



# INSTITUTO MEXICANO DEL SEGURO SOCIAL SEGURIDAD Y SOLIDARIDAD SOCIAL

DIRECTOR GENERAL

MTRO. DANIEL KARAM TOUMEH

DIRECTOR DE PRESTACIONES MÉDICAS

DR. SANTIAGO ECHEVARRÍA ZUNO

TITULAR DE LA UNIDAD DE ATENCION MÉDICA
DR. FERNANDO JOSÉ SANDOVAL CASTELLANOS

COORDINADOR DE UNIDADES MÉDICAS DE ALTA ESPECIALIDAD DR. JOSÉ DE JESÚS GONZÁLEZ IZQUIERDO

COORDINADORA DE ÁREAS MÉDICAS

DRA. LETICIA AGUILAR SÁNCHEZ

COORDINADOR DE PLANEACIÓN DE INFRAESTRUCTURA MÉDICA DR. SERGIO ALEJANDRO MORALES ROJAS

TITULAR DE LA UNIDAD DE EDUCACIÓN, INVESTIGACIÓN Y POLÍTICAS EN SALUD DR. ALBERTO LIFSHITZ GUINZBERG

COORDINADOR DE POLÍTICAS DE SALUD

DR LEOPOLDO CANDELAS MONDRAGÓN

COORDINADORA DE EDUCACIÓN

DR. SALVADOR CASARES QUERALT

COORDINADOR DE INVESTIGACIÓN EN SALUD

DR. FABIO ABDEL SALAMANCA GÓMEZ

COORDINADOR DE PLANEACIÓN EN SALUD
LIC. MIGUEL ÁNGEL RODRÍGUEZ DÍAZ PONCE

TITULAR DE LA UNIDAD DE SALUD PÚBLICA

DR. ÁLVARO JULIÁN MAR OBESO

COORDINADORA DE PROGRAMAS INTEGRADOS DE SALUD DRA. IRMA HORTENSIA FERNÁNDEZ GÁRATE

COORDINADOR DE VIGILANCIA EPIDEMIOLÓGICA Y APOYO EN CONTINGENCIAS DR. VICTOR HUGO BORJA ABURTO

COORDINADOR DE SALUD EN EL TRABAJO DR. RAFAEL RODRIGUEZ CABRERA

COORDINADOR DE CONTROL TÉCNICO DE INSUMOS DR. RODOLFO A. DE MUCHA MACÍAS

Durango 289- 1A Colonia Roma Delegación Cuauhtémoc, 06700 México, DF. Página Web: <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: Guía de Práctica Clínica Diagnóstico y Tratamiento de Miocarditis Aguda para el 1, 2, y el 3 Nivel de Atención Médica. México: Instituto Mexicano del Seguro Social, 2010.

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

ISBN: 978-607-7790-11-2

### CIE-10 I 51.4 Miocarditis no Especificada.

# GPC: Diagnóstico y Tratamiento de Miocarditis Aguda para el 1°, 2° y el 3er Nivel de Atención Médica

### **AUTORES Y COLABORADORES**

Coordinadores:			
Dr. Rodolfo de Jesús Castaño Guerra.	Cardiología	Instituto Mexicano del Seguro Social	Jefe de área Coordinación de Unidades de alta especialidad.
Autores :			
Dr. Guillermo Saturno Chiu	Cardiólogo	Instituto Mexicano del Seguro Social	UMAE Hospital de cardiología del CMN SXXI.
Dr. Guillermo Valero Elizondo	Anatomopatologo.	Instituto Mexicano del Seguro Social	UMAE Hospital de Cardiología CMN SXXI
Dra. Angélica María Deloya Maldonado	Cardióloga.	Instituto Mexicano del Seguro Social	Hospital General Regional #1 Vicente Guerrero. Acapulco Guerrero.
Dr. Jesús Zain Campos Larios.	cardiólogo	Instituto Mexicano del Seguro Social	UMAE Hospital de cardiología del CMN SXXI.
Dr. Héctor Galván Oseguera	cardiólogo	Instituto Mexicano del Seguro Social	UMAE Hospital de cardiología del CMN SXXI.
Validación Interna:			
Dr. Luis Lepe Montoya	Cardiología	Instituto Mexicano del Seguro Social	Hospital de Especialidades del Centro Médico Nacional la Raza

