



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
DRA. LILIA ELENA MONROY RAMÍREZ (ENCARGADA)

COORDINADOR DE INVESTIGACIÓN EN SALUD
DR. FABIO ABDEL SALAMANCA GÓMEZ (ENCARGADO)

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: <u>www.imss.gob.mx</u>

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: Diagnóstico y Tratamiento del Síndrome Mielodisplásico, México: Instituto Mexicano del Seguro Social, 2010.

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

Diagnóstico y Tratamiento del Síndrome Mielodisplásico

CIE-10:

D46 Síndromes mielodisplásicos D467 Otros síndromes mielodisplásicos D469 Síndrome mielodisplásico, sin otra especificación

GPC: Diagnóstico y Tratamiento del Síndrome Mielodisplásico

Coordinador:

Dr. Carlos Martínez Murillo	Hematología	Instituto Mexicano del Seguro Social	División de Excelencia Clínica. Coordinación de UMAE, IMSS.
Autores :			
Odin De la Mora Estrada	Hematología	Instituto Mexicano del Seguro Social	HGZ No. 8, México DF
Susana Guerrero Rivera	Hematología	Instituto Mexicano del Seguro Social	UMAE HE, CMN, Siglo XXI.
Victoria García Vidrios	Hematología	Instituto Mexicano del Seguro Social	HGR 1, Villahermosa Tabasco
Efreen Montaño Figueroa	Hematología	Instituto Mexicano del Seguro Social	Hospital General México
María Guadalupe Rodríguez González	Hematología	Instituto Mexicano del Seguro Social	UMAE HE CMN LA RAZA
Validación interna:			
Humberto Castellanos Sinco	Hematología	Instituto Mexicano del Seguro Social	
Gregorio Ignacio Ibarra	Hematología	Instituto Mexicano del Seguro Social	
César Borjas Gutierrez	Hematología	Instituto Mexicano del Seguro Social	

ÍNDICE

1. Clasificación	
2. Preguntas a responder por esta guía	7
3. Aspectos generales	
3.1 Antecedentes	8
3.2 Justificación	8
3.3 Propósito	
3.3 Objetivo de esta Guía	9
3.4 Definición	9
4. Evidencias y Recomendaciones	10
4.1 Prevención Secundaria	
4.1.1 Epidemiología	
4.2 ¿Como se dignóstica el Síndrome Mielodisplásico?	13
4.2.1 Diagnóstico clínico	13
4.2.3 Pruebas diagnósticas (laboratorio y gabinete)	
4.4 ¿Como se clasifica el Síndrome Mielodisplásico?	16
4.5 ¿Cuales son los factores Pronósticos en Síndrome mielo	
4.6 Tratamiento	19
4.6.1 Tratamiento de soporte	19
4.7 Criterios de referencia	25
4.7.1 Técnico-Médicos	25
4.8 Vigilancia y seguimiento	25
4.9 Días de incapacidad en donde proceda	
Algoritmos	
5. Anexos	30
5.1. Protocolo de búsqueda	30
5.2 Sistemas de clasificación de la evidencia y fuerza de la re	ecomendación 31
5.3 Clasificación o Escalas de la Enfermedad	
5.4 Medicamentos	40
6. Glosario	44
7. Bibliografía	
8. Agradecimientos	
9. Comité académico.	

1. CLASIFICACIÓN.

	Catálogo maestro: IMSS-407-10
PROFESIONALES	
DE LA SALUD	Médicos familiares, Médicos internistas, Médicos Hematólogos, Médicos Geriatras
CLASIFICACIÓN	D46 Síndromes mielodisplásicos
DE LA	D467 Otros síndromes mielodisplásicos
ENFERMEDAD	D469 Síndrome mielodisplásico, sin otra especificación
NIVEL DE	·
ATENCIÓN	Tres niveles de atención
CATEGORÍA DE LA	Diagnóstico
	Tratamiento
GPC	Vigilancia
	Seguimiento
USUARIOS	Médico Hematólogo, Médico familiar, Médico internista, Médico Geriatra.
POBLACIÓN	Hombres y Mujeres ≥ 16 años
BLANCO	
	Historia Clínica
	Biometría hemática
	Pruebas de función renal y hepática
INTERVENCIONES	Aspirado de Médula Ósea
Y ACTIVIDADES	Biopsia de hueso
CONSIDERADAS	Citogenética
	Biología Molecular
	Apoyo psicológico
	Fármacos: quimioterápicos,
	Inmunomoduladores
	Disminución del número de consultas
	Referencia oportuna y efectiva
IMPACTO	Satisfacción con la atención
	Mejora de la calidad de vida
ESPERADO EN	Tratamiento específico
SALUD	Uso adecuado de estudios de laboratorio y gabinete
	Actualización médica
	Uso eficiente de los recursos
	Diagnóstico certero y oportuno
METODOLOGÍA	Adaptación, adopción de recomendaciones basadas en las guías de referencia.
	Validación del protocolo de búsqueda: <institución búsqueda="" de="" el="" protocolo="" que="" validó="">.</institución>
MÉTODO DE	Método de validación de la GPC: validación por pares clínicos.
VALIDACIÓN Y	Validación interna: <institución pares="" por="" que="" validó=""></institución>
ADECUACIÓN	Revisión institucional: <institución la="" que="" realizó="" revisión=""></institución>
	Validación externa: <institución externa="" la="" que="" realizó="" validación=""></institución>
	Verificación final: <institución la="" que="" realizó="" verificación=""></institución>
CONFLICTO DE	Todos los miembros del grupo de trabajo han declarado la ausencia de conflictos de interés en relación a la información,
INTERES	objetivos y propósitos de la presente Guía de Práctica Clínica
Registro	IMSS-407-10
Actualización	Fecha de publicación: 16/12/2010. Esta guía será actualizada cuando exista evidencia que así lo determine o de manera
Actualizacion	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 contactar al CENETEC a través del portal: www.cenetec.salud.gob.mx/.

2. Preguntas a responder por esta guía

- 1. ¿Cuáles son los factores de riesgo del Síndrome Mielodisplásico?
- 2. ¿Cómo se diagnóstica el Síndrome Mielodisplásico?
- 3. ¿Cómo se clasifica el Síndrome Mielodisplásico?
- 4. ¿Cuáles son los factores pronósticos en el Síndrome Mielodisplásico?
- 5. ¿Cuál es el tratamiento de soporte en el Síndrome Mielodisplásico?
- 6. ¿Cuál es el tratamiento farmacológico en el Síndrome Mielodisplásico?

3. ASPECTOS GENERALES

3.1 ANTECEDENTES

Los síndromes Mielodisplásico (SMD) comprenden un grupo heterogéneo de entidades de origen clonal, caracterizados por diferentes grados de desajuste en la capacidad de proliferación y diferenciación de la célula progenitora hematopoyética, que se expresa con citopenias progresivas, alteraciones cualitativas en las 3 series hematopoyéticas y riesgo de transformación en leucemia aguda mieloblástca (LAM).

3. ASPECTOS GENERALES

3.2 Justificación

Se estima que la incidencia de SMD es de $4 - 12 \times 100\,000$ por año, y puede llegar hasta $30 \times 100\,000$ en los individuos mayores de 70 años. La aparición en la edad pediátrica y en el adulto joven es rara y con poca frecuencia se han descrito algunos casos de SMD familiar. Se ha señalado cierto predominio en el sexo masculino, con una proporción de 2:1 y no se ha encontrado relación con la raza.

Existen dos tipos de SMD; el primario es de etiología generalmente desconocida y el secundario que corresponde al 20 % de los SMD habitualmente asociado al empleo de drogas antineoplásicas, entre las que sobresalen los agentes alquilantes, las epipodofilotoxinas y antraciclinas; al contacto con productos químicos, fundamentalmente los derivados del benceno; a la exposición a radiaciones ionizantes. Recientemente se plantea que el hábito de fumar aumenta el riesgo de padecer SMD. En la infancia su aparición se asocia con la existencia de enfermedades constitucionales.

En México no tenemos información estadística debido a la carencia de estudios epidemiológicos, sin embargo, las estimaciones en el país son similares a lo reportado en otros países.

3. ASPECTOS GENERALES

3.3 Propósito

El propósito de esta GPC es ser una herramienta para estandarizar el diagnóstico y tratamiento de los Síndromes Mielodisplásicos.

3. ASPECTOS GENERALES

3.3 Objetivo de esta Guía

La guía de práctica clínica: Diagnóstico y Tratamiento del Síndrome Mielodisplásico, 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 Desarrollo de Guías de Práctica Clínica, de acuerdo con las estrategias y líneas de acción que considera el Programa Nacional 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 primer nivel de atención, las recomendaciones basadas en la mejor evidencia disponible con la intención de estandarizar las acciones nacionales sobre:

- 1. Describir la frecuencia de los SMD.
- 2. Describir la definición y clasificación de los SMD.
- 3. Mencionar las etiologías más frecuentes de las SMD de acuerdo a su clasificación.
- 4. Definir el abordaje diagnóstico de los SMD.
- 5. Establecer el tratamiento médico de elección en los SMD.
- 6. Establecer el seguimiento que requieren los pacientes con SMD.

Lo anterior 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. ASPECTOS GENERALES

3.4 DEFINICIÓN

Los síndromes mielodisplásicos (SMD) constituyen un grupo de trastornos clonales caracterizados por citopenias progresivas y dishematopoyesis. La etiología de los SMD primarios es desconocida y los secundarios pueden deberse al uso de agentes antineoplásicos, productos químicos y en los niños, se asocian con enfermedades constitucionales. Sus características biológicas generales incluyen las alteraciones de la hematopoyesis, que pueden ir acompañadas por alteraciones citogenéticas, moleculares e inmunológicas.

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 o alfanumérica 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

del personal de salud

E. La valoración del riesgo para el desarrollo de UPP, a través de la escala de Braden tiene una capacidad predictiva superior al juicio clínico

Nivel / Grado

2++ (GIB, 2007)

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 éstos 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

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

Nivel / Grado

la [E: Shekelle] Matheson, 2007

Los sistemas para clasificar la calidad de la evidencia y la fuerza de las recomendaciones se describen en el Anexo 5.2.

