

ARTÍCULO ORIGINAL

Predictores clínicos de neumonía intrahospitalaria asociada al ictus isquémico agudo

Clinical Predictors of Hospital-acquired Pneumonia Associated with Acute Ischemic

Alexis Suárez Quesada¹ Ezequiel López Espinosa¹ Noelsis García Verdecia¹ Miguel Ángel Serra Valdés²

¹ Hospital General Universitario Carlos Manuel de Céspedes, Bayamo, Granma, Cuba, CP: 85100

² Hospital General Docente Enrique Cabrera, La Habana, La Habana, Cuba

Cómo citar este artículo:

Suárez-Quesada A, López-Espinosa E, García-Verdecia N, Serra-Valdés M. Predictores clínicos de neumonía intrahospitalaria asociada al ictus isquémico agudo. **Revista Finlay** [revista en Internet]. 2015 [citado 2015 Ago 25]; 5(2):[aprox. 7 p.]. Disponible en: <http://www.revfinlay.sld.cu/index.php/finlay/article/view/359>

Resumen

Introducción: la neumonía intrahospitalaria es un desafío constante debido al espectro microbiológico actual, la resistencia microbiana, su elevada mortalidad, morbilidad y costos hospitalarios.

Objetivo: identificar los predictores clínicos de neumonía asociada al ictus isquémico agudo.

Método: se estudiaron 201 pacientes pertenecientes a una cohorte prospectiva de estudio con el diagnóstico de ictus isquémico agudo, admitidos de modo consecutivo en la sala de ictus, del Hospital General Universitario Carlos Manuel de Céspedes durante los primeros 7 días a partir de su inicio, desde enero del 2012 hasta diciembre 2013. Los predictores independientes de neumonía intrahospitalaria se obtuvieron usando regresión logística multivariable.

Resultados: el 56,7 % eran del sexo masculino, la media de edad fue $64,17 \pm 14,33$ años. La totalidad de casos con neumonía intrahospitalaria asociada al ictus fue de un 19,9 %. Los sujetos que desarrollaron neumonía tenían más edad ($68,55 \pm 13,51$ vs. $63,08 \pm 14,36$ años), tuvieron menor puntuación en la escala de Glasgow ($8,00 \pm 2,60$ vs. $14,00 \pm 2,82$), y mayor cifras de leucocitos al ingreso ($10,888 \pm 3,487$ vs. $9,233 \pm 2,539 \times 10^9/L$). Se identificaron los siguientes factores independientes: escala de Glasgow ≤ 11 (OR: 26,099; IC 95 % 7,164- 85,075), historia de enfermedad pulmonar obstructiva crónica (OR: 8,896; IC 95 % 1,203-65,779), disfagia (OR: 7,652; IC 95 % 2,369-24,720), antecedentes de insuficiencia cardíaca (OR: 4,583; IC 95 % 1,240- 16,932), disartria/afasia motora severa (OR: 4,222; IC 95 % 1,374- 12,975).

Conclusiones: el modelo de regresión logística resultante es un instrumento válido para predecir neumonía postictus basado en los datos disponibles de forma rutinaria.

Palabras clave: neumonía, valor predictivo de las pruebas, infección hospitalaria, accidente cerebrovascular, isquemia encefálica

Abstract

Background: hospital-acquired pneumonia is a constant challenge given the current microbiological spectrum, antimicrobial resistance together with its high mortality, morbidity and hospital costs.

Objective: to identify the clinical predictors of pneumonia associated with acute ischemic stroke.

Methods: a prospective cohort study was conducted in 201 patients diagnosed with acute ischemic stroke consecutively admitted to the stroke unit of the General Carlos Manuel de Céspedes Teaching Hospital during the first seven days after the onset, from January 2012 through December 2013. The independent predictors of hospital-acquired pneumonia were obtained using multivariable logistic regression.

