

11217 27
29



UNIVERSIDAD NACIONAL AUTONOMA DE MÉXICO
FACULTAD DE MEDICINA

FACTORES DE RIESGO EN
EL PARTO PREMATURO

T E S I S

PARA OBTENER EL GRADO DE :

ESPECIALISTA EN GINECOLOGÍA
Y OBSTETRICIA

P R E S E N T A

GONZALEZ VIDAL MARIA DEL REFUGIO

MÉXICO. 1999

0272150

TESIS CON
FALLA DE ORIGEN



UNAM – Dirección General de Bibliotecas

Tesis Digitales
Restricciones de uso

DERECHOS RESERVADOS ©
PROHIBIDA SU REPRODUCCIÓN TOTAL O PARCIAL

Todo el material contenido en esta tesis está protegido por la Ley Federal del Derecho de Autor (LFDA) de los Estados Unidos Mexicanos (México).

El uso de imágenes, fragmentos de videos, y demás material que sea objeto de protección de los derechos de autor, será exclusivamente para fines educativos e informativos y deberá citar la fuente donde la obtuvo mencionando el autor o autores. Cualquier uso distinto como el lucro, reproducción, edición o modificación, será perseguido y sancionado por el respectivo titular de los Derechos de Autor.

UNIVERSIDAD NACIONAL AUTONOMA DE MEXICO
FACULTAD DE MEDICINA

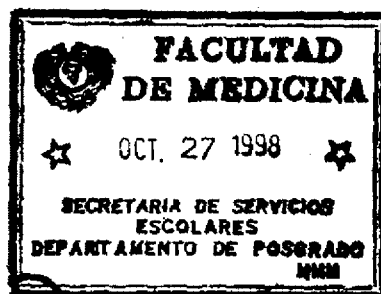
11217
27
25

INSTITUTO POLITECNICO DEL SERVICIO SOCIAL

HOSPITAL DE GINECOBIRTETRICIA N.º 4

DEPARTAMENTO DE ENSEÑANZA E INVESTIGACION

CURSO DE ESPECIALIZACION EN OBSTETRICIA
Y GINECOLOGIA



DR. VELV SOTO PUNKER

DRA. MARIA DEL REYTO GONZALEZ VIAL



IMSS
HOSPITAL DE GINECOBIRTETRICIA
N.º 4
DEPTO. DE ENSEÑANZA
E INVESTIGACION

TESIS CON
FALLA DE ORIGEN

1998

ESTUDIO PROSPECTIVO DE LOS FACTORES DE RIESGO
EN EL PARTO PREMATURO

FACTORES PRENATALES Y DEL PARTO EN PREMATUROS
QUE PRESENTAN SÍNDROME DE INSUFICIENCIA RESPI-
RATORIA TRIPARTIDA

FACTORES PRENATALES Y DEL PARTO EN PRETERMINO QUE DESARROLLAN SINDROME DE INSUFICIENCIA RESPIRATORIA IDIOPATICA

DEFINICION

El síndrome de Insuficiencia respiratoria idiopática (S.I.R.I) o Enfermedad de Membrana Mialina (E.M.H.), es una entidad que obedece a la ausencia, deficiencia o alteración primaria de la capa de revestimiento pulmonar, el denominado surfactante. Este surfactante está compuesto de una serie de lipoproteínas que se fijan en la superficie alveolar del pulmón, y reduce considerablemente las fuerzas de tensión de la interfase agua-aire, disminuyendo así la presión que tiende a colapsar el alveolo . (1)

Como tal el surfactante pulmonar actuó como un potente factor antiatelectasico pulmonar, esencial para la respiración normal. En el caso de los recién nacidos de pretermino, el pulmón contiene menor cantidad de fosfolípidos y de fracciones lipoproteicas surfactivas; lo que coadyuva para que los prematuros desarrollen S.I.R.I. en forma inversamente proporcional a la edad gestacional.

(2)

Sin embargo, recientemente se han reportado casos demostrativos en los que la deficiencia de surfactante no es el único responsable del S.I.R.I., predominando otros factores tales como la aspiración

ración de líquido amniótico contaminado, aspiración de líquido amniótico sanguinolento, acidosis e hipoxia neonatal, hipotermia etc. precipitantes de la problemática respiratoria del neonato.

(3,4)

EPIDEMIOLOGIA

Los estudios de morbilidad por S.I.R.I. que se han efectuado en la población de derecho al nacer del Instituto Mexicano del Seguro Social (I.M.S.S.) por Díez del Castillo y cols. en el departamento de Investigación en Medicina Perinatal del Hospital de Gineco Obstetricia # 1, establecen la relación entre la frecuencia y la mortalidad de la enfermedad de acuerdo al peso al nacimiento ; a menor peso mayor frecuencia de S.I.R.I. con tasa de 375 por mil nacidos vivos, en menores con peso menor de 1510 grs. y de 0.62 por mil nacidos vivos cuando el peso al nacimiento es mayor de 2501 grs. En cuanto a la mortalidad el porcentaje que se encontró oscila entre 15.1% para los primeros y de 11.1% para los segundos . (5)

Así mismo encontró que la frecuencia de S.I.R.I. y la mortalidad correspondiente están en relación a la edad gestacional, en forma inversamente proporcional, los resultados mostraron que a menor edad gestacional, mayor número de muertes por S.I.R.I. Así mismo se encontró que a menor edad gestacional mayor riesgo de padecer S.I.R.I.