Tabla de referencia de símbolos empleados en esta Guía:



4. EVIDENCIAS Y RECOMENDACIONES

4.1 Prevención Secundaria

4.1.1 EPIDEMIOLOGÍA

4.1.1.1 FACTORES DE RIESGO

	Evidencia / Recomendación	Nivel / Grado
E	La incidencia del Síndrome Mielodisplásico es de 3.4 casos por 100 000 en Estados Unidos, con una incidencia ajustada por edad de 36 casos nuevos por 100 000 pacientes en personas mayores de 80 años de edad. El riesgo mostrado en estudios epidemiológicos señala mayor incidencia en hombres (4.4 por 100 000 contra 2.5 en mujeres).	III (Shekelle) Ma X, 2007. Komrokji RS, 2009.
R	Las personas mayores deben considerarse población de riesgo para presentar síndrome mielodisplásico, especialmente varones.	C (Shekelle) Ma X, 2007. Komrokji RS, 2009.
E	La mayoría de mielodisplasias secundarias se desarrollan en pacientes que recibieron tratamiento antineoplásico con agentes alquilantes, epidofilotoxinas y radiación ionizante.	III (Shekelle) Sekeres, 2008.
R	Se recomienda hacer control anual con biometría hemática en pacientes que hayan recibido tratamiento con antraciclico, inhibidores de topoisomerasa y radioterapia. En caso de citopenia persistente valorar posibilidad de mielodisplasia.	C (Shekelle) Sekeres MA 2008.

El tiempo de late post-quimioterapi dependiente.

Debe valorarse el de acuerdo a la recibida y el tiemp

El tiempo de latencia para desarrollo de mielodisplasia post-quimioterapia es de 5 a 10 años y el riesgo es dosis dependiente.

III (Shekelle) Smith RE, 2003.

Debe valorarse el riesgo de desarrollo de mielodisplasia de acuerdo a la dosis acumulada de quimioterapia recibida y el tiempo de la exposición.

C (Shekelle) Smith, 2007.

Se recomienda realizar la vigilancia hematológica a 10 años.

(Shekelle)
Freedman MH, 2002.
Rosenberg PS, 2006.

El uso de Factor estimulante de colonias de granulocitos en niños con neutropenias congenitas y tratamiento de leucemias predispone a síndrome mielodisplásico.

C (Shekelle) Freedman MH, 2002. Rosenberg PS, 2006.

Se recomienda vigilar aparición de citopenias en niños que recibieron tratamiento con factor estimulante de colonias de granulocitos.

Estudios de casos y controles han mostrado asociación entre antecedentes familiares de neoplasias hematológicas, exposición a insecticidas, pesticidas, fertilizantes, herbicidas, solventes y radiación al desarrollo de síndrome mielodisplásico.

(Shekelle) Nisse C, 2001. Strom SS, 2005.

C

Ш

Debe considerarse el riesgo ocupacional en pacientes que presentan síndrome mielodisplásico en asociación con los factores previamente mencionados. (Shekelle) Nisse C, 2001. Strom SS, 2005.

Se realizó un meta-análisis de 10 estudios con 2105 casos y 3363 controles que mostró un riesgo relativo de 1.45 para desarrollo de mielodisplasia en fumadores.

1a (Shekelle) Du Y, 2007.

Dejar de fumar disminuye modestamente el riesgo de desarrollar mielodisplasia.

A (Shekelle)
Du Y, 2007.

Existen pocos casos relacionados con antecedentes familiares de mielodisplasia previa especialmente con del 5q, del 7q o alteraciones plaquetarias hereditarias.

III (Shekelle) Grimwade DJ, 1993. Buijs A, 2001.

R

Ε

R

Ε

R

R

Los antecedentes familiares de enfermedad hematológica previa deben considerarse para sospecha de mielodisplasia en pacientes que presentan citopenias. C (Shekelle) Grimwade DJ, 1993. Buijs A, 2001.

4. EVIDENCIAS Y RECOMENDACIONES

4.2 ¿Como se dignóstica el Síndrome Mielodisplásico? 4.2.1 Diagnóstico clínico

	Evidencia / Recomendación	Nivel / Grado
E	Aunque un pequeño porcentaje de los pacientes pueden ser asintomáticos y la sospecha diagnostica se de por un hallazgo de laboratorio, las manifestaciones clínicas del síndrome mielodisplásico son secundarias a la o las citopenias que presente el enfermo.	IV (Shekelle) Steensma, 2009. Hamblin, 2009.
E	Las manifestaciones clínicas se deben no solamente a la disminución en las cuentas celulares, sino al mal funcionamiento de las mismas como consecuencia de la hematopoyesis ineficaz característica de este padecimiento. La intensidad de las manifestaciones varia dependiendo del tipo de síndrome mielodisplásico que se trate, siendo mas relevantes en aquellos que tienen exceso de blastos.	IV (Shekelle) Steensma, 2009. Hamblin, 2009.
E	La mayoría de los pacientes se presentan con síndrome anémico de grado variable, que es refractario a los tratamientos sustitutivos habituales (hematínicos). También pueden tener manifestaciones hemorrágicas como consecuencia tanto de la trombocitopenia, como de la disfunción plaquetaria. Aproximadamente el 20% tienen neutropenia y se asocian con procesos infecciosos causados por gérmenes oportunistas.	IV (Shekelle) Steensma, 2009. Hamblin, 2009.
R	En pacientes que presenten anemia refractaria a tratamientos con hematínicos y/o neutropenia y/o trombocitopenia debe investigarse la posibilidad de SMD.	D (Shekelle) Steensma, 2009. Hamblin, 2009.

4. EVIDENCIAS Y RECOMENDACIONES

4.2.3 Pruebas diagnósticas (laboratorio y gabinete)

	Evidencia / Recomendación	Nivel / Grado
E	El diagnóstico de Síndrome mielodisplásico incluye la evaluación morfológica de sangre periférica, aspirado de médula ósea y biopsia de hueso, que debe incluir tinción de hierro.	IV (Shekelle) Brunning, 2008.
R	 En pacientes con sospecha de Síndrome mielodisplásico se recomienda realizar en la evaluación inicial: Biometría hemática completa con reticulocitos Revisión del frotis de sangre periférica, Aspirado y biopsia de médula ósea con tinción de hierro y cariotipo, Eritropoyetina sérica previo a transfusión) Determinación de folatos y B12 séricos Hierro y ferritina séricos 	D (Shekelle) Orazi, 2009. NCCN Clinical Practice Guidlines in Oncoogy, Myeldysplastic Síndromes, 2010.
E	En la evaluación morfológica se observan características displásicas de células eritroides, granulocíticas y megacariocíticas (ver Anexo 1), las cuales deben afectar a más del 10% de una línea celular, para considerar que existe una displasia lineal.	IV (Shekelle) Brunning, 2008.
E	Ante la sospecha de síndrome mielodisplásico en los antecedentes clínicos deben considerarse: enfermedades previas, empleo de antineoplásicos o cualquier tóxico, y/o antecedente de transfusiones	IV (Shekelle) Orazi, 2009.
E	Deben realizarse los estudios de laboratorio y gabinete necesarios para hacer diagnóstico diferencial con otras situaciones que pueden tener similitud con los síndromes mielodisplásicos (Ver anexo 2): 7. Deficiencia de folatos y B12 8. Enfermedades autoinmunes: PTAI, AHAI, LES 9. Infecciones virales: VIH, hepatitis 10. Uso de medicamentos, alcohol y otros tóxicos. 11. Anemia aplásica, HPN	IV (Shekelle) Orazi, 2009.
R	El Síndrome mielodisplásico debe sospecharse en pacientes que presenten citopenias de origen central y displasia medular mayor al 10% en una ó más líneas celulares en el aspirado de médula ósea.	D (Shekelle) Steensma, 2009.

Hamblin, 2009.

Además es indispensable realizar diagnóstico diferencial

con otras enfermedades.

Ε

El cariotipo, la citometría de flujo, la inmunohistoquímica y la biología molecular, sor importantes para establecer el diagnóstico.

IV (Shekelle) Orazi, 2009.

Ε

El valor de la biopsia de hueso, esta bien establecido, valora la celularidad, el grado de mielofibrosis y descarta la presencia de infiltración por células neoplásicas.

IV (Shekelle) Orazi, 2007, Horny 2007.

Е

La presencia de linfocitos , células plasmáticas y la hiperplasia eritroide pueden afectar el diagnóstico adecuado de mielodisplasia.

IV (Shekelle) Bennett, 2004.

R

Se recomienda realizar el conteo de células de médula ósea a 500 células eliminando linfocitos y células plasmáticas, determinando las displasias en cada línea y porcentaje de blastos.

D (Shekelle) Bennett, 2004.

Si la serie eritroide corresponde a más de 50% de la cuenta el porcentaje de blastos deberá realizarse considerando únicamente la serie granulocitaria. Debe ser realizado por un médico hematólogo.

D (Shekelle)
Bennett, 2004.

R

Deberá realizarse la tinción de hierro para determinar la presencia de sideroblastos en anillo.

R

En la biopsia de hueso deberá analizarse la celularidad, dismegacariopoyesis, localización anómala de precursores inmaduros (ALIP) que consiste en la presencia de serie granulocitica en maduración desplazada del espacio paratrabecular al intertrabecular, grado de mielofibrosis y presencia de células neoplásicas ajenas a la médula ósea.

D (Shekelle)
Bennett, 2004.

4. EVIDENCIAS Y RECOMENDACIONES

4.4 ¿Como se clasifica el Síndrome Mielodisplásico?