Results: fifty six point seven percent were male. The mean age was 64.17 ± 14.33 years. Cases of hospital-acquired pneumonia associated with stroke accounted for 19,9 %. Subjects who developed pneumonia were older (68.55 ± 13.51 vs. 63.08 ± 14.36 years), had a lower score in the Glasgow Coma Scale (8.00 ± 2.60 vs. 14.00 ± 2.82), and an increased number of leukocytes at admission (10.888 ± 3.487 vs. $9.233 \pm 2.539 \times 10^9/L$). The following independent factors were identified: Glasgow Coma Scale ≤ 11 (OR: 26.099; 95 % CI 7.164-85.075), history of chronic obstructive pulmonary disease (OR: 8.896; 95 % CI 1.203-65.779), dysphagia (OR: 7.652; 95 % CI 2.369-24.720), history of heart failure (OR: 4.583; 95 % CI 1.240- 16.932) and dysarthria/severe motor aphasia (OR: 4.222; 95 % CI 1.374- 12.975).

Conclusions: the resulting logistic regression model is valid for predicting post-stroke pneumonia based on data routinely acquired.

Key words: pneumonia, predictive value of tests, cross infection, stroke, brain ischemia

Aprobado: 2015-05-20 15:44:11

Correspondencia: Alexis Suárez Quesada. Hospital General Universitario Carlos Manuel de Céspedes. Granma. alexsua.grm@infomed.sld.cu

INTRODUCCIÓN

La enfermedad cerebrovascular representa la tercera causa de muerte a nivel mundial.¹ La neumonía intrahospitalaria o nosocomial es un desafío constante debido al espectro microbiológico actual, la resistencia microbiana, su elevada mortalidad, morbilidad y costos hospitalarios.^{1,2} Los pacientes que sufren un ictus isquémico agudo (IIA) no están exentos de hallarse en esta situación, superando incluso a las complicaciones no infecciosas como la recurrencia del ictus que alcanza un 9 % y los ataques epilépticos con un 3 %.^{3,4}

La incidencia de neumonía intrahospitalaria asociada al ictus (NIHAI) se encuentra estimada entre 5 % y 30 %, ³⁻⁷ se incrementa hasta tres veces el riesgo de muerte en este grupo de pacientes.^{8,9} Algunos estudios han identificado varios factores independientes relacionados con la NIHAI, entre ellos los de mayor consistencia son: la disfagia, el deterioro del nivel de conciencia, alta puntuación en la *National Institutes of Health Stroke Scale* (NIHSS) (por sus siglas en inglés) al ingreso, y una prolongada estadía hospitalaria.^{2,5-8} Otros factores independientes menos consistentes son la comorbilidad asociada, la edad y el subtipo de ictus.⁵⁻⁸ Sin embargo, recientemente se ha documentado que el daño neurológico agudo induce inmunodepresión que incrementan el riesgo de NIHAI.¹⁰⁻¹³ No se ha encontrado en nuestro medio estudios que aborden esta problemática.

Motivados por lo expuesto con anterioridad, se decidió realizar esta investigación que tiene como objetivo: identificar los predictores clínicos de neumonía asociada al ictus isquémico agudo.

MÉTODOS

Se realizó un estudio de cohortes única prospectiva en pacientes que recibieron el diagnóstico de IIA en la sala de ictus del Hospital General Universitario Carlos Manuel de Céspedes de la ciudad de Bayamo, provincia de Granma, en el período comprendido desde el 1ro de enero del año 2012 hasta el 31 de diciembre del año 2013, y que tuvieron como complicación la neumonía intrahospitalaria.

Los criterios de inclusión de neumonía intrahospitalaria (NIH) fueron la existencia, luego de las primeras 48 h del ingreso y durante los primeros 7 días, de un infiltrado nuevo en la

radiografía de tórax y dos o más de los siguientes: a) temperatura > 38 °C; b) leucocitosis > 10,000 células/ml o leucopenia < 4,000 células/ml; c) esputo purulento (> 25 leucocitos/campo y < 10 células escamosas/campo), y d) ingreso en una unidad de hospitalización convencional; lo anterior se consideró teniendo en cuenta lo planteado por *The Centers for Disease Control Nosocomial Infection Definitions*.¹⁴

Para el diagnóstico del IIA se tuvieron en cuenta los criterios de la actual Guía Cubana de Práctica Clínica para la Enfermedad Cerebrovascular.¹⁵ Se excluyeron los pacientes menores de 15 años de edad, pacientes portadores de tumores malignos, historia de ictus isquémico previo, pacientes que fueron admitidos inicialmente en otro Servicio y las gestantes. Ningún paciente recibió ventilación mecánica artificial y todos tuvieron el ictus isquémico agudo como principal diagnóstico al ingreso.

