



INSTITUTO MEXICANO DEL SEGURO SOCIAL

SEGURIDAD Y SOLIDARIDAD SOCIAL

DIRECCIÓN GENERAL

DR. JOSÉ ANTONIO GONZÁLEZ ANAYA

DIRECCIÓN DE PRESTACIONES MÉDICAS DR. JOSÉ DE JESÚS ARRIAGA DÁVILA

UNIDAD DE ATENCION MÉDICA

DR. JOSÉ DE JESÚS GONZÁLEZ IZQUIERDO

COORDINACIÓN DE UNIDADES MÉDICAS DE ALTA ESPECIALIDAD

DR. JAIME ANTONIO ZALDÍVAR CERVERA

COORDINACION DE ATENCIÓN INTEGRAL EN SEGUNDO NIVEL

DR. RAFAEL RODRÍGUEZ CABRERA

COORDINACIÓN DE PLANEACIÓN DE INFRAESTRUCTURA MÉDICA

MTRO. DANIEL SAUL BROID KRAUZE

COORDINACIÓN TÉCNICA DE EXCELENCIA CLÍNICA

DR. ARTURO VINIEGRA OSORIO

UNIDAD DE EDUCACIÓN, INVESTIGACIÓN Y POLÍTICAS EN SALUD

DR. GERMÁN ENRIQUE FAJARDO DOLCI

COORDINACIÓN DE POLÍTICAS DE SALUD

DR. MARIO MADRAZO NAVARRO

COORDINACIÓN DE EDUCACIÓN EN SALUD

DR. SALVADOR CASARES QUERALT

COORDINACIÓN DE INVESTIGACIÓN EN SALUD

DR. FABIO ABDEL SALAMANCA GÓMEZ

COORDINACIÓN DE PLANEACIÓN EN SALUD

MTRA.LISA RAMÓN VAN HEEST

UNIDAD DE ATENCIÓN PRIMARIA A LA SALUD

DR. VICTOR HUGO BORJA ABURTO

COORDINACIÓN DE ATENCIÓN INTEGRAL A LA SALUD EN EL PRIMER NIVEL

DR. MANUEL CERVANTES OCAMPO

COORDINACIÓN DE VIGILANCIA EPIDEMIOLÓGICA

DR. ROMEO S. RODRÍGUEZ SUÁREZ

COORDINACIÓN DE SALUD EN EL TRABAJO

DR. MANUEL DÍAZ VEGA

COORDINACIÓN DE CONTROL TÉCNICO DE INSUMOS

DR. RODOLFO ANTONIO DE MUCHA MACÍAS

Durango 289-1A Colonia Roma Delegación Cuauhtémoc, 06700 México, DF.

Página Web: www.imss.gob.mx

Publicado por Instituto Mexicano del Seguro Social

© Copyright Instituto Mexicano del Seguro Social "Derechos Reservados". Ley Federal de Derecho de Autor

Editor General Coordinación Técnica 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. El personal de salud que participó en su integración 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 niveles, 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 sean parte del mismo, incluyendo la modificación o inserción de textos o logotipos.

En la integración de esta Guía de Práctica Clínica se ha considerado integrar la perspectiva de género utilizando un lenguaje incluyente que permita mostrar las diferencias por sexo (femenino y masculino), edad (niños y niñas, los/las jóvenes, población adulta y adulto mayor) y condición social, con el objetivo de promover la igualdad y equidad así como el respeto a los derechos humanos en atención a la salud.

Debe ser citado como: **Diagnóstico y Tratamiento de la Policitemia Neonatal en el 2° y 3° Nivel de Atención.** México: Instituto Mexicano del Seguro Social; **2 de diciembre de 2015**

Esta guía puede ser descargada de Internet en:

http://imss.gob.mx/profesionales-salud/gpc

http://www.cenetec.salud.gob.mx/interior/catalogoMaestroGPC.html

CIE- 10: P61.1

GPC: DIAGNÓSTICO Y TRATAMIENTO DE LA POLICITEMIA NEONATAL EN EL 2° Y 3° NIVEL DE ATENCIÓN

COORDINACIÓN, AUTORÍA Y VALIDACIÓN 2015

COORDINACIÓN:				
Dra. Adolfina Bergés García	Hematóloga Pediatra	División de Prestaciones Médicas	Coordinadora de Programas Médicos, coordinación Técnica de Excelencia Clínica	Agrupación Mexicana Estudio de la Hematología
		AUTORÍA:		
Dra. Amalia Guadalupe Bravo Lindoro	Hematóloga Pediatra	Instituto Nacional de Pediatría. SSA	Subdirectora de Servicios Auxiliares de Diagnóstico y Tratamiento	Agrupación Mexicana Estudio de la Hematología
Dra. Rosa María Mendoza Zanella	Pediatra Neonatóloga	UMAE Hospital General, Centro Médico Nacional La Raza. IMSS	Jefe de Servicio Neonatología	
Dra. Herminia Uscanga Carrasco	Pediatra Neonatóloga	UMAE Hospital de Gineco-Obstetricia No. 3, Centro Médico Nacional La Raza. IMSS	Médico Base, Unidad de Cuidados intensivos Neonatales	
Dra. María Antonieta Vélez Ruelas	Hematóloga Pediatra	Práctica Privada		Agrupación Mexicana Estudio de la Hematología
		VALIDACIÓN	1 :	
Protocolo de Búsq	ueda			
Dra. Luz Angélica Ramirez García	Pediatra Neonatóloga	UMAE Hospital de Gineco-Obstetricia No. 4	Jefatura División de PediatríaCargo/Unidad	
Guía de Práctica Clínica				
Dr. Héctor Baptista González	Hematólogo Pediatra	Instituto Nacional de Perinatología. SSA	Director de Investigación	Agrupación Mexicana Estudio de la Hematología

ÍNDICE

1.	Clasificación	6
2.	Preguntas a Responder	7
3.	Aspectos Generales	8
3.1	Justificación	8
3.2	Objetivo	9
3.3	Definición	10
4.	Evidencias y Recomendaciones	11
4.1	Factores de Riesgo	
4.2	Diagnóstico Clínico	
4.2.1	Manifestaciones Clínicas	
4.2.1.1	Repercusión Orgánica Asociada a la Policitemia / Hiperviscocidad	
4.3	Diagnóstico de Laboratorio	
4.3.1	Estudios de Laboratorio	
4.4	Tratamiento	
4.4.1	Tipos de tratamientos	
4.4.2	Cuando realizar Exanguino Transfusión Parcial	
4.4.3	Que tipo de fluido elegir para Exanguino Transfusión Parcial	
4.4.4	Procedimiento Exanguino Transfusión Parcial	
4.5	Cuando iniciar la vía oral después de ETP	27
4.6	Complicaciones a Largo Plazo	
4.7	Criterios de Referencia Y Contra-Referencia	29
4.7.1	Criterios de Referencia	29
4.8	"Criterios de Contra- Referencia	29
5.	Anexos	30
5.1	Protocolo de Búsqueda	30
5.1.1	Estrategia de búsqueda	31
5.1.1.1	Primera Etapa	
5.1.1.2	Segunda Etapa	
5.2	Escalas de Gradación	
5.3	Cuadros o figuras	
5.4	Diagramas de Flujo	
5.5	Listado de Recursos	
5.5.1	Tabla de Medicamentos	
5.6	Cédula de Verificación de Apego a las Recomendaciones Clave de la Guía de Práctica Clínica	43
6.	Glosario	44
7.	Bibliografía	45
8.	Agradecimientos	47
9.	Comité Académico	48

1. CLASIFICACIÓN

	CATÁLOGO MAESTRO: IMSS-782-15
Profesionales de la salud	<especialistas (1.20)<br="" (1.30),="" (1.43)="" en="" especialistas="" hematología="" neonatología="" pediatría="" y="">http://www.cenetec.salud.gob.mx/descargas/gpc/ANEXOS_METODOLOGIA_GPC.pdf)>.</especialistas>
Clasificación de la enfermedad	CIE-10: P 61.1.
Categoría de GPC	Segundo y tercer nivel (es)
Usuarios potenciales	Especialistas en Neonatología (1.30), especialistas en Pediatría (1.43) y especialistas en hematología (1.20)
Tipo de organización desarrolladora	Nombre de Instituciones que desarrollan,: UMAE Hospital General Centro Médico La Raza, Umae HGO #3;Instituto Mexicano del Seguro Social, Instituto Nacional de Pediatría. De SSA,
Población blanco	Neonatos de ambos sexos
Fuente de	<instituto del="" mexicano="" seguro="" social<="" th=""></instituto>
financiamiento / Patrocinador	
Intervenciones y actividades consideradas	CIE-9MC: <código anexo="" clasificación="" de="" del="" en="" enfermedades,="" internacional="" intervenciones="" la="" novena="" salud="" versión="">. <intervención>.</intervención></código>
Impacto esperado en salud	Unificar criterios para diagnóstico y tratamiento de la Policitemia Neonatal, detección temprana de la misma y recomendar el tratamiento optimo, disminuir riego de complicaciones a corto y largo plazo.
Metodología¹	Adopción o elaboración de la Guía de Práctica Clínica: de las preguntas a responder y conversión a preguntas clínicas estructuradas, búsqueda y revisión sistemática de la literatura: recuperación de guías internacionales o meta análisis, o ensayos clínicos aleatorizados, o estudios observacionales publicados que den respuesta a las preguntas planteadas, de los cuales se seleccionarán las fuentes con mayor puntaje obtenido en la evaluación de su metodología y las de mayor nivel en cuanto a gradación de evidencias y recomendaciones de acuerdo con la escala.
Método de integración	Métodos empleados para colectar y seleccionar evidencia Protocolo sistematizado de búsqueda: Algoritmo de búsqueda reproducible en bases de datos electrónicas, en centros elaboradores o compiladores de guías, de revisiones sistemáticas, meta análisis, en sitios Web especializados y búsqueda manual de la literatura. Número de fuentes documentales utilizadas: 21 fuentes utilizadas. Guías seleccionadas: 2 guías seleccionadas Meta-análisis: 1. Revisiones sistemáticas: 2 Estudios observacionales: 4 Revisiones: 11. Recomendación de expertos: 1
Método	Validación por pares clínicos
de validación	Validación del protocolo de búsqueda: Instituto Mexicano del Seguro Social Validación de la guía:Instituto Nacional de Perinatología,
Conflicto de interés	Todos los miembros del grupo de trabajo han declarado la ausencia de conflictos de interés.
Registro	IMSS-782-15
Actualización	Fecha de publicación: 2 de diciembre de 2015 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.

