



Comparación de la eficacia de la α -microglobulina-1 placentaria vs cristalográfica en factores que modifican el resultado

Effectiveness comparison of α -microglobulin-1 placental vs crystallography in the presence of factors that modify the result.

Cynthia Peña-Vega,¹ Berenice Zavala-Barrios,² Adriana Galván-Luna,¹ Jesús Carlos Briones-Garduño³

Resumen

OBJETIVO: Comparar la eficacia de la prueba α -microglobulina-1 placentaria (AmniSure®) versus cristalografía como método diagnóstico de ruptura de membranas en situaciones clínicas que modifican el resultado debido al gel lubricante, vaginosis bacteriana, sangre y escurrimiento genital anormal.

MATERIALES Y MÉTODOS: Estudio prospectivo, cuasi experimental y exploratorio, efectuado en pacientes embarazadas atendidas en el Hospital General de México, por sospecha de ruptura prematura de membranas. Criterios de inclusión: sospecha de ruptura prematura de membranas, independientemente de las semanas de embarazo, ruptura de membranas acompañada de sangrado, cervicovaginitis, hidrorrea o corioamnioitis; haber sido exploradas con gel lubricante y referir salida de líquido transvaginal.

RESULTADOS: Se efectuaron 20 pruebas con α -microglobulina-1 placentaria a la par de 20 cristalogrías. Se descartó una prueba de α -microglobulina-1 por mala técnica de uso; se encontró una sensibilidad de 85.7% y especificidad de 100%. La sensibilidad de las cristalogrías fue de 78.5% y especificidad de 100%.

CONCLUSIONES: Al comparar la efectividad de la α -microglobulina-1 placentaria versus la cristalografía se encontró mayor sensibilidad con la primera. Por tanto, es un método con mayor efectividad para detectar ruptura de membranas, independientemente de la edad gestacional o la coexistencia de factores que modifican el resultado. Ambas pruebas reportaron 100% de especificidad.

PALABRAS CLAVE: Placenta; prematura; vaginosis bacteriana; hidrorrea; α -microglobulina-1 placentaria; cristalografía.

Abstract

OBJECTIVE: To compare the efficacy of the α -microglobulin-1 placental test (AmniSure®) against crystallography as a diagnostic method for premature rupture of membranes in clinical situations involving impaired outcome such as lubricating gel, bacterial vaginosis, blood and abnormal genital drainage.

MATERIALS AND METHODS: A prospective, quasi-experimental and exploratory study was performed on 20 patients admitted to the Hospital General de México, who presented suspicion of premature rupture of membranes (PRM) and met the inclusion criteria: pregnant patients who presented suspicion of PRM, regardless of gestational age, patients with PRM accompanied by bleeding, cervicovaginitis, hydorrhea and chorioamnionitis, who were reviewed with lubricating gel as well as those who referred transvaginal fluid outflow.

RESULTS: Twenty tests were performed with AmniSure® in addition to 20 crystallographies. An Amnisure test was discarded for poor technique of use, finding a sensitivity of 85.7% with a specificity of 100% and in the case of crystallography, the sensitivity was 78.57%, with a specificity of 100%

¹ Residente de primer año de Ginecología y Obstetricia.

² Adscrita al servicio de Medicina Materno Fetal.

³ Jefe de la unidad de Ginecología y Obstetricia.

Hospital General de México Dr. Eduardo Liceaga, Ciudad de México.

Recibido: junio 2017

Aceptado: mayo 2018

Correspondencia

Cynthia Peña Garduño

cjpv2508@hotmail.com

Este artículo debe citarse como

Peña-Vega CJ, Zavala-Barrios B, Galván-Luna A, Briones-Garduño JC. Comparación de la eficacia de la α -microglobulina-1 placentaria vs cristalografía en factores que modifican el resultado. Ginecol Obstet Mex. 2018 agosto;86(8):495-501.

DOI: <https://doi.org/10.24245/gom.v86i8.1507>

CONCLUSIONS: When comparing the effectiveness of AmniSure® with crystallography for the diagnosis of PRM in the presence of factors that can modify the result, 7.2% greater Amnisure sensitivity was found on crystallography and both tests showed 100% specificity.

KEYWORDS: Placental; Premature; Bacterial vaginosis; Genital drainage; α -microglobulin-1 placental; Crystallography.