Si se comparan las cifras en México y Estados Unidos de los estudios epidemiológicos efectuados y publicados, es posible observar que el S.I.R.I. como problema social en nuestro país tiene gran significado, ya que las cifras de mortalidad, en proporción son muy elevadas en comparación con los reportes de Gluck y cols. en los Estados Unidos de Norteamérica. (6)

En un estudio de Mauren Hack et al. en Cleveland Ohio encontraron en los problemas de S.I.R.I., que 6% los requirieron un periodo de 22 días de estancia hospitalaria, con un costo por bebé en dólares de \$2421.00 lo cual refleja su importancia como problema social, habiéndose planteado un programa de prevención para tratar de eliminar esta patología. (7)

Philip y Wood reportaron en un estudio efectuado de 1969 a 1970 que se aprecia un incremento de S.I.R.I. de 0.36 a 2.77 por mil nacidos vivos en los Estados Unidos.

FACTORES DE RIESGO EN EL S.I.R.I.

Diversos autores han propuesto hipótesis con el lafán de explicar la génesis de este problema; sin embargo aún no se ha podido dilucidar una fisiopatología que por si sola explique el fenómeno, ya que todas ellas resultan en una disminución del surfactante pulmonar como paso final, para el desarrollo de S.I.R.I. Se ha encon-

trado que existen factores de riesgo específicos, (Aunque no una relación directa causa - efecto) en la que la incidencia de ésta entidad está significativamente relacionada con factores prenatales - e intraparto tales como : Diabetes Mellitus, Hiperglucemia, Ruptura prematura de Membranas, Amnioritis, Toxemia del embarazo, Broncoespiración del líquido amniótico, Broncoaspiración de material sanguíneo, Trabajo de nado prolongado, etc. y otros factores indirectos como la inducción del trabajo de parto, ya sea por vía vaginal o por cesárea en gestaciones > 37 semanas.

Usher et al. establecen que el S.I.R.I. parece ser una condición relacionada a la prematuridad, originada por el nacimiento por cesárea, sin relación a la edad gestacional. La incidencia y mortalidad es inversamente proporcional a la edad gestacional, ya que el S.I.R.I. es raro, si el nacimiento ocurre después de las 38 semanas de gestación.

En 6,923 nacimientos con edad gestacional por arriba de 36 semanas, sólo reportan 3 casos de S.I.R.I., mientras que la incidencia entre las 37 y 38 semanas fué de 10.1 % y de las 39 a 30 semanas hasta de 64.3 %. Así mismo encontró mayor incidencia y severidad en neonatos que nacieron por operación cesárea, que en los que nacieron por vía vaginal.

Entre los recién nacidos de 36 a 36 semanas, la incidencia de

S.I.R.I. fué menor para los nacidos por vía vaginal a diferencia con los nacidos por cesárea; así mismo la mortalidad fué menor en el primer grupo , en comparación con el segundo. La incidencia de S.I.R.I. en hijos de madres diabéticas fué similar a la que se encontró en hijos de madres no diabéticas, cuando el nacimiento ocurrió por la misma vía y a la misma edad gestacional. También se encontró que ningún recién nacido presentó S.I.R.I. a después de las 3^o semanas de postnacir , incluyendo 1^o nacimientos por cesárea . (8)

Sin embargo Robert et al. en un estudio de 229 recién nacidos hijos de madres diabéticas y 10,152 recién nacidos hijos de madres no diabéticas, al examinar la relación entre la diabetes materna y S.I.R.I. , encontró que el síndrome ocurre en 23,1 % de los hijos de madres diabéticas a diferencia de 1,3 % del grupo de hijos de madres no diabéticas, con lo que ellos calcularon que el riesgo de S.I.R.I. en hijos de madres diabéticas es de 22,7 veces mayor que en hijos de madres no diabéticas; sin embargo en el análisis de éstos casos no discriminaron otros factores de riesgo como edad gestacional, vía de nacimiento, etc. (9)

Stubbs et al. mencionan una hipótesis en la cual el hiperinsulinismo puede reducir el gliceral 3 fosfato y la dihidroxiacetona fosfato y con ésto impedir la síntesis de fosfolípidos y la producción de surfactante en el pulmón , surgiendo éste mecanis-

mo como el responsable del aumento en la incidencia de S.I.R.I. en hijos de madres diabéticas . (10)

Otros autores como Cruz et al. en la Universidad de Florida- encontraron un incremento significativo de S.I.R.I. en neonatos de madres diabéticas insulinedependientes, los métodos para el nacimiento (cesárea o parto vaginal), no afectaron la incidencia de S.I.R.I. cuando la relación lecitina - esfingomielína fué de 2,2 ó más . (11)

La Puntura Prematura de Membranas asociada a la incidencia de S.I.R.I. en prematuros, fué estudiada por Alder et al. , demostrando un incremento en la cohorte de neonatos con peso menor de 1500 grs. que se asoció a la ruptura prematura de membranas (R.P.M.) , a diferencia de aquellas que no presentaron esta asociación. (12)

Richardson et al. reportaron una incidencia mayor de S.I.R.I. hasta 64 % en neonatos con antecedente de R.P.M. de 24 hrs. , mientras que sólo la encontraron en el 31 % cuando la R.P.M. fué de menos de 24 hrs. , en neonatos por edad gestacional de 30-32 semanas. (13)

Berkowitz et al. estudió los efectos de la R.P.M. en el desarrollo de S.I.R.I. , encontrando que cuando la R.P.M. fué mayor

de 15 hrs., se asoció a un descenso en la incidencia de S.I.R.I. en neonatos de 32 semanas o menos. Los hallazgos encontrados en este estudio sugieren que ésto también podría ser válido para neonatos entre 32 a 36 semanas, sin embargo el número de casos en este grupo fué muy pequeño.

