



# INSTITUTO MEXICANO DEL SEGURO SOCIAL

**SEGURIDAD Y SOLIDARIDAD SOCIAL** 

DIRECTOR GENERAL

MTRO. DANIEL KARAM TOUMEH

DIRECTOR DE PRESTACIONES MÉDICAS

DR. SANTIAGO ECHEVARRÍA ZUNO

TITULAR DE LA UNIDAD DE ATENCION MÉDICA

DR. FERNANDO JOSÉ SANDOVAL CASTELLANOS

COORDINADOR DE UNIDADES MÉDICAS DE ALTA ESPECIALIDAD

DR. JOSÉ DE JESÚS GONZÁLEZ IZQUIERDO

COORDINADORA DE ÁREAS MÉDICAS

DRA. LETICIA AGUILAR SÁNCHEZ

COORDINADOR DE PLANEACIÓN DE INFRAESTRUCTURA MÉDICA

**DR. SERGIO ALEJANDRO MORALES ROJAS** 

TITULAR DE LA UNIDAD DE EDUCACIÓN, INVESTIGACIÓN Y POLÍTICAS EN SALUD

DR. ALBERTO LIFSHITZ GUINZBERG

COORDINADOR DE POLÍTICAS DE SALUD

**DR. JAVIER DAVILA TORRES** 

COORDINADORA DE EDUCACIÓN

**DR. SALVADOR CASARES QUERALT** 

COORDINADOR DE INVESTIGACIÓN EN SALUD

DR. FABIO ABDEL SALAMANCA GÓMEZ

COORDINADOR DE PLANEACIÓN EN SALUD

LIC. MIGUEL ÁNGEL RODRÍGUEZ DÍAZ PONCE

TITULAR DE LA UNIDAD DE SALUD PÚBLICA

DR. ÁLVARO JULIÁN MAR OBESO

COORDINADORA DE PROGRAMAS INTEGRADOS DE SALUD

DRA. IRMA HORTENSIA FERNÁNDEZ GÁRATE

COORDINADOR DE VIGILANCIA EPIDEMIOLÓGICA Y APOYO EN CONTINGENCIAS

**DR. VICTOR HUGO BORJA ABURTO** 

COORDINADOR DE SALUD EN EL TRABAJO

DR. RAFAEL RODRIGUEZ CABRERA

COORDINADOR DE CONTROL TÉCNICO DE INSUMOS

DR. RODOLFO A. DE MUCHA MACÍAS

Durango 289- 1A Colonia Roma Delegación Cuauhtémoc, 06700 México, DF. Página Web: www.imss.gob.mx

Publicado por IMSS
© Copyright IMSS "Derechos Reservados". Ley Federal de Derecho de Autor

Editor General División de Excelencia Clínica Coordinación de Unidades Médicas de Alta Especialidad

Esta guía de práctica clínica fue elaborada con la participación de las instituciones que conforman el Sistema Nacional de Salud, bajo la coordinación del Centro Nacional de Excelencia Tecnológica en Salud. Los autores han hecho un esfuerzo por asegurarse de que la información aquí contenida sea completa y actual; por lo que asumen la responsabilidad editorial por el contenido de esta guía, declaran que no tienen conflicto de intereses y en caso de haberlo lo han manifestado puntualmente, de tal manera que no se afecte su participación y la confiabilidad de las evidencias y recomendaciones.

Las recomendaciones son de carácter general, por lo que no definen un curso único de conducta en un procedimiento o tratamiento. Las recomendaciones aquí establecidas, al ser aplicadas en la práctica, podrían tener variaciones justificadas con fundamento en el juicio clínico de quien las emplea como referencia, así como en las necesidades específicas y preferencias de cada paciente en particular, los recursos disponibles al momento de la atención y la normatividad establecida por cada Institución o área de práctica.

En cumplimiento de los artículos 28 y 29 de la Ley General de Salud; 50 del Reglamento Interior de la Comisión Interinstitucional del Cuadro Básico y Catálogo de Insumos del Sector Salud y Primero del Acuerdo por el que se establece que las dependencias y entidades de la Administración Pública Federal que presten servicios de salud aplicarán, para el primer nivel de atención médica el cuadro básico y, en el segundo y tercer nivel, el catálogo de insumos, las recomendaciones contenidas en las GPC con relación a la prescripción de fármacos y biotecnológicos, deberán aplicarse con apego a los cuadros básicos de cada Institución.

Este documento puede reproducirse libremente sin autorización escrita, con fines de enseñanza y actividades no lucrativas, dentro del Sistema Nacional de Salud. Queda prohibido todo acto por virtud del cual el Usuario pueda explotar o servirse comercialmente, directa o indirectamente, en su totalidad o parcialmente, o beneficiarse, directa o indirectamente, con lucro, de cualquiera de los contenidos, imágenes, formas, índices y demás expresiones formales que formen parte del mismo, incluyendo la modificación o inserción de textos o logotipos.

Deberá ser citado como: Abordaje diagnóstico de la Porfiria Aguda del Adulto en el Servicio de Urgencias México: Instituto Mexicano delSeguro Social, 2011.

Esta guía puede ser descargada de Internet en: http://www.imss.gob.mx/profesionales/guiasclinicas/gpc.htm

# B18.1 Hepatitis Viral Tipo B Crónica, Sin Agente Delta

# GPC: Diagnostico y Tratamiento de la Infección Crónica por Virus de Hepatitis B

Autores:			
Antonio Barrera Cruz	Medico Internista	Instituto Mexicano del Seguro	Coordinador de Programas Médicos
		Social	División de Excelencia Clínica
Guillermo Cabrera Álvarez	Médico Internista Gastroenterólogo	Instituto Mexicano del seguro	Medico No Familiar de HGR c/UMF 1
	Endoscopista	Social	Cuernavaca Morelos Delegación Morelos
Alma Georgina Castañeda del Río	Médico Gastroenterólogo Endoscopista	Instituto Mexicano del seguro	Medico No Familiar No 46 c/UMA
_		Social	Villahermosa Tabasco Delegación Tabasco
Alejandro Montaño Loza	Médico Gastroenterólogo Endoscopista	Instituto Mexicano del seguro	Medico no Familiar de UMAE Manuel Ávila Camacho. Puebla
		Social	Puebla Delegación Puebla
Roberto Peralta Juárez	Médico Internista e Infectologo	Instituto Mexicano del seguro	Medico no Familiar de HGZ No 24, Poza Rica Veracruz.
		Social	Delegación Veracruz Norte
Juan Sabino Serna Ortega	Médico Internista	Instituto Mexicano del seguro	Medico no Familiar de HGZ No 1
		Social	Tepic Nayarit Delegación Nayarit
Validación Interna:			
Dra. Margarita Beatriz	Gastroenterólogo	Instituto Mexicano del Seguro	Jefe Departamento Clínico Hospital de Especialidades "Dr.
Dehesa Violante		Social	Bernardo Sepúlveda Gutiérrez"
			Centro Médico Nacional "Siglo XXI"
Dr. Jose Antonio Mata Marín	Medico Internista/Infectologo	Instituto Mexicano del Seguro	UMAE Hospital General de Infectología
	•	Social	"Dr. Daniel Méndez Hernández"
Validación Externa:			

# Índice:

1. Clasificación	
2. Preguntas a Responder por esta Guía	7
3. Aspectos Generales	8
3.1 Antecedentes	
3.2 Justificación	
3.3 Propósito	9
3.4 Objetivo de esta Guía	9
3.5 Definición	
4. Evidencias y Recomendaciones	
4.1 Prevención Primaria	
4.1.1 Promoción de la Salud	
4.1.1.1 Epidemiología, Principales Mecanismos de Transmisio	
4.2 Prevención Secundaria	16
4.2.1 Detección	
4.2.1.1 Grupos de Riesgo e Identificación de Factores de Mal	
4.3 Diagnóstico	
4.3.1 Diagnóstico Clínico. Evaluación basal	
4.3.2 Pruebas Diagnósticas	21
4.4 Tratamiento	
4.4.1 Tratamiento Farmacológico. Indicaciones, Metas y Desenla	
de Respuesta de las Opciones Terapéuticas	
4.5 Criterios de Referencia y Contrarreferencia	
4.5.1 Criterios Técnico Médicos de Referencia	
4.5.1.1 Referencia al Segundo Nivel de Atención	
4.5.1.2 Referencia al Tercer Nivel de Atención	
4.5.2 Criterios Técnico Médicos de Contrareferencia	
4.5.2.1. Contrareferencia al Segundo Nivel de Atención	
4.5.2.2. Contrareferencia al Primer Nivel de Atención	
4.6 Vigilancia y Seguimiento	41
4.6.1 Seguridad, Ventajas, Monitoreo y Contraindicación de las II	
Empleadas en el Tratamiento del Paciente con Infección Crónica	
4.7 Tiempo Estimado de Recuperación y días de Incapacidad cuando	Proceda46
Algoritmo	
5. Definiciones Operativas	48
6. Anexos	
6.1 Protocolo de Búsqueda	51
6.2 Sistemas de Clasificación de la Evidencia y Fuerza de la Recome	ndación 52
6.3 Clasificación o Escalas de la Enfermedad	54
6.4 Medicamentos	57
7. Bibliografía	60
8. Agradecimientos	64
9. Comité Académico	65

# 1. CLASIFICACIÓN

Catálogo maestro: IMSS-419-10		
PROFESIONALES DE LA SALUD	Medico general, Medico Familiar, Médico Internista, Médico Gastroenterólogo, Medico Infectólogo	
CLASIFICACIÓN DE LA ENFERMEDAD	B18.1 HEPATITIS VIRAL TIPO B CRÓNICA, SIN AGENTE DELTA	
CATEGORÍA DE GPC	Evaluación Diagnóstico Primero, Segundo y Tercer Nivel de Atención Tratamiento Prevención Inmunización	
USUARIOS POTENCIALES	Personal de salud en formación y servicio social Médico General, Médico Familiar, Médico Internista, Médico Gastroenterólogo, Médico Infectólogo	
TIPO DE ORGANIZACIÓN DESARROLLADORA	Instituto Mexicano del Seguro Social Delegaciones o UMAE participantes: División de Excelencia Clínica CUMAE, Delegación Estatal de Morelos, Delegación Estatal de Tabasco, Delegación Regional Veracruz Norte, UMAE C. M. N. Noroeste, Cd. Obregon, Sonora y Hospital de Especialidades C. M. N. "Manuel Ávila Camacho", Puebla, Pue. Unidades Médicas participantes: Hospital General Regional No. 1 con Medicina Familiar Cuernavaca, Morelos, Hospital General de Zona No. 46 Villahermosa Tabasco, Hospital General de Zona 24 Delegación Veracruz Norte, Hospital de Especialidades No.2 "Lic. Luis Donaldo Colosio Murrieta", C. M. N. Noroeste, Cd. Obregon, Sonora, HGZ No. 1 Tepic Nayarit y Hospital de Especialidades C. M. N. "Manuel Avila Camacho", Puebla, Pue.	
POBLACIÓN BLANCO	Hombres y mujeres > mayores de 18 años. Se excluye coinfección con virus de hepatitis C, virus hepatitis delta e infección por virus de inmunodeficiencia humana. No se abordan infección aguda, tratamiento de la infección crónica durante el embarazo y en grupos especiales (transplante hepático, deterioro de la función renal, durante empleo de quimioterapia)	
FUENTE DE FINANCIAMIENTO/ PATROCINADOR	Instituto Mexicano del Seguro Social	
INTERVENCIONES Y ACTIVIDADES CONSIDERADAS	Se requiere aguja para toma de biopsia hepática percutánea tipo Tru-Cut, Medicamentos: Adefovir, Lamivudina, Tenofovir, Entecavir, Telbivudina, Peginterferon alfa 2 a y 2b, ultrasonido, pruebas de laboratorio, tinciones para estudios histopatológico. Pruebas de laboratorio: Biometría hemática completa, AST, ALT, deshidrogenasa láctica, fosfatasa alcalina "glucosa, urea, creatinina, GGT, bilirrubina total, bilirrubina directa e indirecta, colesterol, triglicéridos proteínas totales, albúmina y relación albúmina/globulina, perfil tiroideo. Serología de hepatitis B, HBs Ag, HBe Ag, Ant- HBe, Anti HBc, ADN VHBp. Endoscopia de Aparato digestivo alto.	
IMPACTO ESPERADO EN SALUD	Diagnóstico oportuno, Disminución de las complicaciones de la infección crónica por virus de hepatitis B Incremento en la detección y referencia oportuna de pacientes con sospecha de infección por virus de hepatitis en el primer nivel de atención. Mejorar la calidad de vida y sobrevida, prevenir la progresión de la enfermedad a: cirrosis, cirrosis descompensada, enfermedad hepática en estado terminal y muerte	
METODOLOGÍA	Definición el enfoque de la GPC Elaboración de preguntas clínicas Métodos empleados para colectar y seleccionar evidencia Protocolo sistematizado de búsqueda Revisión sistemática de la literatura Búsquedas de bases de datos electrónicas Búsqueda de guías en centros elaboradores o compiladores Búsqueda manual de la literatura Número de Fuentes documentales revisadas: 80 Guías seleccionadas: 5 del período 2000-2008 ó actualizaciones realizadas en este período Revisiones sistemáticas 3 Ensayos controlados aleatorizados:19 Estudios de cohorte, casos y controles y transversales: 27 Revisiones narrativas:26 Validación del protocolo de búsqueda por la División de Excelencia Clínica de la Coordinación de Unidades Médicas de Alta Especialidad del Instituto Mexicano del Seguro Social Adopción de guías de práctica clínica Internacionales: Selección de las guías que responden a las preguntas clínicas formuladas con información sustentada en evidencia Construcción de la guía para su validación Respuesta a preguntas clínicas por adopción de guías Análisis de evidencias y recomendaciones de las guías adoptadas en el contexto nacional Respuesta a preguntas clínicas por revisión sistemática de la literatura y gradación de evidencia y recomendaciones Emisión de evidencias y recomendaciones * Ver Anexo 1	
MÉTODO DE VALIDACIÓN	Validación del protocolo de búsqueda Método de Validación de la GPC: Validación por pares clínicos Validación Interna: Instituto Mexicano del Seguro Social/Delegación o UMAE/Unidad Médica Prueba de Campo: Instituto Mexicano del Seguro Social/Delegación o UMAE/Unidad Médica Revisión externa:	
CONFLICTO DE INTERES	Todos los miembros del grupo de trabajo han declarado la ausencia de conflictos de interés en relación a la información, objetivos y propósitos de la presente Guía de Práctica Clínica	
Registro	IMSS-419-10	
Actualización	Fecha de publicación: 31/03/2011. Esta guía será actualizada cuando exista evidencia que así lo determine o de manera programada, a los 3 a 5 años posteriores a la publicación.	

Para mayor información sobre los aspectos metodológicos empleados en la construcción de esta Guía, puede dirigir su correspondencia a la División de Excelencia Clínica, con domicilio en Durango No. 289 Piso 2<sup>a</sup>, Col. Roma, México, D.F., C.P. 06700, teléfono 52 86 29 95.

# 2. Preguntas a Responder por esta Guía

- 1.- ¿Cuáles son los factores de alto riesgo para adquirir la infección por virus de hepatitis B?
- 2.- ¿En quién está indicado la inmunización contra el virus de la hepatitis B (VHB)?
- 3.- ¿Cuáles son los criterios de diagnóstico de la infección crónica por VHB?
- 4- ¿Cuales son los estudios iniciales que se deben solicitar en pacientes con diagnóstico de infección crónica por el VHB?
- 5.- En pacientes con infección crónica por hepatitis ¿Cuándo está indicada la realización de biopsia hepática?
- 6.- ¿Cuál es el perfil del paciente con infección crónica por el VHB que es candidato a recibir tratamiento?
- 7.- ¿Cuál es la meta del tratamiento en pacientes con infección crónica por el VHB?
- 8.- ¿Cuál es la intervención farmacológica con mayor eficacia y seguridad en el tratamiento de pacientes con infección crónica por el VHB?
- 9.- ¿Cuáles son los predictores de respuesta adecuada al tratamiento en pacientes con infección crónica de la hepatitis B?
- 10.- ¿Cuáles son los criterios de resistencia al tratamiento en pacientes con infección crónica por VHB?
- 11.- ¿Cuál es la estrategia de mayor efectividad para el manejo de la resistencia en pacientes con infección crónica por VHB?
- 12.- ¿Cuáles son las acciones de seguimiento clínico terapéutico que se deben implementar en el paciente con infección crónica por VHB?

# 3. Aspectos Generales 3.1 Antecedentes

El virus de la hepatitis B (VHB) es un virus hepatotropo de DNA, que pertenece a la familia Hepadnaviridae (Ganem D, 2004). La tasa de prevalencia de portadores crónicos por el VHB, varía en distintas áreas geográficas, ubicándose entre el 0.1% a 20%, estas diferencias epidemiológicas se relacionan principalmente con características demográficas, particularmente, la edad de inicio en el que se adquiere la infección, factores sociales y ambientales (Perz JF,2006, Rein DB, 2009). Se considera que la prevalencia de la infección por el VHB se define como alta, intermedia y baja, sobre la base de una prevalencia de portadores de HBsAg del 8%, 2% a 7% y < 2% respectivamente (McMahon BJ, 2005).

