



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

COORDINADOR 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: <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 de Escabiosis. México: instituto Mexicano del Seguro Social, 2012.

Esta guía puede ser descargada de Internet en: http://www.imss.gob.mx/profesionales/guiasclinicas/Pages/guias.aspx

CIE-10: B86 Escabiosis (Sarna o Acariasis) GPC: Diagnóstico y Tratamiento de la Escabiosis

AUTORES Y COLABORADORES

Coordinadores:

Dra. María Luisa Peralta Pedrero	Medicina Familiar	Instituto Mexicano del Seguro Social	Coordinación de Unidades Médicas de Alta especialidad, División de Excelencia Cínica. Coordinadora de Programas Médicos		
Autores :					
Dr. Agles Cruz Avelar	Médico General	Universidad Nacional Autónoma de México	Jefe del Departamento de la Coordinación de Personal Docente y Alumnos. División de Estudios de Posgrado Facultad de Medicina		
Dr. Carlos Ortega Genel	Medicina Familiar	Instituto Mexicano del Seguro Social	Jefe de Departamento Clínico UMF 18 Villa de Álvarez, Colima		
Dr. Juan Ismael Parrilla Ortiz	Medicina Familiar	Instituto Mexicano del Seguro Social	Auxiliar de la Coordinación de Planeación y Enlace Institucional Delegación Sur D.F		
Dra. Gladys Torres Alcázar	Medicina Familiar	Instituto Mexicano del Seguro Social	Consulta Externa UMF #47 Tabasco		
Dra. Luisa Elizabeth Velasco González	Medicina Familiar	Instituto Mexicano del Seguro Social	Consulta Externa UMF #24 Nayarit		
Validación interna:					
Dra. Talina Hernández Pérez	Medicina Familiar	Instituto Mexicano del Seguro Social	Consulta Externa UMF #28 D.F		
Dra. Ma. Guadalupe Olguín García	Dermatóloga	Departamento del Distrito Federal	Centro Dermatológico D. r Ladislao de la Pascua		
			Consulta externa		

ÍNDICE

Autores y Colaboradores	4
1. Clasificación	6
2. Preguntas a responder por esta guía	7
3. Aspectos generales	8
3.1 Antecedentes	8
3.2 Justificación	9
3.3 Propósito	9
3.4 Objetivo de esta guía	9
3.5 Definición	10
4. Evidencias y Recomendaciones	11
4.1 Poblacion susceptible	12
4.2 Manifestaciones clínicas (Ver Figura 1)	13
4.3 Diagnóstico	15
4.4 Diagnóstico diferencial	18
4.5 Complicaciones	19
4.5 Tratamiento	20
4.5.1. Tratamiento tópico. Ver Cuadro 1	20
4.5.2. Tratamiento oral	23
4.5.3. Tratamiento no farmacológico	24
4.6 Pronóstico	25
5. Anexos	27
5.1. Protocolo de búsqueda	27
5.2 Sistemas de clasificación de la evidencia y fuerza de la recomendación	28
5.3 Medicamentos	30
5.4 Algoritmo	31
6. Glosario	32
7. Bibliografía	33
8. Agradecimientos	35
9. Comité académico	36

1. CLASIFICACIÓN.

	Catálogo Maestro: IMSS-543-12				
Profesionales de la salud.	Médicos familiares, dermatóloga				
Clasificación de la enfermedad.	CIE-10: B86 Escabiosis (Sarna o Acariasis)				
Categoría de GPC.	Primer y Segundo nivel de atención.				
Usuarios potenciales.	Médicos familiares, Médicos pediatras, Médicos dermatólogos, personal de enfermería, oficial de puericultura, personal de salud de reclusorios, escuelas, internados y asilos de ancianos.				
Tipo de organización desarrolladora.	Instituto Mexicano del Seguro Social				
Población blanco.	Niños mayores de 5 años, Adolescentes, Adultos jóvenes y Ancianos				
Fuente de financiamiento / patrocinador.	Instituto Mexicano del Seguro Social				
Intervenciones y actividades consideradas.	Identificación de factores de riesgo, cuadro clinico, tratamiento Fármacos: Permectrina, Ivermectina, Lindano y Benzoato de Bencilo.				
Impacto esperado en salud.	Prevención primaria de la incidencia de Escabiosis Detección oportuna de pacientes en riesgo Diagnóstico temprano Tratamiento oportuno Prevención de complicaciones.				
Metodología ^a .	Adopción de guías de práctica clínica, revisión sistemática de la literatura, recuperación de guías internacionales previamente elaboradas, evaluación de la calidad y utilidad de las guías/revisiones/otras fuentes, selección de las guías/revisiones/otras fuentes con mayor puntaje, selección de las evidencias con nivel mayor de acuerdo con la escala utilizada, selección o elaboración de recomendaciones con el grado mayor de acuerdo con la escala utilizada.				
Método de validación y adecuación.	Enfoque de la GPC: enfoque a responder preguntas clínicas mediante la adopción de guías y/o enfoque a preguntas clínicas mediante la revisión sistemática de evidencias en una guía de nueva creación> Elaboración de preguntas clínicas. Métodos empleados para colectar y seleccionar evidencia. Protocolo sistematizado de búsqueda, específicar cuáles se utilizaron, de las siguientes: Revisión sistemática de la literatura. Búsquedas mediante bases de datos electrónicas. Búsqueda en páginas Web especializadas. Búsqueda manual de la literatura. Número de fuentes documentales revisadas: 34 Guías seleccionadas: 2 Meta análisis:1 Revisiones sistemáticas: 1 Ensayos clínicos: 5 Estudios retrospectivos:2 Transversales: 2. Revisiones narrativas: 14 Reportes: 2 Comparativo: 2 Prospectivo: 3				
Método de validación	Validación del protocolo de búsqueda: <institución búsqueda="" de="" el="" protocolo="" que="" validó="">. Método de validación de la GPC: validación por pares clínicos. Validación interna: <institución pares="" por="" que="" validó=""> Revisión instituciónal: <institución la="" que="" realizó="" revisión=""> Validación externa: <institución externa="" la="" que="" realizó="" validación=""> Verificación final: <institución externa="" la="" que="" realizó="" validación=""></institución></institución></institución></institución></institución>				
Conflicto de interés	Todos los miembros del grupo de trabajo han declarado la ausencia de conflictos de interés.				
Registro	IMSS-543-12				
Actualización	Fecha de publicación: 20/06/2012. 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 1^a, Col. Roma, México, D.F., C.P. 06700, teléfono 55533589.

2. Preguntas a responder por esta guía

- 1. ¿Qué es la Escabiosis?
- 2. ¿Cuál es la población susceptible?
- 3. ¿Cuáles son las medidas de prevención?
- 4. ¿Cuál es el cuadro clínico?
- 5. ¿Que auxiliares de diagnósticos existen?
- 6. ¿Cuáles son los tipos de Escabiosis que existen?
- 7. ¿Cuál es diagnóstico diferencial?
- 8. ¿Cuál es el tratamiento?
 - a) Farmacológico
 - b) No Farmacológico
- 9. ¿Cuáles son las complicaciones de la Escabiosis?
- 10. ¿Cuál es el pronóstico?

