



UNIVERSIDAD NACIONAL AUTONOMA DE MEXIGO

FACULTAD DE MEDICINA **DIVISION DE ESTUDIOS** DE POSTGRADO HOSPITAL GENERAL "DR. DARIO FERNANDEZ"



ENFOQUE TERAPEUTICO Y ESTUDIO 100 CASOS DEL SERVICIO DE DIARREAS.



QUE PARA OBTENER EL TITULO DE M. C. MARIA OLIVIA DE LA ROSA ROMERO





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 esta 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.

TESIS CON FALLA DE ORIGEN

INDICE

I		INTRODUCCION	1
ΙI		CONCEPTOS HISTORICOS	3
ııı		GENERALIDADES	4
IV		MANEJO DEL PACIENTE CON SINDROME DIARREICO	7
V	•=	MANEJO DIETETICO	16
VI		ANTIMICROBIANOS Y GASTRO ENTERITIS	31
VII		ABORDAJE DIAGNOSTICO	34
VIII		LO QUE EL PEDIATRA NO DEBE HACER	38
IX		FORMULAS PARA NIÑOS CON DIARREA	39
x		MATERIAL Y METODOS	40
XI		CONCLUSIONES	51
XII		BIBLIOGRĀFIA	53

TNTRODUCCION

El síndrome diarreico en todas sus manifestaciones clíni cas ha sido y es de los procesos patológicos mas frecuentes en = México, y con los padecimientos respiratorios agudos constituyen las dos principales causas de morbimortalidad en México.

A pesar de los progresos obtenidos en su tratamiento las enfermedades diarreicas continúan siendo un problema de salud pública en todos los países en vías de desarrollo y la causa mas = frecuente de muerte en los lactantes. Cada año aproximadamente = 750 millones de niños menores de Asia, Africa y Latinoamérica, = son víctimas de diarrea aguda, causando anualmente de 3 a 6 mi = llones de defunciones.

La tasa de mortalidad por diarrea en nuestro país, varía en las diferentes entidades federativas, tomando en cuenta todos los grupos de edades, ocupan los primeros lugares los estados de Oaxaca, Querétaro y Chiapas, respecto a los niños menores de unaño son los estados de México, Guanajuato y Veracruz, los que es tan en primer término (9).

Los ataques repetidos de diarrea ocasionan desnutrición= y retraso del crecimiento y desarrollo debido a limitaciones de= la dieta, anorexia y mala absorción intestinal, motivo por el =cual dicho síndrome constituye un alarmante y permanente problema de salud pública.

A pesar de que la solución de este tipo de problemas corresponde a la aplicación de programas preventivos y de educa =ción, no se puede dejar de reconocer tambien que el manejo médico implica grandes costos y recursos que muchas veces faltan (37); aunado a ésto en no pocas ocasiones estos niños fallecen por complicaciones causadas por errores cometidos en el trata -miento de su enfermedad, lo cual frecuentemente obedece al desco
nocimiento que existe de los mecanismos fisiopatogénicos involucrados en la diarrea; ésto es causa, algunas veces, de que las medidas terapeúticas que adoptamos lleguen a producir mas daño =
que beneficio (7).

Mi interes por estudiar y plantear este tema nació debido a que en países como el nuestro, con alta incidencia de proce
sos infectocontagiosos y diarrea, a pesar de los intentos para =
prevenir la misma, ésta continúa siendo un problema de salud pública que cobra anualmente miles de vidas; estableciéndose en la
actualidad, que un manejo adecuado se vislumbra, como una de las
alternativas mas viables para abatir la mortalidad.

Por lo ya expuesto realizé una revisión bibliográfica - actualizada del manejo terapeútico del síndrome diarreico en pacientes pediátricos y una revisión del manejo clínico instituído a los pacientes internados en el servicio de pediatría del Hospital Darío Fernández, con el afan de establecer las medidas mas adecuadas que nos ayuden a aliviar el padecimiento de los niños y el sufrimiento de sus padres.

CONCEPTOS HISTORICOS

La diarrea aparece en los anales de la historia de la medicina desde épocas muy antiguas, en ocasiones como casos aislados y en otras formando parte de enfermedades que tomaban el cariz de epidemias(9).

Las primeras alusiones a la diarrea las encontramos en la Biblia.La cultura helénica, creadora de la medicina moderna,nos ha hecho llegar sus conocimientos y filosofía con los trabajos atribuídos a Hipócrates en la serie de ideas médicas conocidas como " El cuerpo médico Hipocrático ".

En nuestro pais durante las ultimas etapas del reinado - de Moctezuma II, se describen epidemias de diarrea, mismas que e ran tratadas a base de enemas, astringentes y emplastos abdomina les, mencionándose numerosas plantas para lograr esos fines.

En 1972 Paulus Bogellardus introduce en los casos de dia rrea grave alimentación con leche de cabra diluída. Bartholemus-amplfa la idea e indica leche diluída y desgrasada.

Durante el siglo XVIII los tratamientos consistieron eneméticos, purgantes, laúdano, bebidas diluídas, cataplasmas abdo minales. En 1825 William Dewees sugiere por primera vez inyectar parenteralmente aqua y electrolitos a los niños con diarrea.

En 1926 Powers dió forma por primera vez a un esquema ra cional de manejo, éste constituía de 4 puntos indispensables : - administración delíquidos, transfundir sangre, suspención de la-alimentación por un breve periódo de tiempo y subsecuentemente - administración en pequeñas cantidades de alimento, con incremento paulatino.

En 1946 Darrow hizo estudios sobre el transporte en lasmembranas celulares para facilitar la correcta rehidratación y a porte de electrolitos. En 1953 Chaterjee trató exitosamente 33 - pacientes con cólera administrándoles exclusivamente por vía o ral una solución electrolítica conteniendo glucosa en proporción de 138 Mom/lt.

La desmostración de Schedl, en la década de los 60's sobre la mayor absorción intestinal de sodio y agua con la adición de glucosa a la solución salina permitió revolucionar la terapeútica de la diarrea y ha demostrado que la hidratación oral puede disminuir significativamente la mortalidad. En México De la Torre y Larracilla, describen las primeras observaciones sobre utilidad de la rehidratación oral en niños deshidratados por diarrea aguda en un programa ambulatorio en que la madre administró la solución de glucosa y electrolitos. (5)

GENERALIDADES

DIARREA - Aumento súbito en el número de evacuaciones acompañado de una reducción de su consistencia ó un incremento en su contenido líquido y a veces la presencia de constituyentes anormales en las heces : sangre, moco, pus.

ETTOLOGIA - A pesar de los esfuerzos encaminados a explicar el origen 6 etiología del enorme grupo de enfermedades dia rreicas, el factor infeccioso continúa siendo el mas importante, sin duda por su carácter contagioso. Ademas de los microorganismos enteropatógenos clásicos (shigella, salmonella, vibrio cholerae, entamoeba histolytica), en años recientes se han identificado muy frecuentemente, agentes del grupo rotavirus, colis productores de enterotoxinas, coli invasores, vibrio parahaemolyticus, campylobacter fetus, yersinia enterocolítica y clostridium difficie. A esta lista podemos agregar otros agentes como giardia - lamblia, balantidium coli, bacterias probablemente productoras de enterotoxinas y citotoxinas como klebsiella, enterobacter y proteus (9).

Otras causas de diarrea en niños, menos frecuentes, pero no por ello menos importantes son :

Metabólicas (deficiencia de disacaridasas) Nutricional (Marasmo, Kwashiorkor) (Alergia a leche y otros alimentos) Alérgica (derivaciones intestinales) Mecánica Alimentacion inadecuada (Fórmulas hiperosmolares) Química (Metales pesados) (Ganglineuroma, linfoma, enfermedad Whipple) Neoplasias Psicógenas (enfermedad inflamatoria crónica intestinal) Ideopáticas

FISIOLOGIA INTESTINAL - En ayuno, el intestino delgado no contiene practicamente nada de fluído en su luz, sin embargo, -- despues de comer se encuentran en él, cantidades importantes delíquido isotónico, formado por fluído procedente de la comida y- secresiones endógenas del aparato gastrointestinal. A esto hay - que agregar una cantidad no precisada, producida por las células epiteliales de descamación. Finalmente agua y electrolitos, son se

cretados tambien dentro de la luz del intestino, a traves de mo vimientos transepiteliales. Este volúmen, generalmente excede - el volúmen de líquido extracelular, pero mas del 90% es reabsor vido, hasta llegar a un ciclo enterosistémico completo. Las alteraciones en la secresión y absorción del agua, proporcionan la - base fisiopatológica de la diarrea.

PATOGENIA - Los mecanismos involucrados en la patogenia de la diarrea son 4 :

- interrupción en los procesos de transporte de la muco sa intestinal
- Trastornos en la permeabilidad intestinal
- Presencia de substancias osmóticamente activas, no ab sorvidas en la luz intestinal
- Motilidad intestinal anomal

FISIOPATOLOGIA DE LA DIARREA

DIARREA SECRETORIA - La presión osmótica del contenido luminal es igual que la del plasma. Los mecanismos fisiopatogénicos son:

- ELEVACION DE IA PRESION HIDROSTATICA. Trae como resultado secresión pasiva de agua, como en la linfan giectasia intestinal; un segundo mecanismo es disminución de la conductividad hidraúlica del agua comoconsecuencia del dano a la mucosa intestinal.
- SECRECION ACTIVA DE IONES POR LAS CELULAS DE LA MUCO SA .- Algunas toxinas inhiben el transporte normal y liberan un proceso secretorio anormal. La secreción de iones obedece a la presencia de concentraciones intracelulares aumentadas de AMP cíclico. Las toxi nas de vibrio cholerae, E Coli y Salmonella activan el sistema de adenilciclasa con incremento intracelu lar de AMP cíclico. Las prostaglandinas y el polipép tido vasoactivo intestinal tambien estimulan el sistema de adenilciclasa.
- DISMINUCION DE LA ABSORCION DE CLORURO DE SODIO A NI VEL DEL BORDE EN CEPILLO DE LAS VELLOSIDADES .- Otro efecto del AMP cíclico es la inhibición del mecanismo de absorción del cloruro de sodio a nivel del bor de en cepillo, lo que inhibe la absorción activa delmismo y a nivel de las criptas celulares el AMP cíclico produce una secreción activa de aniones.

DIARREA OSMOTICA .-- La presión osmótica del contenidoluminal es mayor que la del plasma. Se caracteriza por presen cia de substancias osmóticas que se absorven mal, lo que retrasa la absorción de agua y electrolitos. Pueden considerarse 3 va - riantes:

- Mala digestión de ciertos alimentos
- Ingestión de solutos poco absorvibles
- Falla de transporte no electrolítico
- Defectos de la absorción como consecuencia de errores innatos del transporte a nivel de la mucosa.