¹ Para mayor información sobre los aspectos metodológicos empleados en la construcción de esta Guía, puede dirigir su correspondencia a la Coordinación Técnica de Excelencia Clínica, con domicilio en Durango No. 289 Piso 1ª, Col. Roma, México, D.F., C.P. 06700, teléfono 55533589.

2. Preguntas a Responder

- 1. ¿Cuales son los factores de riesgos maternos y fetales para desencadenar policitemia neonatal (PN)?
- 2. ¿Cuáles son los datos clínicos para sospechar PN?
- 3. ¿Cuál es la repercusión orgánica asociada a PN?
- 4. ¿Que estudios de laboratorio se solicitan para diagnóstico de PN y complicaciones?
- 5. ¿Cómo se trata la PN?
- 6. ¿Cuándo terminar ayuno después exanguíneo transfusión parcial?
- 7. ¿Cuales son las complicaciones a corto y largo plazo de la PN?
- 8. ¿Cuales son los criterios de referencia y contra-referencia?

3. ASPECTOS GENERALES

3.1 Justificación

La policitemia neonatal (PN) fue primeramente mencionada en la biblia en Génesis 25:25. En los años de 1970 se reportó una pequeña serie de casos de neonatos con síntomas relacionados a la elevacion del hematocrito y de la viscosidad sanguínea, posteriormente se realizaron estudios con gran población de neonatos con énfasis en la policitemia y función cerebral, seguidas de investigaciones que estudiaron asociaciones entre policitemia, hiperviscosidad y disfuncion orgánica sistémica; donde se encontró que los cambios en la función orgánica era el resultado del incremento del hematocrito, la viscosidad y alteraciones del contenido de oxigeno arterial (Sarkar S, 2008).

En la mayoria de neonatos el hematocrtio muestra cambios significativos, que van desde los niveles del cordón umbilical a las muestra tomadas de venas periféricas a lo largo de las primeras 24 h de vida extrauterina (VEU), los cambios en el hematocrtio dependen del volumen sanguíneo al nacimiento, en neonatos con un bajo volumen sanguíneo, los cambios del hematocrito son menores (son los casos de pinzamiento temprano del cordón umbilical), mientras que en el neonato con alto volumen sanguíneo (pinzamiento tardío del cordón) el hematocrtio incrementa considerablemente despues del nacimiento alcanzando valores maximos a las 2 h de VEU y disminuye lentamente en las siguientes 24 h, asi la frecuencica de PN depende directamente del tiempo de pinzamiento del cordón. Otros factores que influyen en el valor del hematocrtio, son neonatos pequeños para edad gestacional, producto de madre diabética, y embarazos múltiples. Dependiendo de la fuente, para la toma de sangre se pueden reportar falsos resultados. Cuando la toma de muestra sanguínea es de capilares o de venas periféricas, hay una sobreestimación del hematocrito, mientras que con las muestras de sangre venosa de flujo libre o centrales los resultados son más cercano a lo real. Finalmente el valor del hematocrito también está afectado por la técnica usada para su determinación (Sankar MJ, 2010).

La incidencia de PN es de 1.5%-4% de todos los neonatos nacidos vivos. La incidencia es mayor tanto en los productos pequeños o grandes para la edad gestacional (Sankar 2010).. A nivel del mar la incidencia de policitemia e hiperviscosidad es de 1-2%, mientras que por arriba de los 430 metros se ha encontrado hasta de un 5%. Hay una mayor incidencia en los neonatos que han sufrido hipoxia fetal crónica o aguda. Los prematuros menores de 34 semanas de gestación raramente tienen policitemia e hiperviscosidad debido a que el hematocrito incrementa progresivamente con la edad gestacional (Mimouni FB, 2011).

Otros reportes indican una incidencia de 0.45-12%. Los productos de madres diabéticas tienen una incidencia de mas del 40% y los de madres con diabetes gestacional la incidencia es mayor al 30%. La hiperviscosidad ocurre en el 6.7% de los neonatos.(Lessaris KJ, 2012. http://emedicine.medscape.com/article/976319)

Se considera que la viscosidad de la sangre aumenta de forma lineal hasta un hematocrito de 60%-64% y por encima de estos valores el incremento es exponencial. La determinación de la viscosidad, aunque importante, es poco usada ya que las técnicas para su realización no son facilmente accesibles, por lo que la concentración de los eritrocitos es la principal forma de considerarla (Pantoja ludueñaM, 2006, Mimouni FB, 2011).

Para fines prácticos se clasifica la PN en dos grandes grupos según el factor desencadenante: 1 por un exceso en la producción de eritrocitos condicionado por el incremento de la eritropoyetina fetal en respuesta a eventos hipóxicos y 2-la que ocurre por un incremento del volumen sanguíneo fetal

a consecuencia de una transfusión inadvertida previa o durante el parto (Pantoja Ludueña M, 2006).

3.2 Objetivo

La Guía de Práctica Clínica **Diagnóstico y Tratamiento de la Policitemia Neonatal en el 2° y 3° Nivel de Atención** forma parte de las guías que integran el Catálogo Maestro de Guías de Práctica Clínica, el cual se instrumenta a través del Programa de Acción Específico: Evaluación y Gestión de Tecnologías para la Salud, de acuerdo con las estrategias y líneas de acción que considera el Programa Nacional de Salud 2013-2018.

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, **segundo o tercer nivel (es)** de atención las recomendaciones basadas en la mejor evidencia disponible con la intención de estandarizar las acciones nacionales acerca de:

- Establecer los factores de riesgo que influyen en la PN.
- Establecer las pautas para el diagnóstico clínico y de laboratorio.
- Determinar el tratamiento óptimo
- Disminuir riesgo de complicaciones a corto y largo plazo

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, el cual constituye el objetivo central y la razón de ser de los servicios de salud.

3.3 Definición

Se define Policitemia Neonatal cuando el hematocrito venoso del neonato es de 65% ó mayor, o cuando la concentración de hemoglobina venosa es \geq 22 g/dl. La definición de hiperviscosidad es cuando la viscosidad es mayor de 14.6 cP en un flujo sanguíneo de 11.5/segundo.La relación entre hematocrito y viscosidad casi siempre es lineal con el hematocrito de hasta 65% y exponencial a partir de esta cifra (Sankar MJ, 2010).

Los términos policitemia neonatal e hiperviscosidad, por lo general se usan de forma intercambiable lo cual no es correcto, ya que en muchos casos puede haber policitemia con o sin hiperviscosidad y viceversa. La policitemia se refiere a un incremento anormal en la cifra de eritrocitos (hematocrito) mientras que la hiperviscosidad corresponde a un incremento en la fricción interna de la sangre ó a la fuerza que se requiere para lograr el flujo. La viscosidad de la sangre total está afectada por varios factores incluyendo la masa eritrocitaria, los componentes del plasma y la interacción de los componentes celulares con la pared del vaso sanguíneo (Pappas A, 2004).

4. EVIDENCIAS Y RECOMENDACIONES

Las recomendaciones señaladas en esta guía son producto del análisis de las fuentes de información obtenidas mediante el modelo de revisión sistemática de la literatura. La presentación de las Evidencias y Recomendaciones expresadas corresponde a la información disponible y organizada según criterios relacionados con las características cuantitativas, cualitativas, de diseño y tipo de resultados de los estudios que las originaron.

Las Evidencias y Recomendaciones provenientes de las guías utilizadas como documento base se gradaron de acuerdo a la escala original utilizada por cada una. En caso de Evidencias y/o Recomendaciones desarrolladas a partir de otro tipo de estudios, los autores utilizaron la(s) escala(s): **NICE.**

Símbolos empleados en las tablas de Evidencias y Recomendaciones de esta guía:



En la columna correspondiente al nivel de Evidencia y Recomendación, el número o letra representan la calidad de la Evidencia o fuerza de la Recomendación, especificando debajo la escala de gradación empleada; el primer apellido e inicial del primer nombre del/la primer(a) autor(a) y el año de publicación identifica a la referencia bibliográfica de donde se obtuvo la información, como se observa en el ejemplo siguiente:

EVIDENCIA / RECOMENDACIÓN

NIVEL / GRADO



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.

la Shekelle Matheson S, 2007

4.1 Factores de Riesgo

EVI	DENCIA / RECOMENDACIÓN	NIVEL / GRADO
E	La PN es el resultado del incremento de la masa eritrocitaria con volumen plasmático normal o disminuído	3 NICE Sankar S, 2008,
E	La PN se clasifica en: Normovolémica Hipervolémica Hipovolémica	3 NICE Mimouni FB, 2011
E	La PN normovolémica es cuando el volumen intravasuclar es normal, a pesar del incremento en masa eritrocitaria. Se produce por un incremento en la producción de eritrocitos debido a una insuficiencia plaquetaria o una hipoxia intrauterina crónica como en: • Restricción en el crecimiento intrauterino • Hipertensión asociada a embarazo • Embarazo gemelar discordante • Diabetes mellitus materna • Exposición prolongada al tabaco intrauterino activo o pasivo • Pos madurez	3 NICE Mimouni FB, 2011
E	PN hipervolémica ocurre cuando el incremento del volumen sanguíneo se acompaña con un incremento de la masa eitrocitaria. Esta condición ocurre en casos de transfusión al feto como en: • Transfusión materno fetal • Transfusión de gemelo a gemelo • Y en una amplia categoría de transfusión placentaria	3 NICE Mimouni FB, 2011
E	PN hipovolémica es secundaria a un incremento relativo de eritrocitos en relación al volumen plasmático: Deshidratación intravascular	3 NICE Mimouni FB, 2011

