



Seguimiento ambulatorio de pacientes con displasia broncopulmonar

Outpatient follow-up of patients with broncopulmonary dysplasia

Lourdes María del Carmen Jamaica-Balderas,* Waldo Moisés Fonseca-Larios,*
Fabián Romero-Mena,* Arelis Barragán-González*

*Hospital Infantil de México «Federico Gómez», Ciudad de México, México.

RESUMEN. Introducción: La displasia broncopulmonar (DBP) es una enfermedad pulmonar crónica, frecuente en prematuros que requieren ventilación mecánica y/o oxigenoterapia prolongada. **Objetivo:** Describir retrospectivamente características demográficas, factores asociados y comorbilidades en pacientes con DBP del Servicio de Neumología Pediátrica del Hospital Infantil de México «Federico Gómez». **Material y métodos:** Estudio observacional retrospectivo. Evaluó 386 pacientes con DBP atendidos entre 2014 y 2018. Analizó variables neonatales, maternas y de atención, mediante el software STATA v.14. **Resultados:** El 57,51% fue de sexo masculino, con edad gestacional de 31 semanas (rango: 28 a 35), peso al nacer de 1.305 g (rango 1.160 a 2.870 g). 73,83% nació antes de la semana 34. El 95,34% se hospitalizaron entre una y tres veces; 89,38% tuvo en los dos primeros años de vida entre una y 10 consultas con Neumología y 26,94% usaba oxígeno en la primera consulta. Pacientes con DPB grave usaron oxígeno > a 54,2 días (IC95%: 49,23 a 53,33; $p = 0,0000$). La comorbilidad más frecuente fue la alteración neurológica (19,69%, $p = 0,034$) y el tratamiento de base fueron corticoides inhalados ($p = 0,015$) y salbutamol ($p = 0,014$). **Conclusión:** La característica de pacientes con DBP moderada-grave fue el uso prolongado de ventilación mecánica y oxígeno suplementario, donde los corticoides inhalados pueden ser útiles para manejo ambulatorio.

Palabras clave: Displasia broncopulmonar, enfermedad pulmonar, recién nacido prematuro, prematuro, enfermedades del prematuro.

ABSTRACT. Introduction: Bronchopulmonary dysplasia (BPD), a chronic lung disease, it is frequent in premature infants who require mechanical ventilation and/or prolonged oxygen therapy. **Objective:** To retrospectively describe demographic characteristics, associated factors and comorbidities in patients with BPD from the Pediatric Pneumology Service of the Hospital Infantil de México Federico Gómez. **Materials and methods:** Retrospective observational study. 386 patients with BPD treated between 2014 and 2018 were evaluated. Neonatal, maternal and care variables were analyzed using STATA v.14 software. **Results:** 57.51% were male, with a gestational age of 31 weeks (range: 28 to 35), birth weight of 1,305 g (range 1,160 to 2,870 g); 73.83% were born before week 34. 95.34% were hospitalized between 1 and 3 times; 89.38% had between 1 and 10 visits with Pneumologist in the first two years of life and 26.94% used oxygen in the first visit. Patients with severe BPD used oxygen > 54.2 days (95% CI: 49.23 to 53.33; $p = 0.0000$). The most frequent comorbidity was neurological alteration (19.69%, $p = 0.034$) and the basic treatment was inhaled corticosteroids ($p = 0.015$) and salbutamol ($p = 0.014$). **Conclusion:** The characteristic of patients with moderate-severe BPD was the prolonged use of mechanical ventilation and supplemental oxygen, where inhaled corticosteroids can be useful for outpatient management.

Keywords: Bronchopulmonary dysplasia, lung diseases, infant premature, premature birth, premature diseases.

INTRODUCCIÓN

La displasia broncopulmonar (DBP) fue descrita por Northway, Rosen y Porter (1967), como una enfermedad pulmonar en recién nacidos prematuros, con requerimiento de

ventilación mecánica prolongada y altos niveles de oxígeno suplementario^{1,2} y se define por la duración total de uso de oxígeno suplementario, requerimiento de presión positiva y edad gestacional, así como por dependencia del oxígeno a las 36 semanas de edad postnatal.^{3,4}

Correspondencia:

Dra. Lourdes María del Carmen Jamaica-Balderas

Hospital Infantil de México «Federico Gómez», Ciudad de México, México.

Correo electrónico: drajamaica@yahoo.com.mx

Recibido: 18-VII-2021; aceptado: 28-III-2022.

Citar como: Jamaica-Balderas LMC, Fonseca-Larios WM, Romero-Mena F, Barragán-González A. Seguimiento ambulatorio de pacientes con displasia broncopulmonar. *Neumol Cir Torax*. 2022; 81 (1): 26-34. <https://dx.doi.org/10.35366/105529>

La incidencia en centros de atención varía entre 20 y 75%.⁵ Estudios de cohortes como ELGAN, Canadian Neonatal Network, Korean Neonatal Network, Vermont-Oxford Network y Swiss Neonatal Network, y estudios realizados en China, Taiwán e India, muestran prevalencias entre el 11 y 50%, dadas por diferencias relacionadas con criterios de edad gestacional o peso al nacer asociados al diagnóstico.⁶

La variación en los desenlaces neonatales identificados en cohortes multicéntricas y multinacionales puede resultar de diferencias en cobertura, características poblacionales, estructura de la atención en salud perinatal, definiciones de caso, calidad y procesos de atención en los diferentes países.¹

Los factores de riesgo son varios entre ellos restricción del crecimiento intrauterino, sexo masculino, corioamnionitis, raza, tabaquismo¹ e incluso el riesgo genético.⁷⁻¹⁰