# ÍNDICE

Autores y Colaboradores	4
1. Clasificación	6
2. Preguntas a responder en esta guía	7
3. Aspectos generales	8
3.1 Antecedentes	8
3.2 Justificación	8
3.3 Propósito	9
3.4 Objetivo de esta guía	9
3.5 Definición, Etiología y Clasificación	10
4. Evidencias y Recomendaciones	12
4.1 Diagnóstico	13
4.1.1 Diagnóstico clínico	13
4.1.2 Pruebas diagnosticas	15
4.1.3 Diagnóstico Histopatológico	19
4.2 Tratamiento	21
4.2.1 Tratamiento farmacológico (ver algoritmo 1 y 2)	21
4.2.1.1 Tratamiento no farmacológico	21
4.3 Criterios de referencia	22
4.3.1 Técnico-Médicos	22
4.3.1.1 Referencia al segundo y tercer nivel de atención	22
4.4 Vigilancia y seguimiento	
4.5 Días de incapacidad donde proceda	23
5. Anexos	25
5.1 Protocolo de Búsqueda	25
5.2 Sistemas de clasificación de la evidencia y fuerza de la Recomendación	26
5.3 Etiología y presentación Clínica	27
Algoritmos	31
6. Glosario de términos y abreviaturas	35
7. Bibliografía	
8. Agradecimientos	39
9. Comité académico.	

### 1. CLASIFICACIÓN

	Catálogo maestro: IMSS-367-10
Profesionales de la salud.	Cardiólogo, Anatomopatologo, médico Internista, Medico Familiar, Medico General, Urgenciólogo y cirujano cardiovascular.
Clasificación de la enfermedad.	CIE-10: I51.4
Categoría de GPC.	Para el 1°, 2° y 3° nivel de atención médica.
Usuarios potenciales.	Cardiólogo, Anatomopatologo, médico Internista, Medico Familiar, Medico General, Urgenciólogo y cirujano cardiovascular, y personal de salud en formación.
Tipo de organización desarrolladora.	IMSS.
Población blanco.	Adultos mayores de 18 años.
Fuente de financiamiento / patrocinador.	IMSS. Instituto Mexicano del Seguro Social.
Intervenciones y actividades consideradas.	Historia clínica, exámenes de laboratório y gabinete, Ecocardiograma, Monitoreo de Holter, Resonancia magnética, estudio electro fisiológico, cateterismo cardiaco y biopsia endomiocardica.
Impacto esperado en salud.	Disminuir la morbimortalidad con el diagnóstico temprano y tratamiento adecuado. Disminución de los pacientes con daño miocárdico e incapacidad prolongada. Y disminución de los internamientos subsecuentes.
Metodología <sup>1</sup> .	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 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.  Elaboración de preguntas clínicas.  Métodos empleados para colectar y seleccionar evidencia.  Protocolo sistematizado de búsqueda.  Revisión sistemática de la literatura.  Búsquedas mediante bases de datos electrónicas.  Búsqueda de guías en centros elaboradores o ó compiladores.  Búsqueda en páginas Web especializadas  Número de fuentes documentales revisadas: 3  Guías seleccionadas: 5  Revisiones sistemáticas: 2  Ensayos controlados 3  Reporte de casos: 9  Otras fuentes seleccionadas.5
Método de validación	Validación del protocolo de búsqueda: División de Excelencia Clínica, Coordinación de Unidades Médicas de alta Especialidad IMSS. Método de validación de la GPC: validación por pares clínicos. Validación interna: IMSS Revisión institucional: IMSS Validación externa: Verificación final:
Conflicto de interés	Todos los miembros del grupo de trabajo han declarado la ausencia de conflictos de interés.
Registro	IMSS-367-10
Actualización	Fecha de publicación: 08/12/2011. Esta guía será actualizada cuando exista evidencia que así lo determine o de manera programada, a los 3 a 5 años posteriores a la publicación.