E	 Otra clasificación de la etiología es: Pasiva-secundaria a transfusión de eritrocitos desde otros lechos vasculares Activo-asociado a producción intrínseca de eritrocitos (incremento producción de eritropoyetina) Sin incremento de masa celular, como en la hemoconcentración por deplesión de volumen 	3 NICE Alsina M, 2012
E	La transfusión pasiva de eritrocitos incluye retardo en el pinzamiento del cordón umbilical (CU). Sin embargo este tópico es controversial, ya que en neonato a término, el ligamento del cordón por encima de los 2 minutos, es de beneficio sin evidencia de daño significativo.	3 NICE Alsina M, 2012
E	Ligamiento temprano del CU se define al que se realiza a los 30 segundos de VEU. Esta práctica fue la recomendada tradicionalmente, sin evidencia científica, esto repercute en deprivación de los depósitos de hierro en los primeros meses de vida lo que se asocia a un retraso en el neurodesarrollo	4 NICE Mayor S, 2015
E	Evidencias recientes muestran que el diferimiento en el pinzamiento del CU puede ser benéfico tanto para neonatos a término como pretérmino. Se asocia a un incremento en los niveles de hemoglobina (Hb), hematocrito (Hto) y ferritina a las 48 h de VEU Unos de los inconvenientes puede ser aparición de ictericia con poco riego que se resuelve con fototerapia y policitemia leve sin repercusiones clínicas	4 NICE Rincón D, 2014
E	El" National Institute for Health and Care Excellence" indica que en las mujeres sanas con embarazo a término realizar el ligamiento del CU despues de los 60 segundos y antes de los 5 minutos de VEU.	4 NICE Mayor S, 2015
E	Se ha considerado que el pinzamiento temprano del CU previene PN e ictericia, sin embargo se han visto beneficios en el pinzamiento tardío del CU: • Reducción en la transfusión feto-materna • Incrementa niveles de hemoglobina y depositos de hierro, reduciendo anemia en la infancia • Mejora la adaptación cardiopulmonar • Incrementa la duración del tiempo de lactancia	3 NICE Clinical Practice Guidelines on Care in Normal Childbirth, 2010

E	La "Clinical Practice Guidelines on Care in Normal Childbirth", indica ligar el CU despúes de 2 minutos o hasta que el CU deje de latir	3 NICE Clinical Practice Guidelines on Care in Normal Childbirth, 2010
R	Se recomienda pinzar el CU despues de los 60 segundos y antes de los 5 minutos. En promedio a los 2 minutos de VEU o hasta que el CU deje de latir	C NICE Clinical Practice Guidelines on Care in Normal Childbirth, 2010 Mayor S, 2015
E	A los 3 minutos del nacimiento, si el producto se coloca por debajo del nivel del introito, sin haber pinzado el cordón umbilical se incrementa su volumen sanguíneo un 55%	3 NICE Mimouni FB, 2011
R	Se recomienda pinzar el CU mientras se mantiene al neonato a nivel del introito vaginal.	D NICE Mimouni FB, 2011
E	Otras causas de transfusión de eritrocitos pasiva, ademas del pinzamiento tardío del cordón, son:	3 NICE Mimouni FB, 2011 Alsina M, 2012
E	Factores maternos asociados a producción intrinseca de eritrocitos -(Hipoxia intrauterina) • Edad materna avanzada • Enfermedades renales, cardiacas o respiratorias • Diabetes, incluyendo gestacional • Hipertensión inducida por embarazo • Tabaquismo en embarazo pasivo o activo • Oligohidramnios • Embarazo a gran altitud sobre nivel del mar • Uso de propanolol	3 NICE Mimouni FB, 2011 Alsina M, 2012 2++ NICE Alsafadi TR, 2014
R	 Se recomienda considerar PN si la madre tiene: Edad avanzada Enfermedades renales, cardiacas o respiratorias Diabetes, incluyendo gestacional Hipertensión inducida por embarazo Tabaquismo en el embarazo pasivo o activo Oligohidramnios 	D NICE Mimouni FB, 2011 Alsina M, 2012 C NICE Alsafadi TR, 2014

	Embarazo a gran altitud sobre nivel del marUso de propanolol	
E	 Factores fetales: Neonatos pequeños o grandes para edad gestacional Cromosomopatías Hiperplasia adrenal congénita Hipo e hipertiroidismo Asfixia perinatal Cardiopatía congénita cianógena 	3 NICE Pappas A, 2004 2 NICE Alsafadi TR, 2014
E	 Factores relacionado al parto: Nacimientos fuera del hospital no asistidos Nacimientos bajo el agua con retardo en el pinzamiento del cordón 	3 NICE Pappas A, 2004
R	Se recomienda vigilar datos de policitemia en neonato con factores de riesgo tanto maternos como fetales: (ver cuadro-1)	D NICE Pappas A, 2004

4.2 Diagnóstico Clínico

4.2.1 Manifestaciones Clínicas

EVI	DENCIA / RECOMENDACIÓN	NIVEL / GRADO
E	La policitemia y la hiperviscocidad pueden afectar múltiples órganos y sistemas. El neonato puede presentar una gran variedad de síntomas como rubicundez, llenado capilar lento, a consecuencia de pobre perfusión periférica.	3 NICE Sarkar S, 2008
E	Otros datos clinicos frecuentes incluyen letargia, hipotonía, taquipnea, taquicardia temblores, irritabilidad, crisis convulsiva, ictericia, rechazo al alimento, vómito. Algunos de estos síntomas pueden ser atribuibles a problemas metabólicos como la hipoglicemia.	3 NICE Sarkar S, 2008
E	Los signos y síntomas más característicos de la PN son plétora facial y letargia. Muchos de los síntomas presentes en PN no son específicos de esta entidad, es difícil distinguir si derivan de la misma o de otros factores asociados.	3 NICE Alsina M, 2012 2 NICE Alsafadi TR, 2014

	La ausencia de sintomatología, no excluye el diagnóstico de policitemia ni hiperviscocidad. La presencia de dos o mas síntomas aumenta la certeza diagnóstica	3n NICE Alsina M, 2012
E	No todos los neonatos con PN son sintomáticos, en un estudio de cohorte se encontró un 17% asintomáticos y con pruebas de laboratorio normales (excepto Hb y Hto)	2 NICE Alsafadi TR, 2014
R	En todo neonato con Hto ≥ 65% que presente letargia, taquipnea, temblores, irritabilidad, ictericia, rechazo al alimento, vómito, y que ademas luce pletórico-rubicundo se recomienda sospechar PN.	D NICE Sarkar S, 2008

4.2.1.1 Repercusión Orgánica Asociada a la Policitemia / Hiperviscocidad

EVIDENCIA / RECOMENDACIÓN		NIVEL / GRADO
E	Sistema nervioso central Es el sistema afectado mas común asociado a policitemia e hiperviscosidad. En una cohorte de PN las manifestaciones neurológicas se reportaron en la tercera parte de los pacientes. En general se estima que hasta en el 60% de los casos estará presente	3 NICE Lessari K, 2012 2 NICE Alsafadi TR, 2014
E	Los síntomas neurológicos están asociados a la reducción del flujo sanguíneo cerebral, con alteración en el metabolismo tisular. También pueden estar relacionados a complicaciones metabólicas como hipoglicemia e hipercalcemia.	2 NICE Alsafadi TR, 2014
E	Las manifestaciones neurológicas presentes con mayor frecuencia en PN son temblores, inquietud e irritabilidad. Otras son convulsiones, hemorragia intracraneal e infartos cerebrales múltiples	3 NICE Mimouni FB, 2011
E	Corazón y pulmones Hay disminución del gasto cardiaco secundario al incremento de oxigeno arterial. La presión arterial y transporte de oxígeno sistémico son normales.	3 NICE Sarkar S, 2008

E	Hay incremento en la resistencia en la vasculatura pulmonar y disminución del flujo sanguíneo. Esto se asocia a la viscosidad sanguínea. La disminución del flujo sanguíneo puede causar dificultad respiratoria y cianosis. Estos cambios son reversibles al corregir el Hto y la viscosidad sanguínea.	3 NICE Sarkar S, 2008
E	En el estudio de Alsafadi et col se reporta que la taquipnea prolongó los días de estancia en unidad de cuidados intensivos neonatal (UCIN). Fue mas frecuente en prematuros y en los obtenidos por cesarea.	2 NICE Alsafadi TR, 2014
E	Gastrointestinales (GI) En neonatos con policitemia hay elevación de ácidos biliares, en sangre, y una disminución de lipasa y triptasa en el duodeno durante el primer día de vida. Esto es por disminución del flujo sanguíneo intestinal.	3 NICE Alsina M, 2012 Sarkar S, 2008
E	Las manifestaciones GI mas frecuentes son: rechazo al alimento y vómitos. Revisiones sugieren que la enterocolitis necrosante (ECN) puede estar mas asociada al tratamiento, exsanguinotransfusión parcial (ETP), que a la policitemia, en especial sí el fluido utilizado son coloides o PFC.	3 NICE Lessari K, 2012 2 NICE Alsafadi TR, 2014
E	Riñón El flujo renal, la filtración glomerular, producción de orina y la excreción de sodio y potasio urinario están disminuidos. Por lo que el paciente puede presentar oliguria, hematuria, proteinuria y trombosis en vena renal. El priapismo está poco informado	3 NICE Sarkar S, 2008 Alsina M, 2012 Lessari K, 2012
	Metabólicas Los trastornos metabólicos mas comunes son hipoglicemia, hipocalcemia e hipermagnesemia.	3 NICE Mimouni FB, 2011 Sarkar S, 2008
E	La hipoglicemia se ha reportado entre 12% a 40% de los neonatos con PN. La hipoglicemia puede ser causa de secuelas neurológicas. La hipocalcemia es el segundo trastorno metabólico mas común, se reporta entre un 1%-11%.	2 NICE Alsafadi TR, 2014 3 NICE Lessari K, 2012
E	Trombocitopenia Alsafadi la reporta en 21.7% de sus pacientes. Se asocia al consumo de plaquetas por coagulación intravascular diseminada (CID) o porque las células tallo hematopoyéticas desvían su producción a sólo	2 NICE Alsafadi TR, 2014 3 NICE

	eritrocitos por el incremento de eritropoyetina.	Mimouni FB, 2011
E	Vlug en un estudio restrospectivo buscaron con que se correlacionaba la trombocitopenia, encontró trombocitopenia leve (plaquetas <150 x10)/l) en 51 % y grave (<50 x109/l) en 9%. Se correlacionó con el incremento del Hto.	2 NICE Vlug RD, 2015
E	Hiperbilirrubinemia Se observa con frecuencia en neonato con policitemia, debido, en parte, a la lisis de los eritrocitos. Podría también estar relacionado a eritropoyesis ineficaz.	3 NICE Mimouni FB, 2011
R	En el neonato con policitemia se recomienda vigilar manifestaciones sistémicas a nivel de: (ver cuadro #2) • Sistema nervioso central • Cardiopulmonar • Gastrointestinal • Renales • Metabólicas • Hematológicas	D NICE Sarkar S, 2008 Mimouni FB, 2011 Alsina M, 2012 Lessari K, 2012 C NICE Alsafadi TR, 2014