ALTERACIONES DE IA MOTILIDAD .- Pocas veces es primariahay aumento en la velocidad del tránsito intestinal y por elloel tiempo para la digestión y la absorción normal estan dismi nuídos.

criptas y menor concentración de disacaridasas. Estas lesiones de la mucosa conjuntamente con alteraciones en la duración del trán sito digestivo contribuyen a la mala absorción de los carbohidra tos, la duración de esta mala absorción es autolimitada, pero en determinados casos puede mantenerse mas allá del periodo sintomá tico de la diarrea. Las substancias no absorvidas especialmentecarbohidratos generan una fuerza osmótica intraluminal que retie ne aqua y electrolitos en el interior de la luz. La fermentación bacteriana de los carbohidratos en el colon produce mayor número de moléculas de pequeño tamaño con el consiguiente incremento en el número de partículas osmóticamente activas en la luz.La acumulación de líquidos y electrolitos estimula la movilidad del in testino, lo anterior no sólo agrava la diarrea sino que la malaabsorción de carbohidratos induce mayores pérdidas fecales netas de nutrientes secretados endógenamente que las que se hubieran producido debido a la infección.

Otro problema consiste en el posible efecto de la absorción de proteínas enteras por el intestino lesionado sobre el de sarrollo ulterior de una sensibilización alimentaria y el posi = ble efecto de las proteínas y/o grasas no absorvidas sobre la --conservación de ácidos biliares. Es posible que los componentes-dietéticos no absorvidos se fijen en los ácidos biliares e inhiban su absorción a nivel del fleon.Las pérdidas excesivas de ácidos biliares podría deplecionar las reservas ocasionando una con centración intraluminal insuficiente de ácidos biliares para alcanzar la micelación de las grasas, por tanto, la mala absorción registrada durante la diarrea puede contribuír a esteatorrea crónica.

Los partidarios de continuar la alimentación durante ladiarrea aguda, sugieren que esta opción evitaría la ingesta defi ciente de proteínas y calorías, manteniendo 6 estimulando la reparación de la mucosa intestinal, afirman que el ayuno puede cau sar pérdidas nutricionales irreparables. Desde el punto de vista del balance total de nutrientes del organismo, puede argumentarse que es preferible la absorción subóptima de algunos alimentos a la ausencia de mala absorción por falta de ingesta. Se ha preconizado tambien, continuar la alimentación durante la diarrea,debido a la observación de que las disacaridasas en la mucosa in testinal experimentan una importante reducción durante el ayunoy ésto puede interferir con la reintroducción posterior de la alimentación. Un argumento final para continuar la alimentación se refiere a los niños alimentados al seno, ya que la interrup ción de la lactancia durante varios días puede influir negativamente en la capacidad de la madre para llenar los requerimientos nutricionales de su hijo.

La postura frente a la diarrea apoyada por la mayoría de los pediatras consisten en un periodo variable de restriccion alimentaria (ayuno) con el objeto de evitar la complicación clíni ca de la mala absorcion inducida por los alimentos. Los unicos - aspectos comprobados que son perjudiciales son la depleción hídrica excesiva y el aumento de la acidosis, y como éstas se pueden controlar clinicamente al reintroducir la alimentacion des - pues de la rehidratación oral, ó bien continuarla cuando no hayevidencias de deshidratacion. Cuando las pérdidas fecales excesi vas deshidratan al paciente puede interrumpirse temporalmente la vía oral, no existiendo justificación para prolongar el ayuno - mas de 12 hrs.(29). Al reiniciar la alimentación, la mínima cantidad de ella induce una secreción pancreática enzimática sufi - ciente para mantener la mucosa practicamente normal.

HIDRATACION ORAL EN NIÑOS CON DIARREA. - En paises comoel nuestro con alta incidencia de procesos gastrointestinales,donde practicamente la mitad de los habitantes no tienen accesoa los servicios médicos, la hidratación oral ha demostrado ser la alternativa mas viable para abatir la mortalidad infantil, alevitar la complicación mas frecuente responsable de la muerte -por procesos diarreicos : la deshidratación.

El tratamiento oral con agua y electrolitos complementados con glucosa es un método práctico, de bajo costo y realista,
que ha mostrado influir radicalmente en grandes grupos de población a travez de la disminución de la tasa de mortalidad por -diarrea. Aun cuando los casos con deshidratación grave y estadode choque necesiten otros métodos de rehidratación, el número de
estos casos se reduce, con disminución concomitante de costos ycomplicaciones, si se emplea el procedimiento oral de hidrata -ción en las primeras etapas de la diarrea (34).

Por otro lado, se ha encontrado que la rehidratación por vía oral puede prevenir poderosamente a prevenir la desnutrición asociada a diarreas de repetición, toda vez que los pacientes rehidratados por vía oral ganan mas peso que los rehidratados porvía endovenosa(9).

Alrededor de 90-95% de los pacientes con diarrea aguda - pueden ser tratados exclusivamente con hidratación oral.

Composición del suero oral - La OMS recomienda desde --1971 (39) la utilización de una fórmula única que pueda ser aplicada a cualquier edad y tipo de diarrea, con la siguiente composición:

Cloruro de sodio	3.5	gr
Bicarbonato de sodio	2.5	gr
Cloruro de potasio	1.5	gr
Glucosa	20	gr

Su dilución en un litro de aqua proporciona una osmolari dad de 331 mOm/1t. de los que 90 corresponden al sodio,20 al potasio, 80 al cloro, 30 al bicarbonato y 111 a la glucosa.La fórmula se presenta en sobre con envase hermético de aluminio para preservar las sales de la humedad. Los sobres tienen una dura -ción mayor de l año si se quardan bajo la luz y en lugar seco. -La solución preparada y administrada adecuadamente aporta electrolitos suficientes para corregir pérdidas causadas por la diarrea aguda. La concentración de sodio sugerido por la OMS es de 90 mOm/lt v se basa en la concentración de este elemento en lasevacuaciones de pacientes con cólera. En niños con diarrea de di ferentes etiologías : rotavirus, E Coli, salmonella: microorga nismos predominantes en nuestro medio, la concentración de sodio es de aproximadamente 50 mom/lt de evacuación y por tanto se ha sugerido que para estos casos y sobre todo en recien nacidos enlos que el manejo de sodio a nivel renal se encuentra limitado .se administren en forma alterna dos tercios de la solución de la OMS por un tercio de aqua simple, a fin de disminuír el aporte total de sodio a 60 mOm/lt.(34).

Preparación del suero oral.- Debe prepararse hasta el momento en que se va a emplear, en un litro de agua potable, agregándose siempre el polvo al agua, al agitarse su aspecto debe ser cristalino y homogéneo. Una vez preparada debe utilizarce en en 24 hrs, no mas, para impedir su contaminación. La solución hidratante debe estar a la misma temperatura que el cuerpo humano, para que sea absorvida mas rapidamente, en promedio ésto selogra en 19; cuando se da a una temperatura mas baja aumenta la posibilidad de que sea vomitada porque su tránsito gastroduodenal es mas lento. En sitios donde la temperatura es cálida se puede prescindir de este requisito pero en sitios fríos es aconsejable entibiar los líquidos.

Administración del suero oral.— Al elaborar la historiaclínica del paciente se valorará el tipo de deshidratación que presenta por medios clínicos. Ademas delgrado y tipo de deshidra
tación deben identificarse todos los otros problemas que el paciente pueda tener, incluyendo posible etiología de la diarrea,otros focos infecciosos y estado nutricional. Exceptuando los pacientes que ingresen en estado de choque, con disminución del ni
vel de conciencia por choque 6 drogas antieméticas, distención ab
dominal persistente ó ileo paralíticos, anuria, vómito persisten
te y pacientes con absorción deficiente de glucosa, en todos los
demas pacientes se iniciará la hidratación por vía oral, adies trando a un miembro de la familia es como preparar y administrar
el suero.

Hidratación inicial. - Segun el grado de deshidratación - se ofrecerá la cantidad mas adecuada en 3 a 6 hrs.

Deshidratación leve 75-100 ml/kg

Deshidratación moderada 150-200 ml/kg

Deshidratación grave 30 ml/kg IV en 1 hora 150- 200 ml/kg

Es importante administrar estas cantidades en 6 hrs. a fin de lograr que los ingresos superen los egresos(34). Se daráprimero una carga de solución hidratante de 40 ml/kg de peso enuna hora y luego se calcula con el esquema calculado en 5 hrs.Si el estómago está lleno es preferible eliminar los alimentos an tes de reiniciar la rehidratación ya que con el estómago vacío el suero oral es mejor tolerado. En caso de presentarse disten ción abdominal se esperan 15' ó 20' y se ofrece un nuevo biberón provocando la eliminación del aire deglutido; si el paciente vomita abundantemente un biberón, se esperan 5' v se administra otro con el mismo líquido. De continuar vomitando 6 rechazando -los biberones, se coloca una SNG y se administran los líquidos con la ayuda de una jeringa dando 5-10 cc/kg cada 15' 6 20'. Deesta mezcla hidratante se administran dos biberones seguidos por uno de aqua, en un ciclo que se repite en la misma secuencia has ta completar el volúmen calculado ó hasta que el paciente esté hidratado. Si no hay mejorfa ó el paciente empeora se indica rehidratación intravenosa(9)

Fase de mantenimiento .- Terminada la fase inicial se de be revalorar el niño, si persisten los datos de deshidratación ó no subió el peso se deberá repetir la fase inicial de acuerdo al grado de deshidratación. Si se observa mejoría se reanuda lactam cia materna, en niños no alimentados al seno se administra casei nato de calcio ó leche diluída al 50%. Cada vez que el niño tenga una evacuación se ofrecerá una toma de solución hidratante -- hasta que ceda la diarrea.(34). En caso de que la diarrea continúe y los signos de deshidratación vuelvan a ser observados losniños volverán a recibir la solución oral en forma alterna con la leche ó si la deshidratación es importante, exclusivamente la hidratación oral como a su ingreso. Al egresar el niño se deberá proporcionar a la madre el adjestramiento y las indicaciones necesarias para preparar y administrar la solución oral.

Ventajas de la hidratación oral.- Aunque faltan detalles por investigar como : encontrar un substrato de la glucosa que - sea mas barato, uso de sales alcalinas estables para combatir e-

ficazmente la acidosis y establecer la concentración óptima de - sodio para su aplicación en cada región, es indudable que la hidratación oral tiene numerosas ventajas universales.

- Fácil de aplicar por personal no especializado
- Practicamente exenta de complicaciones
- Costo inferior a las soluciones endovenosas
- Permite mecanismos normales de defensa gastrointestinal
- = Puede llegar hasta los núcleos de población mas alejados y carentes de acceso a los servicios médicos

El procedimiento permite corregir hábitos dietéticos y - eleva el nivel de información médica de la comunidad, lo que directa 6 indirectamente podrá influír favorablemente en el contro de las enfermedades diarreicas a travez de su prevención.

Contraindicaciones de la hidratacion oral .- La mayoría mas que contraindicaciones se consideran limitaciones de la hi-dratación oral.