En este mismo estudio en relación a la incidencia por raza se encontró que aunque la frecuencia de S.I.R.I. es similar tanto en la raza blanca como en la negra, las recién nacidas negras tienen mayor mortalidad neonatal que las pacientes blancas.

No se encontró diferencia significativa en la incidencia de S.I.R.I. entre los neonatos del sexo femenino y masculino. (14)

Analizando los eventos infantiles, la fibrosis túnica amniogesia y su asociación con Síndrome de Aparato Respiratorio Fetal (S.A.R.), se encontró una incidencia del 1.7% de neonatos que presentaron S.A.R. Las complicaciones intraparto señaladas por los autores fueron : Sufrimiento fetal, uso de forceps, alteraciones en la presentación.

Se encontró además un aumento significativo en la frecuencia de S.A.R. en los hijos de madres a las que se les aplicó anestesia epidural, así mismo encontró que no hay una diferencia signifi-

ficativa en los casos en los que se aplicó anestesia caudal en comparación con un grupo control.

Relacionado a la anestesia epidural, diversos autores han mostrado la rápida absorción del anestésico en el espacio epidural-
Peak encontró concentraciones en sangre materna a los 15 minutos.
La concentración del anestésico en sangre materna tiene aproximadamente una relación de 3:2 con la encontrada en la circulación-fetal.

Es importante hacer notar que si S.I.R.H. es una causa relativamente común de S.I.R.H., porque su patogenia exacta permanece obscura. (15)

Maurer et al. En un estudio prospectivo analizaron a niños -- los niños admitidos en la Unidad de Cuidados Intensivos Neonatales (U.C.I.N.) en Rainbow Babies and Children's Hospital Cleveland. De todos los neonatos admitidos el 2% tuvieron problemas respiratorios significativos, ninguno de éstos S.I.R. tenía el antecedente de que se practicaron pruebas de madurez pulmonar. Las autoras no reportan ingresos de neonatos con problemas respiratorios a los que previamente si se practicaron pruebas de madurez pulmonar.

La edad gestacional de los neonatos estudiados fue de 32 a 36

semanas. Los problemas pulmonares incluyen S.I.R.I. severo, moderado, tachínnea transitoria del recién nacido. El tiempo de hospitalización fué de 1 a 14⁰ días con un promedio de 23 días.

(7)

Gerald Quirk et al. revisó los efectos de los glucocorticoides, y un parto atraumático sobre la incidencia de S.I.R.I. Diversos estudios han mostrado que la administración de glucocorticoides preparto, disminuye la incidencia de S.I.R.I. en neonatos de 27 a 34 semanas de edad gestacional. Estos estudios muestran una incidencia de S.I.R.I. de 5% a 90% en neonatos en que no se utilizan glucocorticoides, de la población neonatal. El presente estudio muestra una disminución en la incidencia de S.I.R.I. en infantes tratados con esteroides, en relación a neonatos similares manejados a la misma en la población control. Se sugiere además que un trabajo de parto más complicado y en parto atraumático, fué tan efectivo en reducir la incidencia de S.I.R.I. como la administración de glucocorticoides.

En una institución donde la incidencia de S.I.R.I. es relativamente elevada hay mayor tendencia a la terapia con glucocorticoides, sin embargo el presente estudio demuestra que la cuidadosa atención en el manejo del trabajo de parto y el parto, en los infantes de bajo peso al nacimiento, reduce la incidencia de S.I.R.I. (16)

OBJETIVO

En el presente estudio se pretende conocer si existe relación entre algunos antecedentes M<ico-fisiat  icos y factores preparto e intraparto que pudieren previser el desarrollo de Sindrome de Insuficiencia Respiratoria Neonatal en reci  os nacidos en pre  mino y de térmico.

MATERIAL Y MÉTODOS

Se estudiaron 400 casos de nación realizada de los cuales 200 fueron pre  mino y 200 de térmico, considerando este ltimo como grupo control.

El estudio se realizó entre los meses de diciembre de 1978 y Septiembre de 1979, en la instalación de neonatolog  n del Instituto Mexicano del Seguro Social del hospital de Cuidados Críticos # 4.

En los 400 casos estudiados se investigaron 50 variables diferentes, que tratamos de relacionar como factores de riesgo en R.N. pre  mino que desarrollan S.I.R.N.

La selección de casos de térmico se hizo al azar. La selección de los pre  mino se basó en la valoración del P.A. de a

de la Universidad de Michigan y de Cincinnati, considerándose de-
pretermínio entre 30 y 37 semanas de gestación ; y de término de-
38 a 42 semanas.

El estudio de las variantes incluye datos prenatales, intra -
parto y postnatales del binomio madre - hijo . Las variantes es-
tudiadas son las siguientes :

Fecha de estudio

Edad de la paciente.