Variables estudiadas: el sexo y la edad en años cumplidos.

Antecedentes patológicos personales: enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC), diabetes mellitus (DM), enfermedad renal crónica (ERC) y la insuficiencia cardiaca (IC). Se consideraron al tabaquismo y alcoholismo crónico, entre los hábitos tóxicos.

Las variables clínicas pronósticas al ingreso fueron: la puntuación en la escala de Glasgow, la presencia de disfagia, disartria/afasia motora severa, la cifras de glucemia (mmol/l) y leucocitos ($\times 10^9/l$), la frecuencia cardiaca, respiratoria y temperatura al ingreso.

Para las variables cualitativas se obtuvieron las frecuencias absolutas y relativas (porcentajes) de las distintas categorías, para las variables cuantitativas se obtuvieron las medias, medianas y desviaciones estándar.

Para valorar la asociación entre las variables cualitativas se empleó el test de Ji-Cuadrado de Mantel. Se utilizó una estrategia univariante basada en la estimación de los porcentajes de enfermos con NIHAI, la tasa de incidencia de la NIHAI tanto en el grupo de expuestos como en los no expuestos, y posteriormente la razón entre incidencias o riesgos relativos (RR) de adquirir NIHAI, se obtuvieron estimaciones puntuales y por intervalo de confianza (del 95 %) de los RR. Para cada variable se probó la hipótesis de que el

RR poblacional fuese realmente igual a 1 con un nivel de significación de 0,05. Las variables cuantitativas se categorizaron intentando obtener la mayor asociación estadística y aplicabilidad de los resultados, para llevar a cabo esta conversión se utilizó el procedimiento del punto de corte óptimo o de valor mínimo de p .¹⁶ Para la creación del modelo predictivo se realizó un análisis multivariante de regresión logística por pasos hacia delante, usando los datos recogidos del estudio. Se estimaron los odds ratio (OR) puntuales y por intervalos para cada variable (Exp (B)) seleccionada, los que fueron interpretados. La variable dependiente fue la presencia o no de NIHA. Se evaluó la capacidad del modelo predictivo de diferenciar a los individuos que sufrieron NIHA de los que no lo sufrieron, asignándole a cada paciente el valor del coeficiente de regresión y se generó la curva receptor-operador (*receiver operating characteristic*) (ROC) (por sus siglas en inglés).

Antes de ser incluidos en el estudio se les solicitó a cada paciente, o en su defecto al familiar (en caso de deterioro importante de nivel de conciencia o afasia severa), su consentimiento informado verbal y escrito. El estudio, el cual forma parte de un proyecto de investigación de la institución, fue aprobado por el consejo científico y comité de ética del Hospital General Universitario Carlos Manuel de Céspedes, en Bayamo, Granma, que evaluó la calidad metodológica y el cumplimiento de los principios bioéticos.

RESULTADOS

Se muestra la caracterización basal de la cohorte estudiada constituida por 201 pacientes. Predominó el sexo masculino con un 56,7 %, del total de pacientes el 19,9 % sufrió NIHA, solo el 5,5 % tenía historia previa de EPOC y el 18,4 % eran fumadores. (Tabla 1).

Tabla 1. Caracterización basal de la cohorte estudiada

Variables	Cohorte n=201
Edad media (DE)	64,17± 14,332
Sexo:	
Masculino. Nº (%)	114(56,7 %)
Femenino. Nº (%)	87(43,3 %)
Neumonía intrahospitalaria. Nº (%)	40(19,9 %)
APP de diabetes mellitus. Nº (%)	38(18,9 %)
APP de EPOC. Nº (%)	11(5,5 %)
APP de enfermedad cardiaca. Nº (%)	26(12,9 %)
Enfermedad renal crónica. Nº (%)	16(8,0 %)
Hábito de fumar. Nº (%)	37(18,4 %)
Alcoholismo. Nº (%)	6(3,0 %)
Frecuencia cardiaca mediana(DE)	84,00±17,298
Frecuencia respiratoria mediana(DE)	20,00±3,935
Afasia motora/disartria Nº (%)	37(18,4 %)
Escala de Glasgow mediana(DE)	13,00±3,333
Disfagia Nº (%)	29(14,4 %)
Cifras de leucocitos media(DE)	9,562±2,8232
Cifras de glucemias mediana(DE)	5,200±2,4457