- Estado de choque. Estos pacientes deben recibir rehi dratación endovenosa hasta que pulso y TA regresen a lo normal. Posteriormente pueden recibir rehidrataciónoral.
- Estado de inconciencia por peligro de broncoaspiracion
- Complicaciones abdominales que contraindiquen la vía oral (abdómen agudo, ileo paralíticos)
- Rechazo a la solución, esta dificultad habitualmente se supera administrando la solución con cuchara, gotero ó por gastroclisis.
- Vómitos, la mayoría de niños sólo lo presentan con laprimera toma, lo cual se considera útil ya que actúa como lavado gástrico, que permite la mejor aceptaciónde la solución. En caso de persistir el vómito, se dafraccionada la solución. Sólo 3% de niños persistencon vómitos que requieren rehidratación intravenosa.
- Aumento de la diarrea, algunos casos de intolerancia a glucosa pueden mostrar aumento de las evacuaciones, aquellos que tengan mayores pérdidas que lo tolerado -por vía oral ó aumenten los signos de deshidratación -son candidatos a hidratación endovenosa.

En nuestro hospital hasta la fecha no se ha establecidoen forma rutinaria el uso de las soluciones de rehidratación oral debido a:

- Falta de personal suficiente para poder asignar una enfermera a la vigilancia estrecha del niño que se en cuentra en rehidratación oral.
- Necesidad de adistramiento al personal de enfermería
- Necesidad de adiestramiento a las madres de los niños que se encuentran en fase de rehidratación oral de --mantenimiento.
- En caso de adiestrar a la madre la falta de un sitioadecuado para la estancia del niño y su madre.

TRATAMIENTO PARENTERAL DE DESHIDRATACION .- El ingreso - del paciente a un medio hospitalario esta indicado cuando la deg hidratación es moderada ó grave. Cuando la rehidratación oral no se puede iniciar por choque, vómitos incohercibles ó presencia - de otros padecimientos, está indicada la hidratación parenteral. La cantidad y composición de los líquidos por administrar varíacon la edad del paciente, grado de deshidratación, presencia dedesnutrición, alteraciones sistémicas (fiebre, acidosis, taquipnea,infecciones intercurrentes). La administración de líquidos-contempla la restitución de las pérdidas normales y anormales-que sufre el organismo por diferentes vías, incluyendo líquidos-de mantenimiento, pérdidas previas y pérdidas actuales. Los líquidos de mantenimiento consisten en pérdidas insensibles y el a qua obligatoria renal.

Pérdidas previas. De acuerdo a la cantidad de líquidosque perdió el paciente. Cuando las pérdidas corresponden al 5% — de su peso, se considera deshidratación de primer grado; de 20 y 3er grado corresponde a pérdidas por 10 y 15% respectivamente. — Estas cantidades se restituyen con líquidos a 50,100 y 150 ml/kg para cada uno de los grados de deshidratación; a ésto se añaden—líquidos para cubrir pérdidas insensibles, de manera que la cantidad total es de 150,200 y 250 ml/kg x día.

Pérdidas actuales.— Corresponden al volúmen líquido presente en heces y vómito que se produce una vez que el paciente - se encuentra bajo el esquema de tratamiento mencionado anteriormente. Usualmente no son cuantiosas ya que el paciente se encuentra en ayuno durante la fase inicial del periodo de rehidrata---ción.

- l) Rehidratación en presencia de choque progresivo. La fase inicial de tratamiento consiste en administrar una carga ra pida de solución glucosa-salina en solución l:l, la cual se puede repetir si el paciente no se recupera del estado de choque. Una vez que mejora la circulación se continúa con el plan de rehidratación de sosten.
- 2) Fase de rehidratación progresiva.- Recuperacion delvolúmen extracelular y la correción del desequilibrio electrolí-

tico. Se calculan líquidos para 24 hrs tomando en cuenta requeri mientos normales y pérdidas previas, restando los líquidos administrados durante las cargas rápidas. La mitad de las soluciones se administran en 8 hrs y la otra mitad en las 16 hrs restantes. La rehidratación se lleva a cabo en 24 hrs en la mayoría de los pacientes con deshidratación isotónica e hipotónica, en la hiper tónica se extiende el periodo de recuperación a 48-72 hrs con el fin de evitar convulsiones por edema cerebral.

Osmolaridad de las soluciors .- En deshidratación isotónica se utiliza sol mixta de sol glucosa 5% y solución salina isotónica en proporción 2:1 . La cantidad de sodio que se utiliza en la deshidratación isotónica es de 6-8 mEg/Kg.

En deshidratación hipotónica se recomienda utilizar solu

ción 1: 1 (sodio de 10-12 mEq/Kg)

En deshidratación hipertónica se utiliza solución 3: 1 -(Sodio de 4 mEg/Kg).

Ademas de las alteraciones electrolíticas se producen -otras alteracines metabólicas importantes como : acidosis y déf<u>i</u> cit de potasio (K), calcio (Ca) y magnesio (Mg). La acido sis generalmente se corrige en forma espontánea al corregir la deshidratación, por lo que no se recomienda la administración ro tinaria de bicarbonato de sodio, a menos que los niveles séricos del mismo se encuentren muy reducidos, en cuyo caso se adminis tra bicarbonato de sodio a razón de 2-3 mEg/Kg, en un periodo de 6-8 hrs. Otra forma de administrarlo es mediante la fórmula :

NaHCO3 ideaT - NaHCO3 real

La mayoría de pacientes con vómito y diarrea cursan condepleción del K corporal, aunque en presencia de niveles séricos normales, por lo que se debe administrar en las soluciones al iniciarse la diuresis, a razón de 3-6 mEg/Kg/día.

Ocasionalmente se observa tetania y convulsiones por hipocalcemia en pacientes deshidratados, principalmente en niños con deshidratación hipertónica y en los que se administra bicarbonato de sodio, por lo que se recomienda gluconato de calcio --100 mg/Kg/dosis lentamente observando frecuencia cardiaca con el fin de evitar bradicardia. Síntomas similares se pueden presen tar por hipomagnesemia, sobre todo en pacientes desnutridos y -con diarrea de varios días de evolución, por lo que se recomienda sulfato de magnesio de 100 a 200 mg/Kg.

Una vez que se ha solucionado la deshidratación severa y el estado de choque, está justificado retirar soluciones parente rales y continuar la rehidratación con soluciones orales, evitan do de esta manera un gran número de complicacines propias de laterapia intravenosa.

Complicaciones de la terapia intravenosa. Una botella - de solución salina contiene suficiente material biológico (N.C. S.) de modo que cualquier bacteria introducida pueda multiplicar se hasta alcanzar en pocos días a temperatura ambiente un millon de bacterias por cc.

Las infecciones asociadas a soluciones IV son causa de -cerca del 5% de las infecciones nosocomiales y 10% de los hemo -cultivos positivos (43). La tasa de sepsis clínica puede llegar a ser hasta 8% (promedio 2%) con soluciones que se dejan mas -de 48 hrs (34).

Desafortunadamente, la mayoría de las complicaciones son iatrógenas, representando algunas de ellas, riesgo para la vidadel paciente como la administración de sodio y líquidos parenterales en forma exagerada con el desarrollo de sobrehidratación : edema, escleredema, hipertensión arterial, ICC y edema pulmonar. La administración de NaHCO3 puede desarrollar complicaciones de alto riesgo como alcalosis metabólica y convulsiones, éstas últimas por hemorragia cerebral debido a lo hipertónico de las soluciones y a hipocalcemia, ya que el calcio iónico circulante se u ne a la albúmina sérica en presencia de alteraciones y elevaciones bruscas del ph.

Tambien es de importancia mencionar las complicaciones - tromboembólicas consecutivas a la aplicación del catéter endove-

MANEJO DIETETICO

Uno de los objetivos del tratamiento racional en el síndrome diarreico es evitar la desnutricion, por lo que es fundamental compensar cualquier pérdida nutricionaly seguir alimen tando al paciente durante el proceso diarreico.

Cuando el paciente es alimentado a base de seno materno, una vez que esté rehidratado, se deberá iniciar leche materna (9), ya que éste es el mejor alimento para los lactantes. En estudios hechos recientemente con Mac Farnlani y Cols. ha impresionado la habilidad de la leche humana para revertir los procesos enterales y la malnutrición donde otros tratamientos hanfracasado. La leche materna tiene muchas propiedades deseables que no estan presentes en las fórmulas modificadas, es de baja osmolaridad, por lo que no exacerba 6 precipita diarrea osmótica la leche materna es hipoalergénica, rica en Ig A. lo cual conficre proteccion pasiva a la mucosa. La leche humana tambien contigne propiedades inmunológicas y antiinfecciosas contra bacteriasque contaminan el intestino de estos niños; estos elementos in cluyen lactoferrina, transferrina, lactoperoxidasa, IgA, G,M; lizocimas, complemento, linfocitos T y B y macrófagos.

La absorción de los lípidos de la leche materna es mas eficiente que la leche de vaca debido a su composición en ácidos-grasos y por la presencia de actividad lipolítica inherente. — Tambien el Fe. Ca y Zn son mejor absorvidos. Ademas, la leche materna contiene un factor recientemente reconocido que estabiliza el calor, promoviendo crecimiento y esto ayudaría a la repara—ción de la mucosa intestinal dañada (38).

EVALUACION CLINICA DE LA DIARREA.— Una vez que se reinicia la vía oral, deberá efectuarse una valoración clínica seriada que incluye la valoración en relación a la causa de la enfermedad así como la tolerancia a los carbohidratos. El exámen de las evacuaciones debe incluir el análisis de leucocitos fecales, phy excresión de carbohidratos, así como coprocultivo. Esto ayudará a hacer una evalusción mas exacta del proceso involucrado en la causa de la diarrea y proporciona ayuda para tomar decision nes racionales, relacionadas con el tratamiento del paciente. La absorción deficiente de todos los tipos de azúcares se caracteriza por diarrea acuosa y de mal olor, puesto que las evacuaciones tienen un phácido y contienen carbohidratos y ácido láctico.

El diagnóstico de intolerancia a carbohidratos se hace por métodos simples semicuantitativos que miden substancias re ductoras, glucosa y ph en las evacuaciones. Deben analizarce las evacuaciones tan pronto como se excretan, pues a los pocos minutos hay fermentación bacteriana exógena disminuyendo la glucosa-

y el ph y aumentando el ácido láctico. Sólo debe analizarce la porción líquida de la evacuación. Para medir el ph se usan cin tas diseñadas primariamente para medir especímenes urinarios. La medición de substancias reductoras se efectúa del mismo modo que la prueba de glucosa en orina,. Se diluye parte de la porción lí quida de la evacuación con dos partes de aqua, agregando una tableta de clinitest. Los índices clínicos de intolerancia a carbo hidratos son : carbohidratos en heces en concentraciones mayores de .25% para substancias reductoras y ph menor de 6 (normal mente bajo en periodo neonatal temprano). Se deberan analizar de 2 a 3 evacuaciones frescas diarias. Existe intolerancia grave a la lactosa cuando el paciente presenta muchas evacuaciones con carbohidratos y con phácido. Se considera que la intolerancia es leve cuando menos del 30% son positivas a éstos parámetros. Puesto que la intolerancia a la lactosa ocurre muy frecuentemente en estos pacientes, una vez que se ha diagnosticado por los métodos anteriores v posterior al uso de la rehidratación oral,se recomienda en niños que no toman seno materno, la administración de alimentos que tengan carbohidratos como fuente de calo rías, pero que no contengan elevado porcentaje de lactosa. En qe neral en todos los casos de diarrea aguda de corta evolución, existe adecuada tolerancia a la leche, pues unicamente cursan con intolerancia transitoria por lo que usualmente toleran la le che diluída al 50% y en un periodo de 24 a 48 hrs se va incremen tando la concentración de la leche, observando estrechamente alpaciente. En niños desnutridos ó cuando el cuadro enteral se pro longa es mas frecuente la deficiencia de disacaridasas durante mayor tiempo, principalmente de lactosa, por lo que al reiniciar la vía oral pueden incrementarse las evacuaciones y los azúcares reductores en heces, disminuyendo el ph, por lo que nuevamente se disminuye la concentración de la fórmula, retornando poste -riormente a la solución de glucosa-electrolitos (1) y al reini ciar dieta, esta será libre de lactosa, mas no así de los demasdisacáridos (SOYA O CASEINATO DE CALCIO).