4.3 Diagnóstico de Laboratorio

4.3.1 Estudios de Laboratorio

EVI	DENCIA / RECOMENDACIÓN	NIVEL / GRADO
E	El valor del Hto en el neonato está afectado por el sitio de toma de la muestra sanguínea y las horas de VEU. El Hto capilar es generalmente mas alto que el venoso, este a su vez es mas alto que el Hto central. El Hto capilar obtenido de los talones calentados, correlaciona bien con el venoso pero, si los talones no están calentados, no existe una buena correlación.	3 NICE Mimouni FB, 2011
E	EL Hto a las 2 h de VEU presenta la mayor correlación con valores del CU, alcanza su pico máximo a las 4-6 h de VEU y va disminuyendo lentamente en 12-18 h, por 24 h, y es cuando alcanza valores similares a los del nacimiento y permanece así, relativamente estable.	3 NICE Sankar MJ, 2010
E	Estudios de laboratorio solicitados ante sospecha PN: Hto venoso central que indirectamente nos orienta sobre hiperviscosidad. Son pocos los laboratorios que realizan la técnica para medirla, Otros estudios que se solicitan son: glucosa sérica, calcio, bilirrubinas,	3 NICE Sankar MJ, 2010 Lessaris K, 2012

	gases arteriales y cuenta de plaquetas.	
R	En el neonato con Hto elevado, por arriba de 65%, se recomienda realizar glucosa, calcio, bilirribinas, gases arteriales y cuenta de plaquetas	D NICE Sankar MJ, 2010 Lessaris K, 2012
E	En neonato de riesgo para policitemia se le realiza Hto a las 2 h de VEU, si es normal(<65%) no amerita otro estudio a menos que esté sintomático. Si el valor del Hto es mayor de 65% a las 2 h de vida repetir a las 12 y 24 h. En cualquier neonato que presente hallazgos clínicos sugestivos de policitemia investigar para descartarla	3 NICE Sankar MJ, 2010
R	Antes de tomar la muestra sanguínea de los talones para realizar el Hto, es necesario que estos previamente se calienten.	D NICE Mimouni FB, 2011
R	Se recomienda que al neonato con síntomas o factores de riesgo para PN se le realice Hto a las 2 h de VEU, si es normal(<65%) no amerita otro estudio a menos que esté sintomático.	D NICE Sankar MJ, 2010
R	Si el valor del Hto es mayor de 65% a las 2 h de VEU repetirlo a las 12 y 24 h. Cualquier neonato que presente hallazgos clínicos sugestivos de policitemia se recomienda investigar para descartarla	D NICE Sankar MJ, 2010
E	Es necesario descartar deshidratación antes de establecer el diagnostico de PN, se determina con el porcentaje de pérdida de peso, que equivale peso al nacer entre peso al momento.	3 NICE Sankar MJ, 2010
R	Es necesario descartar deshidratación en el neonato antes de establecer el diagnostico de policitemia, para eso, se recomienda valorar la pérdida de peso	D NICE Sankar MJ, 2010
E	Es necesario corregir la deshidratción, antes de medir el Hto.	3 NICE Sankar MJ, 2010
R	Recomendamos corregir la deshidratación antes de realizar el Hto	D NICE Sankar MJ, 2010

E	 Hay dos sistemas para realizar el Hto: Analizador automatizado lo calcula midiendo directamente el volumen corpuscular medio y la Hb Microcentrífuga, donde la sangre se centrifuga de 10 mil a 15 mil RPM, por 3-5 minutos. Una vez separado el plasma del paquete celular, este último se mide determinando así el valor del Hto. El primer método da valores mas bajos, comparado con el Hto obtenido por microcentrifugación 	
R	Recomendamos utilizar el analizador automatizado para confirmar el valor del Hto. Así como tomar la muestra sanguínea venosa o del talón previamente calentado,	D NICE Sankar MJ, 2010
	No es necesario tomar Hto a todo neonato, excepto sí tiene factores de riesgo o sintomatología compatible con PN	Punto de Buena Práctica
	Si no se dispone de un analizador automatizado se puede realizar el Hto por microcentrifugación, teniendo en cuenta que los valores serán más elevados.	Punto de Buena Práctica

4.4 Tratamiento

4.4.1 Tipos de tratamientos

EVI	DENCIA / RECOMENDACIÓN	NIVEL / GRADO
E	El tratamiento de la PN está basada tanto en el valor del Hto central como de la presencia o no de síntomas	3 NICE Lessaris K, 2012
E	El tratamiento de la PN con exanguíneo transfusión parcial (ETP) permanece controversial. Aunque está recomendada en casos sintomáticos, no hay suficiente evidencia que demuestre claros beneficios a largo plazo.	3 NICE Lessaris K, 2012
E	En neonato con manifestaciones clínicas el cuidado estará dirigido a aliviar los síntomas. Está en debate si este cuidado debería involucrar solo terapia sintomática o de rutina realizar ETP.	3 NICE Pappas A, 2004

E	El manejo de la PN, incluye medidas generales y tratamiento especifico. Las medidas generales están destinadas a mantener un buen estado de hidratación, corregir las alteraciones metabólicas y electrolíticas que se presenten y tratar las complicaciones asociadas.	3 NICE Pantoja ludueña M, 2006
E	El tratamiento específico es la ETP, está destinado a disminuir el Hto y la viscosidad sanguínea, restituir el flujo sanguíneo de los distintos órganos afectados y mejorar la sintomatología clínica	3 NICE Pantoja ludueña M, 2006
R	Aplicar medidas generales como: mantener un buen estado de hidratación, corregir las alteraciones metabólicas y electrolíticas, así como, tratar las complicaciones asociadas	D NICE Pantoja ludueña M, 2006

4.4.2 Cuando realizar Exanguino Transfusión Parcial

EVI	DENCIA / RECOMENDACIÓN	NIVEL / GRADO
E	Algunos autores recomiendan, de manera general, realizar ETP cuando el Hto excede de 69%, y en neonatos sintomáticos con Hto \geq 65%. Sin embargo esta forma de tratamiento es muy debatida por la falta de evidencia de sus beneficios.	2 NICE Morag I, 2011
E	Al neonato con policitemia, independientemente del valor del Hto, si está sintomático se tratará con ETP. En especial si está presente cuando menos uno de lo siguiente: hipoglicemia (glucosa <40 mg%), trombocitopenia (plaquetas <150 mil) o dificultad respiratoria que requiere oxígeno	2 NICE Morag I, 2011
E	Cochrane reporta que no hay evidencia del beneficio a largo plazo de realizar ETP en neonatos policitémicos, porque la evaluación de estos efectos son extremadamente imprecisos ya que un gran nùmero de sobrevivientes se perdieron.	1- NICE Ozek E, 2010
E	Un estudio retrospectivo, de 141 neonatos con PN, a quienes le realizaron ETP, el 88% tenía, cuando menos, un factor de riesgo, 40% tuvieron complicacione significativas atribuídas a la PN previa a la realización de ETP y 18% presentaron complicaciones atribuídas al procedmiento. Concluyen que se requieren estudios mejor diseñados para valorar los riesgos y beneficios de la ETP.	3 NICE Hopewell B, 2011

R	Ya que no existe suficiente evidencia a favor de ETP, se recomienda realizarla sólo en casos sintomáticos y cuando menos con la presencia de uno de lo siguente: Hipoglicemia (glucosa <40 mg%), trombocitopenia (plaquetas <150 mil) o dificultad respiratoria que requiera tratamiento con oxígeno	Nivel B NICE Ozek E, 2010 Nivel C NICE Morag I, 2011
E	190 neonatos con PN se incluyeron en un estudio retrospectivo-cruzado y analítico, se separaron en 3 grupos de tratamiento de acuerdo al grado de policitemia: Grupo 1 asintomático, Hto 61-69% sólo observación Grupo 2 asintomático, Hto de 70-75%, se trató con líquidos intravenosos y ayuno hasta la disminución del Hto a menos del 70%. Grupo 3 Hto > 75% o aparición de síntomas tempranos se realizó ETP.	2++ NICE Morag I, 2011
E	En grupos 1 y 2 sólo se observaron complicaciones a corto plazo en un 15%. No se observó convulsiones, ECN ni trombosis. La ETP se realizó en sólo 16% de los neonatos. Los grupos no difirieron en morbilidad temprana o tiempo de hospitalización. Al no realizar ETP con policitemia asintomática, no se asoció con un incremento de las complicaciones a corto plazo	2++ NICE Morag I, 2011
R	 Se recomienda siguiente manejo: Neonatos asintomáticos con Hto de 65% a 69% manejo conservador sólo observación. Hto 70%-75%, paciente asintomático, tratarlos con fluidos IV y ayuno. Hto > 75% o aparición de síntomas tempranos realizar ETP 	C NICE Morag I, 2011
E	El manejo conservador está destinado al paciente asintomático. Consiste en el monitoreo de la función cardiorespiratoria, los niveles de glucosa y la vigilancia del paciente. Ameritará manejo con ETP al aparecer la sintomatolgia o con Hto de 70-85% o bien sí el Hto no desciende según lo esperado.	2++ NICE Morag I, 2011
E	En una revisión sistemática concluyen que no encontraron evidencia de beneficios neurológicos a largo plazo. Consideran que muchos de los síntomas del neonato dependen mas de la causa desencadenante que de la policitemia en sí y no mejoran con ETP.	2 NICE Dempsey EM, 2006