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

## 2. Preguntas a responder en esta guía

- 1. ¿Cuál es la definición de Miocarditis?
- 2. ¿Cuál es su etiología?
- 3. ¿Cómo se clasifica?
- 4. ¿Cuál es la incidencia y prevalencia?
- 5. ¿Cómo se hace el diagnóstico clínico?
- 6. ¿Cuáles son los exámenes auxiliares de diagnóstico?
- 7. ¿Cómo se establece el diagnóstico Histopatológico?
- 8. ¿Cuál es el tratamiento?
- 9. ¿Cuál es el pronóstico?

### 3. ASPECTOS GENERALES

### 3.1 ANTECEDENTES

La miocarditis es una enfermedad que cursa asintomática en la mayoría de los casos, por lo que la incidencia se establece por estudios postmortem, (Drory UK 1967) que sugieren que es la principal causa de muerte súbita no esperada en sujetos jóvenes menores de 40 años. Se encontró en jóvenes reclutas de la fuerza aérea de USA McCaffrey 1991. Y en atletas jóvenes (Phillips 1986)

Los estudios retrospectivos como prospectivos han identificado en los estudios de autopsia inflamación que va 1 al 9 % (Blankenhorn 1956). En Finlandia se reportó una incidencia de 0.46 por 100,000 personas año. En Japón se encontró en 350 mil autopsias, miocarditis en el 0.1%, en Italia se reportó en un estudio de 17 mil autopsias incidencia del 0.5% (KytÖ Ville 2006).

A partir de 1976 se describió la técnica para realizar biopsias endomiocardicas en pacientes vivos Mason 1978, sin embargo los resultados positivos variaron del O al 80% (Lie). En México se reportó incidencia de 1 caso de Miocarditis aguda primaria por 1000 ingresos al año Guillen-Ortega 2005, el motivo de la amplia gama de positivos-negativos se debe a la diversidad de criterios en la selección de los pacientes así como las diferentes interpretaciones histológicas de la muestras obtenidas. En 1986 se estableció el criterio histológico de Dallas (Aretz 1987) sin embargo aún se considera que este criterio subdiagnóstica aproximadamente 10-15 % de los pacientes con miocarditis aguda con cuadro clínico sugestivo. En 1991 se estableció otro criterio histopatologico (Lieberman 1991) sin embargo este no tuvo acogida favorable en la comunidad médica, y no se usa en la práctica clínica.

Se ha considerado que la resonancia magnética pudiera guiar el sitio de biopsia cardiaca de acuerdo al lugar donde se detecte el problema inflamatorio aumentando la positividad del reporte. Futuros estudios deberán fortalecer la indicación del estudio (Mahrhondt Heiko 2004).

### 3.2 Justificación

En el curso natural de la Miocarditis aguda la mayoría de los pacientes evolucionan hacia la curación sin dejar secuelas, sin embargo existe un porcentaje de pacientes que cursan con disfunción y dilatación ventricular, y que pueden permanecer asintomáticos durante años, o evolucionar hacia

el deterioro de la función, presentan síntomas e ingresan al estadio D de insuficiencia cardiaca crónica, finalmente, hay un tercer grupo de pacientes que tienen una evolución fulminante y fallecen, incluso tan solo algunas horas después de haber iniciado las síntomas.

Establecer el diagnóstico de miocarditis aguda al inicio de los síntomas, disminuye la morbimortalidad y permite establecer tratamientos adecuados para prevenir ,detener o mejorar la posible evolución hacia miocardiopatía crónica que eventualmente será parte del grupo de pacientes con insuficiencia cardiaca crónica donde la alta mortalidad y los altos costos son los determinantes de esta entidad (Galve Basilio 2000)

### 3.3 Propósito

La Guía de Práctica Clínica: Miocarditis Aguda diagnóstico y Tratamiento. Forma parte de las Guías que integrarán el Catálogo Maestro de Guías de Práctica Clínica, el cual se instrumentará a través del Programa de Acción Específico de Guías de Práctica Clínica, de acuerdo con las estrategias y líneas de acción que considera el Programa Sectorial de Salud 2007-2012.