Desde 2005, la prevalencia de DBP del Vermont Oxford Network se ha reducido, pasando de 31 a 28%. A nivel mundial, las tasas de DBP oscilaron entre 13 y 32% en la iNEO (*International Network for Evaluation Outcomes in Neonates*) entre 2007-2010.^{6,11-15}

Evaluaciones recientes en EUA indican que la DBP se desarrolla en aproximadamente 10% de los prematuros nacidos entre las 28 y 31 semanas, y en 40% de los prematuros menores de 28 semanas.¹⁶ En Europa, 10 a 20% de los prematuros entre las 23 y 31 semanas desarrollaron DBP.¹⁶ En México la prevalencia de pretérmino es de 10%, de los cuales un 8 a 12% son de menos de 1.200 g o menos de 32 semanas, siendo esta la población susceptible de desarrollar DBP.¹⁷

Aunque la DBP sigue siendo la complicación más frecuente en menores a 30 semanas y bajo peso al nacer, en los últimos 50 años el manejo ha evolucionado por el uso de corticosteroides prenatales, técnicas avanzadas en

atención neonatal y uso de surfactante, permitiendo que los recién nacidos con DBP tengan mejor sobrevida y menor riesgo de mortalidad, aunque favorece el aumento de la prevalencia.^{1,18,19}

A pesar de todos los esfuerzos para prevenir la lesión pulmonar, ésta continúa siendo la enfermedad pulmonar crónica más prevalente en el prematuro,²⁰ caracterizada por inflamación uniforme, fibrosis en bajo grado, ausencia de metaplasia epitelial en vías respiratorias, hipertrofia del músculo liso, alvéolos más grandes y disfunción vascular pulmonar.²¹

El cuidado del prematuro extremo requiere hospitalización de aproximadamente 60 días, y en algunos casos de rehospitalizaciones después del alta.⁵ Durante su primer año de vida, 49% requieren reingreso.^{22,23} Estudios de seguimiento son importantes porque permiten visualizar la afectación pulmonar, síntomas parecidos al asma, hipertensión pulmonar e intolerancia al ejercicio con respuesta alterada a la hipoxia.²⁴

En este trabajo, nuestro objetivo fue describir retrospectivamente las características demográficas, factores asociados y comorbilidades en pacientes con DBP que asistieron a consulta externa de Neumología pediátrica entre 2014 a 2018.

MATERIAL Y MÉTODOS

Se realizó estudio observacional, descriptivo, retrospectivo, en 386 pacientes con diagnóstico de DBP quienes cumplieron con la definición según Bancalari (*Tabla 1*), y fueron atendidos en consulta externa de Neumología del Hospital Infantil de México «Federico Gómez» entre los años 2014 a 2018. No se incluyeron pacientes con cardiopatía congénita cianósante o con historia clínica incompleta.

Tabla 1: Clasificación de la displasia broncopulmonar.

Edad gestacional al nacer	< 32 semanas	> 32 semanas
Momento de la evaluación	36 semanas de edad postconcepcional o egreso hospitalario (lo que ocurra primero)	Más de 28 días pero menos de 56 días de edad postnatal o egreso hospitalario (lo que ocurra primero)
Tratamiento con oxígeno	Más de 21% durante 28 días o más	
DBP leve	Respira aire ambiente a las 36 semanas de edad postconcepcional o al alta (lo que ocurra primero)	Respira aire ambiente al día 56 de edad postnatal o al alta (lo que ocurra primero)
DBP moderada	Recibe oxígeno suplementario con $FiO_2 < 30\%$ a las 36 semanas de edad postconcepcional o al alta (lo que ocurra primero)	Recibe oxígeno suplementario con $FiO_2 < 30\%$ al día 56 de edad postnatal o al alta (lo que ocurra primero)
DBP grave	Recibe oxígeno suplementario con $FiO_2 \geq 30\%$ y/o CPAP o VM a las 36 semanas de edad postconcepcional o al alta (lo que ocurra primero)	Recibe oxígeno suplementario con $FiO_2 \geq 30\%$ y/o CPAP o VM al día 56 de edad postnatal o al alta (lo que ocurra primero)

Los datos para este estudio fueron tomados de las historias clínicas y se evaluó información de las atenciones recibidas en los dos primeros años de vida. Las variables cualitativas se reportaron como frecuencias absolutas y relativas y las variables cuantitativas con medianas y rangos, previa verificación del supuesto de normalidad con el test Shapiro-Wilk. La comparación entre grupos de acuerdo con la gravedad de la DPB se realizó empleando la prueba de χ^2 y el test exacto de Fisher para las variables cualitativas y el test de Kruskal-Wallis para variables cuantitativas; un valor $p < 0,050$ fue considerado significativo. Los análisis estadísticos se realizaron en STATA v.14.

Este proyecto contó con la aprobación del Comité de Ética Institucional y se realizó bajo los lineamientos establecidos en la Declaración de Helsinki y la normatividad local.²⁵

RESULTADOS

Se analizaron retrospectivamente 386 historias clínicas de pacientes con diagnóstico de DBP quienes cumplieron los criterios de inclusión y asistieron a consulta de Neumología. Tres pacientes no fueron incluidos en el análisis, uno por presentar cardiopatía congénita es cianósante y dos por historia clínica incompleta, 57,51% ($n = 222$) fue de sexo masculino, con una mediana de edad gestacional de 31 semanas (rango: 28 a 35 semanas), 73,83% ($n = 282$) de los pacientes nació antes de la semana 34 de gestación y tuvo una mediana de peso al nacer de 1.305 g (rango: 1.016 a 2.087 g) (Tabla 2).