E	Es probable que neonatos con datos neurológicos se puedan beneficiar con la ETP. Falta evidencia de cuando realizar ETP en los casos que cursan con síntomas leves o asintomático, ya que no se ha demostrado riesgo versus beneficio. En la toma de decisión considerar el riesgo de incremento en la incidencia de ECN.	2 NICE Dempsey EM, 2006
R	En los pacientes con PN asintomáticos o con pocos síntomas se debe dar manejo conservador, monitoreo de la función cardiorespiratoria, niveles de glucosa y vigilancia del paciente. Si el neonato tiene datos clinicos asociados a la policitemia principlamente de tipo neurológico realizar ETP	C NICE Dempsey EM, 2006
E	En general la toma de decisión para realizar ETP se basa en sí el paciente está asintomático o no, en el primer caso sólo estaría indicado si el Hto es <u>></u> 75%.	3 NICE Lessaris K, 2012
	El objetivo principal de el ETP es reducir el Hto a un nivel de 50 a 55%	3 NICE Pantoja ludueña M, 2006
R	Se recomienda decidir la ETP en pacientes asintomáticos sí el Hto es > 75%. Así como reducir el hematocrito entre 50 a 55%	D NICE Lessaris K, 2012
E	Se conocen como complicaciones asociadas a ETP a cualquier complicación que no estaba presente antes del procedimiento, y se clasifican de acuerdo al tiempo de presentación despues del ETP: antes de 24h, entre 24-48h, entre 48-72h, entre 72h-7 días	3 NICE Hopewell B, 2011

R	Se recomienda determinar los periodos de tiempo en que se presentan las complicaciones pos ETP: antes de 24h, entre 24-48h, entre 48-72h y entre 72h-7 días.	D NICE Hopewell B, 2011
E	Complicaciones relacionadas con ETP, a corto plazo:	3 NICE Pantoja Ludueña M, 2006 Hopewell B, 2011
R	Se recomienda vigilar probables complicaciones durante el procedimiento y hasta 7 días despues de su realización. (ver cuadro #-3)	D NICE Hopewell B, 2011 Pantoja Ludueña M, 2006
✓	En caso de utilizar PFC al paciente se le realizará panel viral para Virus Hepatitis B, Virus Hepatitis C y Virus Inmunodeficiencia Humana a los 6 meses de realizado el procedimiento.	Punto de Buena Práctica

E	La ETP se puede realizar por una vía venosa periférica o central, en la primera la sangre se extrae por línea arterial periférica y por una vía venosa se pasa simultaneamente, el fluido de reemplazo. En la ruta central el catéter se coloca en la vena umbilical y se utiliza para la extración de la sangre mientras que el mismo volumen de fluido de reemplazo se administra a traves de una vena periférica.	3 NICE Sankar MJ, 2010
E	Hay evidencia que la ETP realizada a través de la vía umbilical puede estar asociada con un incremento en el riesgo de ECN.	2++ NICE Dempsey EM, 2006 3 NICE Sankar MJ, 2010
R	Se recomienda que la ETP se realice por una vena periférica	B NICE Dempsey EM, 2006 D NICE Sankar MJ, 2010
	No se recomienda cateterizar exclusivamente los vasos umbilicales para realizar la ETP	Punto de Buena Práctica

4.4.3 Que tipo de fluido elegir para Exanguino Transfusión Parcial

EVI	DENCIA / RECOMENDACIÓN	NIVEL / GRADO
E	Una variedad de fluidos de reemplazo han sido utilizadas para la realizacion de la ETP en neonatos con policitemia, incluyen PFC, albumina 5%, plasmanate, solucion salina isotonica (0.9%), ringer lactato.	2++ NICE De Waal KA, 2006
E	Estudios controlados aleatorizados han demostrado que las soluciones cristaloides son tan efectivas como las coloidales en reducir el Hto. Sin embargo se considera que la solución salina normal (0.9%) es el fluido óptimo para realizar ETP, ya que es barata, está facilmente disponible y no tiene los riesgos de transmitir infecciones relacionadas a la transfusión	Nivel 2++ NICE De Waal KA, 2006 Nivel 3 NICE Lessaris K, 2012

	sanguínea.	
R	Para realizar ETP al neonato con policitemia se recomienda utilizar como fluido de reemplazo solución salina normal (0.9%).	B NICE DE Waal KA, 2006 D NICE Lessaris K, 2012

4.4.4 Procedimiento Exanguino Transfusión Parcial

I	EVIDENCIA / RECOMENDACIÓN	NIVEL / GRADO
E	La ETP se realiza bajo condiciones estériles y por personal calificado. Durante el mismo se monitoriza signos vitales, así como bilirrubina, glucosa y electrolitos séricos.	3 NICE Lessaris K, 2012
R	Se recomienda realizar ETP en condiciones estériles y por personal calificado, asi como durante el procedimiento monitorizar función cardiorespiratoria, temperatura, y otros signos vitales.	D NICE Lessaris K, 2012
E	Se calcula el volumen del recambio en base al volumen sanguíneo del neonato, que varía de acuerdo al peso de nacimiento. <2000 g= 100 ml/ kg 2000-2500 g= 95 ml/ kg 2500-3000 g= 85 ml/ kg/día >3500 g= 80 ml/ kg/día. Hijo de madre diabética se estima un volumen de 80-85 ml/ kg (ver cuadro #4)	3 NICE Pantoja ludueña M, 2006 Lessaris K, 2012
R	Calcular volumen del recambio en base del volumen sanguíneo del neonato que varía de acuerdo al peso de nacimiento: <2000 g= 100 ml/ kg 2000-2500 g= 95 ml/ kg 2500-3000 g= 85 ml/ kg/ >3500 g= 80 ml/ kg/ Al neonato hijo de madre diabética se le estima un volumen de 80-85 ml/ kg (ver cuadro #4)	D NICE Pantoja ludueña M, 2006 Lessaris K, 2012
E	En el procedimiento de ETP, independientemente de la vía, no exceder las alicuotas de sangre de 5 mL/kg en un periodo de tiempo de 2-5 minutos. Al terminar el procedimiento, antes de retirar el catéter, tomar muestra sanguínea para realizar Hto control.	3 NICE Lessaris K, 2012



Realizar los recambios con solución salina normal en pequeños volúmenes sin exceder las alicuotas de 5 mL/kg en un periodo de tiempo de 2-5 minutos Al terminar el procedimiento, antes de retirar el catéter, tomar muestra sanguínea para realizar Hto contro.l

D NICE Lessaris K, 2012

4.5 Cuando iniciar la vía oral después de ETP

]	EVIDENCIA / RECOMENDACIÓN	NIVEL / GRADO
E	La alimentación vía oral se puede introducir horas después de completar la ETP.	3 NICE Lessaris K, 2012
E	En neonatos sintomáticos o con factores agravantes como: • Asfixia • Infección • Hipoglicemia • Pequeño para edad gestacional grave • Trisomía 21 u otra genopatía Se aplica régimen 0, por 24 a 48 h	4 NICE Guías Nacionales de Neonatología Chile, 2005
E	Los neonatos sin factores agravantes y ya asintomáticos, se pueden enviar con su madre para alimentación al pecho. Lo ideal es, siempre que sea posible, iniciar alimentación con leche materna	4 NICE Guías Nacionales de Neonatología Chile, 2005
R	Iniciar alimentación vía oral horas después de completar la ETP. En caso de neonatos con factores agravantes: Asfixia Infección Hipoglicemia Pequeño para edad gestacional grave Trisomía 21 u otra genopatía Aplicar régimen 0, por 24 a 48.	D NICE Lessaris K, 2012 Guías Nacionales de Neonatología Chile, 2005



Siempre que sea posible, (no exista impedimento materno) iniciar alimentación con leche materna

D NICEGuías Nacionales de
Neonatología Chile, 2005

4.6 Complicaciones a Largo Plazo

E	EVIDENCIA / RECOMENDACIÓN	NIVEL / GRADO
E	A largo plazo se puede presentar retardo en el neurodesarrollo, con secuelas motoras, como son: • Anormalidades del lenguaje, • Alteraciones motoras finas y gruesas principalmente en neonatos con policitemia sintomática, le hayan realizado o no ETP.	3 NICE Lessaris K, 2012
R	Vigilar a largo plazo en el neonato que ha cursado con policitemia sintomática, le hayan realizado o no ETP,. datos de déficit neurológico: • Anormalidades del lenguaje • Alteraciones motoras finas y gruesas	D NICE Lessaris K, 2012
E	Hay diversidad de datos de seguimiento de niños con PN que sugieren que los resultados son variables y pueden estar asociados, en parte por la etiología de base de la PN.	2++ NICE Dempsey EM, 2006 3 NICE Lessaris K, 2012
E	Datos recientes sugieren que la causa de las alteraciones a largo plazo, también es el causante de la PN; ambas condicionesestán asociadas con la hipoxia intrauterina fetal	3 NICE Lessaris K, 2012
E	La ETP no ha mostrado que reduce estas complicaciones. Por el contrario puede incrementar riesgo de ECN. Así también se ha observado este incremento si se realiza a través de vasos umbilical.	2++ NICE Dempsey EM, 2006 3 NICE

	Lessaris K, 2012
Se recomienda dar estimulación temprana a todo niño que tenga antecedente de PN, en especial si fue tratado con ETP	Punto de buena práctica

4.7 Criterios de Referencia Y Contra-Referencia

4.7.1 Criterios de Referencia

F	EVIDENCIA / RECOMENDACIÓN	NIVEL / GRADO
✓	Todo neonato, en las primeras horas de VEU, con factores de riesgo para desarrollar PN o con síntomas se referirá a una unidad de neonatología de 2° o 3° nivel que cuente con personal capacitado y el equipo necesario.	Punto de buena práctica

4.8 "Criterios de Contra-Referencia

]	EVIDENCIA / RECOMENDACIÓN	NIVEL / GRADO
✓	Una vez resuelta la PN, sin ETP, se podrá egresar y continuar su vigilancia en su UMF. Sin embargo si se le realizó ETP continuará vigilancia donde esta fue realizada, por el tiempo que indique el protocolo de cada centro.	Punto de buena práctica

5. ANEXOS

5.1 Protocolo de Búsqueda

La búsqueda sistemática de información se enfocó en documentos obtenidos acerca de la temática **Diagnóstico y Tratamiento de la Policitemia Neonatal en el 2° y 3° Nivel de Atención**. La búsqueda se realizó en PubMed y en el listado de sitios Web para la búsqueda de Guías de Práctica Clínica.