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

Esta guía pone a disposición del personal de los tres niveles de atención, las recomendaciones basadas en la mejor evidencia disponible con la intención de estandarizar las acciones nacionales sobre:

Determinar cuáles son los aspectos clínicos y paraclínicos para establecer el diagnóstico de Miocarditis Aguda.

Conocer la historia natural de la enfermedad, los factores de mal pronóstico que ayudan a estratificar el riesgo y envió a las unidades de 3er nivel para su tratamiento.

### 3.4 Objetivo de esta guía

La guía de práctica clínica: **Miocarditis Aguda** 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.

Los objetivos de la presente guía son:

### En el primer nivel de atención:

Identificar de forma oportuna los pacientes con datos clínicos y el apoyo de auxiliares de diagnóstico que permitan establecer el diagnóstico temprano de Miocarditis Aguda estratificar y enviar los pacientes que ameriten tratamiento al 2° y 3° nivel de atención, ya sea para confirmación diagnóstica o para tratamiento definitivo.

### En el segundo nivel de atención.

Las acciones del primer nivel, identificar a los pacientes con Miocarditis Aguda que tienen marcadores de laboratorio y ecocardiograficos de mal pronóstico.

Apoyo al primer nivel en el diagnóstico de los pacientes con Miocarditis Aguda.

Enviar al 3° nivel de atención médica a los pacientes para completar estudios diagnósticos y tratamiento.

Realizar el seguimiento de los pacientes con Miocarditis Aguda que se considera que entraron a la fase subaguda y crónica.

### En el tercer nivel de atención.

Ofrecer apoyo a los niveles 1° y 2° de atención médica para el diagnóstico y tratamiento de los enfermos con Miocarditis Aguda, ofrecer a los pacientes el tratamiento adecuado para su patología; tratamiento y seguimiento, lo que favorecerá la mejoría 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.

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, ETIOLOGÍA Y CLASIFICACIÓN.

Se considera como miocarditis a todo proceso inflamatorio no isquémico del miocardio, ya sea de causa conocida o desconocida, asociado a grados variables de disfunción cardiaca.

Las manifestaciones clínicas pueden ser muy variables, ya que los pacientes pueden cursar la forma asintomática, o bien con dolor torácico, diferentes grados de insuficiencia cardíaca, trastornos del ritmo o conducción cardiaca, y hasta la muerte súbita (Ver tabla I).

Se clasifica de acuerdo al horizonte clínico-patológico en 4 grandes grupos: 1. Miocarditis fulminante; 2. Miocarditis aguda; 3. Miocarditis crónica activa y 4. Miocarditis crónica persistente. (Ver tabla II). Libermman 1991.

De acuerdo a su etiología se puede clasificar en 2 grandes grupos: Las infecciosas y no infecciosas González 2005. Dentro de las infecciosas destacan las de origen viral como la desarrollada por el virus *coxsackie*, sin embargo además del origen viral se han encontrado casos de origen bacteriano, por hongos, ricketsias, espiroquetas, protozoos y metazoos (Ver tabla III). Otra etiología no menos importante es la de origen no infeccioso, destacando la exposición a diferentes agentes físicos y químicos, hipersensibilidad a ciertos fármacos, procesos autoinmunes y algunas deficiencias biológicas (Ver tabla IV).