DE: Desviación estándar Nº: número de pacientes

A continuación se relacionan los dos grupos de pacientes. Al comparar el grupo de pacientes que sufrieron NIHA con los que no presentaron esta complicación, se demostró que existieron diferencias estadísticamente significativas

respecto a la edad, antecedentes personales de EPOC y de insuficiencia cardiaca, así como la presencia de afasia motora/disartria, la puntuación de Glasgow, cifras de leucocitos y glucemia al ingreso. Los pacientes con NIHA

tenían más edad ($68,55 \pm 13,51$) y cifras superiores de leucocitos al ingreso ($10,888 \pm 3,48$). (Tabla 2).

Tabla 2. Comparación entre los dos grupos de pacientes

Variables	Pacientes sin NIHAI	Pacientes con NIHAI	Valor de p
Edad	$63,08 \pm 14,362^*$	$68,55 \pm 13,510^*$	0,030
Sexo: Masculino	78,1 %	21,9 %	0,409
APP de diabetes mellitus	76,3 %	23,7 %	0,517
APP de EPOC	27,3 %	72,7 %	0,000
APP de insuficiencia cardiaca	57,7 %	42,3 %	0,002
Enfermedad renal crónica	75,0 %	25,0 %	0,594
Hábito de fumar	73,0 %	27,0 %	0,229
Alcoholismo	83,3 %	16,7 %	0,840
Frecuencia cardiaca	$84,00 \pm 16,967^{**}$	$80,00 \pm 18,704^{**}$	0,316
Frecuencia respiratoria	$20,00 \pm 3,699^{**}$	$21,00 \pm 4,562^{**}$	0,001
Afasia motora/disartria	59,5 %	40,5 %	0,000
Escala de Glasgow	$14,00 \pm 2,829^{**}$	$8,00 \pm 2,604^{**}$	0,000
Disfagia	55,2 %	44,8 %	0,000
Cifras de leucocitos	$9,233 \pm 2,539^*$	$10,888 \pm 3,487^*$	0,007
Cifras de glucemia	$5,100 \pm 2,050^{**}$	$6,600 \pm 3,444^{**}$	0,049

*Comparación de medias para muestras independientes (t de Student)

**Prueba no paramétrica (U de Mann-Whitney)

Se resumen los resultados del análisis univariante, el cual demuestra la relación entre cada una de ellas por separado con el pronóstico de NIHAI. Entre los valores de los riesgos relativos se destaca el antecedente de EPOC

3,049 (IC 95 % 1,159- 8,020) y disfagia 1,528 (IC 95 % 1,094- 2,135); cuando la puntuación en la escala de Glasgow fue menor o igual a 11 puntos el pronóstico de NIHAI fue 1,758 veces mayor que los que tuvieron puntuación superior. (Tabla 3).

Tabla 3. Análisis univariado de asociación entre las variables de estudio y el pronóstico de NIHAI.

Variables	Neumonía	RR (IC 95 %)
Sexo: Masculino	25	1,060 (0,925- 1,215)
Antecedentes de fumador	10	1,120 (0,908- 1,380)
Antecedentes de DM	9	1,061 (0,876- 1,286)
Antecedentes de insuficiencia cardiaca	11	1,446 (1,034- 2,023)
Antecedentes de EPOC	8	3,049 (1,159- 8,020)
Antecedente de IRC	4	1,074 (0,802- 1,437)
Antecedentes de alcoholismo	1	0,960 (0,667- 1,382)
Disfagia	13	1,528 (1,094- 2,135)
Disartria/afasia motora severa	15	1,425 (1,084- 1,875)
Edad >64 años	26	1,124 (0,981- 1,289)
Glasgow≤11 puntos	37	1,758 (1,447- 2,137)
Frecuencia cardiaca>86 lpm	17	0,949 (0,827- 1,089)
Frecuencia respiratoria>20 rpm	32	1,251 (1,097- 1,427)
Leucocitos>9,6 por 10 ⁹	30	1,287 (1,115-1,486)
Glucemia>5,8mmol/l	24	1,274 (1,079- 1,506)

El resultado del modelo de regresión logística ajustado por el método paso hacia delante, realizado con el objetivo de estimar la función

que con menor cantidad de variables lograba un ajuste apropiado, pone de manifiesto que solo con 5 variables se podía cumplir este objetivo. (Tabla 4).