3. ASPECTOS GENERALES

3.1 ANTECEDENTES

La Escabiosis es una infección de la piel producida por el ácaro Sarcoptes scabiei de la variedad hominis, que produce una erupción intensamente pruriginosa, de predominio nocturno, con un patrón de distribución característico, que se transmite por contacto directo o fómites (especialmente ropa, donde el parasito permanece viable por 2-5 días). La incidencia de la Escabiosis presenta fluctuaciones cíclicas en todo el mundo. En la década de 1960 la incidencia en Europa y América del Norte comenzó a aumentar y en 1980 había alcanzado niveles cercanos a la pandemia. Desde entonces, su incidencia se ha reducido, pero la enfermedad sigue siendo común. Nada menos que 300 millones de personas pueden verse afectadas en todo el mundo. Las condiciones de hacinamiento incrementan su prevalencia en la población, inclusive puede ocurrir en forma epidémica en las instituciones. Es más frecuente en el invierno que en el verano, probablemente por la mayor aglomeración de personas y mayor sobrevida de los ácaros en fómites a temperaturas más frías (Chosidow O, 2006).

La transmisión es generalmente de persona a persona, por contacto directo. La transmisión de padres a hijos y sobre todo de madre a hijo, es la rutina. Las escuelas por lo general no ofrecen el nivel de contacto necesario para la transmisión. En los adultos jóvenes, el modo de transmisión más frecuente es por contacto sexual. En ambiente frío con alta humedad pueden sobrevivir mucho más tiempo. En condiciones comparables, los ácaros hembras (que se introducen en la piel y causan la enfermedad) sobreviven más tiempo que los machos.

Aunque es poco común, se ha reportado el contagio por el uso o manejo de ropa muy contaminada, o por dormir en una cama recientemente ocupada por una persona infestada. Transmisión a través de prendas de vestir o ropa de cama es más probable con mayores cargas parasitarias como se ve en la Escabiosis costrosa forma atípica que ocurre en pacientes inmuno-comprometidos o en ancianos institucionalizados que son infectados por miles de parásitos (Chosidow O, 2006; Heukelbach J, 2006).

Los animales también pueden contraer la sarna, pero la subespecie que infectan a los gatos y los perros son distintos de los que infectan a seres humanos. Mientras que entre especies puede producirse la transmisión, la Escabiosis contraída de un gato o un perro es poco probable que cause infestaciones extensas en un huésped humano a menos que el animal no reciba tratamiento. Estos ácaros no suelen reproducirse en el huésped humano y rara vez viven más que unos pocos días. (Heukelbach J, 2006).

El Sarcoptes scabiei variedad hominis es de color marrón blanquecino de ocho patas, de forma muy similar a una tortuga. La hembra que es la que produce las manifestaciones clínicas, es de aproximadamente 0,4 x 0,3 mm. El parasito hace madrigueras mediante la secreción de enzimas proteolíticas que causan daño a nivel de los queratinocítos. (Chosidow O, 2006; Heukelbach J, 2006).

Cuando la hembra es fertilizada, rápidamente excava una madriguera en la epidermis a nivel del estrato granuloso, donde se extiende aproximadamente 2 mm cada día y pone de dos a tres huevos a la vez, hasta un total de 10 a 25 y después de uno a dos meses muere. La eclosión de las larvas se produce en tres o

cuatro días y continúa el ciclo. (Currie BJ, 2010; Johnston G, 2005) El objetivo del tratamiento es eliminar a los parásitos en todos los miembros de la familia o que han estado en contacto con el paciente.

3.2 Justificación

La Escabiosis es una enfermedad fácilmente transmisible y de alta frecuencia especialmente en países en vías de desarrollo, con una incidencia aproximada de 300 millones por año en todo el mundo, que ha alcanzado proporciones pandémicas y constituye un problema de salud pública, que puede afectar la calidad de vida del paciente aunque no afecta la sobrevida. En México y en algunos otros países esta ectoparasitósis no es de notificación obligatoria, por lo que su frecuencia real se desconoce. El diagnóstico es fácil con las características clínicas y sus métodos diagnósticos son económicos. El tratamiento es sencillo, económico y de fácil acceso, como son las medidas de higiene personal y el uso correcto de escabiásicos, por lo que es importante que el médico detecte los factores de riesgo, establezca un diagnóstico oportuno para limitar la progresión de la enfermedad.

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

3.3 Propósito

El propósito de esta Guía es homogeneizar criterios diagnóstico – terapéuticos sobre la Escabiosis, también llamada Sarna o Acariasis, en el personal de salud.

3.4 OBJETIVO DE ESTA GUÍA

La guía de práctica clínica: **Diagnóstico y Tratamiento de la Escabiosis**, 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 para:

- 1. Realizar un diagnóstico oportuno de Escabiosis.
- 2. Identificar los principales factores de riesgo para Escabiosis.
- 3. Establecer los criterios diagnósticos.
- 4. Evitar las principales complicaciones.
- 5. Considerar los diagnósticos diferenciales.
- 6. Conocer la efectividad de las intervenciones no farmacológicas y farmacológicas.

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.

3.5 DEFINICIÓN

La Escabiosis es una infección de la piel producida por el ácaro Sarcoptes Scabiei de la variedad hominis, que produce una erupción intensamente pruriginosa, con un patrón de distribución característico, que se transmite por contacto directo o fómites (especialmente ropa, donde el parasito permanece viable por 2-5 días). Se reportan aproximadamente 300 millones de casos de Escabiosis cada año. Es más frecuente en población menor de 15 años, ancianos institucionalizados, inmunocomprometidos y adultos jóvenes por contacto sexual. (Arenas R, 2004; Roversi MA, 2011; Karthikeyan K, 2005; Chosidow O, 2006)

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

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 del personal de salud

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, meta análisis, 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

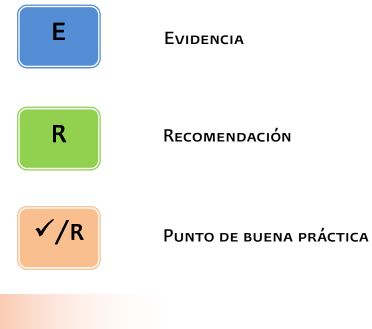
E. El zanamivir disminuyó la incidencia de las complicaciones en 30% y el uso general de antibióticos en 20% en niños con influenza confirmada

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:



4.1 POBLACION SUSCEPTIBLE

	Nivel / Grado	
E	Es más frecuente en población menor de 15 años, ancianos institucionalizados, inmunocomprometidos y adultos jóvenes con contacto sexual.	III [E: Shekelle] Chosidow O, 2006 Otero L, 2004
E	Las estancias hospitalarias por tiempo prolongado y la utilización crónica de esteroides se asocian a cuadros de Escabiosis.	III [E: Shekelle] Chorng-Jang L, 2011 Makigami K, 2011
	Hartifican las amuses achlesianales con managerias de	_

Identificar los grupos poblacionales con mayor riesgo de desarrollar Escabiosis:

• Promiscuidad.