ANTECEDENTES

En casos de ruptura prematura membranas las complicaciones pueden ser maternas o fetales. Desde el punto de vista materno existe mayor riesgo de corioamnitoitis clínica (13-60%),^{1,2} infección posparto (2-13%) y desprendimiento prematuro de placenta (4-12%); la sepsis materna es una complicación rara (1%).^{1,2} El neonato tiene mayor riesgo de dificultad respiratoria (complicación más frecuente), sepsis, hemorragia intraventricular, enterocolitis necrotizante y de compresión del cordón, en caso de anhidramnios.^{1,2}

El diagnóstico se establece con base en la historia clínica sugerente de ruptura prematura de membranas, junto con la visualización de la salida de líquido amniótico, que en 80-90% de los casos se evidencia enseguida de la colocación del espéculo.^{1,2} En cerca de 90% de los casos el diagnóstico se confirma con base en la historia clínica y el examen físico; a pesar de ello en el resto es dudoso.

Prueba de nitrazina: consiste en evaluar el pH de las paredes vaginales o fondo de saco posterior. La prueba de nitrazina es precisa en 90% de los casos; con resultados falsamente positivos en 17% de las pruebas.^{5,10} Para tener valor debe efectuarse en las siguientes cuatro horas a la ruptura de membranas, después de este tiempo disminuye su especificidad.^{3,4,5}

La instilación intraamniótica de fluoresceína o de índigo carmín tiene una sensibilidad de 90.7% y especificidad de 77.2%.^{4,5} Si en la vagina se detecta fluoresceína a los 30-60 minutos, se confirma el diagnóstico de ruptura prematura de membranas. Se trata de una prueba invasiva con 1% de complicaciones.^{4,5}

La cristalográfía consiste en dejar secar el frotis vaginal, colocado en un portaobjetos que seca a temperatura ambiente. El líquido amniótico produce una cristalización microscópica en un patrón de "helecho" que se observa al microscopio. Este método tiene una sensibilidad de 87% y especificidad de 92%;² confirma con toda precisión la ruptura prematura de membranas en 85 a 98% de los casos, con falsos negativos (5-10%) que pueden ocurrir por contaminación con sangre, semen o huellas digitales en la laminilla⁶ y resultados falsamente positivos si se recoge moco cervical, que también cristaliza "en helecho" pero normalmente lo hace en un patrón más "floral". La prueba de cristalización no se afecta por meconio, cambios del pH vaginal y relaciones de sangre-líquido amniótico de hasta 1:5. Cuando el tiempo de latencia de la ruptura prematura de membranas es mayor de 4 horas, la prueba puede resultar falsa negativa.

Ecografía: para valorar la edad gestacional, el peso fetal, la presentación fetal e índice de líquido amniótico se establece una documentación eco-gráfica,⁷ con escasas sensibilidad y especificidad.⁸



Determinación de parámetros bioquímicos:
La *Insulin-like growth factor binding protein-1* (IGFBP-1; Actim PROM test Amnioquick): es una proteína sintetizada en el hígado del feto y en la decidua. Se encuentra en grandes concentraciones en el líquido amniótico y mínimas en la sangre materna. Su sensibilidad varía de 74-100% y su especificidad de 77-98%.^{9,10}

La PAMG-1 (*Placental alpha microglobulin 1*; AmniSure®) es una glicoproteína de 34 kDa producida por la decidua. Su concentración en el líquido amniótico es de entre 2000 a 25000 ng/mL, mientras que en la sangre materna no supera los 2 ng/mL.¹¹ En casos seleccionados, cuando el diagnóstico de ruptura prematura de membranas no es evidente, la bibliografía recomienda la prescripción de alfa microglobulina-1 placentaria porque proporciona información adicional para el tratamiento adecuado.^{2,12} Esta prueba tiene una sensibilidad de 98% y especificidad de 99%.¹³

El diagnóstico oportuno de la ruptura de membranas es fundamental para evitar complicaciones y mejorar el pronóstico de la madre y su feto. En algunos casos, el diagnóstico es difícil de documentar por las microrupturas de membranas, cervicovaginitis o hidrorrera, por lo que es necesario recurrir a otros métodos diagnósticos complementarios a la clínica. Es decisivo identificar qué prueba es la más específica para ofrecer mejor calidad en la atención médica.