### 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

### Nivel / Grado

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

2++ (GIB, 2007)

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

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

### Evidencia / Recomendación

### Nivel / Grado

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

la [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 DIAGNÓSTICO 4.1.1 DIAGNÓSTICO CLÍNICO

	Evidencia / Recomendación	Nivel / Grado
E	El diagnóstico de Miocarditis en adultos mayores de 18 años se sospecha por: Muerte súbita en adultos de más de 40 años y atletas jóvenes previamente sanos (20% de las muertes súbitas).	III [E:Shekelle] Cooper L 2009
E	En la miocarditis aguda el 72% de los pacientes cursan con disnea como manifestación clínica. En la miocarditis aguda el 32% de los pacientes cursan con dolor torácico como manifestación clínica.	III [E:Shekelle] Cooper L 2009
E	En la Miocarditis aguda 18% de los casos cursan arritmias y sensación de palpitaciones.	III [E:Shekelle] M T Kearney, 2001

E	Los pacientes con miocarditis aguda presentan como antecedente en hasta 60% síntomas relacionados al resfriado común y ataque al estado general.	III [E:Shekelle] Cooper L 2009
E	En la miocarditis aguda el 18% de los pacientes cursan con fiebre como manifestación inicial	III [E:Shekelle] Cooper L 2009
E	El sincope ocurre en el 5% de los pacientes con miocarditis aguda	III [E:Shekelle] Cooper L 2009
E	15 % de los pacientes con Miocarditis aguda experimentan fatiga y disminución de la tolerancia al ejercicio.	III [E:Shekelle] Cooper L 2009
E	El cuadro Clínico de Miocarditis puede confundirse con síndrome isquémico coronario agudo con evidencia de daño miocárdico pero no atribuible a enfermedad arterial coronaria epicardica.	I Canadian Cardiovascular society consensus conference guidelines 2009
E	En los pacientes con Miocarditis fulminante pueden comportarse como choque cardiogénico con disfunción ventricular aguda sin etiología aparente.	I Canadian Cardiovascular society consensus conference guidelines 2009.
E	Los pacientes con Miocarditis pueden también expresarse con Insuficiencia cardiaca aguda o subaguda de etiología no aparente.	
E	La Insuficiencia cardiaca asociada a arritmias ventriculares o bloqueo cardiaco, suelen ser signos y síntomas habituales del cuadro de Miocarditis.	III [E:Shekelle] Cooper L. 2009

### 4.1.2 PRUEBAS DIAGNOSTICAS.

	Evidencia / Recomendación	Nivel / Grado
E	El electrocardiograma puede mostrar cambios inespecíficos en la onda T o en el segmento ST.	III [E: Shekelle] Shultz J. et.al. 2009
E	El electrocardiograma puede mostrar grados variables de bloqueos aurículo-ventriculares	III [E: Shekelle] Shultz J. et.al. 2009
E	El electrocardiograma puede mostrar la presencia de ondas "Q" patológicas	III [E: Shekelle] Shultz J. et.al. 2009
E	El electrocardiograma puede mostrar la presencia de bloqueos de rama derecha o izquierda	III [E: Shekelle] Shultz J. et.al. 2009
E	La presencia de ondas "Q" o bloqueos avanzados de rama en un paciente con miocarditis aguda se asocia a un riesgo elevado de muerte.	III [E: Shekelle] Shultz J. et.al. 2009
E	Los hallazgos electrocardiográficos pueden ser semejantes a los observados en los síndromes coronarios agudos del miocardio o en la pericarditis	III [E: Shekelle] Howlett J. et.al. 2009
E	Dentro de los hallazgos electrocardiográficos se pueden observar arritmias ventriculares o supra ventriculares.	III [E: Shekelle] Howlett J. et.al. 2009