R

- Menores de 15 años y Adultos jóvenes.
- Estancia prolongada en asilos y hospitales.
- Etapa invernal.
- Inmunocomprometidos.

[E: Shekelle] Chorng-Jang L, 2011 Makigami K, 2011 McCarthy JS 2004 Chosidow O, 2006 Otero L, 2004

4.2 Manifestaciones clínicas (Ver Figura 1)

Evidencia / Recomendación

Nivel / Grado

E

El principal síntoma es el prurito. A menudo es severo y empeora por la noche. Es resultado de reacción de hipersensibilidad retardada tipo IV al ácaro y al aumento de IgE hacia hipersensibilidad inmediata o Tipo I, a sus huevecillos o a sus heces.

IIb
[E: Shekelle]
Currie BJ. 2010

E

Los síntomas comienzan tres a seis semanas después de la infestación primaria. Sin embargo, en pacientes que han sufrido infestación previamente, los síntomas generalmente comienzan entre uno y tres días después de la reinfestación, presumiblemente por la previa sensibilización del sistema inmunológico.

III [E: Shekelle] McCarthy JS. 2004

Ε

Las lesiones fundamentales son pápulas pequeñas y eritematosas, a menudo excoriadas y con puntas con costras hemorrágicas. En ocasiones se pueden observar surcos por la excavación del parásito observándose como una fina línea (túneles) color gris, rojizo o marrón de 2 a 15 mm de largo. Muchas veces las lesiones no son visibles fácilmente. En raras ocasiones se pueden presentar pequeñas ronchas, vesículas, ámpulas o pústulas. (Figura 1)

III [E: Shekelle] Chouela E. 2002 Huynth TH. 2004

Ε

Afecta principalmente las regiones axilares, eminencias tenar e hipotenar, superficies flexoras de las muñecas y extensoras de los codos, pliegues interdigitales de las manos, pliegues subglúteos, ombligo. (Ver Figura 2).

[E: Shekelle] Morales L. 2006 Currie BJ. 2010 Chosidow O. 2010

Ε

Respeta cabeza cuello y pies. En las mujeres afecta pliegues submamarios y pezones. En varones afecta región escrotal y abdomen. [E: Shekelle] Morales L. 2006 Currie BJ. 2010 Chosidow O. 2010

R

Se le llaman Líneas de Hebra a las líneas imaginarias que se trazan a nivel de hombros y por detrás de las rodillas.

III [E: Shekelle] Arenas R. 2004

[E: Shekelle]

Kartono F, 2007

Ш Las formas atípicas se pueden encontrar en niños y Е [E: Shekelle] ancianos, en piel cabelluda, plantas y palmas. Chosidow O. 2006 Otras formas atípicas son la Escabiosis nodular, Ш Ε [E: Shekelle] Escabiosis costrosa (Noruega), Escabiosis inmunológica. Chosidow O. 2006 Intencionadamente se sugiere explorar: los pliegues interdigitales de las manos, cara anterior de las muñecas y pliegue antecubital, axilas piel adyacente a los pezones C en mujeres, área periumbilical, la cintura, los genitales [E:Shekelle] R masculinos (escroto, pene y glande) la superficie Chosidow O. 2006 extensora de las rodillas, la parte inferior de las nalgas y los muslos, y caras laterales y posterior de los pies. La parte trasera del cuerpo y la cabeza están libres de lesiones. La Escabiosis Nodular, se manifiesta con lesiones en forma de cúpula de 5 ó 6 mm de diámetro, eritematosas C y prurito extremo. En este caso se sugiere explorar la [E: Shekelle] R ingle, los genitales, los glúteos y axilas. Estos pacientes Chosidow O, 2006 pueden desarrollar urticaria generalizada, inclusive ha casos de pacientes con urticaria como manifestación inicial de la Escabiosis. Los niños pequeños y los bebés a menudo presentan C lesiones en palmas y plantas, en toda la superficie de los [E: Shekelle] R dedos, e incluso pueden mostrar ácaros en las uñas. Chosidow O, 2006 Suelen ser más inflamatorias que en los adultos y con frecuencia son vesículas o ámpulas. La Escabiosis costrosa o Escabiosis noruega puede ocurrir en pacientes con SIDA, lepra, linfoma y otras R [E: Shekelle] enfermedades y/o tratamientos que comprometen la Kartono F, 2007 inmunidad celular.

La Escabiosis costrosa a veces también se observa en

ancianos y en pacientes con Síndrome de Down.

R

R

La Escabiosis costrosa empieza con placas eritematosas mal definidas que rápidamente desarrollan una escama importante. Cualquier área puede ser afectada, pero la piel cabelluda, manos y pies son particularmente susceptibles. Si no se trata la enfermedad inexorablemente se extiende y puede afectar el tegumento entero. Las escamas son verrugas, especialmente sobre las prominencias óseas. Aparecen costras y fisuras. Sus lesiones son malolientes. Las costras y escamas están llenas de ácaros que se cuentan por cientos de miles. Las uñas, son gruesas, descoloridas, y distróficas. El prurito puede ser mínimo o ausente.

B [E: Shekelle] Kartono F, 2007

4.3 DIAGNÓSTICO

Evidencia / Recomendación

Nivel / Grado

E

El diagnóstico es clínico a través del prurito de predominio nocturno y las lesiones difusas en al menos dos localizaciones típicas, o un miembro de la familia con prurito.

II b [E: Shekelle] Mahé A, 2005

Ε

La identificación de los túneles en la piel es un dato clínico específico de Escabiosis.

IIb
[E: Shekelle]
Currie BJ 2010

Ε

El diagnóstico definitivo se realiza identificando el parásito, las heces o sus huevecillos.

[E: Shekelle]
Chosidow O, 2006

Los auxiliares de diagnóstico son:

Е

- Raspado de piel.
- Biopsia por rasurado.
- Microscopia de bajo poder.
- Dermatoscopía.
- Prueba de fluorescencia de tetraciclina.

III [E: Shekelle] Chosidow O, 2006 Chouela E, 2002

Huekelbach J, 2006

Е

Todas las pruebas descritas se pueden utilizar para diagnosticar la Escabiosis con éxito.

III [E: Shekelle] Dupuy A, 2007 Walter B, 2011

Е

La prueba de la **cinta adhesiva** para la Escabiosis implica el uso de cinta adhesiva transparente con adhesivo fuerte (ejemplo, cinta para empacar. La cinta se pega directamente a una lesión y luego se quita rápidamente. Después se aplica a un portaobjeto y se observa al microscopio para buscar los ácaros y los huevos. La utilidad de esta prueba es que no requiere de recursos especializados, es también útil en los niños que no toleran los raspados de piel.