Estado Civil de la paciente.

Nivel socioeconómico.

Nivel educacional de la paciente y conyuge.

Nivel Ocupacional de la paciente y conyuge.

Nivel Habitacional.

Estatura y Peso de la paciente.

Embarazos, Partos, Cesáreas, Abortos, Hijos Vivos.

Tiempo Transcurrido desde el Último parto o cesárea.

Ritmo Menstrual.

Factores preconcepcionales no Obstétricos Patológicos.

Factores Preconcepcionales no Obstétricos no Patológicos.

Diagnóstico y Control de los factores no Obstétricos Patológicos.

Diagnóstico y Control de los factores no Obstétricos no Patológicos.

Factores Preconcepcionales Obstétricos no Patológicos.

Factores Preconcepcionales Obstétricos Patológicos.

Diagnóstico y Control de los factores Obstétricos Patológicos.

Factores Preconcepcionales Neonatales.

Control Prenatal. Cantidad en Consultas.

Control Prenatal. Calidad.

Curso Prenatal Enfermedades maternas, diagnóstico y Control.

Curso Prenatal Enfermedades Obstétricas, Diagnóstico y Control.

Curso Prepartal, exámenes de laboratorio & Cabiñete.

Motivo de Ingreso Hospitalario.

Edad del Embarazo en el momento del Parto.

Anormalidades en el comienzo y final fetal en el Estadio de parto.

Analgésia para la resolución del parto.

Resolución del parto.

Hallazgos anormales en el parto.

Complicaciones Fisiológicas del nacimiento.

Sexo del recién nacido, peso, talla, apariencia y alimentación.

Métodos de reanimación del recién nacido.

Lugar de atención del recién nacido.

Anomalías congénitas y complicaciones del nacimiento.

Edad gestacional del recién nacido, Cefalocaudal y Longitud.

Complicaciones Neonatales.

Hallazgos Anatomopatológicos de autopsia en caso de muerte del R.N.

En la variable relacionada con el nivel educacional de la paciente y del conyuge se revisar desde analfabetismo, hasta nivel profesional completo. En cuanto a la ocupación de la paciente se revisa desde labores del hogar, hasta labores de tipo profesional -

nal. Así como el nivel habitacional, se revisan instalaciones y
haciembiente.

De los factores preconcepcionales no Obstétricos Patológicos, además de enfermedades maternas como cardíacas, neuropáticas, diabéticas, obesidad, endocrinopatías, etc., se consideran el tabaquismo, el alcoholismo y la nutrición deficiente.

De los factores preconcepcionales Obstétricos no patológicos se consideró además de los hábitos, el tipo de anticonceptivo utilizado, embarazo no deseado y factores R (Reproductivos) no inmunitarios. En el capítulo de factores preconcepcionales Obstétricos Patológicos, se estudiaron antecedentes de esterilidad, anomalías congénitas del tracto genital, historia de aborto, obstrucción de portio previa y rotura prematura del cordón, embarazo ectópico, malos, etc.

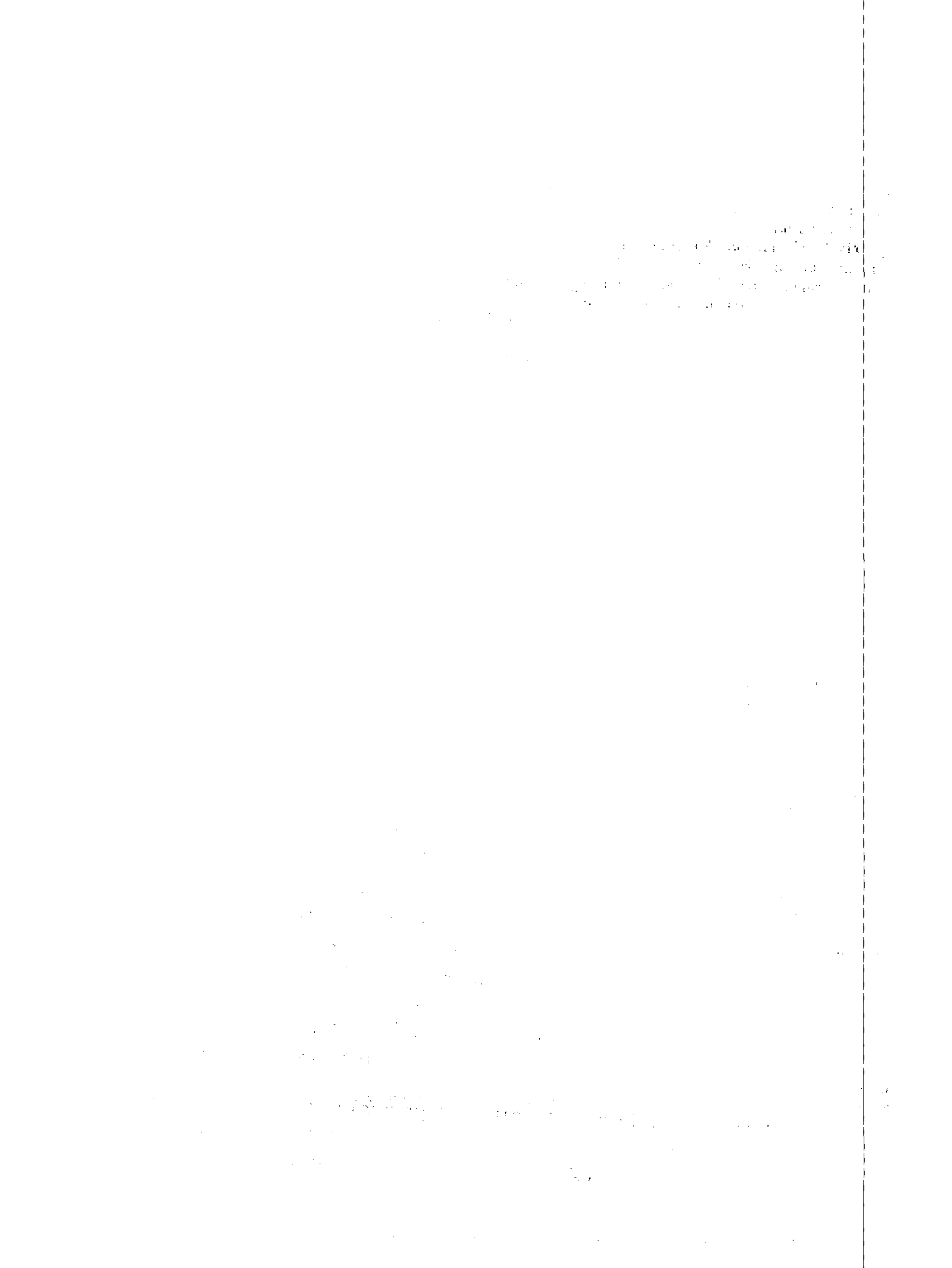
De todos éstos factores, se analizó también si fueron diagnosticados o no y si fueron controlados. Se estudiaron antecedentes de neonatos anteriores, tales como muertes neonatales, inmediatas o mediatas, malformaciones congénitas mayores y menores, trauma obstétrico, fetopatía diabética, enfermedad hemolítica del recién nacido, antecedente de S.I.R.I. en productos anteriores. El control prenatal se valoró por el número de consultas recibidas, y la calidad se calificó como nula, eficiente y deficiente.