CASEINATO DE CALCIO .- Contiene todos los aminoácidos esenciales y calcio, practicamente no contiene grasas. Proporciona 3.7 cal x gramo. Su fórmula es la siguiente :

Proteinas 88% Grasas 2% Sales minerales 4.5%

Por su efecto astringente intrinseco proporciona -consistencia a las heces. Al seralimento concentrado, no irritante y de escaso residuo nutre al paciente. Se usa como alimento -transitorio en cuadros diarreicos agudos ó como complemento dietético en niños desnutridos. Su proporción adecuada es al 5%.

Si la tolerancia es adecuada por 48-72 hrs se inicia die ta láctea a menor dilución que la acostumbrada y conforme a evolución se aumenta la concentración de la leche. Cuando el pacie te continúa presentando evacuaciones patológicas por intoleran cia a disacáridos, pero no a las proteínas de la leche de vaca,se utiliza el alimento llamado "Dieta transicional " que es un compuesto no lácteo elaborado con caseinato de calcio y aceitevegetal que le confiere una osmolaridad de 340 mOm/lt en concen tración al 5% y que Vega Franco y Cols recomiendan durante la fase aguda de la diarrea como medida previa a la introduccion de la leche, una vez corregido el desequilibrio hidroelectrolítico. Esta dieta incluye elementos nutricios en forma simple, evita la hidrólisis y facilita la absorción de nutrientes en la por ción alta del intestino, cuando éste pudiera presentar una afección funcional ó estructural; ésto es muy útil para resolver cua dros patológicos en un tiempo menor.

La DIETA TRANSICIONAL proporciona 80 cal x 100 ml., y como carece de sodioy potasio se recomienda añadir solución - fisiológica y KCl antes de integrar los 100 cc. Esta fórmula carece de vitaminas por lo que se considera transitoria.

PREPARACION DE LA DIETA TRANSICIONAL

Caseinato de calcio	4	gr
Aceite de maíz	2	CC
Sol fisiológica	20	CC
Sol glucosada	75	cc
KCl	1	CC

La tolerancia de los niños a ésta fórmula es adecuada,la necesidad de prepararla en el hospital constituye un importan te limitante para su empleo en pacientes ambulatorios.

La fórmula carece de vitaminas y minerales, por lo que - se considera dieta transitoria y cuando se use en forma prolonga da en niños desnutridos se deberan adicionar dicchos elementos.—Una vez transcurridas las primeras horas de haberse normalizado las evacuaciones podrá reintroducirse en forma progresiva la leche.

ALIMENTO DE SOYA (SOBEE)

Indicado cuando hay intolerancia a la lactosa y alergia a las proteínas de la leche de vaca.

La característica del sobee es que sus proteínas son deorigen vegetal (soya, metionina) que proporcionan casi en forma completa los aminoácidos esenciales. Los carbohidratos estánconstituídos por sacarosa, dextrosa, maltosa y dextrinas. Las -grasas son vegetales, aceite de coco y soya.

Tiene sabor amargo que desaparece cuando se usa soya mal

teada ó germinada. El Sobee proporciona 4.5 cal x gr de polvo y se prescribe a razón de 22 gr/Kg/día. La fórmula recomendada es al 13 ó 16% que nos da de 540 a 640 Kcl/lt. Recientemente se ha informado de un 30-40% de alergia a la proteína de soya en niños originalmente alérgicos a la protéina de la leche de vaca.

Los lactantes alimentados por varias semanas exclusiva - mente con soya muestran buena tolerancia y aumento normal de - pero y proteínas plasmáticas.

En ocasiones la intolerancia a los azúcares incluye sacarosa y maltosa, en cuyo caso se deben eliminar éstos de la dieta y ofrecer otras fórmulas que simplifiquen la digestión de los mismos. La intolerancia generalizada a disacáridos ocurre en pacientes con diarrea de evolución prolongada. Se deberá administrar alimentación libre en disacáridos y que contenga glucosa, siempre y cuando ésta no se administre en concentración mayor de 5%. Una dieta que se utiliza en estos pacientes es la DIETA A -BASE DE PECHUGA DE POLLO.

DIETA DE POLLO .- Generalmente se usa pechuga de pollo, pues contiene buena proporción de aminoácidos aunque el valorbiológico de las proteínas del pollo es ligeramente inferior alde las proteínas de la leche. Se adiciona de grasas y carbohidra tos para llenar adecuadamente los requerimientos nutricionales, no proporciona suficientes cantidades del calcio. 5 grs. de car ne de pollo proporcionan aproximadamente 5 gr de proteínas.

DIETA DE POLLO EN LACTANTES

Pechuga de pollo	100	grs.
Glucosa	75	grs.
Electrolitos	1/2	bote
Aceite de maiz 6 girasol	5	CC
Caldo de pollo ó agua		
hervida hasta completar	1000	CC
Gluconato de calcio	1	gr.

DIETA DE POLLO EN RECIEN NACIDO

Pechuga de pollo	50 grs.
Glucosa	50 grs.
Electrolitos	1/4 bote
Aceite maíz 6 girasol	3 cc
Caldo de pollo 6 agua	
hervida hasta	1000 cc
Gluconato de calcio	1 gr

DIETA DE POLIO EN PREESCOLARES

Pechuga de pollo	150	grs.
Glucosa	100	grs.
Electrolitos	3/4	bote
Aceite de maíz	5	CC
Caldo de pollo 6 agua		
hervida hasta	1000	CC
Gluconato de calcio	1	gr.

Preparación.- Se coce la carne con yerbabuena, se le agreg glucosa y electrolitos licuando, agregando caldo ó agua hasta com pletar 1000 cc. Se llena cada biberon con cantidad adecuada, agregando a cada uno de la 3 cc de aceite de maíz ó mantequilla, és terilizando y refrigerando posteriormente.

MBF (CORAZON DE BUEY)

Producto a base de carne de res que contiene buena propor ción de aminoácidos. Las proteínas se derivan de la carne del corazón de bovino, las grasas son animales y como fuente de carbohi dratos la sacarosa.Contiene tambien cereal de tapioca, complemento vitamínico y minerales. Este producto, al igual que la dieta a base de pollo se utiliza en pacientes con alergia a las proteínas de la leche e intolerancia a lactosa.

Su presentación es de 444 cc a los que se agrega igual --cantidad de agua hervida y se reparte en los biberones adecuados-a la edad del paciente. Proporciona 1.37 Kcal/gr. Esta fórmula - proporciona de 560 a 650 Kcal. Si es el único alimento que toma - el niño, se debe agregar 1/2 gr. de gluconato de calcio y sal comun 6 6 grs. de electrolitos en polvo.

PROTEINAS HIDROLIZADAS,TRIGLICERIDOS DE CADENA MEDIA
Dieta indicada en pacientes con alergia a las proteínas de la leche de vaca, intolerancia a disacáridos (lactosa, sacaro
sa, maltosa) y tambien usada en aquellos pacientes en quienes es
tá indicado el uso de triglicéridos de cadena media. Proporciona2.2 grs % de proteínas, 2.8% grs de grasa y 8.8 grs % de glucosa.
Su principal problema es la gran osmolaridad a nivel del aparatogastrointestinal (449 mom/lt), por lo que siempre debe iniciarse en dilución 1/4, 1/3, 1/2 progresivamente, de acuerdo a tolerancia. Se deberan suplementar triglicéridos de cadena larga porotras vías, ya que en éstos se encuentran los ácidos grasos esenciales. Comercialmente esta fórmula se llama PROGESTIMIL.

PROTEINAS HIDROLIZADAS, TRIGLICERIDOS DE CADENA LARGA Su indicación principal es alergia a las proteínas de la leche e intolerancia a la lactosa. Proporciona 2.2 grs% de proteínas hidrolizadas y 2.6grs % de grasa así como 8.5 grs % de sacarosa. Tiene menor carga osmótica que la anterior, ya que en 6ste caso es de 397 mom/lts a nivel del aparato gastrointestinal.

FORMULA LIBRE DE CARBOHIDRATOS (CHO FREE)

El uso de fórmulas libres de carbohidratos debe reserva<u>r</u> se para aquellos pacientes que continúan con diarrea e intolera<u>n</u> cia a disacáridos y monosacáridos. La alimentación sin carbohi - dratos no está libre de peligros, ya que se puede presentar hip<u>o</u> glucemia como una complicación grave durante la fase aguda 6 enla recuperación del paciente. Siempre debe proporcionarse glucosa por vía parenteral durante todo el tiempo que no se reciba -- glucosa por vía oral. Esta formula proporciona 3.6 grs% de pro-teínas, ademas 7 grs. % de grasa.

Si a pesar de la dieta con glucosa se siguen reportandoazúcares positivos en las evacuaciones, se deberá pasar a la die ta elemental, a base de triglicéridos, glucosa y aminoácidos.

En relación al uso de aminoácidos parece necesario realizar mayores investigaciones para aclarar las verdaderas desventajas y ventajas de los mismos pues se ha observado lo siguiente:

- Gray en diversos estudios ha demostrado que se absor ven mejor los péptidos pequeños especialmente los tripéptidos que nos aminoácidos.
- Disminución importante de la osmolaridad intestinal -que se observa cuando se substituyen los aminoácidos -por estos péptidos.
- Efecto inhibitorio de la secresión gástrica por los aminoácidos así como un efecto estimulante de la secreción pancreática (31)

VIVONEX

Las dietas quimicamente definidas se elaboran por primera vez en 1930, desde entonces las pruebas clínicas y experimentales se han multiplicado demostrando que las dietas elementales proporcionan una nutrición completa y resultan adecuadas para su utilización en forma prolongada. Vivonex es una combinación equilibrada de todos los nutrientes esenciales en su forma elemental mas rapidamente absorvible. Vivonex contiene aminoácidos puros, sin ninguna proteína, totalmente ó parcialmente hidrolizadas, ni peptonas o péptidos; azúcares simples, lípidos "esenciales" —

vitaminas y minerales

Todos los nutrientes se administran en forma líquida y - son totalmente absorvidos en el duodeno y parte superior del yeyuno sin que virtualmente se requiera digestión. Dado que produce una mínima cantidad de residuo, la frecuencia de las evacua ciones se reduce.