E	Otros hallazgos electrocardiográficos pueden incluir la presencia de taquicardia sinusal o alteraciones del intervalo QT	III [E: Shekelle] Kearney MT. et.al. 2001
E	Como hallazgo electrocardiográfico puede encontrarse depresión del segmento P-Q	III [E: Shekelle] Dennert R. et.al. 2008
E	Los niveles de biomarcadores cardiacos como CK total, CK-MB ó troponina I pueden encontrarse elevados en algunos pacientes.	III [E: Shekelle] Shultz J. et.al. 2009
E	La elevación de los biomarcadores cardiacos pueden ser semejantes a los observados en los síndromes coronarios agudos del miocardio o en la pericarditis	III [E: Shekelle] Howlett J. et.al. 2009
E	El Ecocardiograma puede mostrar distintos grados de hipocinesia generalizada.	III [E: Shekelle] Shultz J. et.al. 2009
E	El Ecocardiograma puede mostrar derrame pericárdico	III [E: Shekelle] Shultz J. et.al. 2009
E	Los pacientes con miocarditis aguda fulminante pueden mostrar dimensiones diastólicas del ventrículo izquierdo cercano a lo normal pero con incremento en el grosor del septum interventricular.	III [E: Shekelle] Shultz J. et.al. 2009
R	Se recomienda utilizar los resultados de la R.M para guiar el lugar donde se tomara la BEM lo que aumenta el número de positivos hasta en un 85%.	C [E: Shekelle] Nelson K, Li T 2009
E	Una función ventricular derecha deprimida es un predictor independiente de muerte o de necesidad de trasplante cardiaco en la miocarditis aguda.	III [E: Shekelle] Shultz J. et.al. 2009

Otros hallazgos ecocardiográficos pueden ser Ш disfunción sistólica, disfunción diastólica o [E: Shekelle] Е anormalidades en la movilidad segmentaria del Dennert R et.al.2008 ventrículo izquierdo. La arteriografía coronaria con frecuencia revela Ш Ε [E: Shekelle] ausencia de enfermedad coronaria obstructiva. Shultz J. et.al. 2009 sugiere resonancia Magnética, realizar C [E: Shekelle] combinando captación temprana y tardía de R Gadolinio con imágenes que miden la intensidad de Dennert R 2008 la señal del miocardio (T2) La resonancia magnética con contraste es una Ш Ε [E: Shekelle] prueba útil en el diagnóstico de la miocarditis aguda. Shultz J. et.al. 2009 En la resonancia magnética puede encontrarse Ш captación del contraste en forma focal o [E: Shekelle] Ε generalizada como datos positivos en las primeras 2 Shultz J. et.al.2009 semanas de la miocarditis aguda. La asociación de una captación anormal focal de Ш gadolinio en la resonancia asociada a una [E: Shekelle] Е anormalidad en la movilidad regional en el Shultz J. et.al. 2009 ecocardiograma eleva el valor predictivo diagnóstico de miocarditis aguda. Ш Se requiere un examen histológico del corazón [E: Shekelle] E mediante biopsia endomiocárdica para confirmar el Shultz J. et.al.2009 diagnóstico de miocarditis aguda. La biopsia endomiocardica se indica en pacientes con reciente instalación de falla cardiaca (< 2 Cooper LT et.al. Ε Circulation 2007 semanas) asociado a dimensiones del ventrículo izquierdo normales o ligeramente dilatados que

presentan compromiso hemodinámico.

E

La biopsia endomiocardica se indica en pacientes con falla cardiaca de 2 semanas a 3 meses de instalación y con dimensiones del ventrículo izquierdo dilatados, que cursan con arritmia ventricular o grados severos de bloqueo aurículoventricular o que no han respondido tras dos semanas de tratamiento.

**Ib** Cooper LT et.al. Circulation 2007

R

Es recomendable realizar biopsia endomiocardica en un paciente con falla cardiaca después de 3 meses de instalación con dimensiones del ventrículo izquierdo dilatados, que cursan con arritmia ventricular o grados severos de bloqueo aurículoventricular o que no han respondido tras dos semanas de tratamiento.

**C** Cooper LT et.al. Circulation 2007

R

Es recomendable realizar biopsia endomiocardica en pacientes con reciente instalación de falla cardiaca (< 2 semanas) con dimensiones del ventrículo izquierdo dilatados pero sin arritmias ventriculares ni bloqueos aurículo-ventriculares y que responden favorablemente a la terapia usual en las primeras 2 semanas.