ciente.

Los exámenes de laboratorio se encaminaron a detectar enfermedades tales como anemia, infecciones, drogas, diálisis, lúps, toxoplasmosis, citomegalovirus, pruebas de madurez y bienestar fetal.

Durante el curso nacetel se detectaron estreñida en África con sangrado del seno y dolor en fosa rectal, dispepsia, celalgia, ruptura prematura de membranas, tumor de la recta y signos de amniositis. Si convirtieron más tarde durante el trabajo de parto, se evidenció constante infiernito fetal. Fue severa en clínica y manejada con esteatoclitio y analgésico anestésico administrado a la madre, y la resolución del nubazgo, preglosando si fue por vía vaginal o cesárea. Se tomó el nacimiento, estómago o distoción o por rotura. Así mismo, si hubo conducción del trabajo de parto.

En los hallazgos anormales del nacimiento se estudiaron las características del líquido amniótico, cordón y placenta. El Apgar y Silverman se valoraron a los 5 minutos. La presencia de anomalías cromosómicas y/o congenitas en el recién nacido. La edad calculada por amengrrea se correlacionó con la edad gestacional corregida al nacimiento.



▲

10. *Leucosia* *leucostoma* *leucostoma* *leucostoma*

and the following is according to a letter from Mr. C. H. Smith, of Boston, Mass., dated Dec. 10, 1859:

and the other two were in the same condition as the first.

Las complicaciones del recién nacido que se analizaron fueron: Trauma obstétrico, sístoma, S.I.R.I., frío, enderado y severo y de estos temprano y tardío. Síndrome de aspiración perinatal, neumonía, edema pulmonar, hipocalcemia, etc.

En caso de muerte neonatal, si ésta fue inmediata o inmediata y de haber sucedido; si se realizó autopsia y hallazgos anatómicos de ésta.

RESULTADOS

En el grupo de 300 n. prematuros, se encontró un total de 57 n. natos que desarrollaron S.I.R.I. en cualquiera de sus formas (ligeve, moderada o severa). De éstos ocurrieron 37 defunciones con un total de 12 autopsias.

En el grupo control (de término), únicamente se encontraron 3 casos de S.I.R.I. sobre los defunciones y estudio anatómático de las mismas.

El análisis de las variables estudiadas como factores de riesgo en prematuros y S.I.R.I. se encontró de la siguiente manera:

FACTORES PREDISPONENTES	PRETERMINE		TERMINO	
	SIRI (57)	NO SIRI (143)	SIRI (3)	NO SIRI (197)
ANTECEDENTES :				
CARDIOPATIAS	0	0	0	0
E.V.H.C.	0	3	0	0
DIABETES MELLITUS	4	0	0	0
GEMEALIDAD	2	22	1	30
ESTERILIDAD	0	2	0	0
PRESATURACION ANTERIOR	3	17	0	4
EMBARAZO MULTIPLE	21	3	0	0
PRECLAMPSIA SEVERA	2	5	0	5
FUMO	1	0	1	21
CURSO PRENATAL :				
CARDIOPATIAS	0	0	0	0
E.V.H.C.	0	4	0	6
DIABETES MELLITUS	2	0	0	0
EMBARAZO MULTIPLE	6	19	0	8
INSECCION BAJA DE PLACENTA	0	6	0	0
D.P.P.N.I.	0	3	0	0
PLACENTA PREVIA	5	6	0	8
PRECLAMPSIA LEVE	1	5	0	26
PRECLAMPSIA SEVERA	8	23	1	5
PRESENTACION PELVICA	4	9	0	10