Ventajas del vivonex .-

- Todos los nutrientes se administran en forma líquida, aportando nutricion completa, pues contiene todo lo esencial en su forma mas simple y elemental. Establece un balance nitrogenado positivo en situaciones de catabolismo aumentado.
- Absorción máxima .- es rápidamente y completamente ab sorvido en duedeno y yeyuno, aún cuando haya grave deterioro del aparato digestivo, siempre que duodeno y parte de yeyuno se encuentren en buen estado.
- Se puede variar su osmolaridad de acuerdo a la diluciónque se use, siendo hipertónica a dilución normal.
- que se use, siendo hipertônica a dilución normal.
- Residuo mínimo.- Es una dieta practicamente exenta de re siduo, por lo que la masa fecal se reduce al mínimo asícomo el vaciamiento intestinal.
- Las características anteriores del vivonex lo convierten en una alternativa válida frente a la alimentación paren teral, eliminando los riesgos de la misma.

Vivonex se presenta en cajas de 6 sobres sellados conteniendo cada uno 80 grs. de polvo sin sabor y 6 sobrecitos con saborizante para mezclarlos. El contenido de un paquete diluído en agua hasta alcanzar un vol. de 300 cc proporciona 300 cal. de la siguiente manera:

Nitrógeno en forma de L-aminoácidos puros .98 grs (1.22% de los cuales son 32.25 % esenciales y 63.75% no esenciales.

Grasa (aceite de cártamo purificado) .435 gr (0.54%)
Carbohidratos en forma de glucosa y oligosacáridos de -glucosa 67.9 % (84.88 %).

Distribución calórica:
Aminoácidos 8.5 %
Grasas 1.3 %
Carbohidratos 90.2 %

VITAMINAS Y LIPOTROPICOS POR SOBRE :

Vitamina A	833	U
Vitamina Bl2	.83	microgramos
Vitamina C	11.6	mgrs.
Vitamina D	.0017	mgrs.
Vitamina E	5	mgrs.
Pantotenato de calcio	1.65	mgrs.
Acido fólico	.016	mgrs.
V-D-biotina	.04	mgrs.
Niacinamida	2.21	mgrs.
Piridoxina	.33	mgrs.
Rivoflavina	.20	mgrs.
Tiamina	.2	mgrs.
Vitamina K	11.16	mgrs.

Aminoácidos esenciales 36.25 % (isoleucina, leucina, li sina, metionina, fenilalanina, treonina, triptófano, valina.

Aminoácidos nos esenciales (63.75 %) (alanina, arginina, ácido aspártico, glutamina, glicina, histidina, prolina, eserina, tirosina.

Electrolitos en dilución normal (Un sobre con agua ha \underline{s} ta 300 cc).

mod/ mo.
37.4
29.9
22.2
16
.0570
.199
.0339
.212
50.8

Osmolaridad - A dilución normal sin sabor es de 500 mom por litro, si se agrega saborizante aumenta a 610 mOm/lt.

Preparación - Vivonex se coloca en el vaso de una batidora agregando 250 cc de agua y se bate hasta obtener una dilución total. Ya preparado requiere refrigeración entre Oo y 10oC Deberá prepararse sólo la dosis diaria.

Indicaciones de la dieta elemental - Enfermedad intestinal inflamatoria:

- a) Diarrea prolongada
- B) Neumatosis intestinal
- C) Intolerancia transitoria a disacáridos
- D) Colitis amibiana severa (cuando requiere dieta debajo residuo.
- E) Excresión fecal de ácidos biliares

Contraindicaciones del vivonex Pueden ser relativos 6 absolutas :

Relativas: Prematuros de bajo peso

Recien nacido con enterocolitis necrosante Intolerancia transitoria a monosacáridos

Absolutas : Intolerancia transitoria a monosacáridos
Trastornos metabólicos y cuadro doloroso ab

dominal

Paciente comatoso con peligro de broncoaspi

ración. Paciente gastrectomizado en potsoperatorio-

inmediato

Fistula yeyunal

Efectos indeseables del vivonex -

- Repulsión a la ingestia diaria por su pobre sabor 6 molestias a consecuencia del uso prolongado de SNG.
- Retardo en vaciamiento gástrico cuando se da en bolo.
- Inhibición de la secresión gástrica
- Tiempo prolongado de tránsito intestinal
- Disminución del tripsinógeno pancreático y de la actividad de la tripsina, quimotripsina y peptidasas.

COMPLICACIONES

Gastrointestinales :
Naúsea, vomitos, diarrea
dolor abdominal

Posibilidad de broncoas piración si se administra con SNG

Desequilibrio hidroelec trolitico con deshidratación hipertónica Se evitan 6 desaparecen - con suspención temporal. Disminución de la concentración 6 cambio de sabor

Se evita con infusión con tinua, sonda nasoduodenal-Elevar cabeza del pacient Suspender en la noche

Disminuir concentración Aumento gradual de dieta Dar aqua simple Hipoprotrombinemia

Deficiencia de hierro cuando se da por mucho tiempo

Hipoproteinemia

Hipoglicemia

Vit K administrar

Hierro adicional

Albúmina ó plasma

Disminuir concentracion Disminuir ingreso de -glucosa por otra vía.

ADMINISTRACION

- a) Se recomienda iniciar a dilución baja (12%) con apor te calórico de 60-80 Kcl/kg./día y aumentar gradualmente la concentración hasta alcanzar la óptima para el paciente, para que reciba las calorías que necesita, sin que presente complicaciones dietéticas como es activación del cuadro enteral.
- b) Calcular la fórmula para 24 hrs.cuando la principalfuente de ingresos es la vía oral es necesario aumen tar la cantidad de sodio agregando solución salina que ademas mejora la absorción de glucosa.
- c) Supervisar su preparación y almacenamiento
- d) Es preferible su administración por SNG a goteo continuo a temperatura ambiente pues segun Weisman y -Cols. el goteo continuo disminuye el reflejo gastrocólico y aumenta la tolerancia a fórmulas hiperosmolares(24). Ademas permite que se absorvan de maneramas eficiente los nutrimentos. Andrassy y Cols. opinan que la administración continua provee un adecuado apoyo nutricional en situaciones hipercatabóli cas; al mismo tiempo que decrece la secresión áciday reduce el riesgo de sangrado por la tension(12).
- e) Valorar diariamente la posibilidad de aumentar la -concentración.
- f) Vigilancia clínica constante- la valoración en lapsos de 6 hrs permite preveer problemas de deshidrata ción hipertónica derivado de la elevada osmolaridadde éstas dietas. Un aumento brusco en las evacuaciones, en las que se detecten 1% ó mas de substanciasreductoras por clinitest obliga al médico a valorarel estado de hidratación del niño y decidir si es -preciso ó no reducir la dilución (12).
- h) Vigilancia laboratorial periódica Dextrostix, ph --

fecal y glucosa en heces (labstix) varias veces al día.

Antes y cada semana BH, electrolitos, osmolaridad, - proteínas séricas, Ca, P, TP, urea, creatinina, osmolaridad sérica.

NUTRICION PARENTERAL

Cuando no es posible administrar los elementos nutriti - vos por vía gastrointestinal existe el recurso de la alimenta - ción parenteral. Antes de considerar ésta, se habran intentado - todos los recursos al alcanze para lograr una nutrición por víanatural, que siempre sefá la mas fisiológica, técnicamente la -- mas fácil y con menos complicaciones. Sin embargo, existen pa -- cientes con el aparato gastrointestinal; totalmente agredido por padecimientos inflamatorios graves del intestino que no toleran- ila dieta elemental porque presentan pérdidas de grado varia - ble en la capacidad de digestión y absorción intestinal(31). La- alimentación parenteral satisface las necesidades nutricionales (líquidos, calorías, minerales, vitaminas, nitrógeno) del meta bolismo basal y el crecimiento en el lactante incapaz de tolerar estas substancias por vía entérica.

Las calorías se obtienen principalmente de carbohidratos y de grasas, la glucosa es la principal fuente de energía en pacientes que reciben nutrición parenteral. Las grasas dan una --- gran cantidad de energía en poco volúmen. El nitrógeno se obtiene de las soluciones de aminoácidos cristalinos ó de hidroliza -- dos de proteínas.

Requerimientos diarios de nutrientes en AP.

Agua	120- 200	cc/Kg/día
Calorías	100- 120	Kcal/Kg
Proteinas	2.5- 4	gr/Kg
Glucosa	12- 18	gr/Kg
Grasas	1 - 4	gr/Kg
Sodio	4⊶ 5	mEq/Kg
Potasio	3 - 4	mEq/Kg
Cloro	4	mEq/Kg
Fosforo	4 - 6	mEq/Kg
Magnesio	2	mEq/Kg
Hierro	.02	mg/Kg
Cobre	.022	mg/Kg
Cobalto	.014	mg/Kg
Manganeso	.04	mg/Kg
Zinc	.04	mg/Kg
Yodo	.015	mg/Kg

Vitamina A 3000 UI Tiamina 15-20 mg/dfa Rivoflavina 3-4 mg/día 4.6-6 mg/dfa Piridoxina Vitamina 150-200mg/dfa 300-400mg/d1a Vitamina Vitamina 1.5- 2 U I 30- 40 mg/dfa Niacina Acido pantoténico 7.5-10 mg/día Vitamina K 1 1.5 mg/dia .5 Acido fólico mg/día Vitamina B 12 1 mg/día

EOUIPO NECESARIO

- Campana flujo laminar (no indispensable)
- Estuche alimentacion parenteral freamine II (aminoáci dos y glucosa 50%
- Frasco de intralipid (emulsión de grasa 10%)
- Frasco solución glucosada 10%
- Dextrabott al 50%
- Frasco ampula de NaCl
- Ampolleta de cloruro de potasio (KCl)
- Frasco ámpula de fosfato de potasio
- Ampolleta de gluconato de calcio
- Ampolleta de sulfato de magnesio
- Frasco de dextrevit 6 MVI
- Campos estériles
- Bata, guantes, gorro y cubrebocas
- Equipo para venoclisis con metriset
- Jeringas de 1.5 y 50 cc
- Isodine solución y en pomada

PRINCIPIOS GENERALES

- a) Técnica de preparación estrictamente estéril
- b) Cambio de tubos, frascos, bolsas y solución cada 24hr
- c) No agregar nada a la solución ya preparada
- d) No desconectar ninguna parte del sistema si no es pa ra retirar ó instalar una nueva solución.
- e) No utilizar el catéter para administrar medicamentos sangre 6 plasma, ni para tomar muestras de lab.
- f) Monitorización clínica del paciente en hoja de terapia intermedia
- g) El empleo de filtros Millipore disminuye la posibili dad de contaminación.

h) La velocidad de aplicación deberá mantenerse constante para la utilización óptima de los nutrimentos contenidos en la solución.