En el sudeste de Asia, China y África subsahariana, la infección por VHB generalmente se adquiere en el período perinatal o principios de la infancia, dando lugar a una alta prevalencia de infección crónica, en contraste, el 80 por ciento de las infecciones en Estados Unidos, Canadá y en el oeste de Europa se produce en los adultos a través de contacto sexual o el uso de drogas por vía intravenosa, que conduce a una prevalencia más baja, aproximadamente de 0,1 por ciento. México se ubica dentro de los países con baja prevalencia de infección (CDC, 2008), sin embargo es preocupante que 1.7 millones de mexicanos, han presentado la infección por este virus y 107,000 son portadores crónicos (Valdespino JL, 2007).

La historia natural de la hepatitis B crónica es un proceso dinámico, en el que los pacientes pueden fluctuar entre los períodos de inflamación hepática activa y los períodos de enfermedad inactiva. La progresión de la enfermedad está influenciada por diversos factores, dentro de los que destacan el genotipo viral, subgenotipo, mutaciones específicas y las características demográficas, que incrementan el riesgo de desarrollar complicaciones (McMahon BJ, 2009)

## 3.2 Justificación

La infección crónica por el VHB constituye un grave problema de salud pública en el ámbito internacional. Una tercera parte de la población mundial tiene evidencia serológica de infección previa o actual VHB (EASL, 2009). Actualmente existe evidencia de que el VHB, infecta a alrededor de 4 millones de personas en todo el mundo, incluidos 400 millones de personas que tienen una infección crónica, quienes tienen un riesgo permanente de desarrollar carcinoma hepatocelular, cirrosis, o ambos. (McMahon BJ, 2005).

De los cerca de 400 millones de personas portadores crónicos, 15-40% presentarán complicaciones graves como cirrosis hepática y/o carcinoma hepatocelular, las cuales son responsables del 5% al 10% de los casos de trasplante hepático (Bosch FX, 2005). La infección crónica por VHB se encuentra dentro de las diez principales causas de muerte en el mundo, de hecho, 500 000 a 1,2 millones de muertes cada año son causadas por la hepatitis crónica, cirrosis y el carcinoma hepatocelular (Lavanchy D, 2004, Ganem D 2004).

Como una estrategia de prevención, desde 1991, la Organización Mundial de la Salud (OMS) recomendó la incorporación de vacunas para el VHB en los programas de inmunización, en nuestro país, en el año de 1999, comenzó la incorporación de la vacuna al esquema de inmunizaciones en niños (Valdespino JL, 2007), sin embargo, hasta el momento la cobertura aun es parcial, a pesar de la probada eficacia de los

programas de vacunación contra esta enfermedad.

En la actualidad no todos los pacientes con infección crónica por VHB son tributarios a tratamiento farmacológico, por lo que es necesario realizar una selección adecuada de los candidatos con base en una toma de decisión individualizada. Los datos recientes sugieren que la terapia antiviral puede reducir el riesgo de descompensación hepática, muerte y reducir el riesgo de desarrollar hepatocarcinoma, en pacientes con enfermedad hepática activa y fibrosis severa, sin embargo, hasta el momento, no se conoce su eficacia, seguridad y efectividad a largo plazo.

## 3.3 Propósito

El presente documento describe las acciones diagnóstico-terapéuticas más efectivas en la atención del paciente con infección crónica por el VHB, con la finalidad de disminuir la variabilidad de la práctica clínica en el manejo de estos pacientes y lograr un impacto positivo en el desenlace. La morbilidad, la mortalidad, así como la consecuencia de la resistencia al tratamiento y el impacto de los altos costos de los medicamentos empleados en el manejo del paciente adulto con infección crónica por el VHB, hacen indispensable la disponibilidad de una guía de práctica clínica que proporcione información actualizada y trascendente, en apoyo para la toma de decisiones de los profesionales de la salud en el diagnóstico y tratamiento oportuno de la infección crónica por VHB, contribuyendo a otorgar una atención integral con equidad, calidad y eficiencia.

### 3.4 Objetivo de esta Guía

La Guía de Práctica Clínica para El Diagnostico y tratamiento de la infección crónica por virus de Hepatitis B forma parte de las Guías que integrarán el Catálogo Maestro de Guías de Práctica Clínica, el cual se instrumentará a través del Programa de Acción Específico de Guías de Práctica Clínica, de acuerdo con las estrategias y líneas de acción que considera el Programa Sectorial de Salud 2007-2012.

La finalidad de este Catálogo, es establecer un referente nacional para orientar la toma de decisiones clínicas basadas en recomendaciones sustentadas en la mejor evidencia disponible.

Esta guía pone a disposición del personal del primero, segundo y tercer nivel de atención, las recomendaciones basadas en la mejor evidencia disponible con la intención de estandarizar las acciones nacionales sobre: Diagnóstico y Tratamiento de Infección crónica por virus de la hepatitis B, los objetivos de la presente guía son:

En el primer nivel de atención:

- 1. Identificar de forma oportuna los principales factores de riesgo y modos de transmisión del virus de la hepatitis crónica B.
- 2. Detectar síntomas y signos clínicos que sugieran infección crónica por virus de hepatitis B.
- 3. Identificar las principales alteraciones bioquímicas en las pruebas de funcionamiento hepático, del paciente con infección crónica por el VHB.
- 4. Proporcionar recomendaciones que fomenten cambios en el estilo de vida de los grupos de riesgo
- 5. Identificar poblaciones de alto riesgo susceptibles de inmunización contra el virus de hepatitis B

En el segundo y tercer nivel de atención:

- 1. Identificar criterios de diagnostico de la infección crónica de hepatitis B
- 2. Establecer los estudios bioquímicos y de gabinete, mínimos indispensables previo al inicio del tratamiento antiviral.
- 3. Identificar los casos con infección crónica por virus hepatitis B, que requieran biopsia hepática.
- 4. Lograr una repuesta viral sostenida.
- 5. Identificar los principales efectos secundarios y adversos del tratamiento antiviral en el paciente con infección crónica por virus de Hepatitis B
- 6. Detectar y tratar de forma oportuno las principales complicaciones inherentes a la infección crónica por el VHB.

Lo que favorecerá la mejora en la efectividad, seguridad y calidad de la atención médica, contribuyendo de esta manera al bienestar de las personas y de las comunidades, que constituye el objetivo central y la razón de ser de los servicios de salud.

#### 3.5 DEFINICIÓN

La hepatitis B crónica es una enfermedad crónica necroinflamatoria del hígado causada por la infección persistente por virus de la hepatitis B, el cual es un virus DNA, hepatotropo, perteneciente a la familia hepadnaviridae. La hepatitis B crónica puede subdividirse en HBeAg positivos y HBeAg negativos. Los criterios diagnósticos para la infección crónica por el VHB incluyen: persistencia de la infección (HBsAg +) superior a 6 meses, nivel de DNA del VHB > 104 copias/ml, niveles de ALT/ AST persistentemente o intermitentemente elevados y evidencia de hepatitis crónica con moderada o severa necroinflamación en la biopsia hepática.

## 4. EVIDENCIAS Y RECOMENDACIONES

La presentación de la evidencia y recomendaciones en la presente guía corresponde a la información obtenida de GPC internacionales, las cuales fueron usadas como punto de referencia. La evidencia y las recomendaciones expresadas en las guías seleccionadas, corresponde a la información disponible organizada según criterios relacionados con las características cuantitativas, cualitativas, de diseño y tipo de resultados de los estudios que las originaron. Las evidencias en cualquier escala son clasificadas de forma numérica y las recomendaciones con letras, ambas, en orden decreciente de acuerdo a su fortaleza.

Las evidencias y recomendaciones provenientes de las GPC utilizadas como documento base se gradaron de acuerdo a la escala original utilizada por cada una de las GPC. En la columna correspondiente al nivel de evidencia y recomendación el número y/o letra representan la calidad y fuerza de la recomendación, las siglas que identifican la GPC o el nombre del primer autor y el año de publicación se refieren a la cita bibliográfica de donde se obtuvo la información como en el ejemplo siguiente:

Evidencia / Recomendación	Nivel / Grado
E. La valoración del riesgo para el desarrollo de	
UPP, a través de la escala de Braden tiene una	2++
capacidad predictiva superior al juicio clínico	(GIB, 2007)
del personal de salud	

En el caso de no contar con GPC como documento de referencia, las evidencias y recomendaciones fueron elaboradas a través del análisis de la información obtenida de revisiones sistemáticas, metaanálisis, ensayos clínicos y estudios observacionales. La escala utilizada para la gradación de la evidencia y recomendaciones de estos estudios fue la escala Shekelle modificada.

Cuando la evidencia y recomendación fueron gradadas por el grupo elaborador, se colocó en corchetes la escala utilizada después del número o letra del nivel de evidencia y recomendación, y posteriormente el nombre del primer autor y el año como a continuación:

Evidencia / Recomendación	Nivel / Grado
E. El zanamivir disminuyó la incidencia de las complicaciones en 30% y el uso general de antibióticos en 20% en niños con influenza confirmada	la la

Los sistemas para clasificar la calidad de la evidencia y la fuerza de las recomendaciones se describen en el Anexo 6.1.

Tabla de referencia de símbolos empleados en esta guía

**E** EVIDENCIA

R RECOMENDACIÓN

✓/R Buena Práctica

## 4.1 Prevención Primaria

#### 4.1.1 Promoción de la Salud

4.1.1.1 Epidemiología, Principales Mecanismos de Transmisión y Vacunación

## Evidencia / Recomendación

Ε

endémicas

Nivel / Grado

La prevalencia del HBsAg se clasifica como baja si es <2%, intermedia cuando se ubica entre el 2 y 7% y, alta cuando es > 8% [E: Shekelle] McMahon BJ, 2005

México se encuentra dentro de los países de baja seroprevalencia de infección por el virus de hepatitis B

[E: Shekelle]

Roman S, 2009

En nuestro país se estima que 1.7 millones de mexicanos, han presentado infección por este virus y 107,000 son portadores crónicos

Valdespino JL, 2007

El VHB se transmite vía perinatal, percutánea y por contacto sexual, así como por contacto estrecho persona-persona, presumiblemente cuando existen heridas en la piel, particularmente en niños y en áreas Mast EE, 2005

En el adulto, el riesgo de desarrollar infección crónica por el VHB, después de una Пb Ε [E: Shekelle] exposición aguda es del 5% Tassopoulos NC, 1987 La transmisión vertical ocurre en 90% de los embarazos de las madres con HBeAg positivo IV y en cerca del 10% de las que tienen positivo [E: Shekelle] Mas del 90% de los recién Gambarin-Gelwan M, 2007 nacidos infectados llegan a ser portadores crónicos La transmisión vertical del VHB se reduce en la con la aplicación de United Kingdom National Guideline on the inmunoglobulina específica para hepatitis B Management of the Viral Hepatitides A, B, C.2008 Los recién nacidos de madres infectadas por VHB deben R **AASLD PRACTICE GUIDELINES** inmunoglobulina específica y vacuna contra el virus de la hepatitis B, de forma inmediata Chronic Hepatitis B, Update 2009 al nacimiento administración La concurrente de inmunoglobulina y la vacuna contra el VHB Ib/IIb ha demostrado una eficacia del 95% en la [E: Shekelle] prevención de la transmisión perinatal del Wong VC, 1984 VHB. La eficacia es menor si la madre Wiseman E, 2009 portadora con niveles altos de DNA del VHB  $(> 8 \log_{10} IU / mL)$ La vacuna contra la infección por VHB se aplica en tres dosis por vía intramuscular a los O, 1 y 6 meses. Produce anticuerpos IV protectores en aproximadamente el 30% -[E: Shekelle] Ε 55% de los adultos sanos < 40 años después Mast EE, 2006 de la primera dosis, del 75% después de la segunda dosis y > 90% después de la tercera dosis La edad > 40 años, el tabaquismo, la obesidad, el inmunocompromiso IV pacientes con transplante y hematológicos) y

Mast EE, 2006

genéticos disminuyen la

los factores

respuesta a la vacuna contra VHB

[E: Shekelle]

La vacunación debe ofrecerse en principio a Α personas no vacunadas en riesgo de infección R United Kingdom National Guideline on the y a los grupos de alto riesgo Management of the Viral Hepatitides A, B, C.2008 A pesar de que en México existe baja endemicidad para el VHB, las personas infectadas pueden continuar transmitiendo la infección por VHB. Esto genera la necesidad R de emplear estrategias específicas que lo [E: Shekelle] limiten, tales como: regulaciones de bancos Roman S, 2009 de sangre, programas de vacunación, cumplimiento de normas y procedimientos sanitarios, métodos de esterilización en los hospitales y clínicas, incluidos los dentistas Se recomienda vacunar a todos los adultos que soliciten protección contra el VHB R [E: Shekelle] Mast EE, 2006 La prueba de respuesta a la vacunación debe lb tener títulos séricos de anticuerpos (anti -United Kingdom National Guideline on the Е HBs) > 10 UI/L, idealmente >100i.u./l) Management of the Viral Hepatitides A, B, entre 4 a 12 semanas después de la última C,2008 dosis Se debe evaluar la respuesta a la vacunación en las personas que mantienen un Ш riesgo alto de infección (hijos de madres R AASLD PRACTICE GUIDELINES portadores de HBsAg, trabajadores de salud, Chronic Hepatitis B, Update 2009 pacientes en diálisis y compañeros sexuales de portadores del VHB) La prueba post-vacunación se debe realizar Ш entre los 9 y 15 meses de edad en los bebés R **AASLD PRACTICE GUIDELINES** de madres portadoras y, dos meses después Chronic Hepatitis B, Update 2009 de la última dosis en las demás personas Se recomienda realizar seguimiento anual de Ш la prueba post-vacunación a los pacientes R respondedores que se encuentren en AASLD PRACTICE GUIDELINES hemodiálisis crónica Chronic Hepatitis B, Update 2009

en

puede

personas inmunocompetentes respondan a la vacunación inicial es probable Ε que las dosis adicionales de la vacuna no se requieran en los 15 años siguientes

Ш

United Kingdom National Guideline on the Management of the Viral Hepatitides A, B, C 2008

quienes el esquema de vacunación no se completa, la dosis faltante R administrarse cuatro o más años después, sin la necesidad de reiniciar el esquema de tres dosis

Ε

Е

Ε

United Kingdom National Guideline on the Management of the Viral Hepatitides A, B, C 2008

Los pacientes con VIH que tienen una cuenta de CD4+ < 200, muestran un índice de respuesta reducida del 40% a la vacuna. La administración de una dosis doble. incrementa la respuesta en un 13%

pacientes inmunocompetentes

ПÞ

United Kingdom National Guideline on the Management of the Viral Hepatitides A, B, C 2008

Existe evidencia que los pacientes con VIH que respondieron a la dosis de vacuna, pueden llegar a ser anti- HBs negativo durante un año

ПÞ

United Kingdom National Guideline on the Management of the Viral Hepatitides A, B, C 2008

El efecto a la administración de la vacuna es directamente proporcional a la cuenta de CD4 e inversamente proporcional a la carga viral

ПЬ

United Kingdom National Guideline on the Management of the Viral Hepatitides A, B, C 2008

Si los pacientes inmunocomprometidos no responden a las tres dosis dobles iniciales, se R recomienda repetir la vacunación, una vez que se tenga un conteo de CD4/mm<sup>3</sup> > 500 y una carga viral indetectable

United Kingdom National Guideline on the Management of the Viral Hepatitides A, B, C 2008

Los pacientes inmunocomprometidos necesitan ser vigilados y proporcionar dosis R adicionales, cuando los niveles anti-HBs se encuentren por debajo de 100 UI./I

United Kingdom National Guideline on the Management of the Viral Hepatitides A, B, C 2008

# 4.2 Prevención Secundaria 4.2.1 Detección

4.2.1.1 Grupos de Riesgo e Identificación de Factores de Mal Pronóstico

#### Evidencia / Recomendación

Nivel / Grado

VHB, incluyen: personas que nacieron en áreas endémicas con alta prevalencia del VHB, pareja o contacto sexual de personas HBsAg-positivos, personas con múltiples parejas sexuales antecedente transmisión enfermedades de hombres que tienen sexo con hombres, medios penitenciarios. drogadictos que utilizan jeringas compartidas, aquellos con elevación crónica de ALT o AST, personas infectadas con VHC, VIH, pacientes sometidos a diálisis, mujeres embarazadas y personas que requieren terapia inmunosupresora

Los grupos de alto riesgo de infección para

IV [E: Shekelle]

Weinbaum CM, 2008

Se recomienda realizar prueba de detección para VHB a los grupos de alto riesgo. La prueba debe incluir HBsAg y anti-HBs

AASLD PRACTICE GUIDELINES
Chronic Hepatitis B, Update 2009

En pacientes inmuno- comprometidos, la prueba debe incluir HBsAg y anti-HBc. Toda las personas con estado seronegativo deben ser vacunadas

AASLD PRACTICE GUIDELINES Chronic Hepatitis B, Update 2009

Todas las personas con infección crónica por el VHB sin historia de hepatitis A deben recibir dos dosis de de vacuna contra hepatitis A, con una diferencia en su aplicación entre 6 y 18 meses, ante le riesgo de desarrollar hepatitis A aguda fulminante

A
Treatment of chronic hepatitis B virus
infection – Dutch national quidelines, 2008

El riesgo de transmisión del VHB de trabajadores de la salud infectados a los pacientes ocurre en raras ocasiones

III [E: Shekelle]