III [E: Shekelle] Walter B, 2011

Raspado de la piel;

En los adultos, las zonas más útiles para la toma de muestra son las regiones interdigitales, los lados de las manos, muñecas, codos, axilas, la ingle, el pecho y los pies. En los lactantes y niños pequeños las palmas, plantas o en el torso.

El siguiente procedimiento permite la identificación de los ácaros o huevos en los raspados de los túneles o pápulas:

- El equipo necesario (alcohol, aceite mineral, hoja de bisturí número 15, portaobjetos de vidrio, cubreobjetos y microscopio)
- Identificar una pápula no escoriada, de preferencia con una línea fina, blanca o gris en la parte superior.
- Poner una gota de aceite mineral en la lesión de la piel, o bien raspar la zona con el bisturí o pellizcar el área entre los dedos pulgar e índice y superficialmente afeitarse la capa superior de la piel. La anestesia no es necesaria.
- Colocar la muestra sobre un portaobjetos, colocar el cubreobjetos y examinarla bajo el microscopio con un aumento de 10x para identificar el ácaro adulto femenino (0,4 mm de largo), el macho (0,2 mm de largo), los huevos o las heces
- Los huevos de ácaros son todos del mismo tamaño, mientras que las burbujas de aire son de diferentes tamaños y el cambio con la compresión de la diapositiva.

III [E: Shekelle]

Chouela E, 2002 Chosidow O, 2006 Huekelbach J, 2006

lb En los casos de Escabiosis Costrosa, un gran número de Е [E: Shekelle] ácaros y sus huevos pueden verse en raspado de la piel. Wong SS, 2005. Ш Ε Los sitios más frecuentes para la toma de muestras son [E: Shekelle] los sitios donde exista la lesión o zonas de rascado. Chouela E, 2002 Ш Las formas atípicas o cuando el examen directo no es [E: Shekelle] posible, se realiza una biopsia de piel. Chosidow O, 2006 El diagnóstico es principalmente clínico mediante los D antecedentes, interrogatorio dirigido y la presencia de las R [E: Shekelle] lesiones en sitios frecuentes detectadas en la exploración Chosidow O, 2006 física. Los apoyos diagnósticos pueden realizarse a través de: Raspado de piel. [E: Shekelle] R Biopsia por rasurado. Chosidow O, 2006 Chouela E, 2002 Microscopia de bajo poder. Huekelbach J, 2006 Dermatoscopía. Prueba de fluorescencia de tetraciclina. En espera de más evidencia comparativa, la habilidad del C clínico, la tolerancia del paciente, y la disponibilidad de R [E: Shekelle] los equipos siguen siendo los principales factores que Dupuy A, 2007 determinan la selección de una prueba de diagnóstico Walter B, 2011 apropiada. En poblaciones inmunocomprometidas, niños, ancianos y R con estancias hospitalarias prolongadas, se deberá pensar [E: Shekelle] Kartono F, 2007 en la posibilidad de Escabiosis Atípica. En niños se puede realizar la prueba de la cinta adhesiva, es una prueba fácil de realizar y, debido a que tiene un C R alto valor predictivo positivo y negativo es la prueba ideal [E: Shekelle] para fines de selección. El Raspado de la Piel no es Walter B, 2011 recomendado.

R

La técnica para realizar la prueba de la cinta adhesiva es: La cinta se pega directamente a una lesión y luego se quita rápidamente. Después aplicar la cinta a un portaobjetos y se utiliza un microscopio para examinar la cinta e identificar los ácaros y/o sus huevecillos.

C [E: Shekelle] Walter B, 2011; Katsumata K, 2006

4.4 DIAGNÓSTICO DIFERENCIAL

Evidencia / Recomendación

Nivel / Grado

El diagnóstico diferencial incluye:

- Dermatitis atópica
- Dermatitis herpetiforme
- Dermatitis por contacto
- Dermatitis seborreica
- Urticaria papular
- Pitiriasis rosácea
- Impétigo
- Psoriasis
- Sífilis
- Dermatitis por contacto al níquel

III [E: Shekelle] Karthikeyan K, 2005 Chouela O, 2002 Alonzo PL. 2006

Eccema atópico: Se diferencia por la historia familiar y personal, la clínica y la distribución de las lesiones.

- Dermatitis de contacto: En caso de eczema en la areola, descartar Escabiosis además de enfermedad de Paget.
- Dermatitis herpetiforme: Prurito episódico y diferentes lesiones como eczema, placas de eczema con lesiones vesiculosas y pápulas urticariales.
- Liquen plano: las lesiones son poligonales y violáceas y afecta mucosas.
- Escabiosas del níquel y platino: lesiones parecidas pero con antecedente de contacto con estos metales.
- Pediculosis de pubis: La diferenciación es con la visualización del parasito adherido al vello (color rojizo en la piel alrededor de los vellos).

[E: Shekelle]
Campillos PS, 2002
Alonzo PL. 2006

Ε

Е

El prurito urémico tiene antecedente de uremia en paraclínicos.

Ш [E: Shekelle] Campillos PS, 2002

R

Si existe eczema del pezón tiene que descartarse enfermedad de Paget, pero además, debe considerarse la que se describe como "sarna del níquel" ya que puede confundirse con escabiosis y si se da tratamiento para Alonzo PL. 2006 ésta entidad, empeora el cuadro del paciente.

C [E: Shekelle]

4.5 COMPLICACIONES

Evidencia / Recomendación

Nivel / Grado

Con frecuencia, el cuadro se complica sobre todo en los meses de verano, con infección por estafilococos aureus o estreptococos del grupo A, incluyendo impétigo, ectima, paroniquia, y furúnculosis. Además, el constante rascado y la aplicación de medicamentos irritantes o sensibilizantes pueden ocasionar eczematización.

ΠР [E: Shekelle] Currie BJ, 2010

R

En la Escabiosis impegtinizada es recomendable prescribir antibiótico tópico y un macrólido vía oral durante al menos 7 días.

C [E: Shekelle] Campillos PS, 2002

R

El uso de antihistamínicos es recomendado para evitar las complicaciones propiciadas por el prurito.

C [E: Shekelle] Chouela O, 2002

Ε

En la Escabiosis costrosa se pueden presentar fisuras que proporcionan una puerta de entrada para las bacterias. Esto puede llevar a la sepsis como complicación en pacientes ancianos e inmunodeprimidos.

[E: Shekelle] Chih-Chieh Ch, 2009

R

En pacientes con escabiosis costrosa extremar cuidados para prevenir la infección y mantener vigilancia para detectar datos de sepsis.

[E: Shekelle] Chih-Chieh Ch, 2009

Existen también complicaciones psicológicas tales como: incredulidad, persistentes delirios de parasitosis, vergüenza, culpabilidad, entre otros.