PRINCIPALES INDICACIONES DE LA ALIMENTACION PARENTERAL

- Complicaciones médicas y quirúrgicas de gastroenteritis
 - A) Intolerancia a monosacáridos
 - B) Neumatosis intestinal
 - C) Diarrea de evolución prolongada
 - D) Enterocolitis necrosante
- Lesiones del tracto gastrointestinal que imposibilitan la vía oral
- Prematuros en los que no es posible establecer la VO
- Estados hipermetabólicos

COMPLICACIONES DE ALIMENTACION PARENTERAL

- Del catéter
 - A) Septicemia
 - B) Trombosis devasos grandes, obstrucción ó desplaza miento del catéter, colocación inadecuada del catéter, extravasación de líquidos, infección local depiel, arritmias cardiácas.
- Metabólicas
 - A) Glucosuria persistente
 - B) Deshidratación
 - C) Alteraciones electrolíticas, acidosis
 - D) Coma hiperosmolar
 - E) Daño hepático

TECNICA DE ADMINISTRACION DE ALIMENTACION PARENTERAL

- Decidir inicio de nutrición parenteral
- Definir necesidades del paciente de acuerdo a edad, estado nutricional, padecimiento,.
- ~ Colocar caféter
- Ratificar mediante Rx la posición del catéter
- Calcular soluciones de nutrición parenteral
- Preparación de nutrición parenteral Se puede preparar un fco único de solución con todos los requerimientos, dejando unicamente para administración periférica el gluconato de calcio (ya que se precipita cuando se usa con fosfato de potasio) y la emulsión de grasas. O bien pueden prepararse 3 frascos: uno con freamine, otro con dextrosa al 50% y gluconato de calcio y el ---

tercero con solución de electrolitos y vitaminas.

- Instalación con técnica aséptica
- Valorar diariamente si requiere cambios en su prepara ción.
- Indicar vitamina K, vitamina Bl2 y ácido folínico dos veces por semana.
- Plasma dos veces por semana, con el fin de adminis -- trar minerales, oligoelementos y ácidos grasos esen ciales además de factores de la coagulación.

Cuidados del paciente con nutricion parenteral

- Aislamiento
- Signos vitales cada 4 hrs
- Control estricto de líquidos
- Baño de esponja
- Curación de herida dos veces por semana, aplicando po mada antiséptica.
- Retirar puntos de sutura al quinto día
- Usar catéter central sólo para nutrición parenteral
- Usar filtro Millipore

Vigilancia del paciente con nutricion parenteral

- Somatometria por semana
- Peso diario
- Metabolismo :
 - En sangre : sodio, cloro, potasio,ph,CO2,urea,qlu
 - cosa, osmolaridad, BH, plaquetas
 - Con menos frecuencia creatinina, cal--
 - cio, fósforo, magnesio, PFH, proteínas, colesterol, grasas, triglicéridos.
 - En orina : volúmen. glu
 - volúmen, glucosa, densidad, osmolaridad electrolitos
 - Deteccion de infecciones : actividad, temperatura, ob
 - servación de catéter y herida. BH (
 - leucocitos con diferencial), plaque -
 - tas) Cultivos.
- '- Dextrostix y labstix varias veces al día

El paciente con síndrome diarreico prolongado que ha lle gado hasta nutrición parenteral, es tributario de la misma por un mínimo de 3 a 6 semanas, tiempo necesario para que el tractogastrointestinal se regenere y nuevamente tolere la alimentación por vía oral.

Al reintroducir la alimentación ésta sera en forma inversa a la vía que se siguió al inicio del padecimiento. Debiendo iniciar con dieta elemental diluída al 12% (un sobre en 700 cc de agua), vigilando estrechamente el número y características de las evacuaciones. Posteriormente se pasará a dieta de pollo (glucosa, proteínas hidrolizadas); tan pronto se tolera la glucosa se pueden introducir los disacáridos en la dieta, primero la maltosa, seguida de sacarosa (SOBEE) y finalmente la lactosa inicialmente la leche se proporciona diluída aumentando progresi vamente la concentración hasta llegar a la leche enteral.

Aun los pacientes que presentaban las formas mas gravesde intolerancia a los carbohidratos secundaria a gastroenteritis toleran lactosa en la dieta , a las pocas semanas de la etapa aguda de la enfermedad.

ANTIMICROBIANOS Y GASTROENTERITIS

El empleo de agentes antimicrobianos en el síndrome dia rreico lleva los propósitos de limitar ó impedir el crecimiento de bacterias patógenas; sin embargo, no se utilizan en forma rutinaria apoyándose en lo siguiente :

- En la mayoría de las ocasiones no se reconoce cual 6cuales son los gérmenes responsables de la diarrea, salvo en brotes epidémicos.
- En mas de la mitad de los casos los rotavirus inter vienen en la patogenia del cuadro.
- En enteritis producida por enterotoxinas la diarrea a parece cuando la toxina se fija y siendo bacterias -con escaso ó nulo poder de penetración, la diarrea -las elimina casi en su totalidad.
- Los antimicrobianos pueden agravar algunas manifestaciones del cuadro como : diarrea, vómito, fiebre, e in ducir superinfecciones por gérmenes resistentes.
- = No hay estudios serios que informen de alguna ventaja por el uso de antimicrobianos en la diarrea (9).
- La colitis pseudomembranosa producida por clostridium difficile se ha asociado en diversos estudios al uso-inadecuado de antibióticos en gastroenteritis.(10).

Por lo anteriormente expuesto NO se utilizan medicamentos antimicrobianos para el tratamiento ordinario de gastroent $\underline{\mathbf{e}}$ ritis aguda. Solo se indican en los siguientes casos :

- Disentería grave por shigella SP (sobre todo shige lla disenteriae).
- Disentería amibiana
- Giardiasis aguda (19)
- Cólera
- Gastroenteritis por C Yeyuni fetus (30)
- Gastroenteritis por salmonella tiphy
- Gastroenteritis por salmonella no tifoídica en lactan tes menores de 3 meses, particularmente en neonatos, ya que la bacteriemia es mas probable que ocurra en e llos amenazando su vida.(11,25)
- Gastroenteritis en niño desnutrido con leucocitosis,evacuaciones con moco y sangre, leucocitos en moco fecal.
- Enteritis amibiana en niños desnutridos y con fiebre,

ya que la concentración de bacterias a nivel del colones del orden de 10^7 a 10^9 , por lo que se considera sitio altamente contaminado y en paciente desnutrido por la lesión de la mucosa penetran con facilidad los gérmenes que habitan en el intestino.(7).

- Se requiere quimioterapia específica cuando la diarrea aguda está asociada a otra infección aguda (neumonía, otitis) (34).

De la Torre plante6 un conjunto de normas que permiten - individualizar el tratamiento y servir de base para la elección-del medicamento. Ellos son :

- a) Gravedad del proceso
- b) Impresión clínica acerca de la etiología
- c) Identificación del agente causal
- d) Pruebas de sensibilidad in vitro
- e) Factores en relación al huésped
- f) Toxicidad potencial del medicamento
- g) Terapeútica antiinfecciosa previa
- h) Vías posibles de administración
- i) Experiencia del médico tratante
- i) Costo del tratamiento

Estos lineamientos manejados juiciosamente constituyen una buena guía para decidir el importante aspecto de la terapia a<u>n</u> timicrobiana en la diarrea de los niños.

AGENTES ANTIMICROBIANOS USADOS EN TRATAMIENTO DE DIARREA

CAUSA	MEDICAMENTO DE ELECCION	ALTERNATIVA
Disentería por shigella * **	Ampicilina 100 mg/Kg/día Trimetropim/sulfametoxasol	Acido nalidíxico 50mg x kg/día por 5 días
	TMT 10mg/Kg/dia, SMX 50mg/Kg/dia en dos dosis	
Amibiasis intestinal aguda	Metronidazol 30 mg/Kg/día por 10 días	En casos graves dehidro emetina lmg/Kg/día por 10 días IM.
Giardiasis	Metronidazol 15mg/Kg/día por 5 días	Quinacrina 5Mg/Kg/día en 3 dosis por 5 días
	Furazolidona 5mg/Kg/día por 7 días	
Cólera	Tetraciclina 50mg/Kg/día por 3 días	Furazolidona 5mg/Kg/día por 3 días
Campilobacter yeyuni F	Eritromicina 30-50 mg/Kg/día	
Gastroenteritis salmonelósica no tifoídica en lactantes me- nores de 3 meses	Cloranfenicol 25-50 mg/Kg/día	

^{*} Antes de elegir antibiótico deberá tenerse presente si existe resistencia regional a los mismos.

^{**} La terapeútica con antibióticos es particularmente necesaria en lactantes con fiebre al ta y persistente.

ABORDAJE DIAGNOSTICO Y MANEJO DEL NIÑO CON

SINDROME

DIARREICO

Para integrar un Dx completo y hacer un tratamiento etiológico y de sosten adecuado, el protocolo de estudio de la enfermedad primaria y de las alteraciones secundarias puede dividirse en 3 fases, que bien pueden ser 3 semanas

- FASE I : Historia clínica completa
 Suspención del tratamiento previo
 BH completa, reticulocitos, electrolitos
 CPS y amiba en fresco seriadas
 ph y azúcares reductores en heces
 Leucocitos en moco fecal (frotis)
 Coprocultivo semanal
 Examen de orina y urocultivo
 Proteínas por electroforesis
 Búsqueda de giardia en líquido duodenal
 Rx simple de abdómen
- FASE II : Una vez efectuados todos los estudios anteriores, si no se tiene aun diagnóstico,ó si existen evidencias de mala absorción intestinal, se procederá a practicar los siguientes estudios:

Pruebas de tolerancia a azúcares específicos Prueba de absorcion de D-Xilosa Grasas en materia fecal (cuantificación) Electrolitos en sudor Calcio, fósforo, fosfatasa alcalina, magnesio SEGD con tránsito intestinal Inmunoglobulinas

FASE III : Si a pesar de los estudios mencionados ante -riormente, no se ha llegado a un Dx, se haran los siguientes estudios : Colon por enema
Rectosigmoidoscopia
Cuantificación enzimas pancreáticas en líquido duodenal
Cultivo cuantitativo de líquido duodenal
Coleccion urinaria para aminoácidos y catecolaminas
Biopsia intestinal

Al iniciarse el manejo de un niños con síndrome diarreico, se va haciendo simultáneamente a los exámenes anteriormentemencionados; un manejo dietético, que así como nos sirvempara -mantener 6 mejorar las condiciones generales del niño, nos va -permitiendo por el método prueba y error hacer pruebas diagnosti
cas y terapeúticas.

ABORDAJE DIAGNOSTICO Y MANEJO

Suspencion de medicamentos y dieta ler día

Ayuno máximo de 8 hrs.