Harpaz R, 1996

Е

R

R

R

En pacientes mexicanos multitransfundidos, el riesgo de adquirir infección por VHB es Ε mayor en pacientes con enfermedad renal [E: Shekelle] terminal que se encuentran en hemodiálisis Calderón GM, 2009 (OR, 3.7; IC 95%, 1.4-9.9) y en pacientes transplantados (OR, 4.2; IC 95%, 1.4-12.1) Es fundamental un seguimiento de los pacientes de alto riesgo y evaluar la R epidemiología de las infecciones adquiridas [E: Shekelle] por transfusión de hemoderivados en los Calderón GM, 2009 centros de atención El riesgo de infección después de la transfusión de sangre y trasplante de Ш órganos no hepáticos (riñones, los pulmones, [E: Shekelle] corazón) de personas con anti-HBc es de O a Wachs ME, 1995 13% El riesgo de infección después de un trasplante hepático de donadores HBsAg Е negativos y anti-HBc positivos es alta (75%) [E: Shekelle] relacionada con el estado Prieto M, 2001 inmunológico de los receptores No existen medidas dietéticas específicas que demuestren un efecto sobre la progresión de IV Ε la hepatitis B. Sin embargo, el consumo en [E: Shekelle] exceso de alcohol (>20 g/día en la mujer y > Chevillotte G, 1983 30 g/día en el hombre) puede ser un factor de riesgo para el desarrollo de cirrosis Εl consumo excesivo de alcohol. carcinógenos como aflatoxina Ш У Ε [E: Shekelle] tabaquismo, constituyen factores que incrementan el riesgo de cirrosis y Chen ZM, 2003 hepatocarcinoma Se debe aconsejar a todos los pacientes con infección crónica por VHB, modificar el estilo В

de vida, evitar actividades de riesgo, tomar

medidas de prevención para limitar la

importancia del seguimiento a largo plazo

informarles

e

transmisión

R

la

2008

sobre

United Kingdom National Guideline on the

Management of the Viral Hepatitides A, B, C

R	En portadores de hepatitis B, se recomienda la abstinencia o el uso limitado de alcohol	III AASLD PRACTICE GUIDELINES Chronic Hepatitis B, Update 2009
R	Es prioritario proporcionar una detallada explicación de la enfermedad, con énfasis en las complicaciones a largo plazo. Se debe sugerir a los pacientes infectados no donar sangre	<b>C</b> United Kingdom National Guideline on the Management of the Viral Hepatitides A, B, C,2008
R	Se deben evitar contactos sexuales sin protección con portadores positivos para antígeno de superficie (HBsAg)	<b>B</b> United Kingdom National Guideline on the Management of the Viral Hepatitides A, B, C,2008
R	Los compañeros sexuales de portadores del VHB tienen mayor riesgo de infección y deben ser vacunados si son negativos para marcadores serológicos del VHB	III AASLD PRACTICE GUIDELINES Chronic Hepatitis B, Update 2009
R	Se recomienda la aplicación de 500 UI de inmunoglobulina contra hepatitis B (HBGI) posterior a un contacto sexual sin protección con un portador del VHB, o bien en caso de exposición con objetos punzocortantes y hemoderivados de portadores de VHB. La aplicación debe ser en las primeras 48 horas y no después de 7 días del contacto6	<b>A</b> United Kingdom National Guideline on the Management of the Viral Hepatitides A, B, C,2008
E	Se han identificado nueve genotipos del VHB, denominados de la A a la I	III [E: Shekelle] Norder H, 2004 Campos RH, 2005
E	El genotipo desempeña un papel importante en la progresión del VHB y en la respuesta al tratamiento con interferón	III [E: Shekelle] Norder H, 2004

Los genotipos B y C, predominan en Asia, III/IV mientras que los genotipos F y H predomina Е en Latinoamérica. El genotipo H, se ha [E: Shekelle] detectado principalmente en México y, le Sánchez LV, 2007 genotipo F en la región del Centro y Sur de Campos RH, 2005 América pacientes con genotipo Los comparación a los pacientes con genotipo C, presentan a edad temprana una mayor tasa Ш de seroconversión del HBeAg, remisión Ε [E: Shekelle] sostenida después de la seroconversión Chu CM, 2005 HBeAg, limitada actividad necroinflamatoria hepática y una menor tasa de progresión a cirrosis y desarrollo de hepatocarcinoma Durante la administración de interferón, los pacientes con genotipo A y B se han asociado [E: Shekelle] Е con una mayor tasa de seroconversión del Wai CT. 2002 HBeAg en comparación con los genotipos C y La incidencia anual de cirrosis en pacientes con infección crónica por el VHB es de IV aproximadamente 6%, con una incidencia [E: Shekelle] acumulada de 20% a los cinco año Fattovich G, 2008 Los factores del huésped y del VHB que incrementan el riesgo de desarrollar cirrosis son: edad avanzada (mayor exposición a la IV Ε [E: Shekelle] infección), niveles elevados DNA del VHB, consumo habitual de alcohol, coinfección con Yim HJ, 2006 virus de hepatitis C, D y virus de inmunodeficiencia humana La presencia de HBeAg y niveles elevados de Ш DNA del VHB, son factores de riesgo [E: Shekelle] independiente para el desarrollo de cirrosis y Yu MW, 2005 hepatocarcinoma El sexo masculino, la historia familiar de cáncer hepático, la edad avanzada, la historia de IV reversión de anti-HBe a HBeAg, la presencia de [E: Shekelle] cirrosis, el genotipo C del VHB y la coinfección Yim HJ, 2006 con VHC son factores de riesgo para el Fattovich G, 2003 desarrollo de hepatocarcinoma

# 4.3 DIAGNÓSTICO 4.3.1 DIAGNÓSTICO CLÍNICO. EVALUACIÓN BASAL

## Evidencia / Recomendación

Nivel / Grado

Ε

En el adulto, la infección por el VHB, habitualmente no se asocia con una enfermedad sintomática

IV [E: Shekelle]

Franchis R, 2003

Ε

La infección crónica por el VHB, tiene cuatro fases, de acuerdo a la presencia o ausencia del HBeAg, carga viral, nivel de ALT y hallazgos histológicos. Las fases de la infección crónica por VHB son: a) Inmunotolerancia, b) Inmunoeliminación, c) Portador inactivo y d) Hepatitis crónica HBeAg negativa (ver definición operacional)

IV
[E: Shekelle]

Wong SN, 2006 Lok AS, 2007

Ε

La evaluación inicial del paciente con infección crónica por VHB deberá incluir: historia clínica completa, investigar factores de riesgo para infección, investigar antecedente de enfermedades de transmisión sexual, consumo de alcohol e historia familiar de infección por VHB y cáncer hepático

Ш

de AASLD PRACTICE GUIDELINES
no Chronic Hepatitis B, Update 2009

R

Es prioritario investigar sistemáticamente otras causas de enfermedad hepática crónica, entre ellas, coinfección (virus de hepatitis C, D y VIH) y comorbilidades (enfermedad hepática alcohólica, autoinmune o metabólica con esteatosis o esteatohepatitis)

Al

EASL Clinical Practice Guidelines: Management of chronic hepatitis B, 2009

R

La exploración física se debe enfocar en la búsqueda de signos y síntomas de enfermedad hepática crónica y cirrosis (eritema palmar, telangiectasias, ginecomastia, atrofia testicular) hipertensión portal (ascitis, circulación abdominal colateral, esplenomegalia) y falla hepática (ictericia, encefalopatía)

П

Treatment of chronic hepatitis B virus infection – Dutch national guidelines, 2008

La evaluación de la severidad de la enfermedad hepática debe incluir marcadores bioquímicos (aspartato aminotransferasa (AST), alanino aminotranferasa (ALT), gamma-glutamil transpeptidasa (GGT), fosfatasa alcalina, tiempo de protrombina y albúmina sérica. Se recomienda solicitar biometría hemática completa y estudios de función renal

#### A1

EASL Clinical Practice Guidelines: Management of chronic hepatitis B, 2009

R

Se debe solicitar ultrasonido abdominal en todos los pacientes con infección crónica por VHB, siendo fundamental investigar signos de cirrosis hepática, hipertensión portal y lesiones hepáticas

#### A1

EASL Clinical Practice Guidelines: Management of chronic hepatitis B, 2009

#### 4.3.2 PRUEBAS DIAGNÓSTICAS

# Evidencia / Recomendación

Nivel / Grado

R

En la evaluación del paciente con sospecha o infección crónica por VHB se debe solicitar pruebas de replicación del virus HBeAg, anti-HBeAg y DNA del VHB. También se AASLD Practice Guidelines. Update 2009 recomienda solicitar el anticuerpo IgM para la fracción core (anti-HBc)

Ш

Ε

Las pruebas de reacción en cadena de polimerasa (PCR) disponibles habitualmente tienen un límite de detección de 50-200 IU/mL (250-1,000 copies/mL). Recientemente, pruebas de PCR en tiempo real, mejoran la sensibilidad y su límite de detección es de 5-10 IU/mL

Ш

[E: Shekelle]

Weiss J, 2004

R

Se recomienda determinar carga viral a todo paciente con infección crónica por VHB. La detección del DNA del VHB constituye un elemento esencial para el diagnóstico, toma de decisión terapéutica, así como para establecer un plan de seguimiento

A1

EASL Clinical Practice Guidelines: Management of chronic hepatitis B, 2009

En el seguimiento de la carga viral, se recomienda emplear la prueba de reacción en cadena de polimerasa en tiempo real, debido a EASL Clinical Practice Guidelines: Management su buena sensibilidad, especificidad y exactitud diagnóstica

A1

of chronic hepatitis B, 2009

R

Los niveles en suero de la carga viral del VHB deben expresarse en UI/ml, para asegurar la comparabilidad. Es recomendable utilizar la misma prueba en el mismo paciente permitiendo evaluar eficacia de la intervención

A1

EASL Clinical Practice Guidelines: Management of chronic hepatitis B, 2009

R

Los criterios para establecer la infección crónica por VHB son: 1) HBsAg + por más de 6 meses, 2) carga viral ( $\geq$  20,000 UI/ ml ( $10^5$ copias/ml), valores más bajos 2,000- 20,000 UI/ml (10<sup>4</sup> - 10<sup>5</sup> copias/ml) son observados NIH Consensus Development Conference en HBeAg negativos, 3) Niveles de ALT/ AST persistentemente o intermitentemente 2008 elevados y 4) Biopsia hepática con hepatitis crónica con moderada severa necroinflamación

Statement on Management of Hepatitis B

R

Los criterios para establecer el estado de portador inactivo HBsAg son:

- 1) HBsAg + por más de 6 meses
- 2) HBeAg -, anti HBe +
- 3) carga viral  $\leq$  2,000 UI/ml
- Niveles ALT/AST persistentemente normales
- 5) La biopsia hepática confirma ausencia de hepatitis significativa6

NIH Consensus Development Conference Statement on Management of Hepatitis B 2008

Los criterios para establecer hepatitis B resuelta son:

- 1) Historia previa conocida de hepatitis B aguda o crónica o la presencia de anti HBc, anti HBs
- 2) HBsAg negativo
- 3) DNA VHB indetectable
- 4) Niveles de ALT normales

**NIH Consensus Development Conference** Statement on Management of Hepatitis B 2008

R

La detección de carga viral (DNA del VHB) en ausencia de HBsAg, con o sin la presencia de anticuerpos anti-VHB fuera del período de ventana de la fase aguda, define infección Allain JP., 2004 oculta por VHB

IV

[E: Shekelle]

La frecuencia del diagnóstico de hepatitis B oculta depende de la sensibilidad de las pruebas IV Ε de ácido nucleico para detectar el DNA del [E: Shekelle] VHB así como de la prevalencia de la infección Allain JP., 2004 en la población en estudio La hepatitis B oculta ha sido descrita en III/IV pacientes con carcinoma hepatocelular, en Ε individuos con infección crónica por VHB y [E: Shekelle] VHC y en pacientes con inmunocompromiso Morsica G, 2009 transplante enfermedades Allain JP., 2004 У hematológicos) En pacientes VIH positivo con CD4+ > 200 R células, con HBAg + y anti-HBc +, se sugiere [E: Shekelle] solicitar carga viral para VHB en busca de Gupta S, 2010 hepatitis B oculta Se recomienda realizar biopsia hepática para R determinar el grado de necroinflamación y A1 fibrosis en pacientes con niveles elevados de EASL Clinical Practice Guidelines: 2009 ALT o DNA de VHB >2000 IU/ml 6 importante que el tamaño de la muestra obtenida sea lo suficientemente **A1** R grande precisamente analizar EASL Clinical Practice Guidelines: 2009 adecuadamente el grado de lesión hepática y fibrosis En pacientes con hepatitis B crónica HBeAg positivo, se debe considerar biopsia hepática en pacientes con niveles de ALT elevados **II-3** R de forma fluctuante, AASLD Practice Guidelines. Update 2009 mínimamente o especialmente en pacientes mayores de 40 años En pacientes con hepatitis B crónica y HBeAg negativo, que tienen niveles bajos de DNA del R 11-2 VHB ( (2,000-20,000 IU/mL) y niveles de AASLD Practice Guidelines. Update 2009 ALT mínimamente elevados o en el límite normal se debe considerar biopsia hepática

R	No debe realizarse biopsia hepática en pacientes con evidencia de cirrosis hepática o en aquellos en los que este indicado el tratamiento independientemente del grado de actividad o fibrosis	<b>A1</b> EASL Clinical Practice Guidelines:2009
R	Se debe considerar biopsia en pacientes HBsAg e positivo, con:  1 Carga viral mayor de 10 <sup>5</sup> copias/ml y ALT normales  2 Opcional si la carga viral es menor de 10 <sup>5</sup> copias/ml y ALT normal	III AASLD Practice Guidelines. Update 2009
R	Se debe considerar biopsia en pacientes HBsAg e negativo, sí:  1 Carga viral mayor de 10 <sup>4</sup> copias/ml y ALT normales  2 Opcional si la carga viral es menor de 10 <sup>4</sup> copias/ml y ALT normal	III AASLD Practice Guidelines. Update 2009
R	Se debe investigar coinfección con otros virus, tales como: anticuerpos del virus de hepatitis C (antiVHC), del virus de hepatitis D (IgM antiVHD), del virus de hepatitis A (IgM, antiVHA), y ELISA para VIH (virus de inmunodeficiencia humana)	<b>A1</b> EASL Clinical Practice Guidelines:2009
E	Existen métodos no invasivos que permiten evaluar el grado de fibrosis, entre los que se incluyen biomarcadores (Fibrotest), elastografía (Fibroscan)	la [E: Shekelle] Poynard T, 2007
E	Otro marcador bioquímico no invasivo que tiene buena correlación con fibrosis hepática avanzada y cirrosis (p < 0.05) lo constituye el método APRI. Se ha observado mayor exactitud en infección crónica por VHC en comparación a VHB	III [E: Shekelle] Lin C, 2008
R	Se recomienda unificar reportes histologicos de biopsias hepáticas con la clasificación de METAVIR	A [E: Shekelle] Poynard T, 2007

El fibrotest es una alternativa eficaz respecto a la biopsia hepática en pacientes con hepatitis crónica por VHB, para determinar el grado de fibrosis

A [E: Shekelle]

Poynard T, 2007

R

Es importante destacar que la determinación de biomarcadores o los resultados de una biopsia por sí solos, no son suficientes para la toma de decisión definitiva en un paciente determinado, se requiere la interpretación integral de los datos clínicos y biológicos

A [E: Shekelle]

Poynard T, 2007

#### 4.4 TRATAMIENTO

4.4.1 Tratamiento Farmacológico. Indicaciones, Metas y Desenlaces. Eficacia, Seguridad y Predictores de Respuesta de las Opciones Terapéuticas.