El objetivo de este estudio fue: comparar la eficacia de la prueba α -microglobulina-1 placentaria (AmniSure®) versus la cristalografía como método diagnóstico de ruptura de membranas en situaciones clínicas que modifican el resultado debido al gel lubricante, vaginosis bacteriana, sangre y escrurimiento genital anormal.

MATERIALES Y MÉTODOS

Estudio prospectivo, cuasi experimental y exploratorio, efectuado en pacientes embarazadas atendidas en el Hospital General de México, con sospecha de ruptura prematura de membranas. El tamaño de la muestra se calculó con el programa estadístico GPower 3.0.10, aplicado para tablas de contingencia, con un tamaño del efecto de 0.8, un error alfa de 0.05, poder estadístico de 85%, con un estudio de muestra calculado de 20 pacientes.

Criterios de inclusión: pacientes embarazadas con sospecha de ruptura prematura de membranas, independientemente de la edad gestacional, pacientes con ruptura de membranas acompañada de sangrado, cervicovaginitis, hidrorrea y que fueron revisadas con gel lubricante y quienes tenían datos de corioamnioitis.

Criterios de exclusión: pacientes en quienes fue difícil la toma de las pruebas por trastornos psiquiátricos que impidieron la exploración vaginal, con sospecha de ruptura de membranas pero con emergencia obstétrica y quienes no aceptaron la realización de las pruebas.

Criterios de eliminación: pacientes con patología crítica una vez efectuadas las pruebas y que no fue posible complementar el estudio

En caso de no tener factores modificadores de resultado como sangrado o cervicovaginitis se tomó una cristalografía inicial y, posteriormente, se administró un factor modificador de efecto, con un gel lubricante en la exploración vaginal. La prueba de cristalografía se repitió y efectuó la de α -microglobulina-1 placentaria.

La toma inicial de la cristalografía solo se efectuó para el diagnóstico de la paciente; no se tomó en cuenta para el análisis estadístico. Luego de

la terminación del embarazo se estableció si la paciente concluyó con ruptura prematura de membranas por ausencia de líquido amniótico durante el trabajo de parto.

El análisis estadístico se llevó a cabo con el programa SPSS; se usó estadística descriptiva (media, mediana, moda, rango, simetría, y curtosis) y se efectuó estadística inferencial con tablas de contingencia para determinar: sensibilidad, especificidad, valor predictivo positivo y valor predictivo negativo y cristalográfica vs la prueba de α microglobulina-1 placentaria.

RESULTADOS

Se efectuaron 20 pruebas con AmniSure® de las que se descartó una toma por deficiencia en la técnica. El total de la muestra fue de 19 pacientes; las medias fueron: edad 25.9 años, embarazos 2, edad gestacional 35.1 y del tiempo de ruptura 10 horas. **Cuadro 1**

El diagnóstico de ruptura se contrastó con el resultado de la prueba; para este propósito se construyeron tablas de contingencia para pruebas diagnósticas.

El diagnóstico de ruptura de membranas establecido mediante cristalografía versus la medición de α microglobulina-1 placentaria tuvo una sensibilidad de 85.7% (63.8-100.0), especificidad de 100% (90.0-100.0), índice de validez de

89.4% (73.0-100.0), valor predictivo positivo de 100% (95.83-100.0) y valor predictivo negativo de 71.4% (30.8-100.0). La cristalografía tuvo sensibilidad de 78.5% (53.5-100.0), especificidad de 100% (90.0-100.0), índice de validez de 84.2% (65.1-100.0), valor predictivo positivo de 100% (95.4-100.0) y valor predictivo negativo de 62.5% (22.7-100.0). Para ambos casos se obtuvo prueba exacta de Fisher, por el número de muestra para significación estadística ($p = 0.0018$).

En la **Figura 1** se muestra la comparación de los resultados de la cristalografía posterior al uso de jalea lubricante; en algunas muestras se observan helechos fragmentados. Se consideró muestra negativa en comparación con la de helechos bien formados (**Figura 2**), que se consideró positiva para nuestro estudio.

Se enumeran tres ejemplos de la medición de α microglobulina-1 placentaria. En la **Figura 3** se advierte la positividad de la prueba, con dos líneas (una de control y otra que reporta positividad). La **Figura 4** muestra que las líneas se colorean de un color tenue y se cataloga positiva y en la **Figura 5** solo se colorea la línea de control de la prueba, por eso se cataloga negativa.