Se clasificaron los pacientes según la gravedad de la DBP en leve, moderada y grave según el tiempo de uso de oxígeno suplementario y el uso de presión positiva en la vía aérea, 47,15% ($n = 182$) de los casos fueron clasificados como DBP moderada, 33,68% ($n = 130$) como DBP grave y 18,39% ($n = 71$) como DBP leve (Tabla 2).

En las tres categorías de DBP, los más afectados fueron pacientes de sexo masculino ($p = 0,153$); la mediana de edad gestacional osciló entre 31 y 31,4 semanas, $p = 0,450$ (Figura 1A); y la mediana del peso al nacer fue de 1.500 g (rango: 1.030 a 2.200 g) en grupo de DBP leve; 1.300 g (rango: 1.000 a 2.100 g) en el grupo de DBP moderada y de 1.305 (rango: 1.050 a 2.050 g) en grupo de DBP grave ($p = 0,775$) (Figura 1B).

Las principales características de la población de estudio aparecen en la Tabla 2. El número de días de uso de oxígeno fue mayor en el grupo de DBP grave (180 días; rango: 96 a 370 días), comparado con el grupo de DBP leve (40 días; rango: 30 a 57 días), $p = 0,001$. En los grupos de DBP leve y moderada, la mayoría de pacientes (92,96 y 42,31%, respectivamente) usaron oxígeno por un periodo de tiempo más corto (menos de tres meses); mientras que en el grupo de DBP grave, 46,15% lo usaron por periodos mayores a seis meses.

La ventilación mecánica se empleó en grupos de DBP leve y moderada, por un tiempo menor a un mes, en comparación con el grupo de DBP grave, donde 71,54% lo usaron por un periodo cercano a dos meses. Específicamente el uso de ventilación mecánica fue de 12 días (rango: 6 a 22) para el grupo leve, de 20 días (rango: 10 a 30 días) para el moderado y de 54,2 días (IC95%: 49,23 a 59,33 días) para la grave, $p = 0,000$.

Sólo en 28,45% ($n = 109$) de la población se estableció el uso de surfactante, siendo su administración más alta en el grupo de DBP grave (33,08%). Por otro lado, al egreso hospitalario de la unidad de recién nacido, un alto número de pacientes con DBP moderada (64,84%) y grave (71,54%) usaban oxígeno, en comparación con el grupo de DBP leve (25,35%), $p = 0,000$.

El análisis de variables relacionadas con antecedentes del recién nacido evidenció que el bajo peso al nacer (9,97%), asfisia perinatal (25,39%), hemorragia intraventricular (19,69%) y la persistencia del conducto arterioso (PCA) (19,69%) fueron las más prevalentes siendo de mayor frecuencia en el grupo de DBP grave, sin que se encontraran diferencias entre grupos de DBP.

Las madres de pacientes con DBP en su mayoría (79,27%) tenían entre 20 y 39 años de edad con un grado de escolaridad principalmente de educación primaria (47,41%); sólo 3,37% ($n = 13$) tuvo embarazos múltiples, 26,68% ($n = 103$) presentó ruptura temprana de membranas y 15,54% ($n = 60$) sufrió hipertensión gestacional. El 73,63% ($n = 282$) tuvo parto por cesárea, pero no se encontró diferencia entre los grupos de DBP con respecto al parto vaginal ($p = 0,876$).

Antecedentes familiares de atopia (asma familiar) y ambientales (exposición a tabaquismo pasivo, humo de leña y zoonosis) también fueron evaluados, pero ninguno de ellos presentó diferencias entre los grupos de severidad de la DBP (Tabla 2).

Las comorbilidades más frecuentes fueron: alteración neurológica (19,69%) básicamente debida al retraso en el neurodesarrollo, parálisis cerebral y malformación del sistema nervioso central, entre otros; la alteración cardíaca (9,33%), diagnosticada por medio de ecocardiograma, incluyó principalmente PCA, comunicación interauricular, comunicación interventricular e hipertensión pulmonar (5,18%). La alteración neurológica y la hipertensión pulmonar fueron más frecuentes en el grupo de DBP severa, y mostró diferencias entre grupos de DBP ($p = 0,034$ y $p = 0,037$ respectivamente); las sibilancias recurrentes estuvieron presentes sólo en un 0,78% de la población.

La información de otras comorbilidades encontradas se detalla en la Tabla 2. A ninguno de los pacientes evaluados ($n = 383$) se le detectó la presencia de hernia diafragmática. El análisis por subgrupos de gravedad de DBP no mostró diferencias.

Tabla 2: Características principales de la población de estudio.