Ш [E: Shekelle] Chouela O, 2002

R

Tranquilizar al paciente, informar sobre el éxito del tratamiento de la Escabiosis y medidas preventivas para prevenir la reinfección. En los casos de trastornos.

C [E: Shekelle] Chouela O, 2002

4.5 TRATAMIENTO

Evidencia / Recomendación

Nivel / Grado

Las personas infectadas y sus contactos físicos cercanos tratados deben ser al mismo tiempo, independientemente de la presencia o no de sintomatología, tomando en cuenta las dosis y los Chosidow O, 2006 efectos secundarios de cada medicamento.

Ш [E: Shekelle]

R Las personas infectadas y sus contactos deben recibir

tratamiento al mismo tiempo.

C [E: Shekelle] Chosidow O. 2006

R

Tomar en cuenta el costo, la eficiencia y la tolerancia para iniciar el tratamiento y evitar el abandono y su posible resistencia.

[E: Shekelle] Mounsey KE, 2008 Chosidow O, 2006

C

4.5.1. TRATAMIENTO TÓPICO. VER CUADRO 1

Evidencia / Recomendación

Nivel / Grado

La estimación combinada de los ensayos mostró que la permetrina era superior al lindano (RR 0,32; IC del 95%: 0,13 a 0,75; modelo de efectos aleatorios; 753 participantes). Se detectó heterogeneidad estadística (prueba de ji cuadrado: 11,83; gl=4; p = 0,02; I266,2%).

la [E: Shekelle] Strong M, 2008

la

[E: Shekelle]

la

la

C

[E: Shekelle]

Ш

Ш

[E: Shekelle]

Ш

[E: Shekelle]

Chosidow 0,2006

EGMS, 2010

persistencia de prurito hallaron diferentes efectos: Hansen 1986 no halló diferencias significativas entre las intervenciones después de 28 días participantes), mientras que Schultz 1990 halló que la Ε permetrina era superior después de 28 +/- 7 días (RR Strong M, 2008 0,56; IC del 95%: 0,37 a 0,86; 391 participantes). Una estimación combinada mostró que la permetrina era superior (RR 0,62; IC del 95%: 0,44 a 0,87; 490 participantes). Una estimación combinada mostró un beneficio de la Е permetrina sobre el crotamitón (RR 0,24; IC del 95%: [E: Shekelle] 0,10 a 0,55; 194 participantes). Strong M, 2008 La permetrina crema al 5% utilizada por la noche una [E: Shekelle] Е vez al día y retiro después de 8 a 14 hrs tiene una buena EGMS, 2010 tolerancia y efectividad. La permetrina no es recomendable en pacientes R asmáticos. Chosidow O, 2006 La permetrina puede usarse en niños, embarazadas [E: Shekelle] Е (FDA B) y ancianos. Chosidow 0,2006 Lindano loción y crema 1%, hexacloruro de gamma benceno, es un insecticida de tipo órgano clorado. Se Е absorbe en todos los sitios y se metaboliza y excreta a Chosidow 0,2006 través de orina y heces. Galvan JL, 2004 Benzoato de Bencilo. Es éster del ácido benzoico y

Persistencia de prurito; Dos ensayos que informaron la

alcohol bencílico. Emulsión y loción 10 y 25%.

Actúa directamente sobre el ácaro y lo intoxica. Se

absorbe en el estrato córneo de la epidermis y se excreta

E

por vía renal.

E	Benzoato de bencilo versus azufre (158 participantes, un ensayo) Gulati 1978 comparó benzoato de bencilo tópico al 25% con pomada de azufre tópica. Fracaso del tratamiento en los casos diagnosticados clínicamente. No hubo diferencias significativas entre	A [E: Shekelle] Strong M, 2008	
E	ambos grupos a los 15 días en Gulati 1978. Loción de benzoato de bencilo (10 a 25%) también es eficaz, y requiere la aplicación por más de un día.	III [E: Shekelle] EGMS, 2010	
R	La loción de benzoato de bencilo debe aplicarse al menos de 2 a 3 noches continuas para tener una mejor eficacia.	B [E: Shekelle] EGMS, 2010	
R	Su uso está prohibido durante el embarazo, la lactancia y en niños menores de 5 años.	B [E: Shekelle] Chosidow O, 2006	
E	Crotamitón versus lindano (100 participantes, 1 ensayo) Amer 1992 comparó crotamitón tópico al 10% versus lindano tópico al 1%. No hubo diferencia Significativa del tratamiento entre ambos grupos a los 28 días.	l a [E: Shekelle] Strong M, 2008	
R	Crotamiton, crema o loción al 10% (crotonyl-N-etil-o-toluidina), debida a su poca eficacia y datos de toxicidad está prácticamente en desuso.	III [E: Shekelle] Chosidow 0,2006	
E	Singalavanija 2003 comparó lindano tópico al 0,3% con azufre tópico al 10%. No hubo diferencias significativas entre ambos grupos a los 28 días.	la [E: Shekelle] Strong M, 2008	
E	Gulati 1978 comparó benzoato de bencilo tópico al 25% con pomada de azufre tópica. No hubo diferencias significativas entre ambos grupos a los 15 días.	la [E: Shekelle] Strong M, 2008	
E	Azufre, ungüento del 2 al 10% en base de petrolato, es el más antiguo de los escabicidas. Mediante su oxidación a ácido pentatiónico ejerce su acción germicida; además posee acción queratolítica, antiséptica leve y parasiticida.	Ib [E: Shekelle] Singalavanija S, 2003 EGMS, 2010	

R

azufre, eficaz. Εl parece ser muy barato y seguro, pero mancha la ropa y requiere la aplicación de tres días consecutivos.

[E: Shekelle] EGMS, 2010

4.5.2. TRATAMIENTO ORAL

Evidencia / Recomendación

Nivel / Grado

Ε

Ε

La estimación combinada de los ensayos mostró un beneficio de la ivermectina sobre el lindano (RR 0,36; IC del 95%: 0,23 a 0,58; 193 participantes).

l a [E: Shekelle] Strong M, 2008

Nnoruka 2001 comparó 200 µg/kg de peso corporal de ivermectina con benzoato de bencilo al 25% reportó Ε una diferencia significativa a favor de la ivermectina a los 30 días (RR 0,13; IC del 95%: 0,03 a 0,53; 58 participantes).

l a [E: Shekelle] Strong M, 2008

La ivermectina ha sido utilizada desde 1980 con buenos

resultados, en 1992 se utilizó a dosis de 100microgramos/ kg vía oral una sola dosis con curación del 70% de los casos en el mes siguiente, Macotela Ruíz al siguiente año la administró a dosis de 200microgramos /kg con un índice de curación del 74% y un estudio posterior del mismo reporta un índice de curación del 100% con una o tres dosis de Arenas 2004 250Microgramos / kg.