DISCUSIÓN

La α -microglobulina-1 placentaria se aisló en 1975, a partir de líquido amniótico por D. Petrunin y se denominó, originalmente, alfa-

Cuadro 1. Características generales

	n	Rango	Mínimo	Máximo	Media	Desviación estándar	Varianza
Embarazos	19	4	1	5	2.00	1.000	1.000
Horas de ruptura prematura de membranas	19	72	0	72	10.32	18.361	337.117
Edad	19	24	17	41	25.95	7.137	50.942
Edad gestacional	19	25	16	41	35.17	7.148	51.093
N válido (por lista)	19						

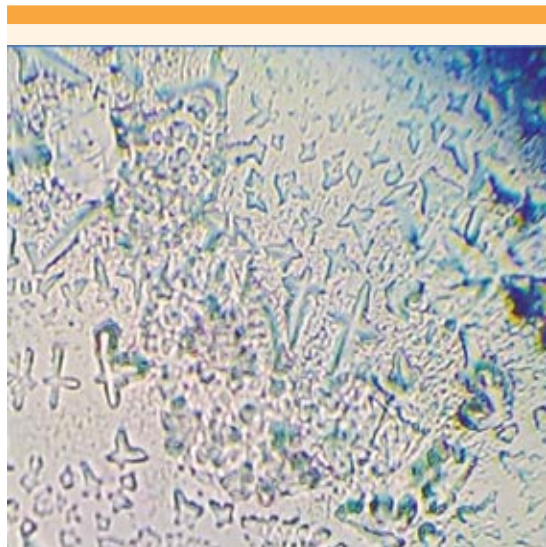


Figura 1. Cristalografía fragmentada: catalogada como negativa cuando hay gel lubricante.

1 globulina específica de la placenta.¹⁴ La α -microglobulina-1 placentaria (PAMG-1) se encuentra en la sangre, en el líquido amniótico y flujo cervicovaginal de las mujeres embarazadas. La concentración es de varios miles de magnitudes más alta que la que se encuentra en

el flujo vaginal en mujeres embarazadas cuando la membrana fetal está intacta. La PAMG-1 se encuentra en el líquido amniótico a lo largo de los tres trimestres del embarazo.¹⁵

Según los datos publicados AmniSure® tiene un límite de detección de la PAMG-1 de 5 ng/mL, con sensibilidad reportada entre 99% de exactitud²⁻¹⁶ porque detecta cantidades minúsculas de líquido amniótico en el flujo vaginal,¹⁷ con una especificidad que varía de 87-100%.^{9,18} Algunas investigaciones han demostrado que la coexistencia de sangre, semen y orina no altera los resultados de esta prueba.⁶ Su gran ventaja es que los resultados se valoran en minutos y sirve para el diagnóstico de casos difíciles, como las microrrupturas. No se necesitan materiales extras como: equipos, reactivos adicionales o el uso de un espéculo vaginal para poder realizarla, además de que es la primera prueba de inmunoensayo para ruptura prematura de membranas aprobada por la FDA.^{19,20}

El diagnóstico de ruptura de membranas es de gran importancia médica porque cuando es adecuado es indicación de hospitalización para

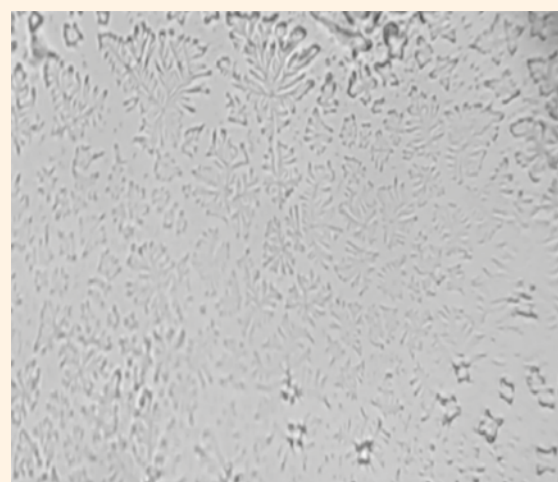
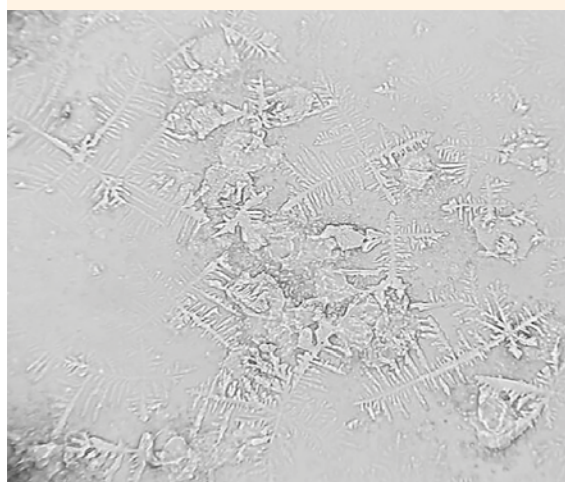