Criterios de inclusión:

- Documentos escritos en inglés y español.
- Documentos publicados los últimos **10 años**
- Documentos enfocados Diagnóstico y Tratamiento de la Policitemia Neonatal en el 2° y 3° Nivel de Atención

Criterios de exclusión:

• Documentos escritos en otro idioma que no sea español o inglés.

5.1.1 Estrategia de búsqueda

5.1.1.1 Primera Etapa

Esta primera etapa consistió en buscar documentos relacionados al tema **Diagnóstico y Tratamiento de la Policitemia Neonatal en el 2° y 3° Nivel de Atención** en PubMed. La búsqueda se limitó a estudios en humanos, documentos publicados durante los últimos 10 años, en idioma inglés y español, del tipo de documento de Guías de Práctica Clínica y se utilizaron términos validados del MeSh. Se utilizaron los términos **neonatal polycythemia, policitemia neonatal MeSh utilizados en la búsqueda.** Esta etapa de la estrategia de búsqueda dio **96 resultados**, de los cuales se utilizaron **16 documentos** para la elaboración de la guía.

BÚSQUEDA RESULTADO neonatal[All Fields] AND ("polycythaemia"[All Fields] OR "polycythemia"[MeSH # 96 documentos Terms] OR "polycythemia" [All Fields]) AND ("etiology" [Subheading] OR "etiology" [All obtenidos como "causality"[MeSH Terms] OR "causality"[All Fields] OR Fields]) resultado ("diagnosis"[Subheading] OR "diagnosis"[All Fields] OR "diagnosis"[MeSH Terms]) AND ("therapy"[Subheading] OR "therapy"[All Fields] OR "treatment"[All Fields] OR "therapeutics"[MeSH Terms] OR "therapeutics"[All Fields]) AND ("prognosis"[MeSH Terms] OR "prognosis"[All Fields])) ((Clinical Trial[ptyp] OR Controlled Clinical Trial[ptyp] OR Electronic Supplementary Materials[ptyp] OR Guideline[ptyp] OR Meta-Analysis[ptyp] OR Practice Guideline[ptyp] OR Review[ptyp] OR systematic[sb] AND ("2005/10/19"[PDat] : "2015/10/16"[PDat] AND "humans"[MeSH Terms] AND (English[lang] OR Spanish[lang]))

Algoritmo de búsqueda:

- 1. Polycythemia[MeSH Terms]
- 2. Causality [Subheading]
- 3. Etiology[Subheading]
- 4. Diagnosis[Subheading]
- 5. Therapy [Subheading]
- 6. Prognosis [Subheading]
- 7. #2 OR #3 OR #4 OR # 5 OR #6
- 8. #1 AND #7
- 9. 2005/10/19[PDat]: 2015/10/16[PDat]
- 10. #8 AND # 9
- 11. Humans"[MeSH
- 12. #10 AND #11
- 13. English[lang] OR Spanish[lang]
- 14. #12 AND #13
- 15. Clinical Trial[ptvp]
- 16. Controlled Clinical Trial[ptyp]
- 17. Supplementary Materials[ptyp]

- 18. Guideline[ptyp]
- 19. Meta-Analysis[ptyp]
- 20. Practice Guideline[ptyp]
- 21. Review[ptyp]
- 22. systematic[sb]
- 23. #15 OR #16 OR #17 OR #18 OR #19 OR #20 OR #21 OR #22
- 24. #14 AND #23
- 25. #1 AND (#2 OR #3 OR #4 OR # 5 OR #6) AND #9 AND #11 AND #13 AND (#15 OR #16 OR #17 OR #18 OR #19 OR #20 OR #21 OR #22).

5.1.1.2 Segunda Etapa

En esta etapa se realizó la búsqueda en sitios Web en los que se buscaron Guías de Práctica Clínica con el término **neonatal polycythemia**, **policitemia neonatal**. A continuación se presenta una tabla que muestra los sitios Web de los que se obtuvieron los documentos que se utilizaron en la elaboración de la guía.

SITIOS WEB	# DE Resultados Obtenidos	# DE Documentos Utilizados
http://emedicine.medscape.com/article/976319	5	5
Trip-database	0	0
National Guidline Clearinghouse	0	0
Total 3	5	5

En resumen, de **96 resultados** encontrados, **21 resultados**> fueron útiles para el desarrollo de esta guía.

5.2 Escalas de Gradación

NIVELES DE EVIDENCIA PARA ESTUDIOS DE TERAPIA POR NICE**

NIVEL DE Evidencia	Interpretación
1++	Meta-análisis de gran calidad, RS de EC con asignación aleatoria o EC con asignación aleatoria con muy bajo riesgo de sesgos
1+	Meta-análisis de gran calidad, RS de EC con asignación aleatoria o EC con asignación aleatoria con bajo riesgo de sesgos
1-	Meta-análisis de gran calidad, RS de EC con asignación aleatoria o EC con asignación aleatoria con alto riesgo de sesgos*
2++	RS de alta calidad de estudios de cohortes o de casos-controles, con muy bajo riesgo de confusión, sesgos o azar y una alta probabilidad de que la relación sea causal
2+	Estudios de cohortes o de casos-controles bien realizados, con bajo riesgo de confusión, sesgos o azar y una moderada probabilidad de que la relación sea causal
2-	Estudios de cohortes o de casos y controles con alto riesgo de sesgo*
3	Estudios no analíticos, como informe de casos y series de casos
4	Opinión de expertas/os

^{*}Los estudios con un nivel de evidencia con signos "-" no deberían utilizarse como base para elaborar una recomendación,. Adaptado de Scottish Intercollegiate Guidelines Network.

GRADOS DE RECOMENDACIÓN PARA ESTUDIOS DE TERAPIA (NICE)

GRADOS DE RECOMENDACIÓN	Interpretación
A	Al menos un meta-análisis, o un EC con asignación aleatoria categorizados como 1++, que sea directamente aplicable a la población blanco; o una RS o un EC con asignación aleatoria o un volumen de evidencia con estudios categorizados como 1+, que sea directamente aplicable a la población diana y demuestre consistencia de los resultados.
В	Un volumen de evidencia que incluya estudios calificados de 2++, que sean directamente aplicables a la población blanco y que demuestren globalmente consistencia de los resultados, o evidencia que pueda extrapolarse de estudios calificados como 1++ o 1+
С	Un volumen de evidencia que incluya estudios calificados de 2+, que sean directamente aplicables a la población objeto y que demuestren globalmente consistencia de los resultados, o extrapolación de estudios calificados como 2++
D	Evidencia nivel 3 o 4, o extrapolación de estudios calificados como 2+, o consenso formal
D(BPP)	Un buen punto de práctica (BPP) es una recomendación para la mejor práctica basado en la experiencia del grupo que elabora la guía

^{**}National Institute for Clinical Excellence (NICE). Guidelines Development methods. Guideline Development Methods-Chapter 7: Reviewing and grading the evidence. London: NICE update March 2005. The guidelines manual 2009.

Niveles de Evidencia, para estudios de Diagnóstico Oxford Centre for Evidence-based Medicine (OCEBM) 2009*

GRADOS DE RECOMENDACIÓN	NIVEL DE EVIDENCIA	Diagnóstico
A	1a	Revisiones Sistemáticas de estudios diagnósticos de nivel 1 (alta calidad), con homogeneidad**, o sea que incluya estudios con resultados comparables y en la misma dirección y en diferentes centros clínicos
	1b	Estudios de cohortes que validen la calidad de una prueba específica, con estándar de referencia adecuado (indepedientes de la prueba) o a partir de algoritmos de estimación del pronóstico o de categorización del diagnóstico o probado en un centro clínico
	1c	Pruebas diagnósticas con especificidad tan alta que un resultado positivo confirma el diagnóstico y con sensibilidad tan alta que un resultado negativo descarta el diagnóstico
В	2a	Revisiones sistemáticas de estudios diagnósticos de nivel 2 (mediana calidad) con homogeneidad
	2b	Estudios exploratorios que, a través de una regresión logísitica, determinan factores significativos, y validados con estándar de referencia adecuado (indepedientes de la prueba) o a partir de algoritmos de categorizació del diagnóstico
	3a	Revisiones sistemáticas con homogeneidad de estudios 3b y de mejor calidad
	3b	Comparación enmascarada y objetiva de un espectro de una cohorte de pacientes que podría normalmente ser examinado para un determinado trastorno, pero el estándar de referencia no se aplica a todos los pacientes del estudio. Estudios no consecutivos o sin la aplicación de un estándar de referencia
C	4	Estudio de casos y controles, con escasos o sin estándares de referencia independiente, los estándares de referencia no son objetivos, cegados o independientes, o las pruebas positivas y negativas son verificadas usando estándares de referencia diferentes.
D	5	Opinión de expertas/os sin evaluación crítica explícita, ni basada en fisiología, ni en trabajo de investigación juicioso ni en "principios fundamentales"