FACTORES PREDISPONENTES	PRETERMINO		TERMINO	
	SIRI (57)	NO-SIRI (143)	SIRI (3)	NO-SIRI (197)
P.C.P.	0	3	1	41
R.P.M. 0-12 hrs	3	0	0	14
R.P.M. 13-24 hrs	6	11	1	4
R.P.M. 25-48 hrs	4	12	1	2
R.P.M. mas de 48 hrs	2	3	0	5
 CUEVA INTERPARTO:				
INGRESO EN C. DE P.	25	20	3	154
T. DE P. EN PARTO	2	21	0	0
PROCLAMADA REVERSA	2	10	0	5
ELABORIA	1	0	0	0
R.P.M. SIN ANAMISIS	1	0	0	20
R.P.M. CON ANAMISIS	5	0	0	2
D.P.P.A.I.	2	2	0	6
PLACENTA PREVIA	4	7	0	8
 EDAD DEL EMBARAZO. (CALCULADA)				
30-32 semanas	17	20	0	4
33-34 "	17	31	0	0
35-37 "	29	87	0	0
38-40 "	0	0	3	89
40-42 "	0	0	0	118

FACTORES PREDISPONENTES	PROTEINAS		TERMINO	
	SIRI	NO SIRI	SIRI	NO SIRI
S.F.A. LEVE	(17)	(142)	(3)	(197)
S.F.A. SEVERO	7	4	2	14

ANALGESIA UTILIZADA

NO DIFERIDA ANALGESA	0	0	0	67
LEVOFED INDIVIDUAL	0	0	3	64
SEDACION L.V.	0	0	0	31
GENERAL L.V.	9	0	0	18

RESUMEN DEL TRABAJO

T. DE P. ESPONTANEO

PARTO EUTOCICO

T. DE P. ESPONTANEO

FORCPS

T. DE P. CONDUCTO

PARTO EUTOCICO

T. DE P. CONDUCTO

FORCPS

CESAREA INDICACION FETAL

CESAREA INDICACION MATERNA

CESAREA INDICACION MATERNA

FETAL

	SIRI	NO SIRI	SIRI	NO SIRI
PARTO EUTOCICO	0	0	0	67
T. DE P. ESPONTANEO	0	0	0	67
FORCPS	0	0	0	13
T. DE P. CONDUCTO	0	0	0	69
PARTO EUTOCICO	6	16	0	69
T. DE P. CONDUCTO	0	0	0	69
FORCPS	4	6	0	12
CESAREA INDICACION FETAL	3	11	2	46
CESAREA INDICACION MATERNA	4	5	0	0
CESAREA INDICACION MATERNA	14	39	1	41

ESTA TESIS NO DEBE
SALIR DE LA BIBLIOTECA

FACTORES PREDISPONENTES

PRETERMINO

TERMINO

SIRI

NO SIRI

SIRI

NO SIRI

(97)

(143)

(7)

(197)

HALLAZGOS ALTRIALES EN EL CANTO

PLACENTA CHICA

12

3

0

1

PLACENTA CON INFARTOS

5

4

0

0

CIRCULAR DE CORDON

2

12

0

26

MENINGÍTIS LEVE-MODERADO

2

0

0

0

MENINGÍTIS SEVERO

2

1

0

13

ACRITISMO PLACENTARIO

1

0

0

0

SEXO DEL N.B.

FEMENINO

24

7

1

13

MASCULINO

35

30

3

79

PESO DEL N.B.

1500 - 1700 grs.

71

29

0

0

1950 - 2100 "

7

3

0

0

2100 - 2200 "

9

46

0

0

2300 - 2500 "

12

45

0

0

2600 - 2800 "

0

0

2

49

2900 - 3000 "

0

0

0

66

3100 - 3200 "

0

0

0

13

3300 - 3500 "

0

0

0

40

3600 - 3900 "

0

1

0

9

FACTORES PREDISPONENTES	PRETERMINO		TERMINO	
	SIRI	NO SIRI	SIRI	NO SIRI
	(%)	(%)	(%)	(%)
APGAR				
0-4	6	0	2	1
5-6	26	11	11	11
7-8	27	21	10	10
9-10	27	15	17	17
SITUACION				
C-1	100	100	100	100
2-3	0	0	0	0
4-5	0	0	1	1
6-7	0	0	2	2
8-9	0	0	3	3
MANEJO EN SEPARACION				
ASPIRACION DE SEVUSIONES				
Y OXIGENOTERAPIA	10	100	0	0
PRESION POSITIVA	25	25	0	24
INTUBACION	2	2	2	1
MASAJE CARDIACO	1	0	0	2
LUGAR DE ATENCION R.N.				
CURA NORMAL	0	48	0	172
ALTO RIEZGO	8	62	0	24
U.C.I.N.	40	12	2	1