IV [E: Shekelle]

Para obtener la máxima eficacia se requiere la administración de dos dosis de 200microgramos/ kilogramo con intervalo de 2 semanas y se alcanza un 100% de eficacia

Ivermectina, análogo semi sintético de la avermectina-Bla derivado del streptomyces avermectilis. Inhibe la sinapsis neuromuscular del insecto. Metabolismo hepático, excreción biliar.

Ιb [E: Shekelle] EGMS, 2010 Elgar G, 2003 Morales C, 2002

Ε

El uso de antihistamínicos para evitar complicaciones propiciadas por el prurito.

[E: Shekelle] Chouela O, 2002

Cuando no se puede aplicar tratamiento tópico, por confusión, por dificultad en la aplicación, por escoriaciones, lesiones eccematosas o el potencial riesgo de absorción percutánea, se recomienda usar la vía oral.

C [E: Shekelle] Chosidow O, 2006

R

Se puede indicar antihistamínicos para disminuir las complicaciones secundarias al rascado.

c [E: Shekelle]Chouela O, 2002

4.5.3. TRATAMIENTO NO FARMACOLÓGICO

Evidencia / Recomendación

Nivel / Grado

Desinfectar todos los objetos que están en contacto directo con el paciente.

IV [E: Shekelle] González JR, 2009 Campillos MT, 2002

Ε

Toda la ropa de cama con la que tuvo contacto el paciente en las 48 a 72 horas y un día después de iniciado el tratamiento, debe mantenerse en agua con detergente por lo menos durante una hora y luego lavarse (si es posible en lavadora y secadora a 60°C)si no es posible exponerla al sol durante todo el día.

[E: Shekelle] González JR, 2009

Ш

IV

[E: Shekelle] EGMS, 2010 Campillos MT,2002

١V

Aquellos objetos que no pueden ser lavados, se deben colocar en una bolsa de plástico sellada por 72 horas o más, ya que el ácaro no sobrevive más tiempo fuera del humano.

[E: Shekelle] González JR, 2009

Ш

IV

[E: Shekelle] EGMS, 2010

Lavado de manos y cepillado de uñas.

[E: Shekelle]
Ausina V. 2007

Se debe informar a los pacientes que es una enfermedad transmisible.

[E: Shekelle] Chosidow O, 2006

Díaz JH, 2009

C R Informar al paciente de evitar el contacto sexual, hasta [E: Shekelle] que ambas partes hayan completado el tratamiento. EGMS, 2010 C Se recomienda el uso de lubricantes o emolientes tópicos R para atenuar el prurito. [E: Shekelle] Campillos P, 2002 C R Evitar promiscuidad y hacinamiento. Aseo personal. [E: Shekelle] Chosidow O, 2006 R Lavado y exposición de la ropa al calor y/o sol. [E: Shekelle] Chosidow O, 2006 R [E: Shekelle] Evitar el intercambio de prendas de uso personal. Chosidow O, 2006 [E: Shekelle] R Las instrucciones para el tratamiento deben darse por EGMS, 2010 escrito al paciente (Ver cuadro 2). Campillos MT, 2002 Aislar a los pacientes hospitalizados portadores o D R sospechosos de Escabiosis independientemente de la [E: Shekelle] patología de ingreso. Fajardo V, 2004 4.6 Pronóstico Evidencia / Recomendación Nivel / Grado IV [E: Shekelle] La mayoría de los casos se resuelven sin problemas a

largo plazo.

E

Un caso severo con mucha descamación o costra, puede ser un signo de que la persona tiene VIH.

IV [E: Shekelle] Díaz JH, 2009

R

En casos muy graves o resistentes a tratamiento descartar VIH.

D [E: Shekelle] Díaz JH, 2009

5. ANEXOS

5.1. Protocolo de Búsqueda

PROTOCOLO DE BÚSQUEDA.

Diagnóstico y Tratamiento de Escabiosis.

La búsqueda se realizó en los sitios específicos de Guías de Práctica Clínica, la base de datos de la biblioteca Cochrane y PubMed.

Criterios de inclusión:

Documentos escritos en idioma inglés o español.

Publicados durante los últimos 5 años.

Documentos enfocados a diagnóstico o tratamiento.

Criterios de exclusión:

Documentos escritos en idiomas distintos al español o inglés.

Estrategia de búsqueda

Primera etapa

Esta primera etapa consistió en buscar guías de práctica clínica relacionadas con el tema:

Diagnóstico y Tratamiento de Escabiosis en PubMed.

La búsqueda fue limitada a humanos, documentos publicados durante los últimos 5 años, en idioma inglés o español, del tipo de documento de guías de práctica clínica y se utilizaron términos validados del MeSh. Se utilizó el término MeSh: Scabies. En esta estrategia de búsqueda también se incluyeron los subencabezamientos (subheadings): Classification, diagnosis, drug effects, drug therapy, epidemiology. Esta etapa de la estrategia de búsqueda dio 3 guías británicas, solo una de acceso libre pero no enfocada a enfermedades de transmisión sexual. Una GPC europea y una española que se mencionan a continuación y que se utilizaron para la adaptación de la presente:

Roversi MA, Chalela, JP. Escabiosis, Guía de manejo. (Consultado: dic 2011) Disponible en: http://www.nasajpg.com/2011/06/023/escabiosis-o-sarna-guia-de-manejo.pdf.Diciembre 2011

Gordon RS, Chosidow O. European Guideline of the Management of Scabies. 2010.

Segunda etapa

Una vez que se realizó la búsqueda de guías de práctica clínica en PubMed y al haberse encontrado pocos documentos de utilidad, se procedió a buscar revisiones sistemáticas, ensayos clínicos y estudios observacionales en medline, Ovide, MDconsult, Science Direct seleccionando los documentos que se especifican en la bibliografía

5.2 SISTEMAS DE CLASIFICACIÓN DE LA EVIDENCIA Y FUERZA DE LA RECOMENDACIÓN

Criterios para Graduar 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 Canadá. 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.

A continuación se presentan las escalas de evidencia de cada una de las GPC utilizadas como referencia para la adopción y adaptación de las recomendaciones.

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 clínicos aleatorios	A. Directamente basada en evidencia categoría I		
Ib. Evidencia de por lo menos un estudio clínico controlado			
aleatorio			
IIa. Evidencia de por lo menos un estudio controlado sin	B. Directamente basada en evidencia categoría II o		
aleatoriedad	recomendaciones extrapoladas de evidencia I		
IIb. Al menos otro tipo de estudio cuasi experimental o estudios			
de cohorte			
III. Evidencia de un estudio descriptivo no experimental, tal como	C. Directamente basada en evidencia categoría III o en		
estudios comparativos, estudios de correlación, casos y controles	recomendaciones extrapoladas de evidencias categorías I o		
y revisiones clínicas	II .		
IV. Evidencia de comité de expertos, reportes opiniones o	D. Directamente basadas en evidencia categoría IV o de		
experiencia clínica de autoridades en la materia o ambas	recomendaciones extrapoladas de evidencias categorías II,		
	III		

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

Cuadro 1: Ejemplo de instrucciones escritas para la aplicación del tratamiento de la Escabiosis

Instrucciones:

El tratamiento se aplica después del baño, sobre la piel seca, en todo el cuerpo, iniciando detrás de las orejas y el cuello hacia abajo. Se pondrá especial atención al aplicarlo en los pliegues (entre los dedos, ombligo, nalgas) y debajo de las uñas, bien cortadas. Se mantendrá durante las horas recomendadas y posteriormente se eliminará mediante un nuevo baño.