Variables	Gravedad DPB				
	DE	Leve n (%)	Moderada n (%)	Grave n (%)	p
	3	71 (18,39)	182 (47,15)	130 (33,68)	NA
Variables prenatales					
Sexo	1				
Femenino		26 (36,62)	79 (43,41)	55 (42,31)	0,153
Masculino		44 (61,97)	103 (56,59)	75 (57,69)	
Edad gestacional					0,861
Mediana y rango (semanas)		31,0	31,4	31,2	
Rango		29-35	28-34	28-34	
Peso al nacer					0,597
Mediana (g)		1.500	1.300	1.305	
Rango		1.030-2.200	1.000-2.100	1.050-2.050	
Días con O ₂					0,001*
Mediana (días)		40	107	180	
Rango		30-57	63-210	96-370	
Días ventilación mecánica	36				0,001*
Mediana (días)		12	20	54	
Rango		6-22	10-30	49-59	
Surfactante					NC
Sí		17 (23,94)	49 (26,92)	43 (33,08)	
Egreso con O ₂					0,000*
Sí		18 (25,35)	118 (64,84)	93 (71,54)	
Antecedentes prenatales					
Corioamnionitis					0,717
Sí		0 (0)	3 (1,65)	2 (1,54)	
Hemorragia intraventricular					0,344
Sí		9 (12,68)	31 (17,03)	27 (20,77)	
Ductus arterioso persistente					0,115
Sí		10 (14,08)	33 (18,13)	33 (25,38)	
Enterocolitis					0,466
Sí		4 (5,63)	20 (10,99)	13 (10,00)	
Asfixia perinatal					0,577
Sí		17 (23,94)	44 (24,18)	37 (28,46)	
Desnutrición al nacimiento					0,285
Sí		66 (92,96)	165 (90,66)	122 (93,85)	
Antecedentes maternos					
Edad materna (años)					0,574
< 20		10 (14,08)	28 (15,38)	13 (10)	
20-39		58 (81,69)	141 (77,47)	106 (81,54)	
> 40		3 (4,23)	13 (7,14)	11 (8,46)	
Escolaridad materna					0,39
Primaria		31 (43,66)	94 (51,65)	57 (43,85)	
Secundaria		28 (39,44)	68 (37,36)	52 (40,00)	
Técnico		2 (3)	4 (2)	4 (3,08)	
Universitaria		7 (10)	16 (9)	14 (10,8)	
No lee ni escribe		3 (4)	0,00 (0,00)	3 (2,31)	

Continúa la Tabla 2: Características principales de la población de estudio.

Variables	Gravedad DPB				p
	DE	Leve n (%)	Moderada n (%)	Grave n (%)	
	3	71 (18,39)	182 (47,15)	130 (33,68)	
VARIABLES MATERNOS					
Cesárea Sí		54 (76,06)	133 (73,08)	95 (73,08)	0,876
Embarazo múltiple Sí		3 (4,23)	5 (2,75)	5 (3,85)	0,807
Ruptura prematura de membranas Sí		19 (26,76)	44 (24,18)	40 (30,77)	0,432
Hipertensión gestacional Sí		12 (16,9)	29 (15,93)	19 (14,62)	0,905
ANTECEDENTES FAMILIARES Y AMBIENTALES					
Tabaquismo pasivo Sí		10 (14,08)	26 (14,29)	12 (9,23)	0,493
Zoonosis Sí		22 (30,99)	48 (26,37)	26 (20,00)	0,338
Humo de leña Sí		4 (5,63)	4 (2,2)	4 (3,08)	0,393
Historia familiar de asma Sí		5 (7,04)	7 (3,85)	9 (6,92)	0,462

* Estadísticamente significativo. DPB = displasia broncopulmonar.

Se evaluó el número de hospitalizaciones y atenciones médicas recibidas en los dos primeros años de vida documentadas dentro del periodo de estudio, así como signos y síntomas que presentaron en la primera consulta de Neumología, 95,34% de los pacientes no tuvo o tuvo máximo tres hospitalizaciones, mientras que 4,66% tuvo entre cuatro y siete ingresos hospitalarios. Con relación al número de consultas, 89,38% de los pacientes tuvo entre una y 10 consultas por Neumología (mediana: 4 consultas; rango: 2 a 7 consultas), 8,81% entre 11 y 20 consultas y 1,81% entre 21 y 30 consultas y no se observaron diferencias entre los grupos de DPB ($p = 0,707$), los detalles por grupos de gravedad se pueden observar en la [Tabla 3](#).

La edad promedio de la primera consulta con Neumología fue a los 6,69 meses (rango: 3,78 a 15,51 meses), no se observó una diferencia significativa con relación a la gravedad de DPB ($p = 0,141$).

El 69,17% de los pacientes fueron sintomáticos en la primera consulta ([Tabla 3](#)) y 26,94% usaban oxígeno, siendo la frecuencia de uso más alta a mayor gravedad de la DPB ($p = 0,000$). La radiografía de tórax fue ordenada en todos los pacientes en su primer control ambulatorio, y analizada

en conjunto con el Servicio de Radiología, encontrando hallazgos compatibles con DPB tales como infiltrados intersticiales lineales, reticulares e hiperinsuflación en un total de 143 pacientes 37,05%; no se evidenciaron diferencias entre los grupos de gravedad ($p = 0,353$).

El uso de medicamentos como corticoide prenatal (18,60%), corticoide inhalado postnatal (80,31%), diuréticos (58,29%) y salbutamol (39,90%) hicieron parte del esquema terapéutico que recibieron estos pacientes. Todos los medicamentos tuvieron frecuencias de uso que se incrementaron gradualmente de acuerdo con la gravedad de la DPB, pero sólo el corticoide inhalado ($p = 0,015$) y el salbutamol ($p = 0,014$) mostraron diferencias entre grupos.

DISCUSIÓN

El presente estudio, basado en información proveniente de una población pediátrica de pacientes derivados de la atención neonatal temprana en nuestra institución y de pacientes remitidos de hospitales externos, genera una gran diversidad en el grupo de población atendida, convirtiéndose en una buena opción para describir factores asociados

al riesgo de sufrir DBP, así como comorbilidades propias de los niños con esta enfermedad.

Las formas moderada y severa de DPB fueron frecuentes en la población de estudio, especialmente en pacientes nacidos alrededor de la semana 31 y con bajo peso al nacer (1.500 g), coincidiendo con lo reportado en el estudio de D'Angio et al.²⁶ quienes demostraron que bebés prematuros, pequeños para la edad gestacional o con restricción del crecimiento intrauterino tienen mayor riesgo de efectos adversos pulmonares y peores complicaciones.