FACTORES PREDISPONENTES	DETERMINANTE		TERMINANTE	
	SIRI (77)	NO. (16)	SIRI (7)	NO. SIRI (197)
ANOMALIAS GENÉTICAS	32. CROM.	5. DOWN	NO.	5. DOWN
	OBST. DEPARTAMENTAL	14. OBSTETRICAL	NO	HIPOPITUFALÍA
	MICROCEFALIA	13. MICROCEFALIA	NO	NEUROLOGICO
	POLYDACTILIA	8. POLYDACTYLIA	NO	ENFERMEDAD
		10. POLYDACTYLIA	NO	TRASPLANTAR
		11. POLYDACTYLIA	NO	ESTRUCTURA
		12. POLYDACTYLIA	NO	PERMANENCIA
		13. POLYDACTYLIA	NO	REFUGIO
		14. POLYDACTYLIA	NO	EXTRAUTERINA
		15. POLYDACTYLIA	NO	INFECCIONES

EDAD DEL R.H. (COMPLETA)

0-31	"	21	12	1	1
32-33	"	21	12	1	1
34-35	"	21	12	1	1
36-37	"	10	12	1	1
38-39	"	1	3	1	97
40-41	"	0	0	1	91
42 ó más "	"	0	0	1	9

COMPLICACIONES NEONATALES

NO	0	111	10	189
TRAUMA OBSTETRICO	1	2	0	2

FACTORES PREDISPONENTES	PRETERMINO		TERMINO	
	SIRI (57)	NO SIRI (143)	SIRI (3)	NO SIRI (197)
DIFICULTAD DE INGESTA	0	1	0	0
DISTERMIA	1	1	2	0
SIRI LEVE	31	2	0	0
SIRI MODERADO	13	3	0	0
SIRI SEVERO	15	2	3	0
SINDROME DE ASPIRACION	2	3	2	1
NEUMONIA	1	1	0	0
HIPOGLICEMIA	0	1	2	0
CIATOGIS PERSISTENTE	2	1	1	0
HIPERPILORURINEMIA	24	13	2	5
ANEMIA	4	3	0	0
SEPSIS	2	3	0	0
DEPRESION DEL S.N.C.	1	0	0	0
CONVULSIONES	2	0	0	0
HEMORRAGIA CERERAL.	5	6	0	0
MUERTE NEONATAL (<24 hrs)	3	2	0	0
MUERTE NEONATAL (2-8 dias)	14	2	2	1
MUERTE NEONATAL (9-20dias)	1	0	0	0
 HALLAZGOS ANATOMOPATOLOGICOS DE AUTOPSIA				
MUERTE SIN AUTOPSIA	4	4	0	0
MUERTE CON AUTOPSIA	12	0	2	1

RESULTADOS DE AUTOPSIAS EN R.N. PRETERMNO (12 AUTOPSIAS)

MEMBRANA HIALINA CON ATELECTASIA PULMONAR DIFUSA . HEMORRAGIA
SUBARACNOIDEA DISCRETA.

NEUMONIA INTRAUTERINA. PREMATUREZ.

MEMBRANA HIALINA. HEMORRAGIA CEREBRAL.

MENINGECEFALITIS AGUDA SEVERA. PREMATUREZ.

MEMBRANA HIALINA. PREMATUREZ.

NEUMONIA. PREMATUREZ.

PREMATUREZ. ENFERMEDAD HEMORRAGICA DEL RECIENTE NACIDO.

INMADUREZ PULMONAR ZONA EXTERNA. ATELECTASIA FOCAL. NEUMOMEDIASTINO.

MEMBRANA HIALINA. PREMATUREZ.

MEMBRANA HIALINA. PREMATUREZ.

PREMATUREZ. BRONCOPASIRACION DE LECHE.

INMADUREZ ORGANICA GENERALIZADA

(ESTOS DIAGNOSTICOS SON TANTO MEJOR EVAFTA DE LOS RESULTADOS OBTENIDOS POR EL SERVICIO DE PATOLOGIA.)

EN CUANTO A LOS CASOS DE TERMINO SE EFECTUARON 2 AUTOPSIAS EN
NEONATOS CON SIRI Y UNO SIN SIRI.

ASPIRACION MASIVA DE LIQUIDO AMNIOTICO. ZONAS DE MEMBRANA HIALINA

ASPIRACION DE LIQUIDO AMNIOTICO. MEMBRANA HIALINA.

CARDIOPATIA CONGENITA. TRONCO ARTERIAL COMUN. ASPIRACION DE LIQUIDO AMNIOTICO.

CONCLUSIONES

En el análisis de los factores predisponentes de S.I.R.I. en recién nacidos pretérmino, se encontró como se esperaba, en los hijos de madre diabética la incidencia de S.I.R.I. fué 10 veces mayor que en hijos de madres no diabéticas.

El antecedente de parto prematuro, en padres de neonatos que desarrollaron S.I.R.I. se encontró 7.5 veces más que en las madres de los que no desarrollaron S.I.R.I.

La Ruptura Prematura de Membranas con Amnionitis está de acuerdo a lo reportado en la literatura, encontrándose una incidencia 4 veces mayor en prematuros con S.I.R.I. en relación a los que no lo presentaron.

Cuando hubo D.P.P.N.I. Y placenta previa, se encontró una incidencia de 2.5 veces más en neonatos con S.I.R.I.

En relación a la edad gestacional del recién nacido, la mayor incidencia de S.I.R.I. fué entre las 30 y 34 semanas.