No usar durante más tiempo o más frecuentemente de lo recomendado.

El sobre tratamiento puede causarle una dermatitis.

Después de concluido el tratamiento se debe lavar la ropa personal y de cama a 60°C



FIGURA 1: LESIÓN DE ESCABIOSIS OBSERVADA A TRAVÉS DEL MICROSCOPIO.

Figura 1. Chouela E, Abeldaño A, Pellerano G, Hernández MI. Diagnosis and treatment of scabies: a practical guide. Am J Clin Dermatol. 2002;3(1):9-18

LOCALIZACIÓN TÍPICA DE LA DISTRIBUCIÓN DE LA ESCABIOSIS.

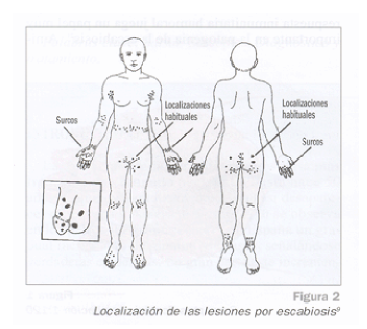


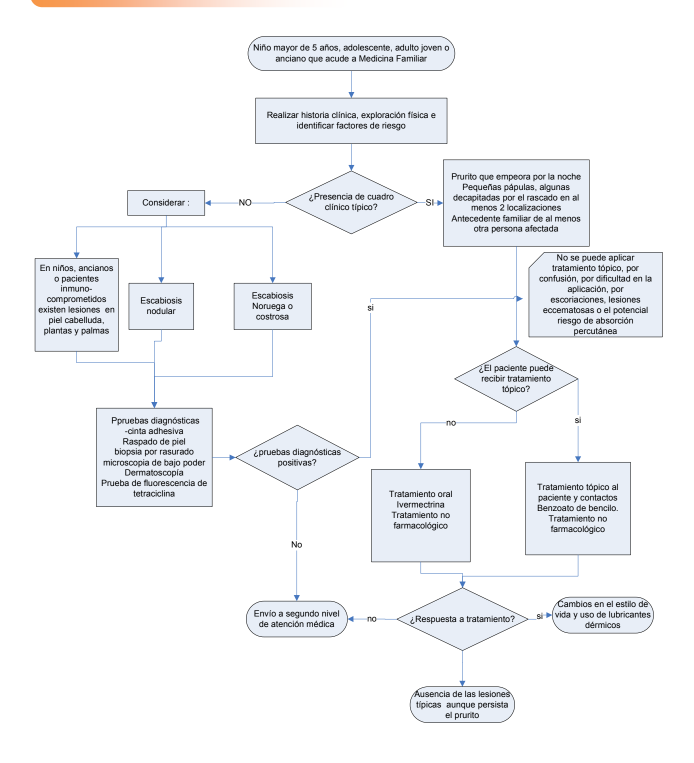
Figura 2. Campillos Paez MT, et al. Escabiosis: Revisión y actualización. Medi Fam on line 2002 vol 12 no 7 pp 40-54

5.3 MEDICAMENTOS

Cuadro I. Medicamento Indicado En El Tratamiento De La Escabiosis

Clave	Principio Activo	Dosis recomendada	Presentación	Tiempo (período de uso)	Efectos adversos	Interacciones	Contraindicaciones
0861	Benzoato de bencilo	25 %/dosis	Frasco. Cada 100ml contiene 30g Solución dérmica por cada 25ml Frasco con 300mg	Aplicarse por las noches y retirase al día siguiente con agua y jabón	Lesiones cutáneas eritematosa, ardor, prurito, dermatitis atópica, irritación local leve, sensación de comezón y salpullido		No debe aplicarse cuando se presente irritación de la piel, en quemaduras, pacientes con crisis convulsivas, durante el embarazo y lactancia, no en cara, ojos, membranas mucosas y meato urinario

5.4 ALGORITMO



6. GLOSARIO.

Ácaro: Parasito de hombres, animales y plantas de tamaño muy pequeño con respiración traqueal y con cefalotórax unido al abdomen.

Acariasis: Sinónimo de Escabiosis.

Fómites: Objeto de uso personal de un enfermo o portador que puede estar contaminado y transmitir agentes infecciosos.

Infestada: Es aquella persona portadora de un padecimiento contagioso parasitario.

Infestar: Invadir un lugar o una cosa.

Ectoparásito: Parasito que vive en la superficie de otro organismo o entra en contacto con él solo en el momento de alimentarse.

Antiescabiasisos: Sustancia química que actúa como tratamiento en pacientes con Escabiosis.

Inmunocomprometido: Persona con disminución de la respuesta del sistema inmune.

Población susceptible: Conjunto de personas con riesgos de recibir el efecto o acción de un agente.

Promiscuidad: Convivencia y relaciones sexuales desordenadas de una persona con muchas otras.

Hacinamiento: Situación lamentable en la cual los seres humanos que habitan o que ocupan un determinado espacio son superiores a la capacidad que tal espacio debería contener, de acuerdo a los parámetros de comodidad, seguridad e higiene.

Líneas de Hebra: Son las líneas imaginarias que se trazan a nivel de hombros y por detrás de las rodillas.

Túnel: Excavación del parásito sobre la piel.

Sarna Noruega o Costrosa: Es un tipo de Escabiosis que se caracteriza por escamas y es más frecuente en pacientes inmunodeprimidos con mayor tendencia a la complicación.