Rehidratacion ora1

2o día Leche diluida 50%

(ph v azúcar+)

3er día Caseinato de calcio

(ph y azúcar+)

4o día Harina de soya

(ph y azúcar+)

60 dfa Dieta transicional (ph y azúcar+) Dieta de pollo

MBF

8d día Dieta elemental

10o día

Aminoácidos orales

15o día

Alimentacion parenteral

Biometría Hemática EGO y urocultivo

Electrolitos Azúcares en heces

ph en heces CPS y amiba coprocultivo

Leucocitos en moco

Cromatografia Curva a la lactosa

Curva a la glucosa

Curva D-Xilosa Actividad triptica

de alimentos

Electrolitos en sudor

Inmunoglobulinas

Rectosigmoidoscopia Colon por enema Cuantificación enzi mas pancreáticas Biopsia intestinal Colección urinaria para aminoácidos y catecolaminas

El paciente con síndrome diarreico prolongado es tributa rio de manejo con alimentacion parenteral por 3 a 6 semanas, --- tiempo en el que generalmente el tracto gastrointestinal se regenera. Al reintroducir la alimentación esta será en forma inversa a las fases que se siguieron al inicio del padecimiento, ésto es así:

ALIMENTACION PARENTERAL

DIETA ELEMENTAL

DIETA TRANSICIONAL .
FORMULA POLLO
M B F

HARINA SOYA

CASEC

LECHE DILUIDA 75,50 %

LECHE ENTERA

Durante todo el tiempo se deberá vigilar estrechamente - el número y característica de las evacuaciones, realizando en -- las mismas, varias veces en el día búsqueda de azúcares reducto res y cuantificación de ph. En caso de observar nuevamente eva - cuaciones patológicas, disminuir el ph de las evacuaciones ó incrementarse el contenido de azúcares en las mismas se regresaráa la dieta inmediata anterior, vigilando estrechamente al niño.

La dieta complementaria sin lácteos se indicará cuando - el niño tolere la sacarosa con la indicación de que no lleve le-che en su preparación.

LO QUE EL PEDIATRA NO DEBE HACER

USO DE SUBSTANCIAS ADSORVENTES

La mayoría de las suspenciones "antidiarreicas ",contie nen Kaolin-pectina en proporción 20:1 . Kaolin tiene la propie - dad de adsorver algunas substancias, pectina es un polisacárido que en el intestino el hombre no puede desdoblar, no así las ---bacterias intestinales, que si tienen pectinasas produciendo áci do galacturónico. Con frecuencia se administra kaolin-pectina --despues de cada evacuacion lo cual puede llegar a causar problemas por síndrome de oclusión intestinal, ocasionado por impactación fecal. La asociación kaolín-pectina eleva la cuenta de gérmenes anaerobios y aerobios. Se supone que la pectina favorece - una gran reproducción de bacterias acidófilas lo cual interfiere con el crecimiento de las enterobacterias.

INHIBIDORES DE LA MOTILIDAD INTESTINAL

Al reducir el peristaltismo se favorece la proliferación bacteriana en el lumen, dando lugar a mayor riesgo de que se establezcan procesos bacteriemicos y eventualmente septicémicos. - Nunca se deben usar en diarreas de etiología infecciosa, su em pleo se reduce a las diarreas de origen funcional (no en niños) Es muy peligroso usarlos e incluso pueden ser fatales (34).

EMPLEO DE ANTIMICROBIANOS

La gran mayoría de los cultivos no identifican bacterias patógenas, por lo que no se justifica el uso de antibióticos. La neomicina ha sido usada en forma indiscriminada; se describe que ha causado alteraciones morfológicas en la mucosa intestinal y - reduce la actividad de las disacaridasas, provocando diarrea por ambos mecanismo.

ALIMENTACION

Al niño con diarrea no debe dársele leche semidescremada por la elevada carga de solutos que contiene.

No debe sugerirse dieta de vegetales 6 fruta porque és tos son ricos en celulosa y favorecen la motilidad intestinal.

	FORMULAS PARA	A NIÑOS CON	DIARREA		
	Cal /ml.	Prot gr %	CHO gr%	Grasa gr%	Osmolaridad
Leche humana	0.75	1.1	6.8	4.5	273/300
Leche de vaca	0.66	3.5	4.9	3.7	273/300
Maternizada	0.67	1.5 - 1.8	7	3.6	262/300
Evaporada	0.74	3.8	5.4	4	262/300
Sobee (Soya)	0.67	2	6.8	3.6	233/258
Casec .	3.7	8.8	0.0	0.2	0
M B F	0.68	3.4	4.9	3.9	355
Cho-free	0.77	3.6	0.04	7	355
Progestimil	0.67	2.2	8.8	2.8	539/590
Vivonex (sin sabor) 1	2	22.6	0.2	500/800
Glucosa 5%			5		278/293
Glucosa 10%		Elements Elements	10		562/625

MATERIAL Y METODOS

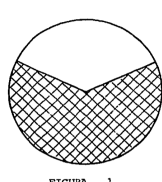
Se revisaron los expedientes de pacientes internados con Diagnóstico de síndrome diarreico, en el servicio de lactantes — del Hospital general Dr. Darío Fernández F., en el periodo com — prendido entre el lo de abril de 1984 y el 30 de noviembre de — 1984.

Se revisaron 100 expedientes , 64 de pacientes del sexomasculino y 36 del sexo femenino. (FIGURA $\,$ 1 $\,$)

La edad de los pacientes osciló entre 9 días y 6 años. Se efectuó tabulación de los resultados obtenidos con los métodos \underline{a} decuados para este fin y que se presentan en las FIGURA 1 Y FIGURA 2.

En relación al estado nutricional, tan importante en laevolución pronóstico de los pacientes con síndrome diarreico, en nuestra revisión encontramos que es muy alto el porcentaje de pacientes desnutridos (mas del 50 %).; siendo la desnutrición de primer grado la que prevalece en la población infantil estudiada (FIGURAS 3 Y 4)

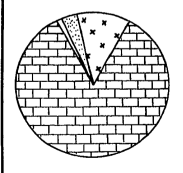
De los pacientes estudiados 22 % no recibieron seno materno y 78 % sf. Del universo de pacientes que recibieron seno materno 45 % lo recibieron menos de 3 meses, 29 % entre 3 y 6 meses y 26 % mas de 6 meses.



SEXO

FEMENINO 36 % MASCULINO

FIGURA



FIGURA

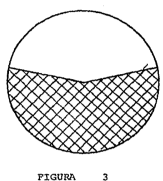
EDAD

ESCOLARES 1 %

PREESCOLARES 3 %

RECIEN 11 %

LACTANTES 85 %



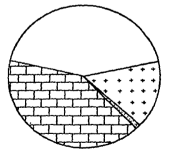
ESTADO NUTRICIONAL

HIPOTROFICOS 57 %

EUTROFICOS 43 %

FIGURA

DESNUTRICION



FIGURA

1: GRADO 41%

2: GRADO 15%

3: GRADO 1 %

De las complicaciones observadas en nuestro grupo de estudio, las mas frecuentes fueron :

- Deshidratacion 84 %
- Desequilibrio electrolítico 22 %
- Ileo metabólico 3%
- Acidosis metabólica 2 %

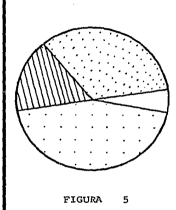
Como es señalado por diversos autores la deshidratación fué la complicación mas frecuente y es a menudo la directamente responsable de las defunciones por gastroenteritis.

En nuestro estudio encontramos que 84 % de los pacientes presentaron algun dato de deshidratación.

El tipo de deshidratación y porcentaje presentado se es quematiza en los siguientes figuras (FIGURA 5)

Las horas promedio de ayuno a que fueron sometidos los pacientes se esquematizan en la figura VI. (FIGURA 6)

17 % de los pacientes fueron manejados exclusivamente con líquidos por via oral y 83 % con soluciones parenterales, siendo el tiempo de permanencia el que se esquematiza en la -FIGURA NO. 7



DESHIDRATACION PRESENTADA

SEVERA	5%
SIN DESHID.	16%
MODERADA	34 %
LEVE	45 %

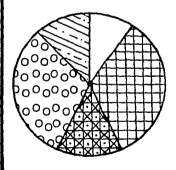
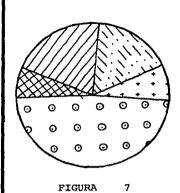


FIGURA 6

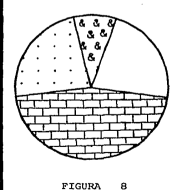
AYUNO

	- DE 3 HRS	9%
	3-6 HRS	12%
00	7-12 HRS	31%
	13-24 HRS	34 %
	+ DE 25 HRS	14 %



SOLUCIONES

2.3	SII	N SC	LU	CIONES	17%
	0	Α	1	DIA	8 %
0	1	A	3	DIAS	48 %
\square	4	Δ	6	DIAS	20 %
\boxtimes	+	DE	6	DIAS	7 %



PATOLOGIA . ASOCIADA

8	MOMBIASIS OR	AL 9 %
	OTROS	22 %
	UROSEPS1S	23 %
	RINOFARINGITIS	46%

Con respecto al manejo dietético establecido en nuestros pacientes, por la gran diversidad en el tipo de dietas y manejo de las mismas, no fue posible esquematizarlas, — no obstante a continuación se enumeran los pasos mas frecuentemente seguidos en el manejo de estos niños.

-	AYUNO	CASEC FORMULA AL MEDIO FORMULA NORMAL	48 %
-	AYUNO	FORMULA AL MEDIO FORMULA NORMAL	17 %
-	AYUNO	CASEC AYUNO SOBEE	8 %
-	AYUNO	CASEC SQBEE	7 %
-	AYUNO	CASEC FORMULA AL MEDIO SOBEE	4 %
-	AYUNO	CASEC VIVONEX	4 %
-	AYUNO VIVONEX	CASEC AYUNO FORMULA AL MEDIO AYUNO	3 %
_	AYUNO	FORMULA AL MEDIO SOBEE	2 %
-	AYUNO VIVONEX	CASEC FORMULA AL MEDIO CASEC	2 %
-	AYUNO PARENTERAL	CASEC SOBEE VIVONEX ALIMENTACION	2 %

Durante su estancia en el servicio de lactantes, las en tidades patológicas asociadas mas frecuentemente fueron las -- que se enumeran en la figura 8 (FIGURA 8). I $^{\rm N}$ cluyéndose -- en " otros " diversas enfermedades presentadas durante la estancia de los niños.

Los medicamentos que mas frecuentemente habían sido administrados a los niños antes de ingresar se muestran en la -FIGURA # 9. Corresponde lo señalado como "Otros " a :

- dipirona
- gentamicina
- pipenzolato
- = AAS
- colimicina
- diyodohidroxiquinoleina
- neomicina
- pedialyte

Los medicamentos mas frecuentemente utilizados en el -hospital, en el tratamiento del cuadro gastrointestinal son -los que se encuentran en la figura 10 (FIGURA # 10), utilizándose muchos otros en la patología asociada y que se enlistan en la sección de "otros ".