Figura 2. Cristalografía positiva: imágenes de helechos.



Figura 3. Medición de α -microglobulina-1 placentaria con resultado francamente positivo.



Figura 4. Medición de α -microglobulina-1 placentaria con resultado tenue que debe clasificarse positivo.



Figura 5. Medición de α microglobulina-1 placentaria con resultado negativo.

determinar el plan terapéutico, que dependerá de la edad gestacional a la que se diagnostica. Un resultado falso positivo puede dar lugar a tratamientos innecesarios: esteroides, antibióticos, hospitalización o la inducción de trabajo de parto. Muchas de las pruebas mencionadas tienen limitaciones, son invasivas o su costo es elevado, circunstancias que dificultan su aplicación en muchos hospitales, además de que son operador-dependientes y es necesario tener experiencia para su interpretación.

AmniSure® es una prueba rápida, no invasiva, que ayuda al diagnóstico de ruptura prematura de membranas en caso de sospecha. Establece un diagnóstico fácil de interpretar, exacto y a tiempo que permite que el médico tome las medidas adecuadas para evitar complicaciones.²¹

La medición de α -microglobulina-1 placentaria no requiere otro equipo extra para poder efectuar el examen. Se requiere un hisopo o una torunda estéril que se introduce 5 a 7 cm en la vagina, se carga la muestra de líquido amniótico en el algodón y se introduce en un amortiguador, donde son liberadas las proteínas y, posteriormente, se coloca una tira reactiva, que da el resultado en cuestión de minutos. Productos como ROM Plus® y Actim PROM® probaron la proteína de unión al factor de crecimiento similar a la insulina (IGFBP-1). La precisión global se mejoró en comparación con nitrazina, la cristalográfia y otros métodos de prueba; sin embargo, los resultados falsos positivos y falsos negativos siguen siendo una preocupación. AmniSure® utiliza los principios de inmunocromatografía para detectar la proteína PAMG-1 humana que se encuentra en el líquido amniótico. Con 99% de precisión, AmniSure® representa un refinamiento adicional de las pruebas de biomarcadores no invasivos para la ruptura prematura de membranas.

En este ensayo se encontró que AmniSure® tiene mayor sensibilidad para el diagnóstico de ruptura de membranas en pacientes con diagnóstico incierto, por lo que se considera una muy buena prueba en relación con la cristalográfia. Otros trabajos han concluido que ambas pruebas tienen buena sensibilidad y pudieran ser una alternativa fácil, sencilla y no invasiva para el diagnóstico.

En virtud del alto rendimiento de la prueba debiera considerarse la inicial ante la duda de ruptura de membranas, sobre todo en embarazos pretérmino, por su alto valor predictivo positivo. Es indudable que el tamaño de muestra de este estudio es limitado; aun a pesar de ello los resultados indican que de haber tenido más casos las ventajas hubieran sido mayores porque disminuyen los innumerables exámenes de control de pacientes sin certeza de integridad de las membranas amnióticas.



CONCLUSIONES

En la actualidad, a pesar de la amplia gama de pruebas complementarias para detectar la posible ruptura prematura de membranas, todas tienen limitaciones. Por esto, elegir la más accesible, rápida y efectiva en una sola prueba es imprescindible para la atención médica. Al comparar la efectividad de α -microglobulina-1 placentaria *versus* la cristalográfica se encontró mayor sensibilidad con la primera. Por tanto, es un método con mayor efectividad para detectar ruptura de membranas, independientemente de la edad gestacional o la coexistencia de factores que modifican el resultado. Ambas pruebas reportaron 100% de especificidad.