	Evidencia / Recomendación	Nivel / Grado
E	La clasificación de la OMS, permite predecir supervivencia y progresión a leucemia mieloblástica dividiendo a los mielodisplásicos en 4 distintos grupos de riesgo con base en el número de citopenias, porcentaje de blastos y displasias presentes. Ver anexo 3.	IIb (Shekelle) Germing U, 2006.
R	Se recomienda utilizar la clasificación de la OMS 2008 para determinar tipo de SMD.	B (Shekelle) Germing U, 2006.
E	La presencia de anomalías genéticas se observa en 50% de pacientes con citopenias refractarias con displasia multilinaje en comparación con Anemia refractaria en la que se detectan sólo en 39%.	IV (Shekelle) Bernasconi P, 2007.
R	Si se observan cambios mielodisplásicos en más de 10% de la serie megacariocitica o granulocitaria debe clasificarse como citopenia refractaria con displasia multilinaje	D (Shekelle) Bernasconi P, 2007.
E	La OMS clasifica al síndrome 5q como un subgrupo aislado con menos de 5% de blastos y del (5q) que presenta anemia macrocítica y cuenta plaquetaria normal o elevada, es de buen pronóstico y no suele evolucionar a leucemia aguda.	IIb (Shekelle) Vardiman JW, 2002
R	El cariotipo es indispensable para diagnosticar pacientes con deleción del 5q que presentan buen pronóstico y requieren tratamiento específico.	B (Shekelle) Vardiman JW 2002.
E	Las anemias refractarias con exceso de blastos se dividen en AREB 1 (5-9 % de blastos en MO) y AREB 2 (10 a 19% de blastos en MO) por su diferente supervivencia y transformación leucémica.	IV (Shekelle) Komrokji R, 2004

D

(Shekelle)

Lim ZY, 2007.

La clasificación de la OMS (Ver Anexo 3) fue validada en un estudio prospectivo de 1095 pacientes considerando supervivencia que fue: Е AR y ARSA.- no alcanzada (pocas muertes). CRDM.- 31 meses CRDM y SA .- 28 meses AREB 1.- 27 meses AREB 2.- 12 meses La nueva clasificación de la OMS divide AREB 1 como 2-4% de blastos en sangre periférica y AREB 2 como 5 a 19% de blastos en sangre periférica. La presencia de bastones de Auer se define como AREB 2. La nueva clasificación de la OMS permite la Ε identificación de AREB 1 y 2 con cuenta de blastos en sangre periférica. La clasificación OMS 2008 clasifica la citopenias refractarias con displasia unilinaje, por lo que se Е consideran mielodisplasias la neutropenia refractaria y la trombocitopenia refractaria. El síndrome mielodisplásico puede presentarse con una sola citopenia persistente siempre que se demuestre más R de 10% de la serie con displasia en el aspirado de médula ósea. La fibrosis medular impide el adecuado conteo de blastos Ε y se asocia con mal pronóstico. La mielodisplasia con fibrosis de médula ósea (2+ ó más R de reticulina positiva) se considera SMD de alto riesgo (alta progresión a LAM y pronóstico desfavorable). El síndrome mielodisplásico hipocelular se presenta 10% de los casos y es difícil de diferenciar de anemia aplásica. Ε

Ш (Shekelle) Germing U, 2006. IV (Shekelle) Orazi A, 2008. D (Shekelle) Orazi A, 2008. IV (Shekelle) Orazi A, 2008. D (Shekelle) Orazi A, 2008. IV (Shekelle) Orazi A, 2008. (Shekelle) Orazi A, 2008. IV (Shekelle) La mayoría se beneficia del tratamiento inmunosupresor. Lim ZY, 2007. No está incluido en la clasificación de la OMS.

Debe realizarse la valoración de la celularidad de la médula ósea del paciente de acuerdo con la edad, el porcentaje de displasia en cada línea celular y de blastos, para detectar los casos de SMD hipocelular que se puedan beneficiar de terapia inmunosupresora.

R

4. EVIDENCIAS Y RECOMENDACIONES

4.5 ¿Cuales son los factores Pronósticos en Síndrome MIELODISPLÁSICO?

Evidencia / Recomendación

E

Existen 2 sistemas de estadificación pronóstica actualmente, el IPSS y el de la OMS, el más utilizado es el IPSS realizado con base en 7 estudios que utilizaron sistemas pronósticos de riesgo independiente.

Nivel / Grado

(Shekelle) Greenberg P, 1997.

E

De los siete estudios se evaluaron 816 pacientes, en el análisis multivariado se determinaron edad, género, citopenias, citogenética y blastos en médula ósea como factores de riesgo independientes.

Los puntajes de riesgo se pesaron con base en su valor estadístico.

La suma de estos puntajes divide a los pacientes en 4 grupos distintos. (Ver Anexo 4).

lla (Shekelle) Greenberg P, 1997.

E

Las desventajas del IPSS es que la supervivencia presentada no representa los beneficios de los tratamientos aprobados actualmente.

No considera la displasia multilinaje ni el grado de citopenia del paciente.

IV (Shekelle) Komrokji RS, 2010.

R

El IPSS es el sistema pronóstico de clasificación mas utilizado en mielodisplasia y es conveniente realizarlo a todos los pacientes para determinar grupos y ayudar a estandarizar tratamientos (Anexo 4).

D (Shekelle) Komrokji RS, 2010.

Ε

La clasificación de la OMS busca resolver las deficiencias del IPSS sustituyendo tipo de mielodisplasia por cuenta de blastos, requerimientos transfusionales en vez de citopenias y conserva la clasificación de riesgo citogenético. Puede ser utilizada en cualquier momento durante la enfermedad.

IV (Shekelle) Malcovati L, 2007.

R

A pesar de su menor difusión la clasificación de la OMS, puede ser utilizada para determinar pronóstico (de acuerdo a la tabla en el anexo 5) Siempre que se indique la referencia para evitar confusiones entre las clasificaciones.

(Shekelle) Komrokji RS, 2010. Ε

De acuerdo a las clasificaciones pronósticas la citogenética se clasifica:

Buen pronóstico: normal, -Y, del (5q), del (20).

Intermedio: Las no clasificadas como buen o mal pronóstico.

Mal Pronóstico: anomalías del cromosoma 7 o cariotipos complejos (más de 3 alteraciones genéticas)

La t(8;21), t(15;17) e inv(16) se consideran como leucemia mieloblástica aguda.

R

Realizar el cariotipo de médula ósea es necesario para establecer adecuadamente el pronóstico en cualquiera de las clasificaciones existentes.

IV (Shekelle) Grenberg P, 1998.

D (Shekelle) Komrokji RS, 2010.

4. EVIDENCIAS Y RECOMENDACIONES

4.6 TRATAMIENTO
4.6.1 TRATAMIENTO DE SOPORTE

Evidencia / Recomendación

Nivel / Grado



La conducta terapéutica de los síndromes mielodisplásicos se decide de acuerdo al índice pronostico internacional (IPSS), edad, ECOG, y alteraciones citogenéticas específicas.

III (Shekelle) Greenberg P, 1997.

Alessandrino EP, 2002



El tratamiento de soporte está indicado en pacientes con IPSS de riesgo bajo e int-1 con anemia y trombocitopenia sintomática. Pacientes con cualquier IPSS que no respondieron a otras terapias pueden ser candidatos.

III (Shekelle)

Greenberg P, 1997. Alessandrino EP, 2002

El tratamiento de soporte consiste en:

Ε

- a. Vigilancia clínica
- b. Soporte psicosocial
- c. Evaluación de la calidad de vida
- Apoyo transfusional
- > Tratamiento con quelantes de hierro
- Citocinas: Eritropoyetina (EPO), factor estimulante de colonias de granulocitos FEC-G y macrófagos FEC-GM.

III (Shekelle)

Greenberg P, 1997. Alessandrino EP, 2002 R

Apoyo transfusional. Transfusión de concentrado eritrocitario leuco-reducido para anemia sintomática. Transfusión de plaquetas para los pacientes con trombocitopenia y hemorragia. Se recomiendan productos radiados para pacientes candidatos a trasplante de células hematopoyéticas

C (Shekelle) Murphy MF, 2001

En la práctica clínica se recomienda mantener los niveles de Hb entre 8 y 10 gr/dl para asegurar una mejor calidad de vida.



No hay evidencia en el nivel de hemoglobina para la transfusión de CE, por lo que se recomienda individualizar dependiendo de la edad del paciente, comorbilidad y el desempeño físico.

Punto de buena práctica

Prohibir el uso de ASA y AINES en pacientes con plaquetas < de 50,000.

Uso de Citocinas:

Е

Eritropoyetina: La eritropoyetina recombinante humana (EPOrH) a dosis de 30,000 a 60,000 U subcutáneas 1-3 veces/semana se recomienda en pacientes con eritropoyetina sérica < de 200-500 U/L y menos de 2 transfusiones de CE por mes la respuesta es del 74%; en los pacientes con uns sola característica la respuesta es de 23% y en los que no tienen ninguna, la respuesta es < del 10%.

Ib (Shekelle)

Hellstrom Lindberg E, 1995 Hellstrom Lindberg E, 2003 Park S, 2008

La respuesta es mejor en SMD de riesgo bajo y ARSA.

R

Se recomienda evaluar niveles séricos basales de eritropoyetina previo al inicio de tratamiento.

La respuesta se debe evaluar a las 12-16 semanas de iniciado el tratamiento. La meta es llegar a 12 gr/dl de Hb.

A (Shekelle)

Hellstrom Lindberg E, 1995 Hellstrom Lindberg E, 2003 Park S, 2008

Ε

La combinación de EPOrH a las dosis señaladas mas FEC-G incrementa la respuesta hasta un 40%.

Ib (Shekelle)

Hellstrom Lindberg E, 1995 Hellstrom Lindberg E, 2003 Park S, 2008 R

Se recomienda agregar el FEC-G al tratamiento con EPOrH a las 12-16 semanas si no se ha observado respuesta.

A (Shekelle)

FEC-G, FEC-GM: está indicado en pacientes con neutropenia (<1000) e infecciones frecuentes o infección aguda; tiene efecto sinérgico con EPOrH. La dosis recomendada es de 3-5 g/ kg 1-3 veces por semana.

Hellstrom Lindberg E, 1995 Hellstrom Lindberg E, 2003 Park S, 2008

E

Tratamiento quelante de hierro.

Indicado en pacientes con SMD de riesgo bajo e int-1, AR, AS y 5q- de acuerdo a la OMS, dependientes de transfusiones de concentrados eritrocitarios.

lla (Shekelle) Porter J, 2007 Bennett J, 2008

R

El tratamiento quelante de hierro se recomienda en pacientes con ferritina sérica mayor de 1000 ng/mL ó más de 20 transfusiones, con expectativa de vida mayor de 1 año, sin comorbilidad que agrave el pronóstico. Los candidatos a TCH deben ser quelados previo al trasplante.