Tabla 4. Predictores clínicos de neumonía intrahospitalaria asociada al ictus isquémico agudo. Modelo de regresión logística multivariante (método hacia delante)

Variables	Sig.	Exp (B)	I.C. 95 % para EXP(B)	
			Inferior	Superior
Antecedentes insuficiencia cardiaca	0,022	4,583	1,240	16,932
Antecedentes EPOC	0,032	8,896	1,203	65,779
Disfagia	0,001	7,652	2,369	24,720
Disartria/afasia motora severa	0,012	4,222	1,374	12,975
Glasgow≤11 puntos	0,000	26,099	7,164	85,075

Prueba de Hosmer y Lemeshow Sig. 0,812.

Glasgow≤11 puntos alcanzó un Exp(B) de 26,099 (IC 95 % 7,164- 85,075), seguido de el antecedente de EPOC 8,896 (IC 95 % 1,203- 65,779) y la presencia de disfagia 7,652 (IC 95 % 2,369- 24,720)

Cuando se probó la capacidad de predecir la aparición de NIHAI, estimada con la función obtenida por el modelo de regresión, se encontró un área bajo la curva ROC significativamente

mayor de 0,5 y muy cerca de 1 (0,905 IC 95 % 0,853-0,957), lo que indica una excelente capacidad del modelo para predecir la aparición de ésta complicación. (Tabla 5).

Tabla 5. Predictores clínicos de neumonía intrahospitalaria asociada al ictus isquémico agudo. Área bajo la curva.

Área	Error típ. ^a	Sig. asintótica ^b	Intervalo de confianza asintótico al 95 %	
			Límite inferior	Límite superior
0,905	0,027	0,000	0,853	0,957

DISCUSIÓN

La identificación de las variables con influencia independiente sobre el pronóstico de NIHA1 permite superar la barrera que limita la óptima recuperación del grupo de pacientes con IIA que sufren esta complicación, el reconocimiento oportuno de estas variables hace que esta letal complicación sea potencialmente prevenible y adecuadamente tratada.³ En el presente estudio se obtuvo una función pronóstico basada únicamente en la información aportada por la clínica y los exámenes complementarios disponibles.

Similar a otras investigaciones, tanto en el análisis univariante como en el multivariante, se identificaron una serie de factores pronósticos que incrementaron el riesgo de NIHA1 entre los que se destacaron: la comorbilidad asociada, el nivel de conciencia, la disfagia y la severidad de la afasia.^{2, 4-6}

La mayoría de los estudios realizados coinciden en que el nivel de conciencia al ingreso se encuentra entre los factores independientes con mayor capacidad para pronosticar la NIHA1.^{2, 4, 5, 7,12} Ji R y col. relacionaron la baja puntuación en la escala de Glasgow al ingreso con un alto riesgo de neumonía (OR 1,04; 95 % IC 1,01-1,08; p 0.005).⁷ Por otra parte, en el trabajo realizado por Li-Fu C¹⁷ la puntuación de Glasgow ≤ 9 fue la principal variable pronóstica (Hazard ratio 6,72; 95 % IC 2,12 - 21,30; p 0.001). Estos resultados coinciden con los de esta investigación. El deterioro inicial de la conciencia conduce a una serie de epifenómenos tales como: el empeoramiento de los trastornos del lenguaje y la deglución; que conlleva al uso de sondas nasogástricas, depresión de la función cardiorrespiratoria y con ello a la neumonía aspirativa. A raíz de los recientes trabajos experimentales realizados cabe señalar además, que un menor estado de conciencia supone

mayor lesión neurológica aguda conllevando a profundas alteraciones de la respuesta inmune periférica. La fase inicial está caracterizada por una respuesta inflamatoria local y luego generalizada, que resulta en una producción masiva de factores inflamatorios y extravasación de linfocitos en el cerebro. Esta fase temprana de activación es seguida de una inmunosupresión sistémica, denominada inmunosupresión inducida por ictus.^{11, 13,18}

Tanto Li-Fu C y col.¹⁷ como Ji R¹⁹ identificaron el antecedente EPOC como variable significativa solo en el análisis invariante; en cambio esta variable tuvo influencia pronóstica independiente en la cohorte de estudio de Ji R y colaboradores⁷ (OR 1,67; 95 % IC 1,09-2,55; p 0.02). Similares resultados se obtuvieron en nuestro estudio. La EPOC cursa con una inflamación progresiva en las vías aéreas que conduce a destrucción, distorsión y obliteración que hace difícil el reflujo de aire. Esta inflamación alcanza también los alveolos contiguos en donde se exacerba el proceso inflamatorio y conduce a destrucción de la estructura pulmonar y con ello mayor propensión a las infecciones respiratorias.