El sufrimiento fetal de moderado a severo registrado durante el T de P mostró una incidencia de 2 a 4 veces más en neonatos con S.I.R.I.

Los métodos analgésicos utilizados relacionados con mayor incidencia de S.I.R.I., son la Sedación I.V. con una frecuencia de 2 veces mayor, y con anestesia general una frecuencia de 4 veces más. No se encontró diferencia significativa en los hijos de madres a las que se aplicó bloqueo peridural.

La resolución del embarazo que se relacionó con mayor incidencia de S.I.R.I. fué el parto distáctico con aplicación de forceps, y la cesárea por indicación materno fetal.

No se encontró diferencia significativa en relación al sexo del recién nacido.

El peso de los neonatos con mayor incidencia de S.I.R.I. fué entre 1500 a 1900 grs, siendo éstos calificados con ponder bajo (por abajo de 6) y Silverman alto (por arriba de 6).

En los neonatos que desarrollaron S.I.R.I. se utilizaron maniobras de resucitación tales como Intubación, presión positiva y masaje cardíaco, requiriendo en su totalidad ingreso a la U.T.I.N.

Las anomalías congénitas no parecen mostrar diferencia significativa en la producción de S.I.R.I.

Las complicaciones neonatales presentadas en los neonatos con S.I.R.I. son en orden de frecuencia : Hiperbilirrubinemia, Hemorragia cerebral, depresión del S.N.C., anemia, disternia, neumonía, trauma obstétrico, Sepsis, y Síndrome de Aspiración Perinatal.

El mayor índice de mortalidad se presentó entre los 2 y 8 días de vida extrauterina.

En los casos de muerte con autopsia (12) encontramos solamente 5 con Membrana Pialina, llamando la atención que clínicamente se habían elaborado el diagnóstico de S.I.R.I. en todos los pacientes; lo cual nos hace reflexionar, que deberíamos afinar los métodos diagnósticos clínicos y de laboratorio en éste padecimiento.

En los 2 neonatos de término que fallecieron, se corroboró el diagnóstico de S.I.R.I. en la autopsia, asociándose en los dos casos a Síndrome de aspiración masiva de líquido amniótico, como factor predisponente cuya fisiopatogenia puede estar relacionada con la hipoxia y/o acidosis que éste síndrome produce.

BIBLIOGRAFIA

- 1.-Bishop, B.J.; et al.: Respiratory Distress Syndrome, Surfactant Biochemistry, and Acceleration of Fetal Lung Maturity : a Review. *Obstet and Gynecol Survey* 30 ;2 71-78 1975
- 2.- Ahlström, H.: Pulmonary Mechanics in Infants Surviving Severe Neonatal Respiratory Insufficiency. *Acta Pediatr Scand* 64 : - 69-80 1975
- 3.- Goodlin, R.C. et al.; Sudden Fetal Death Following Diagnostic Amniocentesis. *Am. J. Obstet Gynecol* 118;2 285-298 Jan 1974
- 4.- Pender, CH.B.: Factors, Other than Surfactant, in the Etiology of Respiratory Distress Syndrome. *Obstet and Gynecol* 48;3 - 371-373 Sept. 1976
- 5.- Diaz del Castillo, E.: Simposio Internacional sobre Cuidados Intensivos Respiratorios al Recien Nacido. Academia Mexicana de Pediatría. Universidad de California Feb 1979
- 6.- Farrell, P.M. et al.: Epidemiology of Hyaline Membrane Disease in the United States: Analysis of National Mortality Statistics. *Pediatrics* 58:2- 167-175 Aug. 1976
- 7.- Cheek, M. et al.: Neonatal Respiratory Distress Following Elective Delivery. A Preventable Disease ? . *Am.J. Obstet.Gynecol* 125:2 459-466 1976
- 8.- Miller, W.H. et al.; Risk of Respiratory Distress Syndrome Related to Gestational Age, Route of Delivery, and Maternal Diabetes. *Am. J. Obstet Gynecol* 826-832 nov. 1971

- 11- Dickey, J. et al : Hyperglycemia, Diabetes Mellitus and the Risk of Respiratory Distress Syndrome in the Newborn. A Correlation of The Leathem/Sphingomyelin Ratios, Diabetes Mellitus and Low-Agar Scores. Am. J. Obstet. Gynecol. 124:1 73-81 Sep. 1976
- 12- Alden, F.R. et al : Morbidity and Mortality of Infants Weighing Less than 1,000 gms. in an Intensive Care Nursery. Pediatrics 50-40 1972
- 13- Richardson, C.J. et al : Hyaline Membrane and Rupture the Membranes. Utemma. Pediatr. Res. 7:178 1973
- 14- Berkowitz, R.L. et al : The Relationship Between Prematurity and Rupture of the Membranes and the Respiratory Distress Syndrome. Am. J. Obstet. Gynecol. 124:7 712-715 Apr. 1976
- 15- Lurie, D. et al : Perinatal Aspiration Syndrome its Association with Birth Trauma and Anesthesia. Am. J. Obstet. Gynecol. 124:7 716-720 Apr. 1976
- 16- Lurie, D. et al : The Role of Glucose in Neonatal Hypoglycemia. Am. J. Obstet. Gynecol. 124:7 721-725 Apr. 1976