## Evidencia / Recomendación

Nivel / Grado

Ε

Las indicaciones de tratamiento en pacientes HBeAg-positivo y HBeAg-negativo con infección crónica por VHB, requiere considerar la combinación de tres elementos: nivel de carga viral, nivel sérico de aminotransferasas, así como, el grado y estadio histológico

IV

[E: Shekelle]

Duong A, 2009

R

Se debe considerar tratamiento en aquellos pacientes con niveles de DNA VHB alrededor de 2000 UI/ml (aproximadamente 10,000 copias/ml), niveles de ALT por arriba del limite superior normal y evidencia en la biopsia hepática o mediante marcadores no invasivos (Fibrotest) de actividad necroinflamatoria moderada o severa y/o fibrosis al menos A2 o estadio F2 METAVIR

Al

EASL Clinical Practice Guidelines: Management of chronic hepatitis B 2009

R

Deben ser considerados para tratamiento, los pacientes con cirrosis hepática compensada y DNA VHB detectable, incluso si las cifras de ALT son normales o la carga viral es menor de 2000 UI/ml (10,000copias)

B1

EASL Clinical Practice Guidelines: Management of chronic hepatitis B 2009

R

Los pacientes con cirrosis hepática descompensada requieren tratamiento antiviral urgente con análogos nucleótidos. La supresión viral rápida y la prevención eficaz de la resistencia son elementos mandatarios en este grupo

### Al

EASL Clinical Practice Guidelines: Management of chronic hepatitis B 2009

No requieren tratamiento los pacientes con elevación leve de ALT (< 2 veces el límite superior normal) y lesiones histológicas leves (< A2F2 del score METAVIR). El seguimiento es obligatorio

B1

EASL Clinical Practice Guidelines: Management of chronic hepatitis B 2009

Ε

La seroconversión HBeAg es considerada como uno de los desenlaces más importantes del tratamiento en pacientes con infección crónica por el VHB

IIb [E: Shekelle]

Leung NW, 2001

R

El objetivo del tratamiento de la hepatitis B crónica, es mejorar la calidad de vida y sobrevida al prevenir la progresión de la enfermedad a cirrosis, cirrosis descompensada, enfermedad hepática en estado terminal, hepatocarcinoma y muerte. Esta meta se logra al suprimir de forma sostenida la replicación del VHB

**B1** 

EASL Clinical Practice Guidelines: Management of chronic hepatitis B 2009

R

En pacientes con HBeAg positivo y HBeAg negativo, el desenlace ideal al término de la terapia, es la pérdida sostenida de HBsAg con o sin seroconversión a anti-HBs. Lo anterior se asocia con una remisión completa de la actividad de la hepatitis B crónica y mejoría de los desenlaces a largo plazo

A1

EASL Clinical Practice Guidelines: 2009

R

En los pacientes HBeAg positivo, la seroconversión HBe permanente es una desenlace final satisfactorio, que ha demostrado estar asociado con un mejor pronóstico

Al

EASL Clinical Practice Guidelines: 2009

R

En el paciente HBeAg positivo que no alcanza la seroconversión HBe y en los pacientes HBeAg negativo, el mantener una carga viral indetectable con análogos núcleos(t)idos o una carga viral indetectable sostenida después de tratamiento con interferón, constituyen una meta final deseable

A1

EASL Clinical Practice Guidelines: 2009

En pacientes sin cirrosis, se recomienda el inicio de terapia antiviral cuando el nivel de DNA del VHB es al menos de 1.0 x 10<sup>5</sup> c/ml (2.0 x 10<sup>4</sup> IU/ml), existe elevación del nivel R Treatment of chronic hepatitis B virus de ALT (dos veces por arriba del límite superior infection - Dutch national quidelines, 2008 normal por al menos 3 meses) y hay presencia de hepatitis interfase o fibrosis significativa en la biopsia hepática Existen dos principales tipos de terapias disponibles para el tratamiento de pacientes IV con infección crónica por VHB: los interferónes [E: Shekelle] Ε (inmunomoduladores) los antivirales Duong A, 2009 (análogos nucleos(t)idos) que interfieren con la replicación del DNA del virus de hepatitis B Ocho agentes han sido aprobados por la FDA en Estados Unidos para el tratamiento de infección crónica por VHB: interferones alfa análogos núcleos(t)idos (2b 2a), NIH Consensus Development Conference R (lamivudina, adefovir, entecavir, tenofovir y Statement on Management of Hepatitis B telbivudina, emtricitabina), los cuales pueden 2008 ser utilizados como monoterapia o en combinación La administración de interferón alfa como opción terapéutica del paciente con infección [E: Shekelle] crónica por VHB, incrementa la incidencia de Yang YF, 2010 seroconversión HBeAg y pérdida de HBsAg La administración de peg-interferón-α en el tratamiento de pacientes con infección crónica ПÞ Ε por VHB, prolonga la remisión clínica, [E: Shekelle] incrementa la tasa de seroconversión HBsAg y Van Zonneveld M, 2004 mejora la histología hepática Existe evidencia de que los pacientes que ΠЬ Ε responden al tratamiento con interferón [E: Shekelle] mejoran la sobrevida y reducen el riesgo de van Zonneveld M. 2004 desarrollar hepatocarcinoma

En pacientes con infección crónica por VHB, la

convencional es superior en eficacia respecto a

la eliminación de HBeAg, supresión de la carga viral y normalización de los niveles de ALT

con interferón

de

administración

comparado

Е

Cooksley WG, 2003

[E: Shekelle]

peg-interferón alfa-2a

alfa

Una ventaja del interferón es que no está asociado con el desarrollo de resistencia Ε antiviral AASLD Practice Guidelines Update 2009 El interferón pegilado debe considerarse como opción terapéutica útil en pacientes sin ninguna contraindicación, debido a la elevada R Treatment of chronic hepatitis B virus probabilidad de alcanzar respuesta sostenida infection - Dutch national quidelines, 2008 comparado con los análogos núcleos(t)idos, particularmente en pacientes HBeAg-positivo El interferón puede ser empleado como opción de tratamiento en pacientes con cirrosis A1 R compensada, y no en pacientes con cirrosis EASL Clinical Practice Guidelines: 2009 avanzada, debido a que incrementan el riesgo de sepsis y descompensación Los predictores de respuesta para serconversión HBe, previa al tratamiento con interferón son: baja carga viral (DNA VHB menor de  $10^7$  IU/ml o 7 log<sub>10</sub> IU/ml), niveles **A2** R séricos elevados de ALT (arriba de 3 veces el EASL Clinical Practice Guidelines: 2009 límite superior normal), así como elevados índices de actividad mediante la biopsia hepática Respecto a los predictores de respuesta durante el tratamiento con interferón, la R **B2** disminución del HBeAg a la semana 24 puede **EASL Clinical Practice Guidelines:2009** predecir la seroconversión HBe La probabilidad de alcanzar una mayor lb eliminación del HBeAg, se incrementa en [E: Shekelle] pacientes que reciben Peg-interferón y que Cooksley WG, 2003 tienen genotipo B Los pacientes que tienen alta probabilidad de

tener respuesta a peg-interferón son aquellos con genotipo A o B, nivel sérico de DNA VHB menor  $1.0 \times 10^9$  copias/ml ( $2.0 \times 10^8$  IU/ml) y niveles séricos de ALT dos veces por arriba del límite superior normal

R	Los genotipos A y B del VHB son asociados con una mayor respuesta a interferón alfa en comparación a los genotipos C y D. Es importante considerar que el genotipo por sí solo, no debe determinar el tipo de tratamiento a emplear	<b>B2</b> EASL Clinical Practice Guidelines:2009
R	Se recomienda que la duración del tratamiento con Peg-IFN sea de un año, tanto en pacientes HBeAg-positivo y HBeAg- negativo	<b>C</b> Treatment of chronic hepatitis B virus infection – Dutch national guidelines, 2008
E	Los análogos núcleos(t)idos constituyen una opción terapéutica de primera línea en el tratamiento del paciente con infección crónica por VHB, particularmente en pacientes con enfermedad autoinmune, desorden psiquiátrico preexistente o cirrosis avanzada	IIb [E: Shekelle] Chan HL, 2005
R	Los pacientes que no respondieron a tratamiento con interferón (estándar o pegilado) pueden ser retratados con análogos núcleos(t)idos (AN), particularmente si hay elevación en los niveles de ALT	l AASLD Practice Guidelines. Update 2009
R	El tratamiento con análogos núcleos(t)idos se debe considerar en pacientes no elegibles, que no toleran o no responden a tratamiento con peg-interferón	<b>A</b> Treatment of chronic hepatitis B virus infection – Dutch national guidelines, 2008
R	Los predictores de respuesta para la serconversión HBe previo a tratamiento con análogos nucleos(t)idos son: DNA VHB menor de 10 <sup>7</sup> IU/ml o 7 log <sub>10</sub> IU/ml), niveles séricos elevados de ALT (arriba de 3 veces el límite superior normal), así como elevados índices de actividad mediante la biopsia hepática	<b>A2</b> EASL Clinical Practice Guidelines:2009
	Una vez que ocurre seroconversión HBe con	

debe prolongar de 6 a 12 meses adicionales EASL Clinical Practice Guidelines: 2009

**B1** 

análogos núcleos(t)idos, el tratamiento se

(preferentemente)

R

R	El empleo a largo plazo de análogos núcleos(t)idos es recomendado en aquellos pacientes que no alcanzan respuesta virológica sostenida. También se recomienda en pacientes con cirrosis hepática independientemente del estatus HBeAg o seroconversión HBe	<b>A1</b> EASL Clinical Practice Guidelines:2009
E	Estudios previos señalaban que hasta dos tercios de los pacientes con elevación moderada de ALT pretratamiento, alcanzan seroconversión HBeAg, después de recibir 3 años de tratamiento con lamivudina	IIb [E: Shekelle] Leung NW, 2001
E	La resistencia a lamivudina en monoterapia es de 24% durante el primer año de tratamiento y, se eleva a 71% después de cinco años	III [E: Shekelle] Lok AS, 2003
R	En la actualidad lamivudina no se recomienda administrar en monoterapia debido al elevado riesgo de resistencia	D [E: Shekelle] Ghany M, 2009
R	En caso de resistencia a lamivudina, se recomienda agregar en principio, tenofovir, en caso de no contar con tenofovir, evaluar uso de adefovir	<b>B1</b> EASL Clinical Practice Guidelines:2009
R	Es importante destacar que las principales desventajas del uso de lamivudina, incluyen una elevada incidencia de resistencia antiviral y el alto riesgo de recaída al suspender el tratamiento	C [E: Shekelle] Lok AS, 2003 Song BC, 2000
R	No se recomienda indicar lamivudina en aquellos pacientes que se prevé un empleo prolongado de análogos nucleós(t)idos, debido a que se incrementa el riesgo de resistencia	<b>A</b> Treatment of chronic hepatitis B virus infection – Dutch national guidelines, 2008
E	La combinación terapéutica de peginterferón y lamivudina produce una respuesta virológica sostenida mayor en comparación a la administración de lamivudina en monoterapia	IIb [E: Shekelle] Chan HL, 2005

Se recomienda que el tratamiento de pacientes con infección crónica por VHB, se conforme mediante la combinación de inmunomoduladores y antivirales, debido una menor eficacia y elevado riesgo de resistencia de la administración de lamivudina en monoterapia

B [E: Shekelle]

Santantonio T, 2000

Ε

El estudio Globe, muestra que la eficacia de telbivudina versus lamivudina en pacientes HBeAg-positivo (n=921) y HBeAg-negativo (n=446) es superior, al observar que los pacientes que recibieron telbivudina, lograron una mayor tasa de viremia indetectable y menor resistencia viral

lb [E: Shekelle]

Liaw YF, 2009

R

Telbivudina debe ser administrado vía oral en dosis de 600 mg/día

A [E: Shekelle]

Lai CL. 2007

R

En caso de resistencia a telbivudina se recomienda agregar tenofovir, en caso de no contar con este último, emplear adefovir. Se desconoce la seguridad a largo plazo de estas combinaciones

C1

EASL Clinical Practice Guidelines: 2009

Ε

La administración de adefovir 10 mg/día durante 48 semanas, en pacientes HBeAgpositivo con infección crónica por el VHB, permite mejoría histológica hepática, reduce los niveles séricos de carga viral y aminotranferasas e incrementa la tasa de seroconversión HBeAg

lb

[E: Shekelle]

Marcellin P, 2003

Ε

A cinco años de tratamiento con adefovir se ha demostrado que la proporción de pacientes que tienen un nivel de DNA VHB por debajo de 1.0 x 10<sup>3</sup> c/ml (200 IU/ml) incrementa a 67% mientras que la normalización de ALT es del 69%. También se ha observado mejoría histológica en 75 a 80% de los pacientes

Ιb

[E: Shekelle]

Hadziyannis SJ, 2005 Hadziyannis SJ, 2005

Е

La incidencia de resistencia a adefovir durante el primer año es de 0%, de 22% a los 2 años y del 28% a los 5 años de tratamiento

ПÞ

[E: Shekelle]

Fung SK, 2006

Adefovir debe ser administrado vía oral en dosis de 10 mg/día, dosis mayores son efectivas pero incrementan el riesgo de nefrotoxicidad

[E: Shekelle]

Marcellin P, 2003

R

Es importante considerar que adefovir respecto a tenofovir, es más caro, menos eficiente y genera elevadas tasas de resistencia

**A1** 

EASL Clinical Practice Guidelines: 2009

R

La proporción de no respondedores primarios es más frecuente en pacientes que reciben adefovir (10 a 20%) en comparación con núcleos(t)idos, análogos debido principalmente al empleo de dosis subóptimas. En este grupo de pacientes, se recomienda realizar switch a tenofovir o entecavir

**B1** 

EASL Clinical Practice Guidelines: 2009

R

En pacientes que reciben lamivudina, adefovir o telbivudina y tienen respuesta virológica parcial a la semana 24, se recomiendan dos estrategias: cambiar a una droga más potente (entecavir o tenofovir) o bien agregar otra intervención con la que no comparta resistencia cruzada, agregar tenofovir a lamivudina o telbivudina o bien agregar entecavir a aquellos que reciben adefovir

A1

EASL Clinical Practice Guidelines: 2009

administración de entecavir lamivudina, durante 52 semanas, mostró que la tasa de mejoría histológica, virológica y bioquímica es superior con entecavir, disminuyendo significativamente el nivel de DNA del VHB en pacientes HBeAg-positivo y HBeAg-negativo

lb [E: Shekelle]

Chang TT, 2006 Sherman M, 2006

En pacientes con infección crónica por VHB, refractarios a tratamiento con lamivudina, el cambio (switch) por entecavir, ocasiona una mayor mejoría histológica, reducción de la Sherman M, 2006 carga viral y normalización de los niveles de Lai CL, 2006 ALT

[E: Shekelle]

E	De los análogos núcleos(t)idos disponibles, entecavir tiene el menor riesgo de resistencia antiviral (comparado con lamivudina, adefovir y telbivudina). Entecavir y telbivudina, ejercen una mayor supresión viral	l Treatment of chronic hepatitis B virus infection – Dutch national guidelines, 2008
R	Entecavir se debe administrar en dosis de de 0.5 mg/día vía oral. La dosis de 1 mg/día se debe administrar en pacientes con resistencia preexistente a lamivudina	A [E: Shekelle] Chang TT, 2006
R	Entecavir y tenofovir tienen un óptimo perfil de resistencia y se recomiendan como análogos nucleós(t)idos de primera línea respecto a tratamiento en monoterapia	<b>A1</b> EASL Clinical Practice Guidelines:2009
R	En caso de resistencia a entecavir agregar tenofovir. La seguridad de esta combinación es desconocida	<b>C1</b> EASL Clinical Practice Guidelines:2009
R	Los pacientes que fracasaron en alcanzar respuesta primaria (disminución <2 log en la carga de DNA VHB después de al menos 6 meses de tratamiento con análogos nucleósidos) deben modificar el tratamiento a otra alternativa o recibir terapia adicional	III AASLD Practice Guidelines. Update 2009
R	El tratamiento antiviral debe ser cambiado tan pronto como sea posible en caso de resistencia antiviral	<b>B</b> Treatment of chronic hepatitis B virus infection – Dutch national guidelines, 2008
E	La elevación de la carga viral es el primer signo de resistencia antiviral y es a menudo seguido de una elevación del nivel de ALT	IV [E: Shekelle] Locarnini S, 2004
R	Es preferible la adición de un segundo análogo nucleos(t)idos (AN)en lugar de cambio (switch) a otra droga para reducir el riesgo de resistencia antiviral a la segunda intervención	<b>C</b> Treatment of chronic hepatitis B virus infection – Dutch national guidelines, 2008

En aquellos pacientes que desarrollan resistencia mientras reciben AN, se debe evaluar tolerancia y apego a tratamiento

III
AASLD Practice Guidelines. Update 2009

R

Se debe realizar prueba confirmatoria de resistencia a antivirales, para diferenciar entre falta de respuesta primaria y brote de infección (resistencia), así como para determinar si existe resistencia a múltiples drogas, en pacientes que han estado sido expuestos a más de un AN

III
AASLD Practice Guidelines. Update 2009

R

Todos los pacientes con resistencia virológica deben recibir terapia de rescate

II-2
AASLD Practice Guidelines. Update 2009

R

Ante la presencia de resistencia a tenofovir, se debe investigar genotipo, fenotipo y perfil de resistencia cruzada. Se recomienda agregar entecavir, telbivudina, lamivudina o emtricitabina. Sin embargo, la seguridad de estas combinaciones es desconocida

ar **B1**o EASL Clinical Practice Guidelines:2009



El tratamiento debe reducir la carga viral al nivel más bajo posible, idealmente por debajo del límite inferior de detección (10-15 UI / ml), lo que permite garantizar supresión virológica, remisión bioquímica, mejoría histológica y la prevención de complicaciones

**Buena Práctica** 

### Pacientes con hepatitis B crónica y HBeAg positivo

E

La administración de peg-interferón-α 2a incrementa la tasa de seroconversión en pacientes HBeAg-positivo y mejora la histología hepática

IIb
[E: Shekelle]
van Zonneveld M, 2004

Ε

La administración de peg-interferón alfa-2a (180 mcg/semana) y peg-interferón más lamivudina (100 mg/día) versus lamivudina en monoterapia, durante 48 semanas, ha demostrado mayor eficacia en lograr seroconversión de HBeAg, supresión de DNA VHB y seroconversión de HBsAg

lb [E: Shekelle]

Lau GK, 2005

peg-interferón-α (100 versus 2b mcg/semana) + lamivudina (100 mg/día) durante 52 semanas, mostró que el Е [E: Shekelle] tratamiento de combinación mostró una Janssen HL, 2005 eliminación mayor de HbeAg en comparación a la monoterapia [44%] vs [29%] (p=0.01). Las tasa de respuesta dependen del genotipo (p=0.01), siendo mayor para el genotipo A Un estudio observacional, ha mostrado respuesta bioquímica y virológica sostenida ΠЬ hasta por 3 años en aproximadamente 25% de [E: Shekelle] los pacientes con HBeAg-negativo que Marcellin P. 2009 recibieron peginterferón alfa-2a durante 48 semanas, con o sin lamivudina El tratamiento antiviral recomendado debe preferentemente peg-interferón incluir R (PegIFN-α), tenofovir o entecavir AASLD Practice Guidelines. Update 2009 Los pacientes que tienen elevación de ALT 2 veces por arriba del límite superior normal, R hepatitis moderada o severa en la biopsia y AASLD Practice Guidelines. Update 2009 nivel de DNA del VHB >20,000 IU/mL, deben ser considerados para recibir tratamiento Se debe retrasar el tratamiento por 3 a 6 meses en pacientes con enfermedad hepática R 11-2 compensada, para determinar si ocurre AASLD Practice Guidelines. Update 2009 seroconversión HBeAg espontánea Los pacientes con ictericia y elevación de ALT deben recibir tratamiento de forma inmediata R 111 AASLD Practice Guidelines. Update 2009 pacientes con niveles de ALT R persistentemente normales o mínimamente iniciar tratamiento