La disfagia emergió como la tercera variable con influencia independiente. Varios estudios también mostraron resultados similares.^{2, 7, 20,21} Yapeng identificó a la disfagia como la variable con mayor influencia independiente para el pronóstico (OR 11,76; 95 % IC 7,21-19,19; p <0.001).² Por su parte, otros autores también tuvieron similares resultados a los nuestros. Li Y (OR 25,51; 95 % IC 17, 53-37,12; p 0.001)²⁰ y Zhang X y col. (OR 6,4; 95 % IC 2, 10-11,6; p <0.001).²¹ Los pacientes con disfagia portan una incapacidad orofaríngea funcional, gravedad que puede variar desde una dificultad moderada hasta la total imposibilidad para la deglución. Es responsable de neumonía aspirativa en este grupo de pacientes.

Ji R⁷ igualmente identificó a la insuficiencia cardiaca como otra variable con influencia independiente (OR 2,15; 95 % IC 1,56-2,95; $p < 0,001$). Este resultado coincide con los obtenidos por otros autores^{17, 19, 20, 22,23} y por esta investigación. El promedio de edad de los pacientes que constituyeron nuestro estudio, la frecuencia de factores de riesgo para la insuficiencia cardiaca y la frecuencia de ella como comorbilidad, explican los resultados. La congestión vascular con edema pulmonar y la reducción del espacio aéreo por exudado alveolar presentes en la insuficiencia cardiaca crean condiciones favorables para procesos infecciosos.

Se pudo demostrar la influencia de la disartria/afasia motora severa en la aparición de la NIHAI. Esta variable y su influencia en la aparición de esta complicación fue identificada también por Sellars C y col.⁸ (Exp (B) 3,724; $p 0,002$) y otros autores como Li-Fu C.¹⁷ La explicación a este resultado se relaciona con los riesgos de pequeñas aspiraciones de la flora nasofaríngea en los casos con severo deterioro del lenguaje, conllevando a un gran riesgo para desarrollar NIHAI.

El modelo de regresión alcanzó un área debajo de la curva de 0,905 con adecuada sensibilidad y especificidad lo cual indica que en nuestra serie de estudio el modelo de regresión resultante pudo pronosticar adecuadamente la aparición de NIHAI.

El modelo de regresión alcanzó un área debajo de la curva de 0,905 con adecuada sensibilidad y especificidad lo cual indica que en nuestra serie de estudio el modelo de regresión resultante pudo pronosticar adecuadamente la aparición de NIHAI. El modelo de regresión logística es un instrumento válido para predecir neumonía postictus basado en los datos disponibles de forma rutinaria.