Cooper LT et.al.
Circulation 2007

R

Es recomendable realizar biopsia endomiocardica en pacientes con falla cardiaca inexplicable de > 3 meses de instalación asociado con dimensiones del ventrículo izquierdo dilatado, sin arritmias ventriculares ni bloqueos aurículo-ventriculares y que responden favorablemente a la terapia usual en las primeras 2 semanas.

**C** Cooper LT et.al. Circulation 2007

R

Es recomendable realizar la biopsia endomiocardica en las zonas con captación anormal de gadolinio en la resonancia magnética. C [E: Shekelle] Mahrholdt H. et.al.2004

Ε

Se consideran 4 elementos principales para confirmar la presencia de miocarditis aguda: Hallazgos clínicos relacionados con daño miocárdico reciente, anormalidad estructural cardiaca en ausencia de enfermedad coronaria, captación anormal regional o global de contraste en la resonancia magnética y presencia de células inflamatorias infiltrativas o genoma viral en la biopsia endomiocárdica.

**Ib**Howlett J. et.al.
Can J Cardiol 2009

R

Se recomienda a los especímenes obtenidos por la biopsia endocardica realizar pruebas inmunohistologicas, y PCR viral.

C [E: Shekelle] Dennert R 2008

### 4.1.3 DIAGNÓSTICO HISTOPATOLÓGICO

Evidencia /	Recomend	lación

Nivel / Grado

La biopsia endomiocardica es el método más usado Ε para establecer el diagnóstico de Miocarditis utilizando el criterio histológico de Dallas

[E: Shekelle] Aretz 1987.

Ш

Ε El diagnóstico se establece con la presencia de Infiltrado inflamatorio asociado a daño de miocitos

[E: Shekelle] Heiko Mahrholdt, MD; Anja Wagner, MD; Claudia C. Deluigi, MD, y col. 2006

- Grupos de 5 o más linfocitos (principalmente linfocitos T) ó 14 o más linfocitos por mm2 de Ε tejido miocárdico, relacionados a miocitos con cambios degenerativos y/o necrosis.
- Ш [E: Shekelle] Maisch B,y col. 2000.
- Sin embargo la ausencia de cambios inflamatorios en la biopsia no descarta el diagnóstico de Ε Miocarditis, ante la posibilidad de haber tomado la Abelmann, 1992. muestra de tejido no afectado.
- Ш [E: Shekelle]
- La toma de biopsia endomiocardica y los criterios histológicos subdiagnostican hasta un 35% de los Е pacientes con Miocarditis.
- Ш [E: Shekelle] Abelmann, 1992.



recomienda tomar muestra del tejido representativo de acuerdo a:

Resultados de Resonancia magnética.

Obtener muestras del Ventrículo izquierdo (3 del septum, 3 de la pared anterior y 3 de la pared posterolateral).

Punto de Buena Práctica



En caso de tomar biopsia del ventrículo derecho obtener de 4-6 fragmentos de tejido de buen Punto de Buena Práctica tamaño.

El diagnóstico de Miocarditis se establece por la demostración indiscutible y precisa de algún agente etiológico mediante histología, inmunohistoquímica, biología molecular microscopía electrónica. Virus, hongos, bacterias, protozoarios, helmintos.

IJЬ Cooper LT et.al. y Circulation 2007

Ε

El diagnóstico de Miocarditis se establece con la demostración de algún tipo de respuesta inflamatoria consistente con algún diagnóstico Cooper LT et.al. etiológico (granulomas, transformación celular, Circulation 2007 infiltrado inflamatorio etc.

IJЬ

Se considera que un hallazgo negativo no descarta la enfermedad.

IIb Cooper LT et.al. Circulation 2007



Se debe de conservar el tejido obtenido por biopsia en formol al 10% amortiguado con fosfatos, evitar la sobre fijación por más de 24 hrs. (enmascara la antigénica y las reacciones inmunohistoquímica).