La administración de peg-interferón-α 2b en monoterapia (100 mcg/semana + placebo)

niveles **ALT** Los pacientes con de persistentemente normales o mínimamente elevados deben iniciar tratamiento, si existe R evidencia de necroinflamación AASLD Practice Guidelines. Update 2009 moderada/severa o fibrosis significativa en la biopsia hepática En pacientes HBeAg-positivo el tratamiento con análogos núcleos(t)idos debe mantenerse al menos hasta la seroconversión HBeAg y R hasta alcanzar y mantener una reducción del Treatment of chronic hepatitis B virus nivel de DNA VHB menor a 400 c/ml (80 infection - Dutch national quidelines, 2008 IU/ml) durante seis meses de tratamiento La tasa de seroconversión HBeAg, incrementa conforme incrementa el período lh administración de lamivudina, siendo de 47% [E: Shekelle] después de 4 años de tratamiento Chang TT, 2004 En pacientes HBeAg-positivo, la administración de telbivudina versus lamivudina produce una mayor tasa de supresión de la carga viral y Ε [E: Shekelle] menor resistencia Lai CL, 2007 Se ha observado seroconversión HBeAg en 21% de pacientes HBeAg-positivo que reciben entecavir durante un año, mientras el nivel [E: Shekelle] sérico de DNA VHB por debajo de 300 c/ml Chang TT, 2006 (60 IU/ml) se observa en 67% de los pacientes La proporción acumulada de pacientes con DNA VHB indetectable (300 c/ml (60 IU/ml) IV incrementa a 82% después de tres años de Ε [E: Shekelle] tratamiento y la normalización del nivel de ALT Chang TT, 2006 se alcanza hasta en el 90% y la pérdida de HBeAg hasta en el 39% La tasa de resistencia a entecavir en pacientes vírgenes a tratamiento análogos III/IV con núcleos(t)idos a los 2 años de [E: Shekelle] administración es extremadamente baja o rara, Colonno RJ, 2006

Ghany M, 2009

3.6% a 96 semanas en pacientes naïve (1.2%

anual)

### Pacientes con hepatitis B crónica y HBeAg negativo

Los pacientes HBeAg negativo con nivel sérico R de DNA del VHB >20,000 IU/mL y niveles de ser considerados para inicio de tratamiento

R

R

Ε

R

R

Se debe iniciar tratamiento si existe evidencia de inflamación moderada/severa o fibrosis significativa en la biopsia hepática

AASLD Practice Guidelines. Update 2009

El tratamiento debe iniciar preferentemente con PegIFN-α, tenofovir o entecavir

AASLD Practice Guidelines. Update 2009

En pacientes con infección crónica por VHB HBeAg-negativo, se evaluó la eficacia de peginterferón alfa-2a más placebo (180 µg/ una vez a la semana), peginterferón alfa-2a más lamivudina (100 mg/día) y lamivudina en monoterapia, durante 48 semanas y con seguimiento de 24 semanas. Al término del seguimiento, se observó que el grupo de pacientes que recibió el tratamiento combinado, obtuvo una mayor proporción en la normalización de los niveles aminotransferasas y carga viral < 20,000 copias/ml.

[E: Shekelle] Marcellin P, 2004

La dosis de peginterferón alfa-2a debe ser de 180 µg una vez a la semana y de aplicación subcutánea

[E: Shekelle] Marcellin P, 2004

Otros antivirales recomendados incluyen: interferón estándar, adefovir, telbivudina y lamivudina

11-1 AASLD Practice Guidelines. Update 2009 Ε

En pacientes con infección crónica por VHB y HBeAg-negativo, la administración lamivudina 150 mg/día, en monoterapia es segura. Se asocia con altas tasas de respuesta virológica y bioquímica, al final del primer año de tratamiento, sin embargo, estas tasas disminuyen conforme avaza el tiempo de administración, observándose el desarrollo de resistencia viral y reaparición e incremento de viremia

Пb [E: Shekelle]

Hadziyannis SJ, 2000

Е

En pacientes HBeAg-negativo, la administración de telbivudine versus lamivudina produce una mayor tasa de supresión de la carga viral y menor resistencia

lb [E: Shekelle]

Lai CL, 2007

R

En pacientes HBeAg-negativo, se desconoce si los análogos nucleos(t)idos pueden interrumpidos de forma segura, ya que Treatment of chronic hepatitis B virus habitualmente lo requieren por tiempos prolongados o indefinidos

infection – Dutch national quidelines, 2008

### Pacientes con resistencia a lamivudina o telbivudina

R

En pacientes con resistencia a lamivudina, se prefiere emplear adefovir en lugar de switch a entecavir, debido a un incremento en el riesgo de resistencia a entecavir en este grupo de pacientes

Treatment of chronic hepatitis B virus infection – Dutch national quidelines, 2008

R

Si adefovir es empleado, la administración de lamivudina o telbivudina debe continuar indefinidamente para reducir el riesgo de exacerbación de la enfermedad durante el período de transición, así como para reducir el riesgo resistencia subsecuente a adefovir

II-3/III

AASLD Practice Guidelines. Update 2009

R

En pacientes tratados con telbivudina, se recomienda cambio de antiviral si el nivel de DNA VHB es > 400 copias/ml (80 IU/ml) después de 24 semanas de tratamiento, debido infection - Dutch national quidelines, 2008 al riesgo de resistencia

Treatment of chronic hepatitis B virus



Si tenofovir es empleado, se recomienda continuar la administración de lamivudina para disminuir el riesgo de resistencia antiviral subsecuente

AASLD Practice Guidelines. Update 2009



Entecavir no es una intervención óptima en pacientes con resistencia a lamivudina, debido a un incremento en el riesgo de resistencia a entecavir

11-2 AASLD Practice Guidelines. Update 2009

### Pacientes con resistencia a adefovir



En pacientes sin previa exposición a otro AN, lamivudina, telbivudina o entecavir puede ser empleado. Otra alternativa es suspender adefovir y emplear tenofovir mas lamivudina o emtricitabina

AASLD Practice Guidelines. Update 2009



En pacientes tratados con adefovir, se recomienda cambio a otro antiviral cuando el nivel de DNA VHB es > 1000 copias/ml (200 IU/ml) después de 12 meses de tratamiento y ante el riesgo de resistencia antiviral

Treatment of chronic hepatitis B virus infection - Dutch national guidelines, 2008

### Pacientes con resistencia a entecavir



Estudios in vitro sugieren que adefovir o tenofovir tienen actividad contra resistencia a entecavir. Hasta el momento, los datos clínicos son insuficientes

**II-3** AASLD Practice Guidelines. Update 2009

### Pacientes con cirrosis compensada



Se debe considerar inicio de tratamiento en pacientes con elevación de ALT (> 2 veces lo normal) y en pacientes con nivel de ALT normal o mínimamente elevados que tienen niveles séricos de DNA VHB >2,000 IU/mL

11-2 AASLD Practice Guidelines. Update 2009



En este grupo de pacientes, se debe favorecer el uso de AN, debido al riesgo de descompensación asociado con el empleo de interferón. En vista de la necesidad de AASLD Practice Guidelines. Update 2009 tratamiento a largo plazo, puede preferirse el empleo de tenofovir o entecavir

**II-3** 

### Pacientes con cirrosis descompensada

11-1

11-2

Se debe considerar inicio de terapia antiviral, en pacientes con cirrosis descompensada que tienen nivel sérico de DNA VHB de 1000 R Treatment of chronic hepatitis B virus copias/ml (200 IU/ml) infection – Dutch national quidelines, 2008 independientemente del nivel de ALT y del status HBeAg Se debe iniciar de forma inmediata el tratamiento con AN que permitan supresión R viral rápida y reducir el riesgo de resistencia AASLD Practice Guidelines. Update 2009 Lamivudina o telbivudina pueden ser el tratamiento inicial en combinación con R adefovir o tenofovir para reducir el riesgo de AASLD Practice Guidelines. Update 2009 resistencia

R

Entecavir o tenofovir solos pueden ser una R opción de tratamiento, sin embargo, la 111 evidencia clínica sobre su seguridad y eficacia AASLD Practice Guidelines. Update 2009 es escasa

> El tratamiento de este grupo de pacientes debe ser coordinado con una unidad de trasplante AASLD Practice Guidelines. Update 2009

## 4.5 CRITERIOS DE REFERENCIA Y CONTRARREFERENCIA

### 4.5.1 Criterios Técnico Médicos de Referencia

4.5.1.1 Referencia al Segundo Nivel de Atención 4.5.1.2 Referencia al Tercer Nivel de Atención

### Evidencia / Recomendación Nivel / Grado Se sugiere enviar a segundo nivel, servicio de Medicina Interna, aquellos pacientes con sospecha clínica de infección crónica por el **Buena Práctica** VHB, que tienen factores de riesgo para infección por VHB y tienen elevación inexplicable de transaminasas El médico de segundo nivel debe solicitar o pruebas de funcionamiento completar **Buena Práctica** hepático, ultrasonido de hígado y vías biliares, pruebas serológicas Ags VHB positivo y anticore VHB positivo, investigar coinfecciones y

reenviar al servicio de Infectología para definir el tratamiento y seguimiento del paciente

### 4.5.2 Criterios Técnico Médicos de Contrareferencia

4.5.2.1. Contrareferencia al Segundo Nivel de Atención 4.5.2.2. Contrareferencia al Primer Nivel de Atención

### Evidencia / Recomendación

Nivel / Grado



El paciente estable con infección crónica por VHB, que cuenta con tratamiento específico establecido, sin efectos secundarios o adversos graves y que tienen un plan de seguimiento, pueden seguir su vigilancia en primer nivel de atención. El médico de primer nivel debe reenviar al paciente a segundo nivel a revisión cada 6 a 12 meses con estudios bioquímicos mínimos indispensables o antes en caso de identificar complicaciones

**Buena Práctica** 

### 4.6 VIGILANCIA Y SEGUIMIENTO

4.6.1 SEGURIDAD, VENTAJAS, MONITOREO Y CONTRAINDICACIÓN DE LAS INTERVENCIONES TERAPÉUTICAS EMPLEADAS EN EL TRATAMIENTO DEL PACIENTE CON INFECCIÓN CRÓNICA POR VHB

### Evidencia / Recomendación

Nivel / Grado



Los efectos secundarios de la administración de peg-interferón alfa, que se observan más frecuentemente incluyen: síntomas de gripe (68%), cefalea (40%), fatiga (39%), mialgia y reacción local en el titio de inyección (29%). Estos sítomas ocurren principalmente dentro del primer mes de tratamiento y disminuyen gradualmente

Ib
[E: Shekelle]
van Zonneveld M, 2005

Ε

La administración de peg-interferón alfa, en pacientes con hepatitis B crónica y enfermedad hepática compensada durante 52 semanas es segura. La presencia de cirrosis y neutropenia previa al inicio de tratamiento, son los predictores más importantes que determinan la necesidad de reducción de la dosis o

lb
[E: Shekelle]
van Zonneveld M, 2005

### interrupción temprana del tratamiento

Е

Los principales efectos adversos que se observan con el empleo de peg- interferón alfa incluyen: alteraciones psiquiátricas (depresión, psicosis), citopenias y síntomas van Zonneveld M, 2005 similares a gripe

[E: Shekelle]

R

La contraindicación para empleo de peginterferón incluve: cirrosis avanzada, enfermedad psiquiátrica grave (depresión, ideas suicidas), enfermedad cardiaca grave, EASL Clinical Practice Guidelines: 2009 hepatitis autoinmune u otras enfermedades de indole autoinmune

A1

R

Se recomienda en aquellos pacientes que reciben peg-interferón, realizar monitoreo de los efectos secundarios de forma mensual

Treatment of chronic hepatitis B virus infection - Dutch national guidelines, 2008

R

No se recomienda la combinación peginterferón y telbivudina, debido a que se ha documentado neuropatia periférica, en los pacientes tratados

B1

EASL Clinical Practice Guidelines: 2009

R

En pacientes HBeAg-positivo, que reciben peginterferón alfa, se debe determinar HBeAg y anticuerpos anti-HBe a la semana 24 y 48, durante el tratamiento, así como a las 24 semanas post-tratamiento. La seroconversión HBe aunado a la normalización de ALT y niveles séricos de DNA VHB por debajo de 2000 IU/ml (aproximadamente 10,000 copias/ml), deben ser los desenlaces deseables

A1

EASL Clinical Practice Guidelines: 2009

R

Niveles indetectables de carga viral del VHB durante el seguimiento, mediante PCR en tiempo real, es un desenlace óptimo que se asocia con una elevada probabilidad de pérdida de HbsAg. Se recomienda checar HBsAg a intervalos de 6 meses después de la seroconversión HBe, si la carga viral es indetectable

B1

**EASL Clinical Practice Guidelines:2009** 

En caso de no tener respuesta primaria (falla para alcanzar una reducción de 1 log<sub>10</sub> desde la basal a las 12 semanas de tratamiento) el tratamiento con interferón debe suspenderse y sustituirse por análogos nucleós(t)idos

R

R

R

R

R

**B1**EASL Clinical Practice Guidelines:2009

En pacientes HBeAg-negativo, se debe evaluar la eficacia y seguridad del tratamiento con interferon, durante las 48 semanas de tratamiento

**B1**EASL Clinical Practice Guidelines:2009

En pacientes HBeAg-negativo, se recomienda checar HBsAg a intervalos de 6 meses, sí la carga viral es indetectable

**B1**EASL Clinical Practice Guidelines:2009

El empleo de análogos nucleos(t)idos ofrece las siguientes ventajas: administración vía oral, disminución rápida de DNA del VHB y un mínimo de efectos secundarios. Las desventajas incluyen: necesidad de tratamiento prolongado o permanente, limitada respuesta sostenida posterior a su interrupción e incremento en el riesgo de resistencia

IV [E: Shekelle] Duong A, 2009

Se recomienda en aquellos pacientes que reciben análogos nucleos(t)idos, realizar monitoreo de los efectos secundarios de forma trimestral, particularmente estudios de función renal y evaluación de la resistencia

Treatment of chronic hepatitis B virus infection – Dutch national guidelines, 2008

El objetivo del tratamiento finito con análogos nucleós (t) idos es la serconversión HBe. Se debe medir la carga viral cada 12 semanas, la supresión del DNA del VHB a niveles indetectables y la serconversión HBe, se asocian con respuesta bioquímica e histológica. Algunos estudios sugieren que el empleo AN puede suspenderse entre 24 y 48 semanas después de la seroconversión HBe

B1
EASL Clinical Practice Guidelines:2009

Se debe investigar el HBsAg a intervalos de 6 meses despues de la serconversión Hbe. La pérdida del HBsAg, rara vez se observa con el empleo de análogos nucleós(t)idos

**B1**EASL Clinical Practice Guidelines:2009

En aquellos pacientes que emplean AN por tiempo prolongado, se recomienda vigilar el nivel de carga viral a la semana 12, para evaluar respuesta virologica y posteriormente A1 R cada 12 a 24 semanas. Idealmente, la carga **EASL Clinical Practice Guidelines:2009** viral se debe mantener en niveles indetectables (por ejemplo debajo de 10-15 IU/ml) para evitar la resistencia Los análogos nucleós(t)idos se eliminan por vía renal, por lo que se recomienda ajuste de la R **A1** dosis en aquellos pacientes con deterioro de la EASL Clinical Practice Guidelines: 2009 función renal Los pacientes que no sean candidatos a inico de tratamiento antiviral, requieren estrecha R vigilancia de la actividad de la enfermedad, Treatment of chronic hepatitis B virus debido a que puede fluctuar a lo largo del infection - Dutch national quidelines, 2008 tiemp En los pacientes que no tienen una indicación clara de tratamiento y que continúan con enfermedad hepática compensada, se debe R Ш considerar suspensión del tratamiento. Es AASLD Practice Guidelines. Update 2009 preciso un monitoreo estrecho y reinicio del tratamiento cuando el paciente presente reactivación severa de la hepatitis En pacientes con HBeAg positvo y niveles de persistentemente normales, R Ш recomienda control de ALT a intervalos de 3 a AASLD Practice Guidelines Update 2009 6 meses Se recomienda solicitar más a menudo control de ALT y carga viral en pacientes con HBeAg R positvo que tienen niveles elevados de ALT AASLD Practice Guidelines Update 2009 Se debe evaluar el estado de HBeAg cada 6 a 12 meses