REFERENCIAS BIBLIOGRÁFICAS

1. Carnesoltas L, Serra MA, O'Farrill R. Factores de riesgo y mortalidad por neumonía intrahospitalaria en la Unidad de Terapia Intensiva de Ictus. *Medwave*. 2013 ; 13 (2): 1-9.
2. Yapeng I, Bo S, Hui F, Yuan G, Lu Z, Yusheng L, et al. Risk factors for stroke-associated pneumonia in a chinese population: a prospective cohort study. *Life Sci J*. 2014 ; 11 (6): 378-82.
3. Langhorne P, Stott DJ, Robertson L, MacDonald J, Jones L, McAlpine C, et al. Medical complications after stroke: a multicenter study. *Stroke*. 2000 ; 31 (6): 1223-9.
4. Finlayson O, Kapral M, Hall R, Asllani E, Selchen D, Saposnik G. Risk factors inpatient care, and outcomes of pneumonia after ischemic stroke. *Neurology*. 2011 ; 77 (14): 1338-45.
5. Harms H, Grittner U, Droge H, Meisel A. Predicting post-stroke pneumonia: the PANTHERIS score. *Acta Neurol Scand*. 2013 ; 128 (3): 178-84.
6. Forti P, Maioli F, Procaccianti G, Nativio V, Lega MV, Coveri M, et al. Independent predictors of ischemic stroke in the elderly: prospective data from a stroke unit. *Neurology*. 2013 ; 80 (1): 29-38.
7. Ji R, Shen H, Pan Y, Wang P, Liu G, Wang Y, et al. Novel risk score to predict pneumonia after acute ischemic stroke. *Stroke*. 2013 ; 44 (5): 1303-9.
8. Sellars C, Bowie L, Bagg J, Sweeney MP, Miller H, Tilston J, et al. Risk factors for chest infection in acute stroke: a prospective cohort study. *Stroke*. 2007 ; 38 (8): 2284-91.
9. Koennecke HC, Belz W, Berfelde D, Endres M, Fitzek S, Hamilton F, et al. Factors influencing in-hospital mortality and morbidity in patients treated on a stroke unit. *Neurology*. 2011 ; 77 (10): 965-72.
10. Brämer D, Hoyer H, Günther A, Nowack S, Brunkhorst FM, Witte OW, et al. Study protocol: prediction of stroke associated infections by markers of autonomic control. *BMC Neurology*. 2014 ; 14 (9): 1-6.
11. Folyovich A, Biró E, Orbán C, Bajnok A, Varga V, Béres AK, et al. Relevance of novel inflammatory markers in stroke-induced immunosuppression. *BMC Neurology*. 2014 ; 14 (41): 1-7.
12. Winklewski PJ, Radkowski M, Demkow U. Cross-talk between the inflammatory response, sympathetic activation and pulmonary infection in the ischemic stroke. *J Neuroinflammation*. 2014 ; 11 (1): 213.
13. De Raedt S, De Vos A, Van Binst AM, De Waele M, Coomans D, Buyl R, et al. High natural

killer cell number might identify stroke patients at risk of developing infections. *Neurol Neuroimmunol Neuroinflamm*. 2015 ; 2 (2): 71.

14. García E, Hernández A, Herrero JA, Gómez J. Protocolo terapéutico empírico de la neumonía nosocomial. *Medicine*. 2014 ; 11 (56): 3330-2.

15. Buergo MA, Concepción O, Pérez J, Pando A. Guías de práctica clínica. Enfermedad cerebrovascular. La Habana: ECIMED; 2009.

16. Mazumdar M, Glassman JR. Categorizing a prognostic variable: review of methods, code for easy implementation and applications to decision making about cancer treatments. *Stat Med*. 2000 ; 19 (1): 113-32.

17. Chen LF, Chang CY, Hsu LC, Tsai PH, Chang SJ, Chang SC, et al. Bacterial pneumonia following acute ischemic stroke. *J Chin Med Assoc*. 2013 ; 76 (2): 78-82.

18. Liesz A, Dalpke A, Mracsko E, Antoine DJ, Roth S, Zhou W, et al. DAMP signaling is a key pathway inducing immune modulation after brain injury. *J Neurosci*. 2015 ; 35 (2): 583-98.

19. Ji R, Wang D, Shen H, Pan Y, Liu G, Wang P, et al. Interrelationship among common medical complications after acute stroke: pneumonia plays an important role. *Stroke*. 2013 ; 44 (12): 3436-44.

20. Li Y, Song B, Fang H, Gao Y, Zhao L, Xu Y. External validation of the A2DS2 score to predict stroke-associated pneumonia in a chinese population: a prospective cohort study. *Plos One*. 2014 ; 9 (10): 1-6.

21. Zhang X, Wang F, Zhang Y, Ge Z. Risk factors for developing pneumonia in patients with diabetes mellitus following acute ischaemic stroke. *J Int Med Res*. 2012 ; 40 (5): 1860-5.

22. Arboix A, Masson J, García L, Targa C, Oliveres M. Clinical predictors of prolonged hospital stay after acute stroke: relevance of medical complications. *IJCM*. 2012 ; 3 (1): 502-7.

23. Akkoyunlu Y, Öztoprak N, Aydemir H, Pişkin N, Çelebi G, Ankarali H, et al. Risk factors for nosocomial pneumonia in intensive care units of a University Hospital. *JMID*. 2013 ; 3 (1): 3-7.