MEDICAMENTOS EXTRAHOSPITALARIOS 0 FURAZOLIDONA 10% BONADOXINA 11% AMPICILINA 14% CAOLIN PECTINA 25% 0TR05 40% FIGURA **MEDICAMENTOS** UTILIZADOS EN EL HOSPITAL GENTAMICINA 7% 9% AMKACINA ELOFAMIDA 15% METRONIDAZOL 15% FIGURA EMETINA 10% & OTROS 44%

En cuanto a los exámenes de laboratorio solicitados en - los pacientes estudiados encontramos lo siguiente :

BIOMETRIA HEMATICA (FORMULA ROJA)

ANEMIA 61 % de los pacientes

FORMUIA BLANCA

24 % NEUTROFILIA (PROCESO BACTERIANO)

38 % LINFOCITOSIS (PROCESO VIRAL)

38 % NO TIENEN DIFERENCIAL

EXAMEN GENERAL DE ORINA

Con respecto a los EGO 91 % de los pacientes si cuentan con EGO y 9 % no cuentan con dicho exámen.

34 % SUGIEREN INFECCION DE VIAS URINARIAS

66 % SON NORMALES

En los pacientes con exámen general de orina patológicose efectúa urocultivo mismo que se reporta positivo en 21 casos.

COPROPARASITOSCOPICOS

Los CPS se efectuaron en 68 % de los pacientes, --siendo positivos en 21 % de los pacientes y negativo en 47 casos. En los pacientes con CPS positivo los parásitos mas frecuentemente encontrados fueron:

Endolimax nana	12	%
E Hystolitica	3	%
Iodamoeba B	2	%
Giardia Lamblia	2	%
Himenolepis nana 1		

CONCLUSIONES

- El sindrome diarreico constituye una causa -muy importante de internamiento en el Hospital Dario -Fernández.
- Del total de pacientes internados 64 % corres ponden al sexo masculino y 36 % al sexo femenino.

3

5

- El 85 % de los pacientes que presentan gastro enteritis son lactantes.
- 57 % de los pacientes que cursaron con gastro enteritis presentaban algun grado de desnutrición y 43 % de los pacientes eran bien nutridos.
 - El DHE se observó en la totalidad de los casos en el grupo estudiado, presentando deshidrata -- ción sin manifestaciones electrolíticas en 84 % de los pacientes y alteraciones electrolíticas en 22 %.
- 6 La deshidratación leve se presentó en 45 %,la moderada en 34 % y la grave en 5% del total de pa
- 7 En nuestro hospital la gran mayoría de pacientes (65 %) fueron sometidos a periodos de ayuno entre 7 y 24 hrs.
- 8 17 % de los pacientes se manejaron con hidratación oral aunque sin seguir los lineamientos de la técnica de rehidratación oral descrita en la bibliografía y 83% de los pacientes ameritaron uso de soluciones parenterales.
- 9 De los pacientes estudiados 22 % no habían recibido seno materno y 78 % sí. De los que sí recibie ron seno 45 % lo recibieron menos de 3 meses,29 % en tre 3 y 6 meses y 26 % mas de 6 meses.

- En la mayoría de nuestros pacientes una vez terminado el ayuno se reinició vía oral con caseinato de calcio sin tomar en cuenta ningun parámetro; sólo 17
 % de loa pacientes recibieron fórmula a media dilución.
- 11 Cuando a pesar del caseinato de calcio persis tió el cuadro enteral se administró Sobee en 21 % de =los pacientes sospechosos de intolerancia a disacáridos
- El 9% de los pacientes ameritaron dieta ele mental (Vivonex) por la persistencia de las evacuacio
 nes patológicas despues del ayuno, casec, sobee; aun que en algunos casos no se siguió el orden adecuado y todos los cambios fueron hechos sin bases de laborato rio.
- 2 % de los pacientes llegaron a la alimentación parenteral por lo prolongado del síndrome diarreico,
- Los antimicrobianos no se usaron en forma rutinaria en el manejo del niño con gastroenteritis.
- La patología mas frecuentemente asociada al cuadro enteral fue rinofaringitis en 46 % de los casosy urosepsis en 23 %.

BIBLIOGRAFIA

- 1*- John Blair MD. Josepg F Fitzgerald MD
 Treatment of nonspecific diarrhoea in infants
 Clinicial Pediatrics 13 (4) 333-337 1974
- 2.- Dr. Nelin, MM Levine, L.Mata, O de Céspedes Oral Rehydration and maintenance of children with rota virus an bacteial diarrhoeas. Bull of the WHO 57: 983 1979
- 3.- Evaluación of the oral therapy for infant diarrhoea in a emergency room setting the acute episode as an opportunity for instructing.

 Bull WHO 57 (3) 453-459 1979
- 4.- Norberth Wirschhorn MD
 The treatment of acute diarrhoea in children. An historical and physiological perspective.
 The Am J of Clin Nutr 33: March 198 637-663
- 5.- Rehydration oral in diarrhoea aguda Bol Med. Hosp. Inf. Mex 37 (5) 859-865 1980
- 6.- Daniel Pizarro, Gloria Pozada Rehidratación rápida por la vía endovenosa en niños deshi dratados por diarrea. Bol Med Hosp Inf Mex 37(3) 365-373 Mayo-junio 1980
 - 7.- Leopoldo Vega Franco Tratamiento de las enfermedades diarreicas.Lo que el pe diatra NO debe hacer Bols Med Hosp Inf Mex 38(5) 817-823 Sep-Oct 1981
 - 8.- Fima Lifshitz
 DIARREA
 SIndromes pediátricos. Max Salas Alvarado
 Edicones La Prensa Médica Mexicana 1981 2a edición 122-135
 - 9.- Luis Felipe Sánchez , Daniel Pizarro, Gustavo Gordillo, Je sus Kumate, Leopoldo Vega Franco, Sergio Graham. Tratamiento del niño con diarrea Enfermedades diarreicas en el niño. 7a edición pag 441-506 Ediciones Médicas Hosp. Inf de Mex. 1981

- 10.- Vesikari, Erika Isolauri, M Maki Clostridium difficile in young children Acta Paediat Scan 73 (86-91)1981
- 11.- Susan J Nelson MD, Dan Granoff MD Salmonella gastroenteritis in the firts three months . A review of management and complications Clinical Pediatrics 21 (12) 709-712 1982
- 12.- Leopoldo Vega Franco
 Alimentación enteral continua en niños lactantes em pleando una dieta elemental.
 Boletin Med Hosp Inf Mex 39 (10) 651-657 oct 1982
- 13.- Leopoldo Vega Franco
 y aun mas sobre " alimentacion enteral en niños lactantes empleando una dieta elemental "
- 14.- Alice H Cushing; MD. Linda Anderson
 Diarrhoea in breast-fed and non breast-fed infants
 Pediatrics 70 (6) 921-925 1982 Dic
- 15.- Gasten Duffan, Marcos Emilfork Evalutón de 2 formulas para hidratación oral en el sín drome diarreico agudo con deshidratación del lactante Bol Med Hosp Inf Mex. 39(11) 729 736 1982
- 16.- GL Barnes. PH Hewsen
 A raudomised tial of oral gammaglobulin in low-birth weight infants infected with rotavirus
 Lancet 19 1371-1373 1982
- 17.- Romeo Rodfíguez

 Mas sobre alimentación enteral continua en niños lac -tantes empleando una dieta elemental.

 Bol Med Hosp Inf Mex. 39 (11) 769-772 1982
- 18.- Luis Velázquez Jones Progresos en la hidratación por vía oral en la diarreaaguda Bol Med Hosp Inf Mex. 38 (8) 521-523 1982
- 19.- Stepjen Lerman MD. Richard Walkwe MD
 Treatment of giardiasis
 Clin Pediat 21 (7) 409-413 1982

- 20.- Jaime Palacios, Gabriel Manjarrez
 Corrección del desequilibrio hidroelectrolítico me
 diente la rehidratación por vía oral
 Bol Med Hosp Inf Mex 39 (8) 539-542 1982
- 21.- Edwviges Carrera, Mathuram Santosham
 Oral rehydration therapy in well-nourished ambulatory children
 Am J Trop Med Hyg 32(4) 804-808 1983
- 22.- B.K.Sandhu. P.J. Milk and J.T.Harries Loperamide in severe protracted diarrhoea Arch Dis Chid 58 pags 39-43 1983
- 23.- Bill Barnett
 Gastroenteritis viral
 Clin Ped Nort 1033-1052 1983
- 24.- Abigail Schmueli; Richard Deckelhaum Continuous nasogastric drip elemental feeding Am J Dis Child 137 pag 253-255 1983
- 25.- Harold Raucher; Andreu Eichenfield Horace Hodes
 Treatment of salmonella gastroenteritis in infants
 Clin Pediat 22(9) 601-604 1983
- 26.- Daniel Pizarro, Gloria Posada Oral rehydration in hypernatremic and hyponatremic diarrhoea dehydration Am J Dis Chid 137 730-734 1983
- 27.- Daniel Pizarro, Gloria Posada, Leonardo Mata Treatment of 242 neonates with dehydration diarrhoe with an oral glucose-electrolyte solution J Pediatrics 102 (1) 153-156 1983
- 28.- G.C. Patra; K.N. Jalan A.Son.
 In search of a super solution: controlled trial of glycine-glucose oral rehydration solution in infant diarrhoea
 Acta Paediat Scand 73: 18-21 1984
- 29.- Tratamiento dietético en la diarrea aguda. Evalua ción de las alternativas Pediatrics 17(3) 1983
- 30.- Tratamiento de gastroenteritis no específica con eritromicina

- 31.- J.A. Ramírez Mayans Tratamiento del niño con diarrea crónica " El niño con diarrea crónica " 91-105 Editorial Interamericana Mexico 1983
- 32.- Arturo Loredo, Cristina Sosa Evaluación comparativa de 2 fórmulas alimenticias en niños con diarrea aguda Bol Med Hosp Inf Mex 41(8) 432-435 1984
- 33.- M.E. Ellis, Barbara Watson K Mendel
 Contemporary gastroenteritis of infancy; clinical
 features and prehospital management
 Brit Med.J. 288 521-523 1984
- 34.- Felipe Mota Herández

 La hidratación oral en niños con diarrea

 Salud Pública de México 26 Suplemento no 1 1984
- 35.- Chuck Pai, MD. Eleine Teomaneu
 Placebo-controlled double-blind evaluation of tri
 metrhopin-sulfamethoxasole treatment of yersiniaenterocolítica gastroenteritis
 J Pediatrics 104(2) 308-311 1984
- 36.- Daniel Pizarro, Gloria Posada Hypernatremic diarrhoeal dehydration treated with-" slow " (12-hour) oral rehydration terapy : a preliminary report J Pediatrics 104(2) 316-319 1984
- 37.- Alfredo Cuellar
 Estudio diacfonico del síndrome diarreico en México. Análisis de 1930- 1984. Un enfoque terapaútico
 Salud Pública de México 26(5) 492-499 Sep- Oct
 1984
- 38.- PI Mac Farlane and V Miller
 Human Milk in the management of protacted diarrhoe
 of infancy
 Archi Dis Chid 59 260-265 1984

- 39.- Report of a Scientific Working Group.Diarrhoeal --diseases control programme. WHO / DDC / 79.3
- 40.- Vivonex. Instrucciones para su preparación y ad ministración. Folleto de Norwich Pharmacal Co de México
- 41.- Manual de normas y procedimientos del servicio depediatría lactantes IMSS