Ш

AASLD Practice Guidelines Update 2009

R

pacientes HBeAg positivos, permanecen con niveles de DNA VHB >20,000 IU/mL y niveles elevados de ALT (1 a 2 veces por arriba del límite superior normal) durante 3 a 6 meses y en aquellos con niveles de DNA R Ш VHB >20,000 IU/mL que tienen > 40 años de AASLD Practice Guidelines Update 2009 edad, se debe considerar realizar biopsia hepática. El tratamiento debe instalarse si la biopsia muestra inflamación moderada/severa y fibrosis En pacientes con HBeAg negativo que tienen nivel de ALT normal y DNA VHB ≤ 2,000 UI/mL, se recomienda realizar control sérico R Ш de ALT cada 3 meses durante el primer año, AASLD Practice Guidelines Update 2009 para verificar que son portadores inactivos, y después realizarlo cada 6 a 12 meses Ante el riesgo de desarrollar hepatocarcinoma en portadores del VHB, se recomienda realizar estudios de vigilancia estrecha cada 6 a 12 11-2 meses, particularmente en pacientes mayores de R AASLD Practice Guidelines Update 2009 40 años que tienen elevación intermitente de ALT y niveles de DNA del VHB >2,000 IU/mL, personas con cirrosis e historia familiar de hepatocarcinoma El tratamiento con AN debera continuarse, con HbeAg-positivo VHB crónica, hasta que el paciene alcance la seroconversión del HBe Ag, R nivel sérico de DNA HBV indetectable y AASLD Practice Guidelines Update 2009 completar por lo menos 6 meses de una teraia adicional de tratamiento posterior de la aparición del anti-HBe Se recomienda monitoreo estrecho en los pacientes que recaen posterior al abandono del R tratamiento AASLD Practice Guidelines Update 2009 Los pacientes con cirrosis compensada, deberan recibir tratamiento a largo plazo, pero debe detenerse en caso de HbeAg positivo que 11.3 R

alcancen seroconversión, y completado 6 meses

de tratamiento de teapia de consolidación, y en pacientes con HbeAg negativo si se confirma

aclaramiento del HbsAg

AASLD Practice Guidelines Update 2009



El monitoreo estrecho para la recaida viral y exacerbación (flare) de hepatitis es muy importante al detener el tratamiento

**II**·3

AASLD Practice Guidelines Update 2009

R

El uso de Interferones se contraindica en paciente con cirrosis hepática ante el riesgo de descompensación grave y el efecto mas dificil de resolver con el es la asociada a estados AASLD Practice Guidelines Update 2009 depresivos, incluyendo el intento suicida

**II**·3

## 4.7 TIEMPO ESTIMADO DE RECUPERACIÓN Y DÍAS DE INCAPACIDAD CUANDO PROCEDA

### Evidencia / Recomendación

Nivel / Grado



Las restricciones en el trabajo dependen considerablemente de la gravedad de la hepatitis crónica y también de la efectividad del tratamiento. Quizá se requiera hospitalización. Es posible que las personas necesiten un tiempo prolongado fuera del trabajo o permiso de ausencia del mismo para una recuperación completa que quizá requiera meses. Cuando el daño del hígado es grave, es posible que haya incapacidad permanente

**Buena Práctica** 

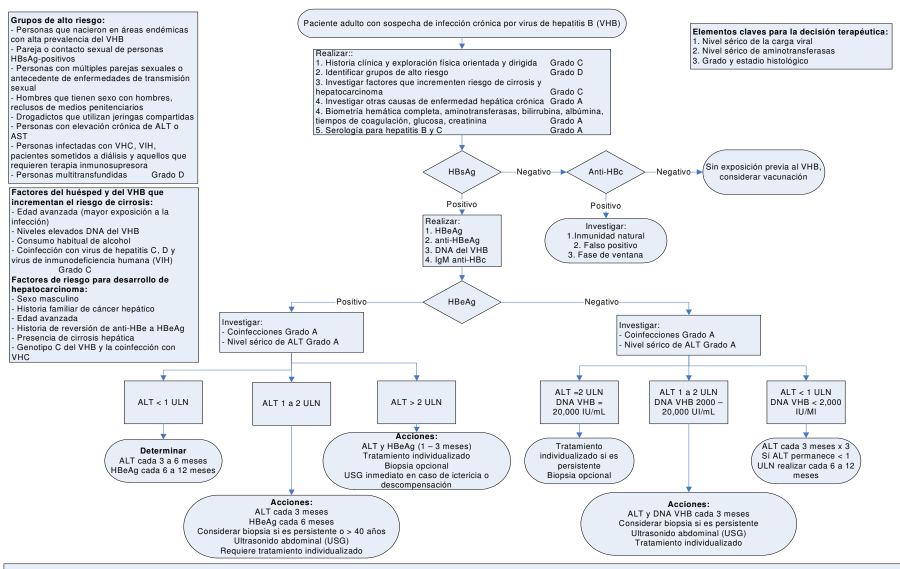


incapacidad puede ser permanente dependiendo de la extensión del daño hepático, y de acuerdo el puesto especifico de trabajo

**Buena Práctica** 

### **ALGORITMO**

### EVALUACIÓN Y DECISIÓN TERAPÉUTICA DEL PACIENTE CON INFECCIÓN CRÓNICA VHB



HbsAg: antigeno de superficie para el virus de hepatitis B, anti HBs: anticuerpo contra el antigeno de superficie del virus de hepatitis B, anti HBc: anticuerpo contra la fracción "core" del virus de hepatitis B, HBeAg: antigeno "e" del virus de hepatitis B, ALT: aminotransferasa de alanina, ULN = arriba del límite normal \* Tratamiento individualizado: Valorar entre pegIFNa 2a/ análogos nucleos(t)idos

### 5. DEFINICIONES OPERATIVAS

Aclaramiento de HBeAg: pérdida del HBeAg en una persona que previamente era HBeAg positivo.

**Estado de portador inactivo del HBsAg:** infección persistente del hígado por VHB sin enfermedad necroinflamatoria significativa en curso.

**Exacerbación aguda:** elevación intermitente de aminotransferasas por más de 10 veces el límite superior normal y más de dos veces el valor basal.

Fase de inmunotolerancia: se observa en aquellos que adquieren la infección en el momento del nacimiento y puede durar hasta cuatro décadas. Se caracteriza por la presencia de HBeAg (+), DNA VHB muy elevado, aminotransferasas normales y ausencia de lesiones histológicas significativas. En esta fase la seroconversión espontánea es muy infrecuente.

**Fase de Inmunoeliminación:** se caracteriza por la presencia de HBeAg (+), DNA VHB elevado o fluctuante, ALT elevada y biopsia hepática con grados variables de necroinflamación. La duración de esta fase y las elevaciones persistentes o intermitentes de las aminotransferasas se asocian con un mayor riesgo de cirrosis y sus complicaciones. En esta fase la seroconversión espontánea anual puede llegar hasta el 10%.

Fase de portación inactiva: se caracteriza por ausencia del HBeAg, bajos niveles de DNA VHB (<104 copias/ml) y niveles de ALT persistentemente normales. Habitualmente la biopsia hepática muestra ausencia de actividad necroinflamatoria. Es importante destacar que en este grupo se puede observar distintos grados de fibrosis e incluso cirrosis inactiva, como consecuencia de una severa lesión hepática, desarrollada en la etapa de inmunoeliminación. En algunos casos puede producirse una reactivación espontánea o secundaria a inmunosupresión.

Fase de hepatitis crónica HBeAg (-): se caracteriza por HBeAg (-), elevaciones persistentes o intermitentes del nivel del DNA VHB (>104 copias/ml) y de los valores de ALT. Histológicamente se observa actividad necroinflamatoria. Esta fase puede presentarse luego de la fase de portación inactiva o directamente a continuación de la fase de inmunoeliminación

**Infección VHB oculta:** se define por la presencia de DNA VHB con HBsAg negativo (con o sin marcadores serológicos de infección previa por el VHB).

**Infección resuelta:** infección previa por VHB, sin evidencia virológica, bioquímica o histológica de infección activa o enfermedad. se caracteriza por la presencia de anti-HBc con o sin anti-HBs, ALT normal y ausencia de actividad necroinflamatoria.

No respondedor primario (no aplicable a tratamiento con interferón): disminución de DNA VHB < 2 log10 IU/mL después de 24 semanas de tratamiento con análogos núcleos(t)idos

No respondedor primario (aplicable a empleo de interferón alfa): disminución de DNA del VHB < de 1 log<sub>10</sub> IU/ml después de 3 meses de tratamiento

**Paciente HBeAg-positivo:** paciente con HBsAg positivo en suero, DNA del VHB positivo, y anti-HBenegativo, puede haber elevación persistente o intermitente de ALT o evidencia histológica de daño hepático.

Paciente HBeAg-negativo: paciente con HBsAg positivo en suero, DNA del VHB positivo y HBeAg-negativo de forma persistente. El nivel de anti-HBe en suero puede ser positivo o negativo. Existe elevación persistente o intermitente de ALT o evidencia histológica de daño hepático.

**Paciente inmunotolerante:** pacientes HBeAg (+) con niveles de DNA del VHB > 105 copias/ml y con niveles de ALT constantemente normales.

**Reactivación:** reaparición de enfermedad necroinflamatoria activa del hígado en un portador inactivo del HBsAg o en el paciente con infección por hepatitis B resuelta

**Reversión de HBeAg:** reaparición de HBeAg en una persona que previamente fue HBeAg negativo y anti-HBe positivo

Respuesta bioquímica: disminución sérica de ALT al rango normal

Respuesta serológica (aplicable a tratamiento on interferón alfa): seroconversión HBe en pacientes HBeAg-positivos con infección crónica por el VHB

Respuesta virológica (aplicable a tratamiento con interferón alfa): concentración de DNA del VHB < de 2000 IU/ml a las 24 semanas de tratamiento

**Respuesta virológica (no aplicable a tratamiento con interferón):** nivel de DNA del VHB indetectable mediante PCR en tiempo real, dentro de las 48 semanas de tratamiento

**Recaída virológica:** incremento del nivel sérico de DNA VHB de 1 log<sub>10</sub> IU/mL posterior a la suspensión de tratamiento en al menos dos determinaciones con 4 semanas de diferencia

**Respuesta histológica:** disminución del índice de actividad histológica de al menos 2 puntos sin empeoramiento del índice de fibrosis comparado con la histología hepática pre tratamiento

**Respuesta completa:** cumplimiento de los criterios de respuesta bioquímica y virológica así como pérdida de HBsAg al término del tratamiento, es decir, en el paciente HBeAg-positivo, los niveles de ALT retornan a lo normal, el DNA del VHB se encuentra indetectable y se presenta la seroconversión HBeAg.

Respuesta parcial: Después del tratamiento de un paciente HBeAg-positivo con infección crónica por el VHB, los niveles de ALT retornan a la normalidad, el DNA del VHB es < 105 copias/ml, pero no existe seroconversión.

**Respuesta sostenida:** respuesta al tratamiento que se mantiene sin recaídas durante 6 o 12 meses después de suspender la terapia.

**Seroconversión de HBeAg:** transformación de un HBeAg (+) a un paciente HBeAg (-) y anti-HBe (+). Debe ir acompañado con la reducción del DNA del VHB a niveles no significativos.

**Seroconversión de HBsAg:** conversión de un paciente HBsAg (+) a un paciente con HBsAg negativo y anti-HBs positivo

### 6. ANEXOS

### 6.1 Protocolo de Búsqueda

Se formularon preguntas clínicas concretas y estructuradas según el esquema paciente-intervención-comparación-resultado (PICO) sobre diagnóstico y tratamiento de la infección crónica por virus de hepatitis B.

Se estableció una secuencia estandarizada para la búsqueda de Guías de Práctica Clínica (GPC), a partir de las preguntas clínicas formuladas sobre diagnóstico y tratamiento de la infección crónica por virus de hepatitis B en las siguientes bases de datos: Fisterra, Guidelines Internacional Networks, Practice Guideline, National Guideline Clearinghouse, New Zealand Clinical Guidelines Group, Primary Care Clinical Practice Guidelines y Scottish Intercollegiate Guidelines Network.

El grupo de trabajo selecciono las guías de práctica clínica con los siguientes criterios:

- 1. Idioma inglés y español
- 2. Metodología de medicina basada en la evidencia
- 3. Consistencia y claridad en las recomendaciones
- 4. Publicación reciente
- 5. Libre acceso

Se encontraron 9 guías, de las cuales fueron seleccionadas las siguientes:

- 1. AASLD Practice Guidelines. Chronic Hepatitis B: Uptodate 2009
- 2. EASL Clinical Practice Guidelines: Management of chronic hepatitis B, 2009
- 3. Treatment of chronic hepatitis B virus infection Dutch national guidelines, 2008
- 4. United Kingdom National Guideline on the Management of the Viral Hepatitides A, B & C 2008
- 5. Asian-Pacific consensus statement on the management of chronic hepatitis B: a 2008 update

De estas guías se tomaron gran parte de las recomendaciones. Para las recomendaciones no incluidas en las guías de referencia el proceso de búsqueda se llevo a cabo en Pubmed y Cochrane Library Plus utilizando los términos y palabras claves: "diagnosis and treatment of chronic hepatitis B virus infection"

La búsqueda se limitó a revisiones sistemáticas, meta-análisis y ensayos clínicos controlados en idioma inglés y español, publicados a partir del 1980.

En caso de controversia de la información y resultados reportados en los estudios, las diferencias se discutieron en consenso y se empleo el formato de juicio razonado para la formulación de recomendaciones. Se marcaron con el signo  $\checkmark$  y recibieron la consideración de práctica recomendada u opinión basada en la experiencia clínica y alcanzada mediante consenso.

# 6.2 Sistemas de Clasificación de la Evidencia y Fuerza de la Recomendación

El concepto de Medicina Basada en la Evidencia (MBE) fue desarrollado por un grupo de internistas y epidemiólogos clínicos, liderados por Guyatt, de la Escuela de Medicina de la Universidad McMaster en Canadá. En palabras de Sackett, "la MBE es la utilización consciente, explícita y juiciosa de la mejor evidencia clínica disponible para tomar decisiones sobre el cuidado de los pacientes individuales" (Evidence-Based Medicine Working Group 1992, Sackett et al, 1996).

En esencia, la MBE pretende aportar más ciencia al arte de la medicina, siendo su objetivo disponer de la mejor información científica disponible -la evidencia- para aplicarla a la práctica clínica (Guerra Romero et al, 1996)

La fase de presentación de la evidencia consiste en la organización de la información disponible según criterios relacionados con las características cualitativas, diseño y tipo de resultados de los estudios disponibles. La clasificación de la evidencia permite emitir recomendaciones sobre la inclusión o no de una intervención dentro de la GPC (Jovell AJ et al, 2006)

Existen diferentes formas de gradar la evidencia (Harbour R et al, 2001) en función del rigor científico del diseño de los estudios pueden construirse escalas de clasificación jerárquica de la evidencia, a partir de las cuales pueden establecerse recomendaciones respecto a la adopción de un determinado procedimiento médico o intervención sanitaria (Guyatt GH et al, 1993). Aunque hay diferentes escalas de gradación de la calidad de la evidencia científica, todas ellas son muy similares entre sí.

A continuación se describen las escalas de evidencia para las referencias utilizadas en está guía y de las GPC utilizadas como referencia para la adopción y adaptación de las recomendaciones.

### **CUADRO I. LA ESCALA MODIFICADA DE SHEKELLE Y COLABORADORES**

Clasifica la evidencia en niveles (categorías) e indica el origen de las recomendaciones emitidas por medio del grado de fuerza. Para establecer la categoría de la evidencia utiliza números romanos de I a IV y las letras a y b (minúsculas). En la fuerza de recomendación letras mayúsculas de la A a la D.

Categoría de la evidencia	Fuerza de la recomendación
la. Evidencia para meta-análisis de los estudios	A. Directamente basada en evidencia categoría I
clínicos aleatorios	
<b>Ib.</b> Evidencia de por lo menos un estudio clínico	
controlado aleatorios	
IIa. Evidencia de por lo menos un estudio controlado	<b>B.</b> Directamente basada en evidencia categoría II
sin aleatoridad	o recomendaciones extrapoladas de evidencia I
IIb. Al menos otro tipo de estudio cuasiexperimental o	
estudios de cohorte	
III. Evidencia de un estudio descriptivo no	C. Directamente basada en evidencia categoría
experimental, tal como estudios comparativos,	III o en recomendaciones extrapoladas de
estudios de correlación, casos y controles y revisiones	evidencias categorías I o II
clínicas	_
IV. Evidencia de comité de expertos, reportes	D. Directamente basadas en evidencia categoría
opiniones o experiencia clínica de autoridades en la	IV o de recomendaciones extrapoladas de
materia o ambas	evidencias categorías II, III

Modificado de: Shekelle P, Wolf S, Eccles M, Grimshaw J. Clinical guidelines. Developing guidelines. BMJ 1999; 3:18:593-59

EASL CLINICAL PRACTICE GUIDELINES: MANAGEMENT OF CHRONIC HEPATITIS B, 2009

Grado de Evidencia	Notas	Símbolo
Alta calidad	Investigación adicional es muy poco probable que cambie la	А
	confianza en la estimación del efecto	
Moderada calidad	Es probable que investigación adicional tenga un impacto importante en	В
	la confiabilidad del efecto estimado y por lo tanto pueda cambiar	
Baja y muy	Es muy probable que investigación adicional tenga un impacto	С
baja calidad	importante en la confiabilidad del efecto estimado, por lo cual es	
	probable un cambio. Cualquier estimación del efecto es incierta	
Grado de		
Recomendación		
Recomendación fuerte	Considera calidad de la evidencia, desenlaces importantes para los	1
	pacientes y costos	
Recomendación débil	Recomendación con pobre certeza, costos elevados, consumo de	2
	recursos. Incertidumbre, variabilidad en preferencias y valores	

Fuente: European Association For The Study Of The Liver. EASL Clinical Practice Guidelines: management of chronic hepatitis B. J Hepatol 2009;50:227-242

### AASLD PRACTICE GUIDELINES. CHRONIC HEPATITIS B: UPDATE 2009

Grado	Definición
1	Ensayos clínicos controlados aleatorizados
II-1	Ensayos clínicos controlados sin aleatorización
II-2	Estudios analíticos cohorte o casos y controles
II-3	Estudios tranversales, experimentos no controlados
III	Opinión de autoridades, estudios de epidemiología descriptiva

Fuente: Lok AS and McMahon BJ. AASLD Practice Guidelines. Chronic Hepatitis B: Update 2009. Hepatology 2009;50:1-36