Lum et al.²⁷ refieren que niños con antecedente de DPB tienen un mayor riesgo de síntomas o enfermedades respiratorias en la infancia e hipoxemia crónica, debido a la disminución en el calibre de la vía respiratoria, disminución de los flujos y volúmenes espiratorios y una reducida capacidad de difusión que refleja una interrupción del desarrollo alveolar, disminución del área de superficie para el intercambio de gases y una angiogénesis interrumpida. Este trabajo encontró que el requerimiento de ventilación mecánica, el número de días de uso de oxígeno suplementario por tiempo prolongado, así como el uso de oxígeno al egreso hospitalario son factores que en nuestra población se ajustaron a los criterios diagnósticos de DBP, las cuales suelen ser intervenciones necesarias en las etapas más críticas de los neonatos y están claramente relacionadas con la patogénesis de la enfermedad, según lo describe el estudio de Tapia et al.²⁸

La DBP fue más prevalente en pacientes del sexo masculino y en aquéllos que presentaron en la etapa neonatal factores de riesgo como presencia de hemorragia intraventricular, PCA y enterocolitis, mostrando un aumento relacionado con la gravedad de la DBP pese a que no fue estadísticamente significativa. Hay algunos factores que se han identificado frecuentemente en el desarrollo de la DBP, dentro de los que se encuentran la edad gestacional, el sexo masculino, y la PCA.

En contraste con el estudio de Cunha et al.²⁹ respecto a las características de madres de pacientes con DBP, la preeclampsia no la encontramos como variable de interés; mientras que la ruptura prematura de membranas sí, al igual que el estudio de Cokyaman et al.³⁰ La alta frecuencia de cesárea observada en nuestra investigación concuerda con lo reportado por Cunha et al.²⁹ y nos permite inferir que estas mujeres probablemente tuvieron un diagnóstico precoz de las complicaciones maternas y fetales que pudieron llevarlas a un control más riguroso del embarazo y del parto, a pesar de su baja escolaridad. La edad materna, a diferencia de lo reportado por Klinger et al. no se relacionó con la presencia o gravedad de DBP en recién nacido con bajo peso al nacer.³¹

Según Cherian et al.,³² el oxígeno es la terapia más empleada durante la estancia de los casos en las unidades neonatales y juega un papel importante, dado que la hipoxia

puede conducir a vasoconstricción pulmonar e hipertensión pulmonar, mientras que la hiperoxia puede conducir al desarrollo de DBP, retinopatía en el prematuro o lesión de la sustancia blanca cerebral; esta última lesión puede estar asociada al retraso del neurodesarrollo (característico de estos pacientes), denominado en nuestra publicación como alteración neurológica.

Las repercusiones a largo plazo comúnmente presentes son las alteraciones pulmonares crónicas que conllevan a hospitalizaciones frecuentes, generando hasta 49% de reingresos durante el primer año de vida.³³ En nuestro estudio, durante los dos primeros años de vida, la gran mayoría de casos requirieron al menos tres hospitalizaciones, entre una y 10 consultas por Neumología e inicio de su primera atención por nuestro servicio alrededor de los seis meses de edad.

Otras alteraciones que se han identificado frecuentemente en el desarrollo de la DBP son anomalías

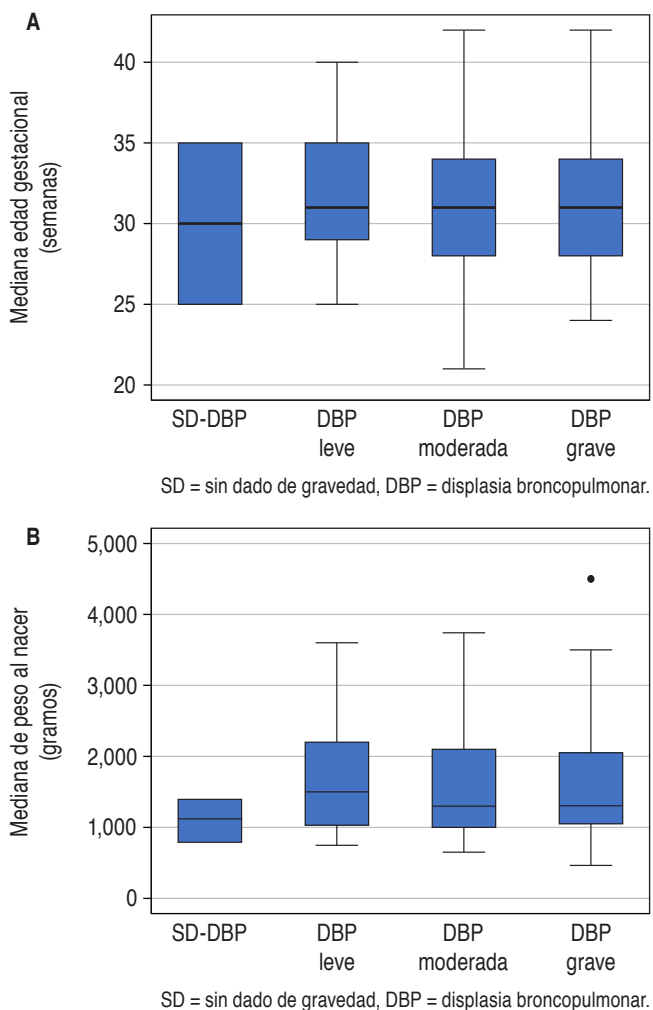


Figura 1: Mediana de edad gestacional y peso al nacer en la población de estudio.