REFERENCIAS

1. Guía de Práctica Clínica. Prepción, Diagnóstico y Tratamiento de la Ruptura Prematura de Membranas (RPM). Instituto Mexicano del Seguro Social, 2009.
2. Jazayeri A. Premature Rupture of Membranes. Medscape 2017. <http://emedicine.medscape.com/article/261137-overview>.
3. Mercer BM. Preterm premature rupture of the membranes. [https://doi.org/10.1016/S0029-7844\(02\)02366-9](https://doi.org/10.1016/S0029-7844(02)02366-9).
4. ACOG Practice Bulletin Number 80. https://journals.lww.com/greenjournal/Citation/2007/04000/ACOG_Practice_Bulletin_No_80__Premature_Rupture.41.aspx.
5. Villanueva ELA, Contreras GAK, Pichardo CM, Rosales LJ. Perfil epidemiológico del parto prematuro. Ginecol Obstet Mex 2008;76(9):542-8.
6. Alexander JM, Mercer BM, Miodovnik M, Thurnau GR, Goldenberg RL, Das AF, et al. The impact of digital cervical examination on expectantly managed rupture of membranes. <https://doi.org/10.1067/mob.2000.106765>.
7. Winer A, David A, Linconte P, Aubron F, Rogez JM, Rival JM et al. Amniocentesis and amniotransfusion during pregnancy report of four complicated cases. [https://doi.org/10.1016/S0301-2115\(01\)00442-0](https://doi.org/10.1016/S0301-2115(01)00442-0).
8. Mercer B, et al. Perivable birth at 20 to 26 weeks of gestation: proximate causes, previous obstetric history and recurrent risk. <https://doi.org/10.1016/j.ajog.2005.05.040>
9. Novoa ZM. Utilidad comparativa entre la determinación de hormona gonadotropina coriónica humana vaginal... <http://ri.uaemex.mx/bitstream/handle/20.500.11799/13855/414805.pdf?sequence=1>.
10. Simhan HN Canavan TP. Preterm premature rupture of membranes: diagnoses, evaluation and management strategies. <https://doi.org/10.1111/j.1471-0528.2005.00582.x>.
11. Romero R. Premature rupture of the membranes. In Reece A, Robbins J: Medicine of the fetus and mother. 2nd ed. USA: Lippincott-Raven; 1998;1581-1625.
12. Chen FC, et al. Comparison of Two Rapid Strip Tests Based on IGFBP-1 and PAMG-1 for the Detection of Amniotic Fluid. <https://doi.org/10.1055/s-2008-1066876>.
13. Di Renzo GC, et al. Guidelines for the management of spontaneous preterm labor: identification of spontaneous preterm labor, diagnosis of preterm premature rupture of membranes, and preventive tools for preterm birth. <https://doi.org/10.3109/14767058.2011.553694>.
14. Petrunin DD, Griaznova IM, Petrunina IuA, Tatarinov IuS. Immunochemical identification of the human placenta organ specific-alpha 2 globulin and its concentration in amniotic fluid. Biull Eksp Biol Med 1976;82(7):803-4.
15. Mercer BM. Preterm Premature Rupture of the Membranes: Current Approaches to Evaluation and Management. <https://doi.org/10.1016/j.ogc.2005.03.003>.
16. Ramsauer B, et al. The diagnosis of rupture of fetal membranes (ROM): a meta-analysis <https://doi.org/10.1515/jpm-2012-0247>.
17. Esim E, et al. Diagnosis of premature rupture of membranes by identification of β -HCG in vaginal washing fluid. [https://doi.org/10.1016/S0301-2115\(02\)00277-4](https://doi.org/10.1016/S0301-2115(02)00277-4).
18. Sosa CG, Herrera E, Restrepo JC, Strauss, et al. Comparison of placental alpha microglobulin-1 in vaginal fluid with intra-amniotic injection of indigo carmine for the diagnosis of rupture of membranes. <https://doi.org/10.1515/jpm-2013-0245>
19. <http://www.amnisure.com>. Consultado: 15/05/2017.
20. Caughey AB, et al. Contemporary diagnosis and management of preterm premature rupture of membranes. PMID: 18701929.
21. Neil PRL, Wallace EM. Is AmniSure® useful in the management of women with prelabour rupture of the membranes? <https://doi.org/10.1111/j.1479-828X.2010.01238.x>