B (Shekelle)
Porter J, 2007
Bennett J, 2008

Ε

Fármacos aceptados por la FDA para quelación son el deferasirox y deferoxamina. La dosis de deferasirox es 10 mg /kg de peso v.o. durante el primer mes, incrementar a 20-30 mg/kg si la tolerancia es adecuada. La dosis de deferoxamina es de 20-50 mg/kg/día subcutánea en bolos o en infusión continua de 8-12 hs 5 días de la semana.

lla (Shekelle) Porter J, 2007 Bennett J, 2008

R

En tratamiento con Deferasirox, vigilar función renal con creatinina sérica cada 15 días durante el primer mes, posteriormente cada mes, evaluación de fondo de ojo y auditiva previo al tratamiento y cada año.

(Shekelle) Porter J, 2007 Bennett J, 2008

En pacientes con trombocitopenia grave se pueden presentar hematomas e infección en los sitios de aplicación. Por lo que se recomienda vigilar la administración.

Terapia inmunomoduladora:

E

La globulina antitimocito (GAT) y la ciclosporina A (CsA) están indicadas en pacientes con SMD de riesgo bajo, int-1 que no responden a tratamiento con citocinas. Los factores pronósticos para respuesta a GAT son edad < de 60 años, presencia de HLA DR15, SMD hipocelular, poco tiempo de dependencia transfusional.

(Shekelle) Sloand E, 2008 Nimer E. 2008 Sloand E, 2010 Ε

La dosis depende del tipo de GAT (equina o de conejo) para la primera es de 40 mg/kg de peso por 4 días, para la segunda de 3.5 mg/kg de peso por 5 días.

III (Shekelle)

Sloand E, 2008 Nimer E. 2008 Sloand E, 2010

C

(Shekelle) Sloand E, 2008 Nimer E. 2008 Sloand E, 2010



Previo a la infusión de GAT se debe administrar metilprednisolona 1 mg/kg de peso para prevenir la enfermedad del suero, cambiar posteriormente a prednisiona en dosis de reducción. Dar profilaxis para virus y Pneumocystis carini.



Los riesgos del tratamiento con GAT son variados y graves, incluye trastornos hemodinámicos por tanto se recomienda una evaluación funcional orgánica adecuada incluyendo ECO cardiograma. Los pacientes deben ser vigilados estrechamente para detectar cualquier complicación; se recomienda el uso de monitor. Se deben asegurar donadores de plaquetas suficientes para prevenir complicaciones hemorrágicas graves.

Punto de buena práctica



La CsA como monodroga ha sido útil en algunos pacientes, la dosis recomendada va de 2-5 mg/kg de peso, vigilando función renal por tratarse de pacientes mayores, también se debe dar profilaxis para virus y Pneumocystis carini.

III (Shekelle)

Sloand E, 2008 Nimer E. 2008 Sloand E, 2010

R

La CsA puede agregarse al tratamiento con GAT para incrementar las respuestas como en la anemia aplásica. La respuesta a la terapia inmunosupresora se observa en los siguientes 3 a 6 meses de haber iniciado.

C (Shekelle)

Sloand E, 2008 Nimer E. 2008 Sloand E, 2010



Si bien la dosis de recomendada de CsA es de 5 mg/kg de peso, en la práctica clínica muchos de los pacientes presentan afección de función renal por comorbilidad, dosis menores de CsA en estos casos pueden ser efectivas.

Punto de buena práctica



Lenalidomida está aprobada para el tratamiento de SMD de riesgo bajo con deleción del brazo largo del cromosoma 5 (5q-). Dosis 5-10 mg/kg de peso por 21 días cada 28 días, la respuesta hematológica se alcanza en las primeras 4-6 semanas de tratamiento, es posible observar respuesta citogenética

Ib (Shekelle) List A, 2006 Fenaux P, 2009 Komorokji R, 2010. Ε

Efectos adversos: neutropenia (se recomienda uso de FEC-G), trombocitopenia grado 3-4 durante los primeros 3 meses de tratamiento, rash, diarrea, parestesias y prurito, rara vez hipotiroidismo e hipogonadismo.

lb (Shekelle)

List A, 2006 Fenaux P, 2009 Komorokji R, 2010.

R

Se recomienda el uso de FEC-G en neutropenia grave. Con toxicidad hematológica grado 4 suspender tratamiento, usar citocinas y reiniciar a dosis menores (5 mg). Es necesario vigilar función renal. A (Shekelle)

List A, 2006 Fenaux P, 2009 Komorokji R, 2010.



Se recomienda vigilancia endócrina cada 6 meses en pacientes que reciben lenalidomida.

Punto de buena práctica

Terapia epigenética.

Ε

5-azacitidina: Indicada en pacientes con SMD de riesgo int-2 y alto no candidatos a TCH o candidatos a TCH no mieloablativo, en LMMC no mieloproliferativa con 10-29% de blastos en médula ósea. La dosis recomendada es de 75 mg/m2/día subcutánea por 7 días cada 28 días por un mínimo de 6 ciclos, continuar si se observa respuesta hematológica o hasta progresión de la enfermedad.

Ib (Shekelle)

Fenaux P, 2009 Kantarjian H, 2007

R

Evaluar la respuesta hematológica después de los primeros 4-6 ciclos.

A (Shekelle)

Fenaux P, 2009 Kantarjian H, 2007

Ε

La 5-azacitidina se recomienda en pacientes con > de 10% de blastos en médula ósea que recibirán un TCH no mieloablativo para disminuir la masa tumoral y el riesgo de recaída. Es posible utilizarla también pos- trasplante con el mismo fin.

IIb (Shekelle)

Jabbour E, 2009

Ε

Decitabina: Indicada en SMD de riesgo int-2 y alto, no candidatos a TCH. La dosis recomendada es de 20 mg/m2/día x 5 días cada 4 semanas (pacientes externos) o 15 mg/m2 cada 8 hs por 3 días cada 6 semanas (pacientes hospitalizados).

Ib (Shekelle)

Fenaux P, 2009 Kantarjian H, 2007 R

LA decitabina es uno de los nuevos medicamentos que se están utilizando en el tratamiento de SMD, aún no existen estudios de seguimiento para establecer un grado de recomendación.

Quimioterapia:

E

Intensiva: Citarabina + antracíclico (7/3) Indicada en pacientes jóvenes, SMD de riesgo int-2 y alto, > de 10% blastos en médula ósea y en pacientes mayores con ECOG 2.

R

La duración de la remisión completa con quimioterapia es corta, por lo que se recomienda TCH.

E

Quimioterapia:

Dosis bajas de citarabina: 20 mg/m/día, 14-21 días cada mes, indicada en pacientes mayores con ECOG>3.

Ε

Nuevos quimioterapeuticos: Clofarabina, ha demostrado ser útil en SMD de riesgo alto, solo o combinado con citarabina. Dosis y esquema aún no determinados.

Trasplante de células hematopoyética (TCH). Indicado en pacientes con SMD de riesgo alto que tengan donador HLA compatible; las 2 modalidades de acondicionamiento son factibles:

Ε

- 1. Mieloablativo, se debe realizar en pacientes < de 50 años
- 2. No mieloablativo en pacientes > de 60 a 70 años.

R

Los pacientes candidatos a TCH deben ser trasplantados tempranamente.

Pacientes jóvenes con SMD intermedio, con alteraciones citogenéticas de mal pronóstico, citopenias graves y dependientes de transfusión deben ser considerados para TCH.

A (Shekelle)

Fenaux P, 2009 Kantarjian H, 2007

> lla (Shekelle)

Wattel E, 1997 Beran M, 1999

> B (Shekelle)

Wattel E, 1997 Beran M, 1999 Ila (Shekelle)

Wattel E, 1997 Beran M, 1999 IIb (Shekelle)

Faderl S, 2008 Steensma D. 2010.

> la (Shekelle)

Oliansky DM, 2009 Barrett J, 2008

> C (Shekelle)

León-Rodríquez E, 2005

4. EVIDENCIAS Y RECOMENDACIONES

4.7 CRITERIOS DE REFERENCIA 4.7.1 TÉCNICO-MÉDICOS

4.7.1.1 REFERENCIA AL SEGUNDO Y TERCER NIVEL DE ATENCIÓN

	/
Evidencia	/ Recomendación

Nivel / Grado



La mayoría de las citopenias que presentan los pacientes son ocasionadas por enfermedades sistémicas. (Hemorragia, Hepatopatías, Deficiencia de B12 y folatos, Enfermedades reumatológicas, Infecciones virales, Consumo de medicamentos)

IV (Shekelle) Greer JP, 2009.



Debido a la complejidad del estudio que requiere un paciente con anemia refractaria y/ o citopenias, deben ser referidos a segundo nivel para ser valorados por un médico internista.

Punto de buena práctica



En caso de no determinar la causa de la citopenia debe referirse con un hematólogo para valorar aspirado de médula ósea.

Punto de buena práctica

Todas las citopenias sintomáticas deberán ser enviadas a tercer nivel o bien recibir interconsulta por un especialista en hematología.

4. EVIDENCIAS Y RECOMENDACIONES

4.8 VIGILANCIA Y SEGUIMIENTO

Evidencia / Recomendación

Nivel / Grado



Los pacientes con citopenias, graves dependientes de transfusión, deben recibir atención clínica continua, con citas frecuentes por consulta externa.

Apoyo de trabajo social y banco central de sangre para la terapia transfusional adecuada.

Punto de buena práctica



Apoyo psico-social del paciente, visitas a domicilio.

Manejo multidisciplinario en pacientes con comorbilidad o candidatos a tratamientos de riesgo como GAT y TCH.

Punto de buena práctica

Seguimiento y atención oportuna de complicaciones infecciosas, hemorrágicas, por hemosiderosis.