Tabla 3: Características de las atenciones médicas.

		Gravedad DPB			
	DE	Leve n (%)	Moderada n (%)	Grave n (%)	
Variables	3	71 (18,39)	182 (47,15)	130 (33,68)	p
Atenciones médicas recibidas					
Hospitalizaciones causa respiratoria					
0 a 3		68 (95,77)	177 (97,25)	120 (92,31)	
4 a 7		3 (4,23)	5 (2,75)	10 (7,69)	0,140
Número de consultas en neumología					
Mediana y rango		5	4	5	0,489
Rango		(2 a 7)	(2 a 7)	(2 a 7)	
0 a 10		61 (85,92)	164 (90,11)	118 (90,77)	
11 a 20		8 (11,27)	16 (8,79)	10 (7,69)	0,707
21 a 30		2 (2,82)	2 (1,10)	2 (1,54)	
Características primera consulta por neumología					
Edad	26				
Mediana (meses)		5,95	6,27	6,88	0,141
Rango		2,84 a 12,72	3,22 a 15,35	4,60 a 15,61	
Peso	19				
Mediana (kg)		5,0	4,8	4,7	0,446
Rango		3,5 a 8,0	3,5 a 7,2	3,29 a 7,1	
Talla	20				
Mediana (cm)		60	59	57	0,590
Rango		53 a 71	52 a 72	51 a 70	
Obstrucción nasal					
Sí		3 (4,23)	10 (5,49)	4 (3,08)	0,641
Saturación de O ₂	19				
Mediana (%)		94	93	93	0,269
Rango		93 a 95	91 a 95	92 a 96	
Rinorrea					
Sí		3 (4,23)	15 (8,24)	9 (6,92)	0,604
Sibilancias					
Sí		3 (4,23)	5 (2,75)	8 (6,15)	0,305
Tiraje					
Sí		1 (1,41)	5 (2,75)	7 (5,38)	0,315
Tos					
Sí		14 (19,72)	32 (17,58)	30 (23,08)	0,493
Usa O ₂					
Sí		9 (12,68)	45 (24,73)	49 (37,69)	0,000*
Cianosis					
Sí		2 (2,82)	4 (2,20)	5 (3,85)	0,668
Crépitos					
Sí		4 (5,63)	7 (3,85)	10 (7,69)	0,330
Disnea					
Sí		4 (5,63)	3 (1,65)	7 (5,38)	0,115

* Estadísticamente significativo. DPB = displasia broncopulmonar.

persistentes del desarrollo de la función pulmonar con presencia de tos crónica, sibilancias y uso de medicamentos broncodilatadores, con una alta incidencia de asma a los cinco años.³³⁻³⁵ En nuestro estudio, aunque la tos y las sibilancias fueron documentadas, no se encontró una alta frecuencia en los pacientes atendidos en consulta, pero el uso de broncodilatadores sí tuvo una frecuencia importante siendo significativa su formulación en los pacientes con DBP.

Los corticoides inhalados se emplearon en nuestro estudio con una alta frecuencia y logramos demostrar que su uso para manejo de la DPB es de gran utilidad. Lo anterior está alineado con lo reportado por el estudio *neurosis*, un ensayo doble ciego controlado con placebo realizado en 40 centros en nueve países europeos que midió el efecto de los corticoides inhalados a largo plazo en 863 recién nacidos prematuros de 23 a 27 semanas, encontrando que la incidencia de DBP fue de 27,8% comparado con 38% en los que no recibieron esta terapia, además demostró que a largo plazo no hubo discapacidad del desarrollo neurológico, sordera o ceguera,^{36,37} por lo que recomiendan su uso, dada su actividad antiinflamatoria y menores efectos secundarios que los esteroides sistémicos.³⁶

En general, los datos obtenidos muestran frecuencias similares en las variables maternas y del recién nacido reportadas por el estudio de Maya-Barrios et al.³³ realizado en población mexicana de neonatos.

Una de las limitaciones del estudio dado su carácter retrospectivo fue el no poder realizar estimación estadística confiable de variables de importancia en pacientes con DBP, como lo son el uso de surfactante y la presencia de comorbilidad gastrointestinal. Lo anterior debido a que no fue posible establecer con seguridad en la totalidad de la población el uso de surfactante y la realización de pruebas para confirmar la presencia de reflujo gastroesofágico y/o alteración en la mecánica de la deglución, los cuales son parte de las alteraciones gastrointestinales. Lo anterior puede ser debido a un subregistro en las historias clínicas.

La meta con estos pacientes ha sido lograr egresos cada vez más rápidos para que se incorporen lo más pronto posible a un seguimiento ambulatorio adecuado que incluya manejo por parte de un equipo multidisciplinario que lleve a la prevención de enfermedades respiratorias, a lograr un retiro del oxígeno domiciliario de manera temprana y a un seguimiento nutricional, cardiovascular y de neurodesarrollo adecuados, por lo cual venimos trabajando institucionalmente en la constitución de la clínica de DBP con el apoyo de diferentes servicios.

CONCLUSIONES

La población de pacientes con DBP que fue parte de este estudio se caracterizó por tener principalmente una en-

fermedad grave y moderada que requirió uso prolongado de ventilación mecánica y de terapia con oxígeno. No se encontraron antecedentes maternos, del recién nacido, ni factores ambientales asociados estadísticamente a la gravedad de la DPB. Las alteraciones neurológicas y la hipertensión pulmonar fueron complicaciones significativas en nuestra población. A pesar de la severidad de la DBP, no hubo un alto requerimiento de hospitalizaciones, logrando seguimientos ambulatorios a través de la consulta externa en el Servicio de Neumología, donde el uso de corticosteroide inhalado mostró ser de gran utilidad.