# TREATMENT OF CHRONIC HEPATITIS B VIRUS INFECTION – DUTCH NATIONAL GUIDELINES, 2008 CALIDAD DE LOS ESTUDIOS SOBRE LOS QUE SE BASA LA RECOMENDACIÓN

Grado	Definición
Al	Revisión sistemática de al menos 2 estudios independientes de nivel A2
A2	Ensayo clínico controlado aleatoriza doble ciego con adecuado tamaño y calidad
В	Estudio comparativo que no cumple del todo las características de estudios con nivel A2 (incluye cohorte y casos y controles)
С	Estudios no comparativos
D	Opinión de expertos

### CALIDAD DE LA EVIDENCIA SOBRE LA CUAL SE BASAN LAS RECOMENDACIONES

Grado	Definición
1	Estudio de nivel A! o al menos 2 estudios independientes de nivel A2
II	Un estudio nivel A2 o al menos 2 estudios independientes nivel B
III	Un estudio nivel B o C
IV	Opinión de expertos

Fuente: Buster EH, van Erpecum KJ, Schalm SW, et al. Treatment of chronic hepatitis B virus infection - Dutch national guidelines. Neth J Med 2008;66:292-306

### 6.3 Clasificación o Escalas de la Enfermedad

## Cuadro I. Recomendaciones para la prevención de la transmisión del VHB por personas HBsAg positivo

- Toda pareja o compañero sexual debe estar vacunado contra VHB
- Emplear barreras de protección durante las relaciones sexuales sí la pareja no esta vacunada
- No compartir cepillo de dientes o equipo de afeitar
- Cubrir heridas abiertas
- Limpiar cualquier derramamiento o rastro de sangre con detergente y cloro
- No donar sangre, órganos o esperma

### Todo nino o adulto HBsAg positivo

- Puede participar en todas las actividades e incluso de contacto
- No debe ser excluido, evitar su participación o aislarse
- Pueden compartir utensilios y comida

Fuente: Lok AS and McMahon BJ. AASLD Practice Guidelines. Chronic Hepatitis B: Up to date 2009. Hepatology 2009;50:1-36

CUADRO II. INTERPRETACIÓN DE PRUEBAS SEROLÓGICAS DEL VHB

Estado de infección	Anfígeno de Superficie (HBsAg)	Antígeno "e " (HB e Ag)	Anticuerpos IgM Anticore	Anticuerpos IgG Anticore	DNA VHB	Anti HBe	Anti HBs	ALT
Aguda (Temprana)	+	+	+*	+	+	-	-	$\uparrow \uparrow \uparrow$
Aguda (Resuelta)	+	-	+	+	-	+/-	-	$\uparrow \uparrow$
Crónico (Inmuno Tolerante)	+	+	-	+	++	-	-	N**
Crónico (Inmuno Activo)	+	+	-	+	+	-	-	1
Crónico (Age Neg)	+	-	-	+	+	+/-	-	1
Crónico (Portador Inactivo)	+	-	-	+/-	+	+	-	N
Resuelto (Inmune)	-	-	-	+	-	+/-	+/-	N
Post-vacuna	-	-	-	-	-	-	+	N

 $<sup>^{*}</sup>$ En Infección aguda (temprana) la IgM anticore puede ser negativa, pero la IgG esta presente.

Fuente: Gary Brook, Vicente Soriano, Dr Colm Bergin. European Guideline for the management of Hepatitis B and C virus infections.2001; vol.12: 48-57.

## CUADRO III. FACTORES ASOCIADOS CON POBRE PRONÓSTICO EN PACIENTES CON INFECCIÓN CRÓNICA POR EL VHB

- Replicación viral elevada (elevación del DNA del VHB)
- Elevación persistente de transaminasas
- Sexo masculino
- Edad avanzada (exposición prolongada a la infección)
- Otra enfermedad hepática concurrente
  - Abuso de alcohol
  - o Coinfección por VHC y VHD
- Inmunocompromiso (VIH, drogas, neoplasias)
- Genotipo C (frente a B), genotipo D (frente a A)
- Exposición a aflatoxina y tabaquismo asociado con carcinoma hepatocelular

Fuente: Tomado de Akarca US. Chronic hepatitis B. A guideline to diagnosis, approach, management, and follow-up 2007. Turkish Association for the Study of Liver. Turk J Gastroenterol 2008;19:207-230

<sup>\*\*</sup>N= Normal

Cuadro IV. Principales ventajas y desventajas de interferón pegilado alfa y análogos núcleos(t)idos en el tratamiento de pacientes con infección crónica por VHB

	Peg-interferón alfa	Análogos núcleos(t)idos
Ventajas	Duración finita	Potente efecto antiviral
	Ausencia de resistencia	Buena tolerancia
	Elevadas tasas de seroconversión	Administración oral
	HBe y HBs	
Desventajas	Moderado efecto antiviral	Duración indefinida
	Pobre tolerancia	Riesgo de resistencia
	Administración subcutánea	Bajas tasas de seroconversión
		HBe y HBs

Fuente: European Association For The Study Of The Liver. EASL Clinical Practice Guidelines: management of chronic hepatitis B. J Hepatol 2009;50:227-242

CUADRO V. COMPARACIÓN DE LOS TRATAMIENTOS APROBADOS PARA LA INFECCIÓN CRÓNICA POR VHB.

	1		1			<del></del>
	Interferón	Lamivudina	Adefovir	Entecavir	Telbivudina	Tenofovir
HBeAg +, con	No	No	No	No	No	No indicada
ALT normal	indicada	indicada	indicada	indicada	indicada	
Hepatitis crónica	Indicada	Indicada	Indicada	Indicada	Indicada	Indicada
HBeAg +						
Hepatitis crónica	Indicada	Indicada	Indicada	Indicada	Indicada	Indicada
HBeAg -						
Duración de	4 a 12 meses	≥1 año	≥ 1 año	≥1 año	≥1 año	≥1 año
tratamiento						
Hepatitis crónica						
HBeAg +						
Duración de	1 año	> 1 año	> 1 año	> 1 año	> 1 año	> 1 año
tratamiento						
Hepatitis crónica						
HBeAg -						
Vía de	Subcutánea	Oral	Oral	Oral	Oral	Oral
administración						
Resistencia	No	20% 1 año	Ninguno al	1% a los 5	25% a los 2	Ninguno al
		70% 5 años	año	años	años	año
			29% a los 5			
			años			

Fuente: European Association For The Study Of The Liver. EASL Clinical Practice Guidelines: management of chronic hepatitis B. J Hepatol 2009;50:227-242

## 6.4 MEDICAMENTOS

### Cuadro I. Medicamentos indicados en el tratamiento de la infección crónica por VHB

Clave	Principio Activo	Dosis recomendada	Presentación	Tiempo (período de uso)	Efectos adversos	Interacciones	Contraindicaciones
4375	ADEFOVIR	Oral Adultos: 10 mg cada 24 horas.	TABLETA. Cada tableta contiene: Dipivoxilo de adefovirr 10 mg Envase con 30 tabletas	MAS O IGUAL A 48 SEMANAS O HASTA 3 AÑOS	RIESGO EN EL EMBARAZO ( C ) Astenia, dolor abdominal, nausea, flatulencia, diarrea, dispepsia y cefalea.	El adefovir se excreta por vía renal, mediante una combinación de filtración glomerular y secreción tubular activa. La coadministración de 10 mg de Dipivoxilo de adefovir junto con otros medicamentos que se eliminan por secreción tubular o alteran la secreción tubular, puede aumentar las concentraciones séricas de Adefovir o del medicamento coadministrado.	Hipersensibilidad conocida al a cualquier componente de la fórmula.
4385	ENTECAVIR	Oral Adultos O.5mg cada 24 hrs en pacientes sin exposición previa a antivirales 1 mg cada 24 horas en aquellos resistentes a lamivudina.	TABLETA. Cada tableta contiene: Entecavir 0.50 mg Caja con 30 tabletas	A 3 AÑOS	RIESGO EN EL EMBARAZO ( C ) Dolor de cabeza, fatiga, mareos, diarrea, dispesia, y náuseas. Aumentan los efectos adversos con la administración concomitante de medicamentos que se excretan por vía renal	Administrar dos horas antes o después de tomar los alimentos. La administración junto con otros medicamentos que se excreten por vía renal o que alteren la función renal, puede aumentar los efectos adversos	Hipersensibilidad al fármaco Precauciones: Posible exacerbación de la hepatitis posterior a la suspensión del tratamiento. Ajustar la dosis en caso de insuficiencia renal, con depuración de creatinina menor de 50 ml/minuto, incluyendo pacientes con hemodiálisis y dálisis peritoneal.
4268	LAMIVUDINA	Oral. Adultos y niños mayores de 12 años, con peso mayor de 50 kg: 150 mg cada 12 horas, en terapia antiviral combinada; con peso menor de 50 kg: 2 mg / kg de peso corporal, 2 veces al día, combinado con otros antivirales.	TABLETA. Cada tableta contiene: Lamivudina 150 mg. Envase con 60 tabletas.	HASTA 5 AÑOS	RIESGO EN EL EMBARAZO (C) Cefalea, neuropatía periférica, parestesias, tos, vértigo, insomnio, depresión, náusea, diarrea, vómito, dolor abdominal, dispepsia, pancreatitis, alopecia,neutropenia, anemia, trombocitopenia.	Didanosina, pentamidina y zalcitabina pueden incrementar el riesgo de pancreatitis. El trimetoprimasulfametoxazol puede aumentar sus efectos adversos.	Hipersensibilidad al fármaco Precauciones: Pancreatitis y daño renal.

## Diagnóstico y Tratamiento de la Infección Crónica por Virus de Hepatitis B

4277	TENOFOVIR DIXOPROXIL FUMARATO	TABLETA RECUBIERTA. Cada tableta recubierta contiene: Tenofovir disoproxil fumarato 300 mg. Envase con 30 tabletas recubiertas.	Oral. Adultos mayores de 18 años: 300 mg cada 24 horas.	A 1 AÑO	Dolor abdomonal, astenia, cefalea, diarrea, náusea, vómito, mareos, exantema, depresión, ansiedad, dispepsia, artralgias, mialgias, insomnio, neuritis periférica, parestesias, tos, rinitis, dorsalgia, flatulencia, elevación de creatinina sérica, transaminasas, bilirrubinas, fosfatasa alcalina, creatinfosfoquinasa, lipasa y amilasa.	La combinación con didanosina requiere reducir la dosis de esta última; la combinación con atazanavir y lopinavir requiere de vigilancia en las primeras semanas de tratamiento.	Contraindicaciones: hipersensibilidad al fármaco. Precauciones: Insuficiencia renal o hapática. Coinfección por VIH y virus B de la hepatitis. Suspender el tratamiento ante signos de acidosis láctica o desarrollo de hepatomegalia.
5223	Peg-interferón alfa 2a	Dosis fija por semana 180 μg	Solución inyectable frasco ámpula o jeringa pre cargada de Peginterferon alfa 2a 180 µg, envase con 1 frasco ámpula de 1 ml o una jeringa pre cargada de 0.5 ml	Por un mínimo de 6 meses. Evaluar con al genotipo	Inflamación en el sitio de inyección, fatiga, temblores, fiebre, depresión, Artralgias, nauseas, alopecia, mialgias, irritabilidad, insomnio, diarrea, dolor abdominal, perdida de peso, anorexia, ansiedad, dificultad en la concentración, mareos, cefalea, trombocitopenia	Con rituximab y zidovudina incrementa el riesgo de supresión de médula ósea.	Hipersensibilidad al fármaco o a cualquiera de los componentes de la formula., Contraindicado ante hepatitis autoinmune o antecedentes de enfermedad autoinmune, trastornos psiquiátricos, enfermedad tiroidea, enfermedad hepática descompensada.
5221	Peg-interferón alfa 2b	1.5 /k μg/kg/semana	Solución inyectable, cada pluma pre cargada contiene Peginterferon alfa 2b de 80µg. Envase con una pluma pre cargada y un cartucho con 0.5ml de diluyente	Por un mínimo de 6 meses. Evaluar con base al genotipo	IDEM	IDEM	IDEM
5224	Peg-interferón alfa 2b	1.5 / μg/kg/semana	Solución inyectable, cada pluma pre cargada contiene Peginterferon alfa 2b de 100µg. Envase con una pluma pre cargada y un cartucho con 0.5ml de diluyente	Por un mínimo de 6 meses. Evaluar con base al genotipo	IDEM	IDEM	IDEM
5222	Peg-interferon alfa 2b	1.5 /k μg/kg/semana	Solución inyectable, cada pluma pre cargada contiene Peginterferon alfa 2b de 120µg. Envase con una pluma pre cargada y un cartucho con 0.5ml de diluyente.	Por un mínimo de 6 meses. Evaluar con base al genotipo	IDEM	IDEM	IDEM

## Diagnóstico y Tratamiento de la Infección Crónica por Virus de Hepatitis B

2528	INMUNOGLOBULI NA ANTIHEPATITIS B	Intramuscular. Menores de 1 año (en cara anterolateral externa del muslo): 1 ml. Mayores de 1 año y adultos (en región glútea): 0.06 ml / kiliogramo de peso corporal. En casos de exposición masiva, como transfusión o de otros componentes sanguíneos, donde los antígenos de la hepatitis B no se detectan por métodos sensibles: duplicar la dosis. Profilaxis continua: 0.06 ml / kilogramo de peso corporal, cada tres meses. Administrar, preferentemente, junto con la primera inyección de la vacuna.	SOLUCION INYECTABLE. Cada mililitro contiene: Proteínas humanas 100 - 170 mg. Anticuerpos pare el antígeno de la hepatitis B, mínimo 200 UI. Envase con 1 ampolleta de 1 ó 5 ml.		Irritación local con eritema, induración, y dolor en el sitio de aplicación. Fiebre, fatiga, náuseas, vómito, diarrea y dolor abdominal, ocasionalmente cefalea, calosfríos, mialgias, artralgias, erupción y prurito.	Ninguna de importancia clínica.	Contraindicaciones: Hipersensibilidad a la inmunoglobulina, fiebre, antecedente de hepatitis B y tratamiento con inmunosupresores. Precauciones: En transfusiones o aplicación previa de inmunoglobulina esperar tres meses para ser vacunados.
5332	Eritopoyetina	SOLUCION INYECTABLE. Cada frasco ámpula con liofilizado o solución contiene: Eritropoyetina humana recombinante ó Eritropoyetina humana recombinante alfa ó Eritropoyetina beta. 2,000 UI. Envase con 12 frascos ámpula 1 ml con o sin diluyente.	Intravenosa. Subcutánea. Adultos: Inicial, 50 a 100 UI / kilogramo de peso corporal, tres veces por semana. Sostén: 25 UI / kilogramo de peso corporal.	A criterio del médico	Hipertensión arterial, cefalea, convulsiones.	Ninguna de importancia clínica.	Antecedentes de hipersensibilidad a los componentes de la fórmula. Hipertensión arterial descontrolada.
5432	Filgrastim	SOLUCION INYECTABLE. Cada frasco ámpula o jeringa contiene: Filgrastrim 300 µg. Envase con 5 frascos ámpula o jeringas.	Intravenosa. Adultos: 5 μg / kg de peso corporal, una vez al día, por 2 semanas; administrar 24 horas después de la quimioterapia citotóxica, no antes. Trasplante de médula osea: 10 μg / kg de peso corporal / día.	A criterio del médico	Náusea, vómito, diarrea, anorexia, disnea, tos, mialgias, fatiga, debilidad generalizada, esplenomegalia.	Los medicamentos mielosupresivos disminuyen su efecto terapéutico.	Hipersensibilidad a filgrastim. Insuficiencia renal y / o hepática. Procesos malignos de tipo mieloide.
1093	Danazol	CAPSULA O COMPRIMIDO. Cada cápsula o comprimido contiene: Danazol 100 mg. Envase con 50 cápsulas o comprimidos.	Endometriosis. Enfermedad fibroquística mamaria. Plaquetopenia	Hasta terminar tratamiento con PEG IFN para elevar plaquetas por arriba de 90 000	Acné, edema, hirsutismo leve, piel o cabello grasientos, aumento de peso, manifestaciones de hipoestrogenismo (síndrome climatérico), cambio de voz irreversible, reducción del tamaño de las mamas, hipertrofia del clítoris, erupción cutánea, vértigo, náusea, cefalea, trastornos del sueño, irritabilidad, elevación de la presión arterial.	Con warfarina prolonga el tiempo de protrombina. Puede aumentar los requerimientos de insulina en pacientes diabéticos. Puede aumentar la concentración de carbamacepina.	Migraña. Disfunción cardiaca. Epilepsia. Insuficiencia hepática. Colestasis, elevación de aminotransferasas. Cáncer de la mama, en el hombre. Porfiria.

### 7. BIBLIOGRAFÍA

Akarca US. Chronic hepatitis B. A guideline to diagnosis, approach, management, and follow-up 2007. Turkish Association for the Study of Liver. Turk J Gastroenterol 2008;19:207-230

Allain JP. Occult hepatitis B virus infection. Transfus Clin Biol 2004;11:18-25

Bosch FX, Ribes J, Cleries R, Diaz M. Epidemiology of hepatocellular carcinoma. Clin Liver Dis 2005;9:191-211

Buster EH, van Erpecum KJ, Schalm SW, et al. Treatment of chronic hepatitis B virus infection - Dutch national guidelines. Neth J Med 2008;66:292-306

Calderón GM, González-Velázquez F, González-Bonilla CR, et al. Prevalence and risk factors of hepatitis C virus, hepatitis B virus, and human immunodeficiency virus in multiply transfused recipients in Mexico. Transfusion 2009;49:2200-2207

Campos RH, Mbayed VA, Pineiro Y Leone FG. Molecular epidemiology of hepatitis B virus in Latin America. J Clin Virol 2005;34:S8-S13

CDC. Travelers' health; yellow book. Atlanta, GA: US Department of Health and Human Services, CDC; 2008. Available at http://wwwn.cdc.gov/travel/yellowbookch4-HepB.aspx.