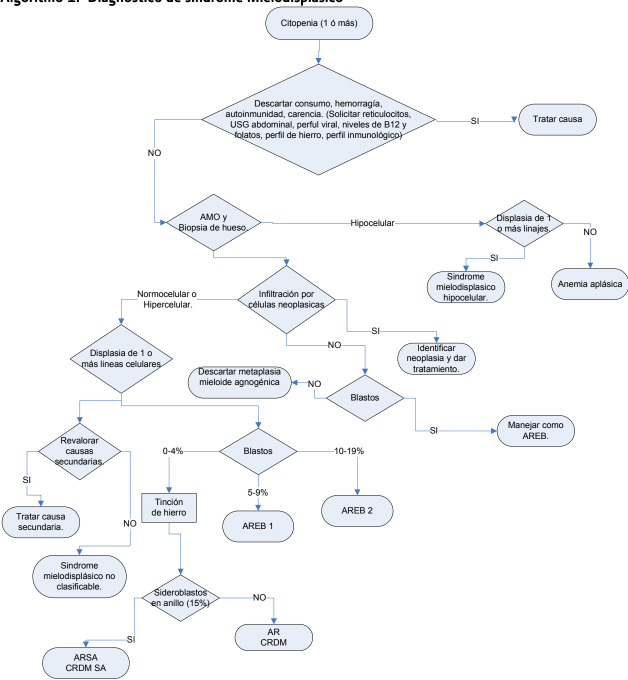
4. EVIDENCIAS Y RECOMENDACIONES

4.9 Días de incapacidad en donde proceda

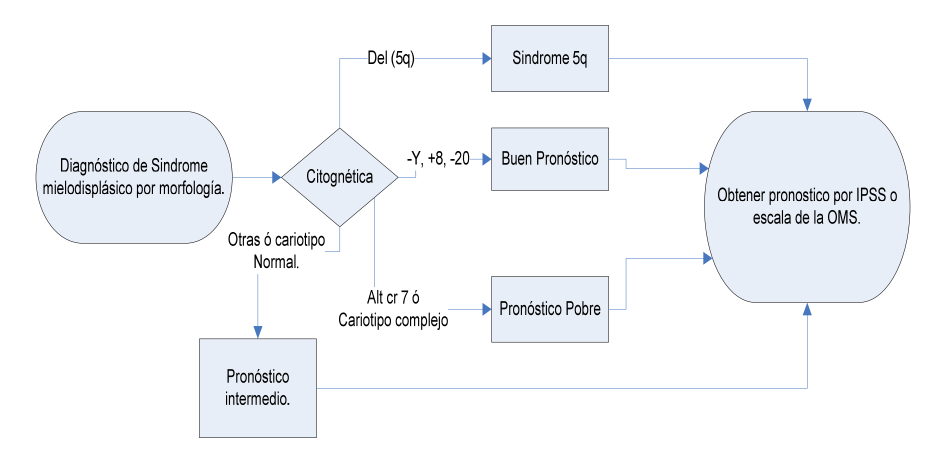
	Evidencia / Recomendación	Nivel / Grado
E	El grado de citopenia es variable en cada paciente con mielodisplasia.	IV (Shekelle) Greer JP, 2009.
✓/R	Pacientes que presentan citopenias sintomáticas (Síndrome anémico con Hb menor 8 g/dL, hemorragia secundaria a trombocitopenia menor a 30 000 plaquetas e infecciones con neutrófilos totales menores a 1000) deberán recibir incapacidad por tiempo indefinido hasta resolución de la sintomatología.	Punto de buena práctica
✓/R	Pacientes con diagnóstico de Síndrome mielodisplásico asintomáticos podrán realizar sus actividades de la vida cotidiana.	Punto de buena práctica
✓/R	Pacientes candidatos a TMO alogenito deberán recibir incapacidad durante el tiempo que el tratamiento lo amerite.	Punto de buena práctica

ALGORITMOS

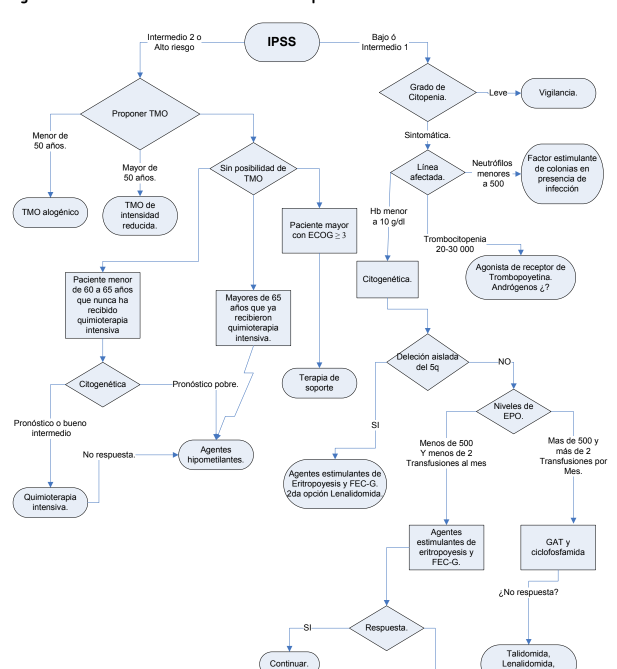
Algoritmo 1. Diagnóstico de síndrome Mielodisplásico



Algoritmo 2. Diagnóstico del Síndrome Meilodisplásico 5q.



gentes hipometilante



Algoritmo 3. Tratamiento del Síndrome Mielodisplásico.

5. ANEXOS

5.1. Protocolo de búsqueda

Se formularon preguntas clínicas concretas y estructuradas según el esquema paciente-intervención-comparación-resultado (PICO) sobre: diagnóstico, tratamiento, vigilancia y seguimiento del Síndrome Mielodisplásico en la población mayor de 16 años.

Se estableció una secuencia estandarizada para la búsqueda de Guías de Práctica Clínica, a partir de las preguntas clínicas formuladas sobre Síndrome Mielodisplásico en las siguientes bases de datos: Fisterra, Guidelines Internacional Networks, Ministry of Health Clinical Practice Guideline, National Guideline Clearinghouse, National Institute for Health of Clinical Excellence, National Library of Guidelines, 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 seleccionaron 2 guías:

Cheson BD, Greenberg PL, Bennett JM, Kantarjian H, et al. Report of an International Working Group to standardize response criteria for myelodysplastic syndromes. Blood 2000; 96:3671

Cheson BD, Greenberg PL, Bennet JM, et al. Clinical application and proposal for modification of the International Working Group (IWG) response criteria in myelodysplasia. Blood 2006: 108:419

5. ANEXOS

5.2 Sistemas de clasificación de la evidencia y fuerza de la recomendación

Criterios para gradar la evidencia

El concepto de Medicina Basada en la Evidencia (MBE) fue desarrollado por un grupo de internistas y epidemiólogos clínicos, liderados por Gordon Guyatt, de la Escuela de Medicina de la Universidad McMaster de Canadáⁱ. En palabras de David 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 DL 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 L, 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 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.

Escala de evidencia y recomendación utilizada en la guía clínica para la atención de la dispepsia funcional IMSS (shekelle).

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

5. ANEXOS

5.3 CLASIFICACIÓN O ESCALAS DE LA ENFERMEDAD

Tabla 1. Características morfológicas importantes para el diagnóstico de Síndrome Mielodisplásico.

Serie eritroide	Serie granulocítica	Serie megacariocítica
La diseritropoyesis se manifiesta como anemia normocítica o macrocítica. Hay anisocitosis, poiquilcitosis, punteado basófilo y eritrocitos nucleados circulando, coexistiendo con células normales (doble población)	La disgranulopoyesis generalmente se manifiesta como neutropenia	La manifestación más común de dismegacariopoyesis es la trombocitopenia.
Cambios megaloblásticos Múltiples núcleos Fragmentos nucleares Núcleos con formas bizarras Puentes nucleares Sideroblastos en anillo Alteración en la relación núcleo citoplasma	Tendencia a la megaloblastosis Citoplasma hipogranular Núcleos hipolobulados A veces hipersegmentados Cromatina hipercondensada	Plaquetas grandes Hipo o hipergranulares Micromegacariocítos

Biopsia de médula ósea:

Celularidad aumentada, normal con menos frecuencia disminuida

Línea celular predominante

Búsqueda de fibrosis

Pérdida de la arquitectura medular normal: precursores mieloides inmaduros, localizados

anormalmente (ALIP)

Tabla 2.- Patologías con las que se debe hacer diagnóstico diferencial.

Diseritropoyesis	Disgranulopoyesis	Dismegacariopoyesis
	Recuperación medular post	Infecciones (VIH)
Deficiencia de B12 y folatos	quimioterapia	Quimioterapia
Quimioterapia con metotrexate	Deficiencia de folatos y B12	Paraneoplasia
Alcohol y otros tóxicos	Tratamiento con FEC	Autoinmune
Enfermedades autoinmunes	Infección por VIH, B19	Enfermedad mieloproliferativa
Infecciones virales (B19, VIH)	Síndrome Paraneoplásico	transitoria (asociado a síndrome
Hemofagocitosis	Anemia de Fanconi	de Down)
Anemia Aplásica/HPN	Análogos de las purinas	
Anemia diseritropoyética congénita		

HIV: virs de inmunodeficiencia humana, FEC: factor estimulante de colonias, B19: parvovirus B19, HPN: hemoglobinuria paroxística nocturna

Tabla 3. Clasificación OMS 2008.