Agradecimientos

Horacio Márquez González, por su asesoría en el diseño del estudio y Sandra Johanna Echeverry Coral por el análisis estadístico y la asesoría metodológica.

REFERENCIAS

1. Bernard T. Bronchopulmonary dysplasia. *Nat Rev Dis Prim.* 2020;5(1):78.
2. Ballard AR, Mallett LH, Pruszynski JE, Cantey JB. Chorioamnionitis and subsequent bronchopulmonary dysplasia in very-low-birth weight infants: a 25-year cohort. *J Perinatol [Internet].* 2016;36(12):1045-1048. Available in: <https://doi.org/10.1038/jp.2016.138>
3. Jobe A, Bancalari E. Bronchopulmonary dysplasia. *Am J Respir Crit Care Med.* 2001;163(7):1723-1729.
4. Baud O, Maury L, Lebail F, Ramful D, El Moussawi F, Nicaise C, et al. Effect of early low-dose hydrocortisone on survival without bronchopulmonary dysplasia in extremely preterm infants (PREMILOC): a double-blind, placebo-controlled, multicentre, randomised trial. *Lancet [Internet].* 2016 Apr 30 [cited 2021 Dec 23];387(10030):1827-1836. Available in: <https://linkinghub.elsevier.com/retrieve/pii/S0140673616002026>
5. Lapcharoensap W, Gage SC, Kan P, Profit J, Shaw GM, Gould JB, et al. Hospital variation and risk factors for bronchopulmonary dysplasia in a population-based cohort. *JAMA Pediatr.* 2015;169(2):e143676. Available in: <https://doi.org/10.1001/jamapediatrics.2014.3676>
6. Su B-H, Hsieh W-S, Hsu C-H, Chang J-H, Lien R, Lin C-H. Neonatal Outcomes of Extremely Preterm Infants from Taiwan: Comparison with Canada, Japan, and the USA. *Pediatr Neonatol.* 2015;56(1):46-52.
7. Parker RA, Lindstrom DP, Cotton RB. Evidence from twin study implies possible genetic susceptibility to bronchopulmonary dysplasia. *Semin Perinatol.* 1996;20(3):206-209.
8. Bhandari V, Gruen JR, Jang KL, Göpel W, Hallman M, Lavoie PM. Genetics of bronchopulmonary dysplasia: When things do not match up, it is only the beginning. *J Pediatr.* 2019;208:298-299.
9. Lal CV, Bhandari V, Ambalavanan N. Genomics, microbiomics, proteomics, and metabolomics in bronchopulmonary dysplasia. *Semin Perinatol.* 2018;42(7):425-431.
10. Parad RB, Winston AB, Kalish LA, Gupta M, Thompson I, Sheldon Y, et al. Role of genetic susceptibility in the development of bronchopulmonary dysplasia. *J Pediatr.* 2018;203:234-241.e2.
11. Shah PS, Lui K, Sjors G, Mirea L, Reichman B, Adams M, et al. Neonatal outcomes of very low birth weight and very preterm neonates: an international comparison. *J Pediatr.* 2016;177:144-152.e6.