7. BIBLIOGRAFÍA.

- 1. Alonzo PL, et al. Dermatitis de Contacto alérgica al níquel. Rev. del Centro Dermatológico Pascua. 2006;15(2)
- 2. Arenas R. Escabiosis. Dermatología, Atlas, Diagnostico y Tratamiento. 2004; Ed. McGrawHill. 3ª ed. México; p 447-451.
- 3. Ausina V, Moreno S. Sarna o Escabiosis: Tratado Seimc de Enfermedades Infecciosas y Microbiologia Clinica. Ed. Médica Panamericana. 2006.
- 4. Campillos Paez MT, et al. Escabiosis: Revisión y actualización. Medi Fam on line 2002;12(7):40-54
- 5. Chih-Chieh C, Sung-Jan L, Ya-Chi C, et al. Infestation by Norwegian scabies. CMAJ 2009;181(5).
- 6. Chorng-Jang L, Chun-Lung W, Hui-Ying C, et al. Risk Factors for delayed diagnosis of scabei in hospitalized patients from long-term care facilities. J Clin Med Res. 2011;3(2):72-77
- 7. Chosidow O. Clinical practices. Scabies. N Engl J Med. 2006;354(16):1718-1727.
- 8. Chouela E, Abeldaño A, Pellerano G, et al. Diagnosis and treatment of scabies: a practical guide. Am J Clin Dermatol. 2002;3(1):9-18.
- 9. Currie BJ, McCarthy JS. Permethrin and Ivermentin for Scabies. N Eng J Med. 2010;362:717-725.
- 10. Diaz JH. Scabei. In Mandell GL, Bennett JE, Dolin R, eds. Principles and Practice of Infectious Diseases. 7th ed. Philadelphia, Pa: Churchill Livingstone Elsevier.2009,cap 294.
- 11. Dupuy A, Dehen L, Bourrat E, et al. Accuracy of standard dermoscopy for diagnosing scabies. J Am Acad Dermatol. 2007;56(1):53
- 12. Elgar G, MeinKing T. Ivermectin. Dermatol Clin 2003;21(2)277-282.
- 13. Fajardo-Velázquez R, Urdez-Hernandez E, Ysita-Morales A. Brote intrahospitalario de escabiasis, a partir de un caso de sarna noruega. Salud pública Mex 2004;46(43)
- 14. Galvan JL, Hostoria de la Sarna. Piel 2004;19(10):533-537.
- 15. Gonzalez JR. Escabiosis o Sarna Tratamiento. http://dermatologoraulgonzalez.com/topicos-dermatologicos/escabiasis.php
- 16. Gordon RS, Chosidow O. European Guideline of the Management of Scabies. 2010.
- 17. Heukelbach J, Feldmeier H. Scabies. Lancet. 2006;367(9524):1767-74.
- 18. Huynh TH, Norman RA, Scabies and pediculosis. Dermatol Clin 2004;22:7-11.
- 19. Karthikeyan K, Tratment of scabies: newer perspectives. Postgrand Med J 2005;81:7-11
- 20. Kartono F, Edward W, Lee MD, et al. Crusted Norwegian Scabies en an Adult whith Langerhands Cels Histiocytosis. Arch Dermatol. 2007;143(5):626-28
- 21. Katsumata K. Simple method of detecting sarcoptes scabiei var hominis mites among bedridden elderly patients suffering from severe scabies infestation using an adhesive-tape. Intern Med. 2006;45(14):857.
- 22. Lin S, Farber J, Lado L. A case report of crusted scabies with methilcilin-resitant Staphylococcus aureus bacteremia. J Am Geriatric Soc. 2009;57(9):1713

- 23. Mahé A, Faye O, N'Diaye HT, et al. Definition of an algorithm for the management of common skin diseases at primary health care level in sub-Saharan Africa. Trans R Soc Trop Med Hyg 2005;99(1):39
- 24. Makigami K, Ohtaki N, Ishii N, et al. Risk factors for recurrence of scabies: a retrospective study of scabies patients in a long-term care hospital. The Journal of dermatology 2011;38(9):874-879
- 25. McCarthy JS, Kemp DJ, Walton SF, et al. Scabies: more than just an irritation. Postgrad Med J 2004;80:382-387 doi:10.1136/pgmj.2003.014563
- 26. Morales C, Rodriguez M, Arenas R. Ivermectina. Revisión de su uso en escabiasis y pediculosis. Dermatologia Rev Med 2002;46(6):268-72
- 27. Morales L, Arenas R, Escabiosis. Tratamiento de 40 pacientes con Ivermectina oral. DCMQ Octubre 2006
- 28. Mounsey KE, Holt DC, McCarthy J, et al. Scabies: molecular perspectives and therapeutic implications in the face of emerging drug resistance. Future Microbiol. 2008;3:57-66
- 29. Otero L, Varela JA, Espinoza E, et al. Sarcoptes scabei in a sexuallity transmitted infections until: a 15 year study. Sex Transm Dis, 2004;31(12):761-765.
- 30. Roversi MA, Chalela, JP. Escabiosis, Guía de manejo. (Consultado: dic 2011) Disponible en: http://www.nasajpg.com/2011/06/023/escabiosis-o-sarna-guia-de-manejo.pdf.Diciembre 2011
- 31. Singalavanija S, Limpongsanurak W, Soponsakunkul S. A comparative study between 10 per cent sulfur ointment and 0.3 percent gamma benzene hexachloride gel in the treatment of scabies in children. J Med Assoc Thai 2003;86 Suppl:531-6
- 32. Strong M, Johnstone PW, Intervensiones para el tratamiento de la Escabiosis (revisión de Cochrane traducida). En: La biblioteca Crochrane Plus, 2008 Numero2. Oxford: update software Ltd. Consultada diciembre 2011. Disponible en: http://www.update-software.com
- 33. Walter B, Heukelbach J, Fengler G, et al. Comparison of dermoscopy, skin scraping, and the adhesive tape test for the diagnosis of scabies in a resource-poor setting. Arch Dermatol. 2011;147(4):468.
- 34. Wong SS, Woo PC, Yen KY. Unusual laboratory findings in a case of Norweigian scabies provided a clue to diagnosis. J Clin Microbiol.2005;43(5):2542.

8. AGRADECIMIENTOS.

Lic. Francisco García

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. Así mismo al Centro Dermatológico Dr. Ladislao de la Pascua por haber apoyado con personal adscrito a su unidad para que asistiera en la validación de esta guía.

Instituto Mexicano de Seguro Social / IMSS

Licenciado en Bibliotecología adscrito al CENAIDS.

Instituto Mexicano del Seguro Social

Secretaria

Srita. Luz María Manzanares Cruz

División de Excelencia Clínica. Coordinación de

UMAE

Mensajería

Sr. Carlos Hernández Bautista

División de Excelencia Clínica. Coordinación de

UMAE

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 del Área de Implantación y Evaluación de Guías de

Práctica Clínica

Dra. María del Rocío Rábago Rodríguez Jefa de Área de Innovación de Procesos Clínicos

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

Dr. Judith Gutiérrez Je fe de área

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. Yuribia Karina Millán Gámez Coordinadora de Programas Médicos

Dra. María Antonia Basavilvazo Rodríguez Coordinadora de Programas Médicos

Dr. Juan Humberto Medina Chávez Coordinador de Programas Médicos

Dra. Gloria Concepción Huerta García Coordinadora de Programas Médicos

Lic. María Eugenia Mancilla García Coordinadora de Programas de Enfermería

Lic. Héctor Dorantes Delgado Analista Coordinador

Lic. Abraham Ruiz López Analista Coordinador

Lic. Ismael Lozada Camacho Analista Coordinador