Enfermedad	Hallazgos en sangre periférica	Hallazgos en médula ósea		
Citopenia refractaria,	Citopenia ^{a,d}	Displasia unilineal (> del 10%)		
con displasia unilineal				
(AR, NR y TR)	Sin blastos o < 1%	< 5% de blastos		
	Monocitos < 1x10 ⁹ /L	< 15% sideroblastos en anillo		
Anemia refractaria con	Anemia ^a	Solo displasia eritroide		
sideroblastos en anillo				
(ARSA)	Sin blastos	< 5% de blastos		
	Monocitos < 1x10 ⁹ /L	> 15% sideroblastos en anillo		
Citopenia refractaria	Citopenia (s)	Displasia en > 10% de las células de dos o		
con displasia multilineal	Sin blastos o < 1% ^b	más líneas mieloides		
(CRDM)	Monocitos < 1x10 ⁹ /L	< 5% de blastos		
	Sin cuerpos de Auer ^c	< 15% de sideroblastos en anillo		
		Sin cuerpos de Auer		
Citopenia refractaria	Citopenias	Displasia en > 10% de las células de dos o		
con displasia multilineal	Sin blastos o raros ^b	más líneas mieloides		
y sideroblastos en anillo	Monocitos < 1x10 ⁹ /L	< 5% de blastos		
(CRDM-SA)	Sin cuerpos de Auer	> 15% de sideroblastos en anillo		
		Sin cuerpos de Auer		
Anemia refractaria con	Citopenias	Displasia uni o multilineal		
exceso de blastos-1	< 5% de blastos ^b			
(AREB-1)	Monocitos < 1x10 ⁹ /L	Blastos de 5-9%		
	Sin cuerpos de Auer	Sin cuerpos de Auer		
Anemia refractaria con	Citopenias	Displasia uni o multilineal		
exceso de blastos-2	Blastos 5-19%			
(AREB-2)	Monocitos < 1x10 ⁹ /L	Blastos de 10-19%		
	Cuerpos de Auer	Cuerpos de Auer		
SMD con del(5q)	Anemia	Megacariocitos normales o aumentados		
aislada	Plaquetas normales o aumentadas	con núcleos hipolobulados		
	Blastos < 5%	Blastos < 5%		
	Sin cuerpos de Auer	Del(5q) como única anormalidad		
		citogenética		
		Sin cuerpos de Auer		

^a Ocasionalmente puede haber bicitopenia.

CRDU= citopenia refractaria con displasia unilinaje, AR= anemia refractaria, NR= neutropenia refractaria, TR= trombocitopenia refractaria, CRMD= citopenia refractaria con displasia multilinaje, SMD NC= no clasificable, ARSA= anemia refractaria con sideroblastos en anillo, CRSA = citopenias refratarias con sideroblastos en anillo, AREB = Anemia refractaria con exceso de blastos.

^b Si el porcentaje de blastos en la médula es <5%, pero los mieloblastos en sangre son de 2-4%, la clasificación diagnóstica es AREB-1. Si el porcentaje de blastos en la médula es <5% y los mieloblastos de 1% en la sangre, se puede considerar como un SMD inclasificable.

^c Los casos con cuerpos de Auer y < 5% de blastos en la sangre y <10% en la médula, pueden ser clasificados como AREB-2.

^d Los casos con displasia unilineal y pancitopenia son considerados como SMD inclasificable.

Tabla 4. Clasificación Pronóstica IPSS. Puntaje asignado a los indicadores pronosticos del IPSS.

	0	0.5	1	1.5	2
% blastos	<5	5-10		11-20	21-30
Cariotipo	Bueno	Intermedio	Pobre		
Citopenias	0-1	2-3			

IPSS (sistema de puntuación pronostica internacional)

	Puntuación	Superviencia (meses)	Progresión a leucemia (meses)
Bajo	0	5.7	9.4
Intermedio 1	0.5-1	3.5	3.3
Intermedio 2	1.5-2	1.1	1.1
Alto	Mayor 2.5	0.4	0.2

La supervivencia y riesgo de transformación leucémica son sin tratamiento.

Tabla 5.- Clasificación pronóstica de la OMS.

Puntaje asignado en la clasificación de la OMS por indicador pronóstico.

	0	1	2	3
Clasificación OMS	AR	CRDM	AREB 1	AREB 2
	ARSA	CRDM SA		
	5q			
Cariotipo	Bueno	Intermedio	Malo	
Requerimientos	No	Regulares		
transfusionales.				

Cariotipo considerado igual que en el IPSS.

Dependencia transfusional = 1 CE cada 8 semanas en los últimos 4 meses.

Riesgo pronóstico de acuerdo a Puntaje OMS.

Riesgo	Puntaje	Supervivencia media (meses)	Progresión a LAM (probabilidad acumulativa a 2 años)	
Muy bajo	0	141	0.03	
Bajo	1	66	0.06	
Intermedio	2	48	0.21	
Alto	3-4	26	0.38	
Muy alto	5-6	9	0.80	

Tabla 6.- Alteraciones cromosómicas recurrentes en Síndromes mielodisplásicos.

Enfermedad	Alteración cromosómica	Frecuencia (%)	Genes involucrados
SMD primarios	+8 -7/del(7q) -5/del(5q) del(20q) -Y i(17q9/t(17p)/-17 -13/del(13q) del(11q) del(12p)/t(12p)	10 10 10 5-8 5 3-5 3 3	TP53
SMD relacionados a tratamiento	-7del(7q) -5del(5q) dic(5;17)(q11.1-13;p11.1- 13) der(1;7)(q10;p10) t(3;21)(q26.2;q22.1)	50 40-45 5 3 3	TP53 RPL22L1/RUNX1

Tabla 7.- Criterios de respuesta al tratamiento en Síndromes mielodisplásicos

Las respuestas al ti	ratamiento deben durar por lo menos 4 semanas				
Remisión	Sangre periférica:				
completa	1. Hb 11 /dL				
(RC)	2. Plaquetas 100 x 09/L				
	3. Neutrofilos 1.0 x 109/L				
	4. Blastos 0%				
	Médula ósea:				
	5. Mieloblastos 5%, con maduración normal de todas las líneas celulares				
	6. Puede haber displasia persistente*				
Remisión parcial	Todos los criterios de RC excepto:				
(RP)	7. Disminución del 50% de los blastos previos al tratamiento, pero mas del 5%				
	8. La celularidad y la morfología no son relevantes				
RC medular*	Pacientes que disminuyen el porcentaje de blastos a menos del 5%, pero continúan				
	con citopenias				
Enfermedad	Falla en alcanzar la remisión completa, pero sin evidencia de progresión por mas de 8				
estable	semanas				
Falla al	Muerte durante el tratamiento o progresión de la enfermedad caracterizada por				
tratamiento	empeoramiento de las citopenias, aumento en el porcentaje de blastos o progresión a				
	un síndrome mielodisplásico mas avanzado, que el diagnosticado previo al				
	tratamiento				
Recaída después	Al menos una de las siguientes situaciones:				
de RC o RP	9. Regreso al porcentaje de blastos en médula, previo al tratamiento				
	10. Disminución de un 50% del máximo nivel de plaquetas o Neutrofilos				
	alcanzado durante la remisión				
	11. Disminución de la concentración de Hb en 1.5 g/dL				
	12. Mayor requerimiento de transfusiones				
Respuesta	13. Completa: desaparición de las alteraciones cromosómicas al diagnóstico, sin				
citogenética	aparición de nuevas anormalidades				
	14. Parcial: disminución de menos del 50% de las alteraciones cromosómicas				
	encontradas al diagnóstico				
Progresión de la	En pacientes con:				
enfermedad	15. Menos de 5% de blastos: un incremento del 50% o mas del 5% de blastos				
	16. 5-10% de blastos: un incremento del 50% más del 10%				
	17. 10-20% de blastos: un incremento del 50% o más del 20%				
	18. 20-30% de blastos: un incremento del 50% o más del 30%				
	Cualquiera de las siguientes:				
	19. Disminución de al menos el 50% del nivel máximo de plaquetas o				
	granulocitos alcanzados en la remisión				
	20. Disminución de 1.5 g/dL de Hb				
	21. Dependencia de transfusiones				

Sobrevida	Criterios de valoración desde el momento del diagnóstico:					
	22. Total: hasta el momento de la muerte por cualquier causa					
	23. Libre de eventos: falla al tratamiento o muerte por cualquier causa					
	24. Libre de progresión: progresión de la enfermedad o muerte por síndrome					
	mielodisplásico					
	25. Libre de enfermedad: al momento de la recaída					
	26. Causa específica de muerte: muerte relacionada al síndrome mielodisplás					
*Mejoría hematológ	ica: las respuestas deben durar por lo menos 8 semanas					
Respuesta	Aumento de Hb de 1.5 g/dL					
eritroide	Disminución del número de transfusiones de CE					
(<11 g/dL)						
pretratamiento						
Respuesta	27. Aumento de 30 x $10^9/L$ en pacientes que iniciaron con menos de 20 x					
plaquetaria	10 ⁹ /L					
(<100x10 ⁹ /L)	28. Aumento de menos de 20 x $10^9/L$ a más de 20 x $10^9/L$, por lo menos del 100%					
Respuesta de	Aumento de por lo menos el 100% y un incremento absoluto de más de 0.5 x 10 ⁹ /L					
neutrofilos						
$(<1.0 \times 10^9/L)$						
Progresión o	Al menos uno de las siguientes:					
recaída después de	29. Disminución de al menos 50% del nivel máximo de respuesta de granulocitos					
mejoría	o plaquetas					
hematológica	30. Disminución de 1.5 g/dL de Hb					
	31. Dependientes de transfusión					

^{*} Modificaciones a los criterios de respuesta del IWG

5. ANEXOS

5.4 MEDICAMENTOS

Clave	Principio Activo	Dosis recomendada	Presentación	Efectos Adversos	Interacciones	Contraindicaciones
5332	Eritropoyetina	Intravenosa. Subcutánea. Adultos: Inicial, 50 a 100 UI / kilogramo de peso corporal, tres veces por semana. Sostén: 25 UI / kilogramo de peso corporal.	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.	Hipertensión arterial, cefalea, convulsiones.	Anemia secundaria a Insuficiencia renal crónica, cáncer, quimioterapia y testigos de Jehova.	Antecedentes de hipersensibilidad a los componentes de la fórmula. Hipertensión arterial descontrolada.
5333	Eritropoyetina	Intravenosa. Subcutánea. Adultos: Inicial, 50 a 100 UI / kilogramo de peso corporal, tres veces por semana. Sostén: 25 UI / kilogramo de peso corporal.	Cada frasco ámpula con liofilizado o solución contiene: Eritropoyetina humana recombinante ó Eritropoyetina humana recombinante alfa ó Eritropoyetina beta. 4,000	Hipertensión arterial, cefalea, convulsiones.	Anemia secundaria a Insuficiencia renal crónica, cáncer, quimioterapia y testigos de Jehova.	Antecedentes de hipersensibilidad a los componentes de la fórmula. Hipertensión arterial descontrolada.