12. Adams M, Bassler D, Bucher HU, Roth-Kleiner M, Berger TM, Braun J, et al. Variability of Very Low Birth Weight Infant Outcome and Practice in Swiss and US Neonatal Units. *Pediatrics* [Internet]. 2018;141(5):e20173436. Available in: <https://doi.org/10.1542/peds.2017-3436>
13. Bose C, Van Marter LJ, Laughon M, O'Shea TM, Allred EN, Karna P, et al. Fetal growth restriction and chronic lung disease among infants born before the 28th week of gestation. *Pediatrics* [Internet]. 2009/08/17. 2009;124(3):e450-458. Available in: <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/19706590>
14. Lee JH, Noh OK, Chang YS, Network KN. Neonatal outcomes of very low birth weight infants in Korean neonatal network from 2013 to 2016. *J Korean Med Sci* [Internet]. 2019;34(5):e40-e40. Available in: <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/30718992>
15. Lin H-J, Du L-Z, Ma X-L, Shi L-P, Pan J-H, Tong X-M, et al. Mortality and morbidity of extremely low birth weight infants in the mainland of China: a multi-center study. *Chin Med J (Engl)* [Internet]. 2015;128(20):2743-2750. Available in: <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/26481740>
16. Principi N, Di Pietro G, Esposito S. Bronchopulmonary dysplasia: Clinical aspects and preventive and therapeutic strategies. *J Transl Med*. 2018;16(1):1-13.
17. Instituto Mexicano del Seguro Social. Prevención, Diagnóstico y Tratamiento de la Displasia Broncopulmonar en niñas/niños menores de 2 años en el segundo y tercer nivel de atención. [Internet]. Catálogo Maestro de Guías de Práctica Clínica: 2015. p. IMSS-776-15. Disponible en: <http://www.cenetec-difusion.com/CMGPC/IMSS-776-15/ER.pdf>
18. Zysman-Colman Z, Tremblay GM, Bandeali S, Landry JS. Bronchopulmonary dysplasia - Trends over three decades. *Paediatr Child Heal*. 2013;18(2):86-90. Available in: <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/24421662>
19. Bancalari E, Claire N, Sosenko IRS. Bronchopulmonary dysplasia: Changes in pathogenesis, epidemiology and definition. *Semin Neonatol*. 2003;8(1):63-71. Available in: [https://doi.org/10.1016/S1084-2756\(02\)00192-6](https://doi.org/10.1016/S1084-2756(02)00192-6)
20. Berkelhamer SK, Kim GA, Radder JE, Wedgwood S, Czech L, Steinhorn RH, Schumacker PT. Developmental differences in hyperoxia-induced oxidative stress and cellular responses in the murine lung. *Free Radic Biol Med* 2013. 2014;0:51-60.
21. Subramaniam P, Ho J, Davis P. Prophylactic nasal continuous positive airway pressure for preventing morbidity and mortality in very preterm infants. *Cochrane Database Syst Rev*. 2016;(6):CD001243.
22. Stoll B, Hansen N, Bell E, Shankaran S, Laptook A, Walsh M, et al. Neonatal Outcomes of Extremely Preterm Infants From the NICHD Neonatal Research Network. *Pediatrics* [Internet]. 2010 Sep 1;126(3):443LP-456. Available in: <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC2982806/pdf/nihms248679.pdf>
23. Davidovich N, DiPaolo BC, Lawrence GG, Chhour P, Yehya N, Margulies SS. Cyclic stretch-induced oxidative stress increases pulmonary alveolar epithelial permeability. *Am J Respir Cell Mol Biol*. 2013;49(1):156-164.
24. Davidson L, Berkelhamer S. Bronchopulmonary dysplasia: chronic lung disease of infancy and long-term pulmonary outcomes. *J Clin Med*. 2017;6(1):4. Available in: <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/28067830>
25. Cámara de Diputados del H. Congreso de la Unión. Ley General de Salud [Internet]. 2009. Available from: https://docs.mexico.justia.com/federales/ley_general_de_salud.pdf
26. D'Angio CT, Ambalavanan N, Carlo WA, McDonald SA, Skogstrand K, Hougaard DM, et al. Blood cytokine profiles associated with distinct patterns of bronchopulmonary dysplasia among extremely low birth weight infants. *J Pediatr* [Internet]. 2016;174:45-51.e5. Available from: <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC2982806/pdf/nihms248679.pdf>
27. Lum S, Kirkby J, Welsh L, Marlow N, Hennessy E, Stocks J. Nature and severity of lung function abnormalities in extremely pre-term children at 11 years of age. *Eur Respir J* [Internet]. 2011;37(5):1199LP-1207. Available from: <https://erj.ersjournals.com/content/erj/37/5/1199.full.pdf>
28. Tapia JL, Agost D, Alegria A, Standen J, Escobar M, Grandi C, et al. Bronchopulmonary dysplasia: Incidence, risk factors and resource utilization in a population of South American very low birth weight infants. *J Pediatr (Rio J)*. 2006;82(1):15-20. Available in: <http://www.jped.com.br/ArtigoDetalhe.aspx?varArtigo=1431&idioma=pt-BR>
29. Cunha GS, Mezzacappa Filho F, Dirceu Ribeiro J. Maternal and neonatal factors affecting the incidence of bronchopulmonary dysplasia in very low birth weight newborns. *J Pediatr (Rio J)*. 2003;79(6):550-556. Available in: <http://www.jped.com.br/conteudo/03-79-06-550/ing.asp>
30. Cokyan T. Bronchopulmonary dysplasia frequency and risk factors in very low birth weight infants: a 3-year retrospective study. *North Clin Istanbul* [Internet]. 2019;7(2):124-130. Available in: <https://www.ajog.org/action/showPdf?pii=S0002-9378%2812%2902081-9>
31. Klinger G, Sokolover N, Boyko V, Sirota L, Lerner-Geva L, Reichman B. Perinatal risk factors for bronchopulmonary dysplasia in a national cohort of very-low-birth weight infants. *Am J Obstet Gynecol*. 2013;208(2):115.e1-115.e9.
32. Cherian S, Morris I, Evans J, Kotecha S. Oxygen therapy in preterm infants. *Paediatr Respir Rev*. 2014;15(2):135-141.
33. Maya-Barrios JA, Perdigón-Lagunes J, Torres-Narváez P, Hernández-Delgado L J-El. Frecuencia de factores de riesgo en pacientes con displasia broncopulmonar. *Rev Mex Pediatría*. 2015;82(6):192-6.
34. Jensen EA, Schmidt B. Epidemiology of bronchopulmonary dysplasia. *Birth Defects Res Part A - Clin Mol Teratol*. 2014;100(3):145-157.
35. Pérez-Pérez G, Navarro-Merino M. Displasia broncopulmonar y prematuridad. Evolución respiratoria a corto y a largo plazo. *An Pediatr*. 2010;72(1):79.e1-79.e16.
36. Pérez-Tarazona S, Rueda-Esteban S, Alfonso-Diego J, Barrio-Gómez De Agüero MI, Callejón-Callejón A, Cortell Aznar I, et al. Protocolo de seguimiento de los pacientes con displasia broncopulmonar. *An Pediatr*. 2016;84(1):61.e1-61.e9.
37. Giubergia V, Bauer G, Rentería F, González H, Vila F, Giubergia V, Michelini A, Aguerre V, et al. Seguimiento neumológico de los niños con displasia broncopulmonar al alta de la Unidad de Cuidados Intensivos Neonatal Parte 1: Epidemiología, fisiopatología y clínica. *Arch Argent Pediatr*. 2013;111(2):165-172.

Conflicto de intereses: Los autores declaramos no tener ningún conflicto de intereses con respecto a la investigación, autoría o publicación. Los autores no hemos recibido fondos o beneficios de la industria o en otros lugares para llevar a cabo este estudio.