Soufras G. Coronary stent thrombosis: Beware of an allergic reaction and of Kounis syndrome. *Indian Heart J.* 2014;66:153–5.
34. Bastante T, Rivero F, Cuesta J, Benedicto A, Restrepo J, Alfonso A. Nonatherosclerotic causes of acute coronary syndrome: recognition and management. *Curr Cardiol Rep.* 2014; 16:543.
35. Çeliker M, Tuncer M, Fekeralmaz A. A case with repeated recurrent acute coronary syndrome due to pseudoephedrine use: Kounis syndrome. *Case Rep Med.* 2014;2014:742905.
36. Ntuli Pm, Makambwa E. Kounis syndrome. *South Afr Med J.* 2015; 105(10):878-90.
37. Chen JP, Hou D, Pendyala L, Goudevenos J, Kounis NG. Drug-eluting stent thrombosis. *Int J Cardiol.* 2010;143:223–6.
38. Cevik C, Nugent K, Shome GP, Kounis NG. Treatment of Kounis syndrome. *JACC Cardiovasc Interv.* 200; 2(7):583-93.
39. Yong SC, Hyun K, Min HB, Oh HK, Hyung IK, Kyoung Chul C, et al. Evaluation of myocardial injury through serum troponin I and echocardiography in anaphylaxis. *A J Emerg Med.* 2016;34:140–4.
40. Cevik C, Nugent K, Shome GP, Kounis NG. Treatment of Kounis syndrome. *Int J Cardiol.* 2010;143:223–6.
41. Lieberman P, Nicklas RA, Oppenheimer J, Kemp SF, Lang DM, Bernstein DI, et al. The diagnosis and management of anaphylaxis practice parameter: 2010 update. *J Allergy Clin Immunol.* 2010;126:477–80.
42. Lin RY, Curry A, Pesola GR, Knight RJ, Lee HS, Bakalchuk L, et al. Improved outcomes in patients with acute allergic syndromes who are treated with combined H1 and H2 antagonist. *Ann Emerg Med.* 2000;36:462–8.
43. Volkan Doğan, Gurbet Özge Mert, Biteker FS, Mert KU, Biteker M. Treatment of Kounis syndrome. *I J Cardiol.* 2015;181: 133–4.
44. Domínguez Franco AJ, Gómez Doblas JJ, Hernández García JM, Jiménez Navarro M, Alonso Briales JH, De Teresa Galván E. Treatment of refractory vasospastic angina with corticosteroids. A case report. *Int J Cardiol.* 2007;118:e51–3.
45. Takagi S, Goto Y, Hirose E, Terashima M, Sakuragi S, Suzuki S, et al. Successful treatment of refractory vasospastic angina with corticosteroids: coronary arterial hyperactivity caused by local inflammation. *Circ J.* 2004;68:17–22.
46. Sidi A. Anesthetic drugs and Kounis syndrome. *J Clin Anesth.* 2008;20:563–4.