			UI. Envase con 6 frascos ámpula con o sin diluyente o con 1 ó 6 jeringas precargadas.			
5339	Eritropoyetina	Intravenosa. Subcutánea. Adultos: Inicial, 50 a 100 UI / kilogramo de peso corporal, tres veces por semana. Sostén: 25 UI / kilogramo de peso corporal.	ámpula con liofilizado contiene: Eritropoyetina beta 50,000 UI. Envase con 1 frasco ámpula y 1 ampolleta con diluyente.	Hipertensión arterial, cefalea, convulsiones.	Anemia secundaria a Insuficiencia renal crónica, cáncer, quimioterapia y testigos de Jehova.	Antecedentes de hipersensibilidad a los componentes de la fórmula. Hipertensión arterial descontrolada.
2206	Deferasirox	Oral Adultos y niños mayores de 2 años de edad: 10-30 mg/kg de peso corporal. Dosis de mantenimiento: 5 a 10 mg/kg de peso corporal. Controlar mensualmente la ferritina sérica y ajustar dosis cada 3 o 6 meses. No se recomiendan dosis superiores a 30 mg/kg de peso corporal. Si la ferritina sérica es inferior a 500 µg/L interrumpir el tratamiento.	Cada comprimido contiene: Deferasirox 500 mg	Diarrea, estreñimiento, vómitos, náuseas, dolor y distensión abdominal, dispepsia, cefalea, exantema, prurito, aumento de las transaminasas, aumento de la creatinina sérica, proteinuria	Tratamiento de la hemosiderosis transfusional. Pacientes con insuficiencia renal o hepática, control de la creatinina sérica y de las transaminasas, no administrarse con otros quelantes de hierro, pacientes con intolerancia a la galactosa.	Hipersensibilidad al fármaco.
2204	Deferasirox	Oral Adultos y niños mayores de 2 años de edad: 10-30 mg/kg de peso corporal. Dosis de mantenimiento: 5 a 10 mg/kg de peso corporal. Controlar mensualmente la ferritina sérica y ajustar dosis cada 3 o 6	Cada comprimido contiene: Deferasirox 125 mg	Diarrea, estreñimiento, vómitos, náuseas, dolor y distensión abdominal, dispepsia, cefalea, exantema, prurito, aumento de las transaminasas, aumento de la creatinina sérica, proteinuria	Tratamiento de la hemosiderosis transfusional. Pacientes con insuficiencia renal o hepática, control de la creatinina sérica	Hipersensibilidad al fármaco.

		meses. No se recomiendan dosis superiores a 30 mg/kg de peso corporal. Si la ferritina sérica es inferior a 500 μg/L interrumpir el tratamiento.			y de las transaminasas, no administrarse con otros quelantes de hierro, pacientes con intolerancia a la galactosa.	
4236	Ciclosporina A	Intravenosa. Adultos y niños: 15 mg / kg de peso corporal, 4 a 12 horas antes del transplante y durante 1 a 2 semanas del postoperatorio. Disminuir gradualmente en un 5 % semanal, hasta obtener una dosis de mantenimiento de 5 a 10 mg / kg de peso corporal / día.	Cada ampolleta contiene: Ciclosporina 50 mg. Envase con 10 ampolletas con 1 ml.	Temblor, cefalea, hiperplasia gingival, náusea, vómito, diarrea, dolor abdominal, hipertricosis, disfunción hepática, fatiga.	Inmunosupresor en transplantes de riñón, hígado y corazón.	Hipersensibilidad a la ciclosporina o a algún otro de los componentes del medicamento.
4298	Ciclosporina	Oral. Adultos y niños: 15 mg / kg de peso corporal, 4 a 12 horas antes del trasplante y durante 1 a 2 semanas del postoperatorio. Disminuir gradualmente en un 5% semanal, hasta obtener una dosis de mantenimiento de 5 a 10 mg / kg de peso corporal / día.	Cada cápsula contiene: Ciclosporina modificada o ciclosporina en microemulsión 100 mg. Envase con 50 cápsulas.	Temblor, cefalea, hiperplasia gingival, náusea, vómito, diarrea, dolor abdominal, hipertricosis, disfunción hepática, fatiga.	Inmunosupresor en transplantes de riñón, hígado y corazón.	Hipersensibilidad a la ciclosporina o a algún otro de los componentes del medicamento.
4234	Globulina Antilinfocito	Intravenosa (infusión). Adultos y niños: 10 mg / kg de peso corporal / día, por 14 días.	Cada mililitro contiene: Globulina antilinfocito humano 50 mg. Envase con 10 frascos ámpula con 10 mililitros.	Cefalea, hipotensión arterial, convulsiones, tromboflebitis, dolor abdominal, malestar general, depresión de médula osea.	Inhibe las respuestas inmunitarias mediadas por células.	Hipersensibilidad al medicamento. Infección viral evolutiva.
En registro	Lenalidomida	La dosis inicial recomendada es de 25 mg de lenalidomida, por vía oral, una vez al día, en los días 1 al 21 de ciclos repetidos de 28 días.	Cada cápsula contiene 5 mg de lenalidomida. Cada cápsula contiene 10 mg de lenalidomida.	Trombosis, neutropenia, trombocitopenia, efecto teratogénico, Infección vías respiratoria, urinaria y micótica oral; neumonía; herpes zoster y simple; sinusitis; candidiasis oral; anemia; neutropenia;	Lenalidomida está indicado en el tratamiento de los pacientes con mieloma múltiple que hayan recibido al menos un	Advertencia sobre el embarazo. La lenalidomida está relacionada estructuralmente con la talidomida. La talidomida es un principio activo con acción teratógena conocida en humanos, que causa defectos

Diagnóstico y Tratamiento del Síndrome Mielodisplásico

			Cada cápsula contiene 15 mg de lenalidomida - Cada cápsula contiene 25 mg de lenalidomida -	trombocitopenia; trastorno hemorrágico; síntomas tipo cushingoide; hipoglucemia; anorexia; hipocalcemia; hipopotasemia; deshidratación; hipomagnesemia; retención de líquidos; insomnio; confusión; alucinaciones; depresión; agresividad; agitación; alteración o cambios estado de ánimo; ansiedad; nerviosismo; irritabilidad.	tratamiento previo, así como en otros síndromes hematológicos.	congénitos de nacimiento graves que pueden poner en peligro la vida del niño. Si se toma lenalidomida durante el embarazo, no puede descartarse un efecto teratógeno de lenalidomida.
En registro	5-Azatidina	Dosis inicial recomendada (independiente de valores hematológicos): 75 mg/m²/7 días, seguido de reposo de 21 días. Tratar previamente con antieméticos. Ajuste de dosis si se observa toxicidad hematológica y renal.	Azatidina (polvo para composición) Por 1 ml: Azacitidina 25.0 mg.	Neumonía, nasofaringitis, sepsis neutropénica, infección de las vías respiratorias altas, infección de las vías respiratorias altas, infección de las vías urinarias, sinusitis, faringitis, rinitis, herpes simple; neutropenia, leucopenia, trombocitopenia, anemia, insuf. medular, pancitopenia; anorexia, ansiedad, insomnio; mareos, cefalea; hemorragia intracraneal, letargo; hemorragia ocular, hemorragia conjuntival; hipotensión, disnea, dolor faringolaríngeo; diarrea, vómitos, estreñimiento, náuseas, dolor abdominal, hemorragia gastrointestinal, estomatitis, hemorragia gingival, hematuria; fatiga, pirexia, dolor torácico, eritema.		Hipersensibilidad, tumores hepáticos malignos avanzados, lactancia.
En registro	Decitabina					

6. GLOSARIO.

Remisión completa con recuperación incompleta (RCi)

Todos los criterios de remisión completa excepto
por neutropenia residual (<1000/ul) o
trombocitopenia (100000/ul).

Remisión parcial Aspirado de médula ósea con 5 a 25% de blastos y disminución de por lo menos 50% de los blastos de la cuenta inicial.

Remisión citogenética completa

Obtener un cariotipo normal en el período en que se obtiene remisión completa morfológica, en pacientes en quienes se obtuvo cariotipo anormal al momento del diagnóstico: valorando 20 metafases en células de la médula ósea.

Remisión molecular completa

No hay definición estándar, depende del blanco molecular

Falla al tratamiento:

Enfermedad resistente .Falla para obtener remisión completa o RCi en los pacientes que sobreviven >7 días después de haber completado el tratamiento con persistencia de blastos en sangre periférica o médula ósea

Muerte en aplasia. Muerte >7 postquimioterapia, con citopenia; con médula aplásica o hipoplásica, sin evidencia de enfermedad persistente.

Muerte por causa indeterminada.

Muerte que ocurre antes de terminar la quimioterapia o <7 días después de completar el tratamiento.

Recaída. Aspirado de médula ósea con >5% de blastos o blastos en sangre periférica o enfermedad extramedular.