^{*}Adaptado de Oxford Centre for Evidence-based Medicine (OCEBM)Centre for Evidence Based Medicine-Levels of Evidence (March 1009). Available from:http://www.cebm.net/index.aspx?oO1025. Visitado 28 agosto 2014

^{**}Estudios con homogeneidad : se refiere a que incluya estudios con resultados comparables y en la misma dirección

5.3 Cuadros o figuras

Cuadro 1. Factores de riesgo maternos y fetales que favorecen policitemia neonatal

CAUSAS MATERNAS	CAUSAS FETALES
Hipoxia intrauterina	Asfixia perinatal
Transfusión placentaria	Grande o pequeño para edad gestacional
Restricción en el crecimiento intrauterino	Transfusión de gemelo a gemelo
Diabetes materna (incluida gestacional)	Transfusión materno fetal
Hipertensión	Cromosomopatías
Oligohidramnios	Cardiopatía congénita cianógena
Tabaquismo (activo y pasivo)	Hiperplasia adrenal congénita
Uso de propanolol	Hipo e hipertiroidismo
	Sindrome de Beckwith – Wiedemann
	Retardo en el pinzamiento del cordón
	Cordón umbilical friable
	Nacimientos fuera del hospital no atendidos
	Nacimientos bajo el agua con retardo en el pinzamiento del cordón

Mimouni FB, 201, 1Alsina M, 2012, Alsafadi TR, 2014, Pappas A, 2004

Cuadro #2-Manifestaciones clínicas relacionadas a policitemia neonatal

Manifestaciones clínicas relacionadas a policitemia neonatal		
Síntomas Generales	Rubicundez, plétora, llenado capilar lento por perfusión lenta, letargia, hipotonía, taquipnea, , taquicardia temblores, irritabilidad, ictericia, rechazo al alimento, vómito	
Sistema Nervioso Central	Temblores, inquietud e irritabilidad, convulsiones, hemorragia intracraneal e infartos cerebrales múltiples	
Cardiopulmonar	Disminución del gasto cardiaco . Dificultad respiratoria, cianosis.	
Gastrointestinal	Elevación de ácidos biliares, en sangre, disminución de lipasa y triptasa en el duodeno durante el primer día de vida. Rechazo al alimento y vómitos. enterocolitis necrosante puede estar mas asociada al tratamiento.	
Renal	Están disminuidos flujo renal, filtración glomerular, producción de orina y excreción de sodio y potasio urinario. Manifestado por oliguria, hematuria, proteinuria y trombosis en vena renal.	
Metabólico	Hipoglicemia, hipocalcemia e hipermagnesemia	
Hematológico	Trombocitopenia puede estar asociada al consumo de plaquetas por coagulación intravascular diseminada (CID) Hiperbilirrubinemia relacionada, en parte, a lisis de los eritrocitos	

Mimouni FB, 201,1Sarkar S, 2008. Alsafadi TR, 2014,Lessari K, 2012, Vlug RD, 2015

Cuadro #3 Principales complicaciones, a corto plazo, asociadas a exanguino-transfusión parcial

COMPLICACIONES ASOCIADAS A EXSANGUINEO TRANSFUSIÓN PARCIAL

Apnea-cese de la respiración >20 segundos

Bradicardia: frecuencia cardiaca sostenida < 100 latidos/minuto

Taquicardia frecuencia cardiaca sostenida > 180 latidos/minuto

Convulsiones

Hipertensión pulmonar

Coagulopatía

Cianosis

Fallo renal: diuresis < 1mL/kg/h por > 24h o concentración creatinina sérica > 1.5 mg/dL

Trombocitopenia grave < 50 mil

Trombocitopenia leve a moderada > 50 mil y < de 150 mil

Alteraciones electrolíticas

Inestabilidad hemodinámica

Perforación del vaso sanguíneo

Hematoma intrahepático

Vasoespasmo

Eventos trombóticos o isquémicos

Arritmias

Hemorragias

Infección

Hipo e hipertemia

Malfuncionamiento del catéter

Hiperbilirrubinemia

Hemorragia intracraneal

Mortalidad relacionada a ETP

Problemas gastrointestinales (ENC), incrementa riesgo si se utiliza PFC o soluciones coloidales

Pantoja Ludueña M, 2006. Hopewell B, 2011

ENC enterocolitis necrotizante.

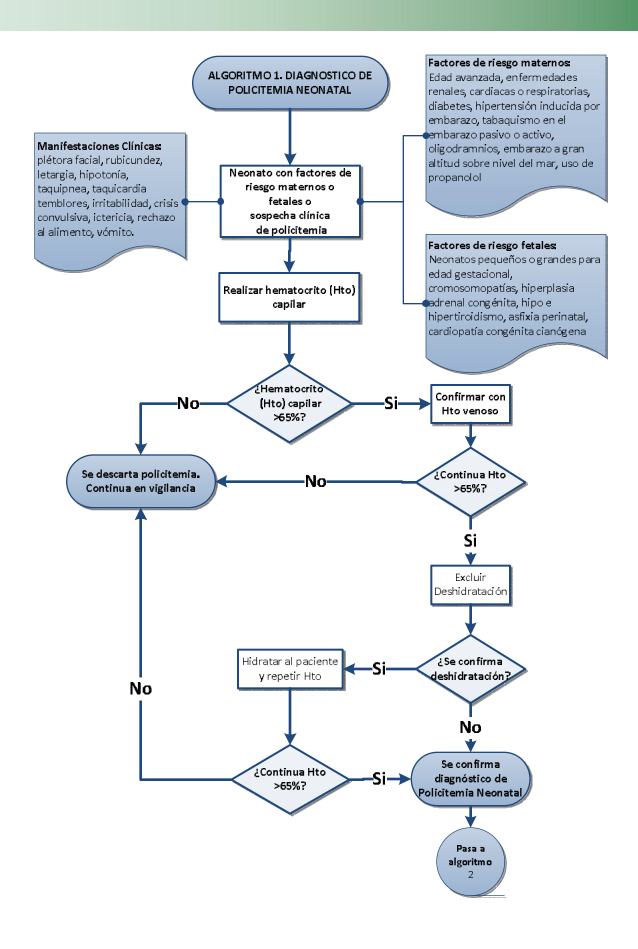
PFC: plasma fresco congelado

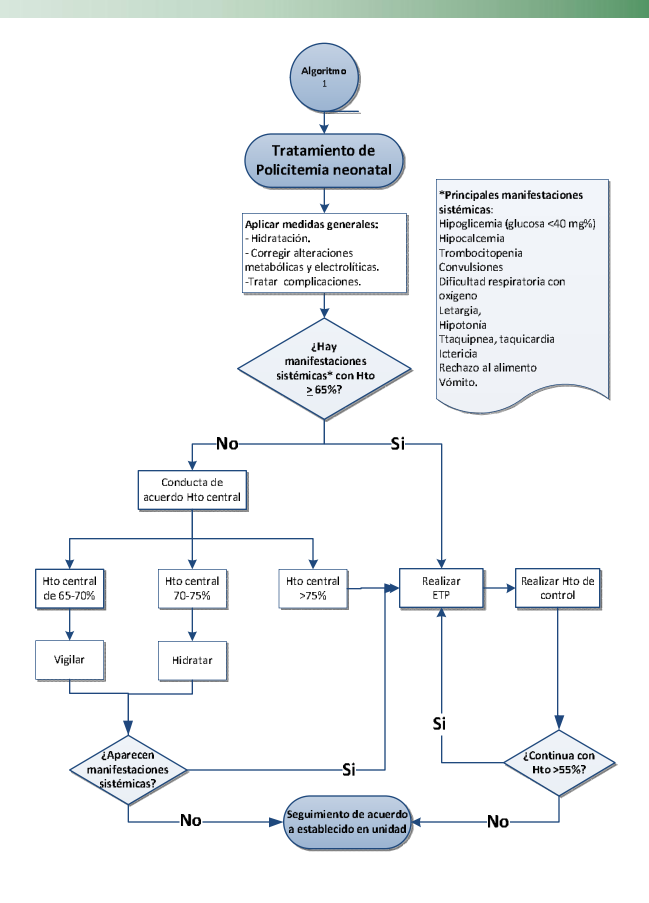
Cuadro #4-Fórmula para calcular volumen sanguíneo de recambio en el neonato

VR=<u>Volumen sanguíneo X (Hto Observado-Hto deseado)</u> Hematocrito observado

VR=Volumen sanguíneo de recambio

5.4 Diagramas de Flujo





5.5 Listado de Recursos

5.5.1 Tabla de Medicamentos

Medicamentos mencionados en la guía e indicados en el tratamiento de **Diagnóstico y Tratamiento de la Policitemia Neonatal en el 2° y 3° Nivel de Atención** del **Cuadro Básico de IMSS** y del **Cuadro Básico Sectorial:**

Cuadro Básico de Medicamentos												
CLAVE	PRINCIPIO ACTIVO	Dosis Recomendada	Presentación	ТІЕМРО	EFECTOS ADVERSOS	Interacciones	Contraindicaciones					
010.000.3608.00	Solución salina inyectable al 0.9%	Según volumen de recambio	Cada 100 ml contienen: Cloruro de sodio 0.9 g Agua inyectable 100 ml Envase con 250 ml. Cada 100 ml contienen: Cloruro de sodio 0.9 g Agua inyectable 100 ml Envase con 500 ml. Contiene: Sodio 77 mEq. Cloruro 77 mEq	No aplica	Administrado en cantidades apropiadas no produce reacciones adversas. Si se aplica en dosis por encima de lo requerido, se pr esenta edema, hiperosmolaridad y acidosis hiperclorémica	Ninguna de importancia clínica.	Hipernatremia o retención de líquidos, insuficiencia renal, hipertensión intracraneana, enfermedad cardiopulmonar					