Chan HL, Hui AY, Wong VW, et al. Long-term follow-up of peginterferon and lamivudine combination treatment in HBeAg-positive chronic hepatitis B. Hepatology 2005;41:1357-1364

Chang TT, Lai CL, Chien RN, et al. Four years of lamivudine treatment in Chinese patients with chronic hepatitis B. J Gastroenterol Hepatol 2004;19:1276-1282

Chang TT, Gish RG, de Man R, et al. A comparison of entecavir and lamivudine for HBeAg-positive chronic hepatitis B.N Engl J Med 2006;354:1001-1010

Chang TT, Chao YC, Kaymakoglu S, et al. Entecavir maintained virological suppression through 3 years of treatment in antiviral-naïve HBeAg(+) patients (ETV 022/901). Hepatology 2006;44:229<sup>a</sup>

Chen ZM, Liu BQ, Boreham J, et al. Smoking and liver cancer in China: case-control comparison of 36,000 liver cancer deaths vs. 17,000 cirrhosis deaths. Int J Cancer 2003;107:106-112

Chevillotte G, Durbec JP, Gerolami A, et al. Interaction between hepatitis b virus and alcohol consumption in liver cirrhosis. An epidemiologic study. Gastroenterology 1983;85:141-145

Chu CM, Liaw YF. Genotype C hepatitis B virus infection is associated with a higher risk of reactivation of hepatitis B and progression to cirrhosis than genotype B: a longitudinal study of hepatitis B e antigen-positive patients with normal aminotransferase levels at baseline. J Hepatol 2005;43:411-417

Colonno RJ, Rose R, Baldick CJ, et al. Entecavir resistance is rare in nucleoside naïve patients with hepatitis B. Hepatology 2006;44:1656-1665

Cooksley WG, Piratvisuth T, Lee SD, et al. Peginterferon alpha-2a (40kDa): an advance in the treatment of hepatitis B e antigen-positive chronic hepatitis B. J Viral Hepat 2003;10:298-305

de Franchis R, Hadengue A, Lau G, et al. EASL International Consensus Conference on Hepatitis B. 13-14 September, 2002 Geneva, Switzerland. Consensus statement (long version). J Hepatol 2003;39:S3-25

Dehesa-Violante M, Nuñez-Nateras R. Epidemiology of hepatitis virus B and C. Arch Med Res 2007;38:606-611

Doo EC, Hoofnagle JH, Rodgers GP.NIH consensus development conference: management of Hepatitis B. Introduction. Hepatology 2009;49:S1-S3

Duong A, Mousa SA. Current status of nucleoside antivirals in chronic hepatitis B. Drugs Today 2009;45:751-761
European Association For The Study Of The Liver. EASL Clinical Practice Guidelines: management of chronic hepatitis B. J Hepatol 2009;50:227-242

Fattovich G, Bortolotti F, Donato F.Natural history of chronic hepatitis B: special emphasis on disease progression and prognostic factors. J Hepatol 2008;48:335-52

Fattovich G. Natural history of hepatitis B.J Hepatol 2003;39:S50-S58

Fung SK, Chae HB, Fontana RJ, et al. Virologic response and resistance to adefovir in patients with chronic hepatitis B. J Hepatol 2006;44:283-290

Gambarin-Gelwan M. Hepatitis B in pregnancy. Clin Liver Dis 2007; 11:945-963.

Ganem D, Prince AM. Hepatitis B virus infection--natural history and clinical consequences. N Engl J Med 2004;350:1118-1129

Ghany MG, Doo EC. Antiviral resistance and hepatitis B therapy. Hepatology 2009;49:S174-S184

Gupta S, Singh S. Occult hepatitis B virus infection in ART-naive HIV-infected patients seen at a tertiary care centre in north India. BMC Infect Dis 2010 7;10:53

Hadziyannis SJ, Papatheodoridis GV, Dimou E, et al. Efficacy of long-term lamivudine monotherapy in patients with hepatitis B e antigennegative chronic hepatitis B. Hepatology 2000;32:847-851

Hadziyannis SJ, Tassopoulos NC, Heathcote EJ, et al. Long-term therapy with adefovir dipivoxil for HBeAg-negative chronic hepatitis B. N Engl J Med 2005;352:2673-2681

Hadziyannis S, Tassopoulos NC, Chang TT, et al. Long-term adefovir dipivoxil treatment induces regression of liver fibrosis in patients with HBeAg-negative chronic hepatitis B: Results after 5 years of therapy. Hepatology. 2005;42:754<sup>a</sup>

Harpaz R, Von Seidlein L, Averhoff FM, et al. Transmission of hepatitis B virus to multiple patients from a surgeon without evidence of inadequate infection control. N Engl J Med 1996;334:549-554

Janssen HL, van Zonneveld M, Senturk H, et al. Pegylated interferon alfa-2b alone or in combination with lamivudine for HBeAg-positive chronic hepatitis B: a randomised trial. Lancet 2005;365:123-129

Lai CL, Gane E, Liaw YF, et al. Telbivudine versus lamivudine in patients with chronic hepatitis B. N Engl J Med 2007;357:2576-2588

Lai CL, Shouval D, Lok AS, et al. Entecavir versus lamivudine for patients with HBeAg-negative chronic hepatitis B. N Engl J Med 2006;354:1011-1020

Lau GK, Piratvisuth T, Luo KX, et al. Peginterferon Alfa-2a, lamivudine, and the combination for HBeAg-positive chronic hepatitis B. N Engl J Med 2005;352:2682-2695

Lavanchy D. Hepatitis B virus epidemiology, disease burden, treatment, and current and emerging prevention and control measures. J Viral Hepat 2004;11:97-107

Leung NW, Lai CL, Chang TT, et al. Extended lamivudine treatment in patients with chronic hepatitis B enhances hepatitis B e antigen seroconversion rates: results after 3 years of therapy. Hepatology 2001;33:1527-1532

Liaw YF, Gane E, Leung N, et al. 2-Year GLOBE trial results: telbivudine Is superior to lamivudine in patients with chronic hepatitis B. Gastroenterology 2009;136:486-495

Lin CS, Chang CS, Yang SS, et al. Retrospective evaluation of serum markers APRI and AST/ALT for assessing liver fibrosis and cirrhosis in chronic hepatitis B and C patients with hepatocellular carcinoma. Inter Med 2008;47:569-575

Locarnini S, Hatzakis A, Heathcote J, et al. Management of antiviral resistance in patients with chronic hepatitis B. Antivir Ther 2004;9:679-693

Lok AS and McMahon BJ. Chronic Hepatitis B. Hepatology 2007;45:507-539

Lok AS and McMahon BJ. AASLD Practice Guidelines. Chronic Hepatitis B: Update 2009. Hepatology 2009;50:1-36

Lok AS, McMahon BJ. Chronic hepatitis B: update 2009. Hepatology 2009;50:661-2

Lok AS, Lai CL, Leung N, et al. Long-term safety of lamivudine treatment in patients with chronic hepatitis B. Gastroenterology 2003;125:1714-1722

Marcellin P, Bonino F, Lau GK, et al. Sustained response of hepatitis B e antigen-negative patients 3 years after treatment with peginterferon alpha-2a. Gastroenterology 2009;136:2169-2179

Marcellin P, Lau GK, Bonino F, et al. Peginterferon alfa-2a alone, lamivudine alone, and the two in combination in patients with HBeAgnegative chronic hepatitis B. N Engl J Med 2004;351:1206-12

Marcellin P, Chang TT, Lim SG, et al. Adefovir dipivoxil for the treatment of hepatitis B e antigen-positive chronic hepatitis B. N Engl J Med 2003;348:808-816

Mast EE, Margolis HS, Fiore AE, et al. A comprehensive immunization strategy to eliminate transmission of hepatitis B virus infection in the United States: recommendations of the Advisory Committee on Immunization Practices (ACIP) part I: immunization of infants, children, and adolescents. MMWR Recomm Rep 2005;54:1-31

Mast EE, Weinbaum CM, Fiore AE, et al. A comprehensive immunization strategy to eliminate transmission of hepatitis B virus infection in the United States: recommendations of the Advisory Committee on Immunization Practices (ACIP) Part II: immunization of adults. MMWR Recomm Rep 2006;55:1-33

McMahon BJ. Epidemiology and natural history of hepatitis B. Semin Liver Dis 2005;25:3-8

McMahon BJ. The influence of hepatitis B virus genotype and subgenotype on the natural history of chronic hepatitis B. Hepatol Int 2009;3:334-342

Morsica G, Ancarani F, Bagaglio S, et al. Occult hepatitis B virus infection in a cohort of HIV-positive patients: correlation with hepatitis C virus coinfection, virological and immunological features.Infection 2009;37:455-460

Norder H, Couroucé AM, Coursaget P, et al. Genetic diversity of hepatitis B virus strains derived worldwide: genotypes, subgenotypes, and HBsAg subtypes. Intervirology 2004;47:289-309

Perz JF, Armstrong GL, Farrington LA, et al. The contributions of hepatitis B virus and hepatitis C virus infections to cirrhosis and primary liver cancer worldwide. J Hepatol 2006;45:529-538

Poynard T, Morra R, Halfon P, et al. Meta-analyses of FibroTest diagnostic value in chronic liver disease. BMC Gastroenterol 2007:7-40

Prieto M, Gómez MD, Berenguer M, et al. De novo hepatitis B after liver transplantation from hepatitis B core antibody-positive donors in an area with high prevalence of anti-HBc positivity in the donor population. Liver Transpl 2001;7:51-58

Rein DB, Lesesne SB, O'Fallon A, Weinbaum CM. Prevalence of hepatitis B surface antigen among refugees entering the United States between 2006 and 2008. Hepatology 2009;51:1-4

Roman S, Panduro A, Aguilar-Gutierrez Y, et al. A low steady HBsAg seroprevalence is associated with a low incidence of HBV-related liver cirrhosis and hepatocellular carcinoma in Mexico: a systematic review. Hepatol Int 2009;3:343-355

Sánchez LV, Tanaka Y, Maldonado M, et al. Difference of hepatitis B virus genotype distribution in two groups of mexican patients with different risk factors. High prevalence of genotype H and G. Intervirology 2007;50:9-15

Santantonio T, Mazzola M, Iacovazzi T, et al. Long-term follow-up of patients with anti-HBe/HBV DNA-positive chronic hepatitis B treated for 12 months with lamivudine. J Hepatol 2000;32:300-306

Sherman M, Yurdaydin C, Sollano J, et al. Entecavir for treatment of lamivudine-refractory, HBeAg-positive chronic hepatitis B. Gastroenterology 2006;130:2039-2049

Song BC, Suh DJ, Lee HC, et al. Hepatitis B e antigen seroconversion after lamivudine therapy is not durable in patients with chronic hepatitis B in Korea. Hepatology 2000;32:803-806

Sorrell MF, Belongia EA, Costa J, et al. National Institutes of Health consensus development conference statement: management of hepatitis B. Hepatology 2009;49:S4-S12

Tassopoulos NC, Papaevangelou GJ, Sjogren MH, et al. Natural history of acute hepatitis B surface antigen-positive hepatitis in Greek adults. Gastroenterology 1987;92:1844-1850

Valdespino JL, Conde-Gonzalez C, Olaiz-Fernández G, et al. Prevalencia en México de la infección y el estado de portador de la hepatitis B en adultos. Salud Pública Méx [online]. 2007; 49: S404-S411

van Zonneveld M, Honkoop P, Hansen BE, et al. Long-term follow-up of alpha-interferon treatment of patients with chronic hepatitis B. Hepatology 2004;39:804-810

van Zonneveld M, Flink HJ, Verhey E, et al. The safety of pegylated interferon alpha-2b in the treatment of chronic hepatitis B: predictive factors for dose reduction and treatment discontinuation. Aliment Pharmacol Ther 2005;21:1163-1171

#### Diagnóstico y Tratamiento de la Infección Crónica por Virus de Hepatitis B

Wachs ME, Amend WJ, Ascher NL, et al. The risk of transmission of hepatitis B from HBsAg(-), HBcAb(+), HBIgM(-) organ donors. Transplantation 1995;59:230-234

Wai CT, Chu CJ, Hussain M, Lok AS. HBV genotype B is associated with better response to interferon therapy in HBeAg(+) chronic hepatitis than genotype C. Hepatology 2002;36:1425-1430

Weinbaum CM, Williams I, Mast EE, et al. Recommendations for identification and public health management of persons with chronic hepatitis B virus infection. MMWR Recomm Rep 2008;57:1-20

Weiss J, Wu H, Farrenkopf B, et al. Real time TaqMan PCR detection and quantitation of HBV genotypes A-G with the use of an internal quantitation standard. J Clin Virol 2004;30:86-93

Wiseman E, Fraser MA, Holden S, et al. Perinatal transmission of hepatitis B virus: an Australian experience. Med J Aust 2009;190:489-407

Wong SN, Lok AS.Treatment of hepatitis B: who, when, and how?.Arch Intern Med 2006;166:9-12

Wong VC, Ip HM, Reesink HW, et al. Prevention of the HBsAg carrier state in newborn infants of mothers who are chronic carriers of HBsAg and HBeAg by administration of hepatitis-B vaccine and hepatitis-B immunoglobulin. Double-blind randomised placebo-controlled study. Lancet 1984;1:921-926

World Gastroenterology Organisation Practice Guideline. Hepatitis B. September 2008

Yang YF, Zhao W, Xia HM, et al. Long-term efficacy of interferon alpha therapy on hepatitis B viral replication in patients with chronic hepatitis B: a meta-analysis. Antiviral Res 2010;85:361-365

Yim HJ, Lok AS. Natural history of chronic hepatitis B virus infection: what we knew in 1981 and what we know in 2005. Hepatology 2006;43:S173-S181

Yu MW, Yeh SH, Chen PJ, et al. Hepatitis B virus genotype and DNA level and hepatocellular carcinoma: a prospective study in men.J Natl Cancer Inst 2005;97:265-272

Zhao H, Kurbanov F, Wan MB, et al. Genotype B and younger patient age associated with better response to low-dose therapy: a trial with pegylated/nonpegylated interferon-alpha-2b for hepatitis B e antigen-positive patients with chronic hepatitis B in China. Clin Infect Dis 2007;44:541-548

## 8. AGRADECIMIENTOS

El grupo de trabajo manifiesta su sincero agradecimiento a quienes hicieron posible la elaboración de esta guía, por contribuir en la planeación, la movilización de los profesionales de salud, la organización de las reuniones y talleres, la integración del grupo de trabajo, la realización del protocolo de búsqueda y la concepción del documento.

Srita. Laura Fraire Hernández	Instituto Mexicano de Seguro Social / IMSS Secretaria División de Excelencia Clínica. Coordinación de UMAE	Instituto Mexicano del Seguro Social
Srita. Alma Delia García Vidal	Secretaria División de Excelencia Clínica. Coordinación de UMAE	Instituto Mexicano del Seguro Social
Sr. Carlos Hernández Bautista	Mensajería División de Excelencia Clínica. Coordinación de UMAE	Instituto Mexicano del Seguro Social
Lic. Cecilia Esquivel González	Edición División de Excelencia Clínica. Coordinación de UMAE (Comisionada UMAE HE CMN La Raza)	Instituto Mexicano del Seguro Social
Lic. Abraham Ruiz López	Edición División de Excelencia Clínica. Coordinación de UMAE (Comisionado UMAE HG CMN la Raza)	Instituto Mexicano del Seguro Social

## 9. Comité Académico

# Instituto Mexicano del Seguro Social, División de Excelencia Clínica Coordinación de Unidades Médicas de Alta Especialidad / CUMAE

Dr. José de Jesús González Izquierdo Coordinador de Unidades Médicas de Alta Especialidad

Dr. Arturo Viniegra Osorio Jefe de División

Dra. Laura del Pilar Torres Arreola Jefa de Área de Desarrollo de Guías de Práctica Clínica

Dra. Adriana Abigail Valenzuela Flores Jefa de Área de Innovación de Procesos Clínicos

Dra. Rita Delia Díaz Ramos Jefa de Área de Proyectos y Programas Clínicos

Dr. Rodolfo de Jesús Castaño Guerra Encargado del Área de Implantación y Evaluación de Guías de

Práctica Clínica

Dra. María Luisa Peralta Pedrero Coordinadora de Programas Médicos

Dr. Antonio Barrera Cruz Coordinador de Programas Médicos

Dra. Virginia Rosario Cortés Casimiro Coordinadora de Programas Médicos

Dra. Aidé María Sandoval Mex Coordinadora de Programas Médicos

Dra. María del Rocío Rábago Rodríguez Coordinadora de Programas Médicos

Dra. Yuribia Karina Millán Gámez Coordinadora de Programas Médicos

Dr. Carlos Martínez Murillo Coordinador de Programas Médicos

Dra. María Antonia Basavilvazo Rodríguez Coordinadora de Programas Médicos

Dr. Juan Humberto Medina Chávez Coordinador de Programas Médicos

Dr. Juan Bernardo Bruce Diemond Comisionado a la División de Excelencia Clínica

Hernández

Lic. María Eugenia Mancilla García Coordinadora de Programas de Enfermería

Lic. Héctor Dorantes Delgado Analista Coordinador