7. BIBLIOGRAFÍA.

- Alessandrino EP, Amadori S, Barosi G, et al. Evidence and concensus-based practice guidelines for the therapy of primary myelodysplastico syndromes. A statement from the Italian Society of Hematology. Haematologica 2002;87:1286-1306.
- Barrett J and Savani B. Allogeneic, Stem Cell Transplantation for myelodysplastic syndrome. Sem Hematol 2008;45:49-59.
- 3. Bennett J for the MDS Foundation Working Group on Transfusional Iron Overload. Consensus statement on iron overload in myelodysplastic syndromes. Am J Hematol 2008;83:858-861.
- 4. Beran M, Shen Y, Kantarjian H, O'Brien S, et al. High dose chemotherapy in high-risk myelodysplastic syndrome: covariate-adjusted comparison of five regimens. Cancer 2001;92:1999-2015.
- 5. Bernasconi P, Klersy C, Boni M, et al. World Health Organization classification in combination with cytogenetic markers improves the prognostic stratification of patients with the novo primary myelodysplastic síndromes. Br J Haematol 2007;137(3):193-205.
- Brunning RD, Orazi A, Germing U et al. Myelodysplastic syndromes/neoplasms, overview. In Swerdlow SH, Canpo E, Harris NL et al, eds. World Health Organization Classification of tumors of Haematopoietic and Lymphoid Tissues. Lyon: IARC Press, 2008:88-93
- Buijs A, Poddighe P, Van Wijk R, et al. a novel CBFA2 single-nucleotide mutation in familial platelet dissorder with propensión to developmyeloid malignacies. Blood 2001;98:2856.
- Du Y, Fryzek J, Sekeres MA, et al. Smoking and alcohol intake as risk factors for myelodysplastic síndromes (MDS). Leuk Res 2009;9:9.
- Faderl S, Ravandi F, Huang X, García-Manero G. et al. A randomized study of clofarabine versus clofarabine plus low-dose cytarabine as front line therapy for patients aged 60 years and older with acute myeloid leukemia and high-risk myelodysplastic syndrome. Blood 2008;112:1638-45.
- 10. Fenaux P, Ades L. Review of azacitidine trials in intermediate-2 and high risk myelodysplastic syndromes. Leuk Res 2009;33 (suppl 2): S7-S11.
- 11. Fenaux P, Giagounidis A, Selleslag D, et al. Transfuson independence and safery profile of lenalidomide 5 or 10 mg in pts with low or int-1 risk MDSwith Del 5q: results from randomized phase III trial (MDS-004) Blood (ASH annual Meeting abstracts) 2009;114:944.
- 12. Freedman MH, Alter BP. Risk of myelodysplastic síndrome and acute myeloid leukemia in congenital neutropenias. Semen Hematol 2002;39:128.
- 13. Germing U, Strupp C, Kuendgen A, et al. Prospective validation of the WHO proposal for the classification of myelodysplastic síndromes. Haematologica 2006; 91: 1596-604.
- 14. Greenberg P, Cox C, Lebeau MM, et al.International scoring system for evaluating prognosis in myelodysplastic síndromes. Blood 1997;89: 2079-88.
- 15. Greenberg P, Cox C, LeBeau MM, et al. International prognostic scoring system for evaluating prognosis in myelodysplastic syndromes . Blood 1997; 89: 2079-2088.
- 16. Greer JP, et al. Wintrobe's Clinical Hematology. Twelfth edition, 2009, 1956.
- 17. Grimwade DJ, Stephenson J, DE Silva Cet al. Familial MDS with 5q- abnormality. Br J Haematol 1993;84:536.
- 18. Hellstrom-Lindberg E, Efficacy the erythropoietin in syndrome myelodysplastic: A meta-analysis de 250 patients from 17 studies. Br J Haematol 1995;89:67-71.

- 19. Hellstrom-Lindberg E, Gulbrandsen N, Lindberg G, et al. A validated decision model for treating the anaemia of myelodysplastic syndromes with erythropoietin + granulocyte colony stimulating factor, significant effects on quality of life. Br J Haematol 2003;120:1037-1046.
- 20. Horny HP, Sotlar K, Valent P. Diagnostic value of histology and immunohistochemistry in myelodysplastic syndromes. Leuk Res 2007; 31:1609-1616.
- 21. Jabbour E, Giralt S, Kantarjian H, García-Manero G, et al. Low-dose azacitidine after allogeneic stem cell transplantation for leukemia acute. Cancer 2009;115:899-905.
- 22. Kantarjian H, EKI Y, García-Manero G, et al. Results of rendomized study of 3 shedules of low-dose decitabine in higher-risk myelodysplasric síndromes and chronic myelomonocitic leucemia. Blood 2007;109:52-57.
- 23. Komrokji R, Bennett JM. The myelodysplastic Síndromes:classification and Prognosis. Curr Hematol Rep 2003;2(3):179-85.
- 24. Komrokji RS, Zhang L, Bennet J. Myelodysplastic Síndromes classification and risk stratification. Hematol Oncol Clin N Am 24 (2010) 443-457.
- 25. Komrokji RS, Matacia-Murphy GM, Ali NH, et al. Outcome of patients with myelodysplastic síndromes in the Veterans Administration Population. Leuk Res 2009; 13:13.
- Komrokji R and List A. Lenalidomide for treatment of myelodysplastic syndromes: current status and future directions. Hematol Oncol Clin Am 2010;24:377-388.
- León-Rodríguez E. Trasplante de células progenitoras hematopoyéticas en síndrome mielodisplásico. Rev Inv Clin 2005;57:283-290.
- List A, Dewwald G, Bennett J, et al. Lenalidomide in the myelodysplastic syndrome with chromosome 5q deletion. N Engl J Med 2006:355:1456-65.
- 29. Lim ZY, Killic S, Germing U, et al. Low IPSS score and bone marrow hipocellularity in MDS patients predict hematological responses to antithimocyte globulin. Leukemia 2007;21(7):1436-41
- 30. Ma X, Does M, Raza A, et al. Myelodysplastic Síndromes: Incidente and survival in the United States. Cancer 2007;109:1536.
- 31. Malcovati L, Germing U, Kuendgen A, et al. Time-dependent prognostic scoring system for predicting survival and leukemic evolution in myelodysplastic síndromes, J CLin Oncol 2007; 25(23):3503-10.
- 32. Murphy MF. Wallington TB, Kelsey P. Guidelines for the clinical use of red cell transfusions. B J Hematol 2001;113:24-31.
- 33. NCCN Clinical Practice Guidelines in Oncology. Myelodysplastic Syndromes, 2010.
- 34. Nimer S. Syndrome Myelodysplastic. Blood 2008;111:4841-4851.
- 35. Nisse C, Haguenoer JM, Grandbastien B, et al. Occupational and environmental risk factors of the myelodysplastyc síndromes in the North of France. Br J Hematol 2001; 112:927.
- 36. Oliansky DM, Antin JH, Bennett JM, et al. The role of cytotoxic therapy with hemopoietic stem cell transplantation in the therapy of myelodysplastic syndromes: an evidence-based review. Biol Blood Marrow Transplant 2009;15:137-72.
- 37. Orazi A. Histopathology in the diagnosis and classification of acute myeloid leukemia, myelodysplastic syndromes and myelodysplastic/myeloproliferative diseases. Pathobiolgy 2007; 74:97-114; Review
- 38. Orazi A, Brunning RD, Hasserjian RP. Refractory anemia with exceso blasts. In: Swerdlow SH, Campo E, Harris NL, et al, editors. WHO Classification of tumours of haematopoietic and lymphoid tisúes. 4th edition. Lyon (France): IARC; 2008. 100-1.
- 39. Parks S, Grabar S, Kelaidi Ch et al. predictive factors of response and survival in myelodysplastic syndrome treated with erythropoietin + G- CSF: the GMF experience. Blood 2008;111: 574-582.

Diagnóstico y Tratamiento del Síndrome Mielodisplásico

- 40. Porter J, Galanello R, Saglio G, et al. Relative response of patients with myelodysplastic syndromes and other transfusions-dependent anaemias to deferasirox ICL 670: a 1 year prospective study. Eur J Hematol 2007;80:168-176.
- 41. Rosenberg PS, Alter BP, Bolyard AA, et al. the incidente of leukemia and mortality from sepsis in patients with severe congenital neutropenia receiving long term G-CSF therapy. Blood 2006;107:4628.
- 42. Sekeres MA, Schoonen WM, Kantarjian H, et al. Characteristics of US patients with myelodysplastic síndromes: results of si cross-sectional phisycian surveys. J Nat Cancer Inst 2008;100:1542.
- 43. Sloand E, Rezuan K. The role of the immune system in myelodysplasia: implications for therapy. Sem Hematol 2008; 45:39-48.
- 44. Sloand EM, Wu CO. Greenberg P, Young N, Barrett J. Factors affecting response and survival in patients with myelodysplasia treated with immunosuppressive therapy. J Clin Oncol 2008; 26:2505-11.
- 45. Sloand EM, Barrett AJ. Immunosuppression for myelodysplastic syndrome: how bench to bed side to bench research led to success. Hematol Oncol North Am 2010; 24:331-41.
- 46. Smith RE, Bryant J, DeCillis A, et al. Acute Myeloid leukemiaand myelodysplastic síndrome alter doxorubicin-cyclophosphamide adjuvant therapy for operable breast cáncer: the Nacional Surgical Adjuvant Breast and BowelProject Experience. J Clin Oncol 2003;21:1195.
- 47. Steensma D. Novel Therapies for myelodysplastic syndromes. Hematol Oncol Clin N Am 2010;24:423-441.
- 48. Steensma DP and Bennett JM. The Myelodysplastic syndromes: History and classification. In: Steensma DP Ed. Myelodysplastic syndromes. Pathobiology and clinical management. Second Edition. Informa
- 49. Storm SS, Gu Y, Gruschkus SK, et al. Risk Factors of myelodysplastic síndromes: A case control study. Leukemia 1912;19:2005
- 50. Vardiman JW. Haematopathological concepts and controversies in the diagosis and classification of myelodysplastic syndromes. Hematology Am Soc Hematol Educ Program 2006:199-204; Review.
- 51. Vardiman JW, Harris NL, Brunning RD. The World Health Organization (WHO) classification of the myeloid neoplasms. Blood 2002;100(7):2292-302.
- 52. Wattel E, De Botton S, Luc Lai J, et al. Long-term follow-up of the novo myelodysplastic syndromes treated with intensive chemotherapy: incidence of long-term survivors and outcome of partial responders. Br J Hematol 1997;98:983-91.

8. AGRADECIMIENTOS.

Srita. Laura Fraire Hernández

Sr. Carlos Hernández Bautista

Se agradece a las autoridades de Instituto Mexicano del Seguro Social las gestiones realizadas para que el personal adscrito al centro o grupo de trabajo que desarrolló la presente guía asistiera a los eventos de capacitación en Medicina Basada en la Evidencia y temas afines, coordinados por el Instituto Mexicano del Seguro Social y el apoyo, en general, al trabajo de los expertos.

Instituto Mexicano de Seguro Social / IMSS

Secretaria

División de Excelencia Clínica. Coordinación de

UMAE

Mensajería

División de Excelencia Clínica. Coordinación de

UMAE

Analista Coordinador

Lic. Cecilia Esquivel González Comisionado UMAE HE CMNR

9. COMITÉ ACADÉMICO.

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

Dr. Mario Madrazo Navarro 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. Gonzalo Pol Kippes Comisionado a la División de Excelencia Clínica

Lic. María Eugenia Mancilla García Coordinadora de Programas de Enfermería

Lic. Héctor Dorantes Delgado Analista Coordinador