5.6 Cédula de Verificación de Apego a las Recomendaciones Clave de la Guía de Práctica Clínica

Diagnóstico(s) Clínico(s):	ínico(s): Policitemia Neonatal					
CIE-9-MC / CIE-10						
Código del CMGPC:						
	TÍTULO DE LA GPC					
Diagnóstico y Tratamiento Polic	Calificación de las recomendaciones					
POBLACIÓN BLANCO	USUARIOS DE LA GUÍA	NIVEL DE ATENCIÓN				
Neonatos de ambos sexos	Neonatólogos, pediatras y hematólogos pediatras	2° y 3° nivel	(Cumplida: SI=1, NO=0, No Aplica=NA)			
	DIAGNÓSTICO CLÍNICO					
Sospecha policitemia en el neona rechazo al alimento, vómito, y qu						
En el neonato con policitemia cardiopulmonar, gastrointestina						
Realiza el diagnóstico con Hto s de policitemia e investiga para d						
Descarta deshidratación en el no de peso						
Realiza exanguino transfusión pa						
Con Hto < de 75 % pero > 65 % presencia de uno de lo siguente: dificultad respiratoria que requie						
Realiza la ETP con Solución salina						
	TRATAMIENTO NO FARMACOLÓ	GICO				
Al neonato con policitemia le apl electrolíticas, así como, tratar la		orregir las alteraciones metabólicas y				
	VIGILANCIA Y SEGUIMIENTO)				
Al paciente con diagnóstico de p da seguimiento para valorar alte						
En estos casos envía al paciente	a tratamiento de estimulación tempr	ana.				
Total de recomendaciones cump						
Total de recomendaciones no cu						
Total de recomendaciones que r						
Total de recomendaciones que a						
Porcentaje de cumplimiento						
Apego del expediente a las re	ecomendaciones clave de la GPC (SI/NO)				

6. GLOSARIO

Cromosomopatía: grupo de enfermedades a consecuencia de las variaciones numéricas, estructurales o combinadas en la población de cromosomas.

Gemelos discordantes: es la diferencia significativa de peso y tamaño entre un gemelo y otro.

Eritropoyesis ineficaz: destrucción prematura de los eritrocitos dentro de la médula ósea.

Exsanguino transfusión parcial: es cuando se extrae sangre total y se reemplaza por otro fluido, de preferencia por solución salina normal (0.9%).

Genopatía: malformación congénita de origen genético.

Oligohidramnios: poca cantidad de liquido amniótico.

Plétora: exceso de sangre. Plenitud de sangre caracterizado por rostro muy encendido.

Priapismo: erección del pene continua y dolorosa, sin apetito sexual.

Rubicundez: color rojo que se presenta en piel y mucosas.

Viscosidad: característica de los fluidos en movimiento que muestra una tendencia de oposición hacia su flujo. Es la resistencia que opone la sangre a fluir. Cuanto mas viscosidad mas lento es el flujo.

•

7. BIBLIOGRAFÍA

- 1. Alsafadi TR, Hashmi SM, Youssef HA, Suliman AK, Abbas HM, Albaloushi MH. Polycythemia in neonatal intensive care unit, risk factors, symptoms, pattern, and management controversy. J Clin Neonatol. 2014 Apr;3(2):93-8.
- 2. Alsina-Casanova M y Martín-Ancel A. Actualización Policitemia en el recién nacido. An Pediatr Contin. 2012;10(3):135-41
- 3. Clinical Practice Guideline on Care in Normal Childbirth. Clinical Practice Guidelines in the Spanish National Healthcare System. Ministry for Science and Innovation. 2010
- 4. De Waal KA, Baerts W, Offringa M. Systematic review of the optimal fluid for dilutional exchange transfusion in neonatal polycythaemia. Arch Dis Child Fetal Neonatal Ed 2006;91:F7–F10.
- 5. Dempsey EM, Barrington K. Short and long term outcomes following partial exchange transfusion in the the polycythaemic newborn: a systematic review. Arch Dis Child Fetal Neonatal Ed 2006;91: www.archdischild.com
- 6. Guías Nacionales de Neonatología. Gobierno de Chile, Ministerio de Salud. 2005.
- 7. Hopewell B, Steiner LA, Ehrenkranz RA, Bizzarro MJ, Gallagher PG. Partial exchange transfusion for polycythemia hyperviscosity syndrome. Am J Perinatol. 2011 Aug;28(7):557-64.
- 8. Mayor S. Umbilical clamping should be deferred to protect blood flow to newborns, recommends expert review. BMJ 2015;350:h1155.
- 9. Mimouni FB, Merlob P, Dollberg S, Mandel D; Israeli Neonatal Association. Neonatal polycythaemia: critical review and a consensus statement of the Israeli Neonatology Association. Acta Paediatr. 2011 Oct;100(10):1290-6.
- 10. Morag I, Strauss T, Lubin D, Schushan-Eisen I, Kenet G, Kuint J. Restrictive management of neonatal polycythemia. Am J Perinatol. 2011 Oct;28(9):677-82.
- 11. Özek E, Soll R, Schimmel MS. Partial exchange transfusion to prevent neurodevelopmental disability in infants with polycythemia (Review). CochraneDatabase of SystematicReviews 2010, Issue 1.Art.No.:CD005089
- 12. Pantoja Ludueña M. Policitemia neonatal e hiperviscosidad. Rev Soc Bol Ped 2006; 45 (1): 27 30
- 13. Rincón D, Foguet A, Rojas M, Segarra E. Sacristán E, Teixidor R et al. Tiempo de pinzamiento del cordón umbilical y complicaciones neonatales, un estudio prospectivo. An Pediatr (Barc). 2014;81(3):142---148
- 14. Sankar MJ, Agarwal R, Deorari A, Paul VK. Management of Polycythemia in Neonates. Indian J Pediatr (2010) 77:1117–1121
- 15. Sarkar S, Rosenkrantz TS. Neonatal polycythemia and hyperviscosity. Seminars in Fetal & Neonatal Medicine (2008) 13, 248e255
- 16. Vlug RD, Lopriore E, Janssen M, Middeldorp JM, Rath ME, Smits-Wintjens VE. Thrombocytopenia in neonates with polycythemia: incidence, risk factors and clinical outcome. Expert Rev Hematol. 2015 Feb;8(1):123-9.

Sitios Web:

- 1. Lessaris KJ, Rosenkrantz T, MacGilvray SS, Windle ML, Carter BS, Wagner CL. Polycythemia of the Newborn. Chief editor: Rosenkrantz T. Actualización 27 marzo 2012. Revisión enero 2014 y octubre 2015. http://emedicine.medscape.com/article/976319-overview
- 2. Lessaris KJ, Rosenkrantz T, MacGilvray SS, Windle ML, Carter BS, Wagner CL. Polycythemia of the

- Newborn Treatment & Management. Chief editor: Rosenkrantz T. Actualización 27 marzo 2012. Revisión enero 2014 y octubre 2015.. http://emedicine.medscape.com/article/976319-treatment
- 3. Lessaris KJ, Rosenkrantz T, MacGilvray SS, Windle ML, Carter BS, Wagner CL. Polycythemia of the Newborn Workup. Chief editor: Rosenkrantz T Actualización 27 marzo 2012. Revisión enero 2014 y octubre 2015. http://emedicine.medscape.com/article/976319-workup
- 4. Lessaris KJ, Rosenkrantz T, MacGilvray SS, Windle ML, Carter BS, Wagner CL. Polycythemia of the Newborn Follow-up. Chief editor: Rosenkrantz T Actualización 27 marzo 2012. Revisión enero 2014 y octubre 2015. http://emedicine.medscape.com/article/976319-followup.
- 5. Lessaris KJ, Rosenkrantz T, MacGilvray SS, Windle ML, Carter BS, Wagner CL. Polycythemia of the Newborn Clinical Presentation. Chief editor: Rosenkrantz T. Actualización 27 marzo 2012. Revisión enero 2014 y octubre 2015. http://emedicine.medscape.com/article/976319-clinical#showall

8. AGRADECIMIENTOS

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 **Instituto Mexicano del Seguro Social**, y el apoyo, en general, al trabajo de los autores.

Asimismo, se agradece a las autoridades de **Instituto Nacional de Perinatología y UMAE Hospital de Gineco-obstetricia #4** que participaron en los procesos de **validación**, **verificación** su valiosa colaboración en esta guía.

Instituto Mexicano de Seguro Social / IMSS

Srita. Luz María Manzanares Cruz	Secretaria Coordinación Técnica Coordinación de UMAE	de	Excelencia	Clínica.
	Mensajero			
Sr. Carlos Hernández Bautista	Coordinación Técnica Coordinación de UMAE	de	Excelencia	Clínica.

9. COMITÉ ACADÉMICO

INSTITUTO MEXICANO DEL SEGURO SOCIAL COORDINACIÓN DE UNIDADES MÉDICAS DE ALTA ESPECIALIDAD COORDINACIÓN TÉCNICA DE EXCELENCIA CLÍNICA

Dr. Jaime Antonio Zaldívar Cervera Coordinador de Unidades Médicas de Alta Especialidad

Dr. Arturo Viniegra Osorio Coordinador Técnico de Excelencia Clínica

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. Rita Delia Díaz Ramos Defa de Área de Proyectos y Programas Clínicos

Dra. Judith Gutiérrez Aguilar Jefa de Área de Innovación de Procesos

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

Dr. Juan Humberto Medina Chávez Coordinador de Programas Médicos

Dra. Adolfina Bergés García Coordinadora de Programas Médicos

Dra. Socorro Azarell Anzures Gutiérrez Coordinadora de Programas Médicos

Lic. Ana Belem López Morales Coordinadora de Programas de Enfermería

Lic. Héctor Dorantes Delgado Coordinador de Programas

Lic. Abraham Ruiz López Analista Coordinador

Lic. Ismael Lozada Camacho Analista Coordinador