Punto de Buena Práctica

### 4.2 TRATAMIENTO

### 4.2.1 Tratamiento farmacológico (ver algoritmo 1 y 2) 4.2.1.1 Tratamiento no farmacológico

### Evidencia / Recomendación

Nivel / Grado

Corticoides.

Las evidencias actuales, no apoyan su uso sistemático, sería pertinente que el tratamiento farmacológico fuera otorgado de acuerdo a etiología y en función al tipo de inflamación miocárdica.

II b Canadian Cardiovascular Society Consensus Conference 2009

Se recomienda una vez establecido el diagnóstico de Miocarditis el paciente se envié al 3º nivel para tratamiento especializado.

Está contraindicado el uso de esteroides en los pacientes en quien se cuenta con el diagnóstico de Punto de Buena Práctica infección viral durante la fase aguda.

La administración de esteroides se recomienda en base a algunos reportes de casos, en los cuales ha observado, mejoría una clínica espectacular.

Punto de Buena Práctica

R

La utilización de tratamiento antiviral debe ser reservada para los pacientes en quien se encuentra Kühl Uwe 2009. el virus en la BEM y solo en centros especializados.

C [E: Shekelle]

Azatioprina:

ΠЬ

Ε

Las evidencias actuales, no apoyan su uso sistemático, dado en qué forma científica, sería pertinente que el tratamiento farmacológico fuera otorgado de acuerdo a etiología y en función al tipo de inflamación miocárdica.

Canadian Cardiovascular Society Consensus Conference 2009



Sin embargo se administran en base a reporte de casos, en los cuales se ha observado, una Punto de Buena Práctica mejoría clínica espectacular



Se recomienda el tratamiento antiviral y el empleo de interferon solo por grupos con experiencia en el manejo de estos medicamentos. (ver tabla 5)

Punto de Buena Práctica



Se recomienda administrar Interferon Alfa a los pacientes que se les diagnostico enterovirus.

Punto de Buena Práctica Biblioteca Cochrane Plus, 2008 Robinson



Se recomienda administrar Hiperinmunoglobulina a los pacientes con diagnóstico de infección por Citomegalovirus.

Punto de Buena Práctica Biblioteca Cochrane Plus, 2008 Robinson J



La Utilización de Ciclofosfamida en pacientes con Miocarditis por Lupus ha demostrado mejoría, clínica así como el incremento de la fracción de YK Chan. 2003 expulsión del ventrículo izquierdo.

[E: Shekelle]

### 4.3 CRITERIOS DE REFERENCIA 4.3.1 TÉCNICO-MÉDICOS

4.3.1.1 REFERENCIA AL SEGUNDO Y TERCER NIVEL DE ATENCIÓN

### Evidencia / Recomendación

Nivel / Grado



Ante la sospecha de Miocarditis viral aguda deberá enviarse el paciente a 2° y 3° nivel para confirmación diagnóstica y tratamiento.

Punto de Buena Práctica

R

En el segundo nivel de atención médica se deberá apoyar al 1° nivel en el diagnóstico y tratamiento, y deberá de continuar el seguimiento de los pacientes con diagnóstico o sospecha de Miocarditis por lo menos 3 años

[E: Shekelle] Dennert R



El tercer nivel de atención deberá de apoyar al 1° y 2° nivel en el diagnóstico, tratamiento y seguimiento de los pacientes con Diagnóstico de Dennert R Miocarditis Viral aguda.

lla [E: Shekelle]

### 4.4 VIGILANCIA Y SEGUIMIENTO

### Evidencia / Recomendación

Nivel / Grado

Ε

Los pacientes con miocarditis pueden tener recaídas o desarrollar cardiomiopatía dilatada en los primeros Ver algoritmo 3 3 años

Ш [Shekelle]

R

Durante el seguimiento en los lugares donde se cuenta con los recursos se deberá realizar examen clínico cada 3 meses y los estudios de gabinete cada 6 meses (EKG, Rx de Torax, ECOTT, exámenes de Ver algoritmo 3 laboratorio)

[Shekelle]

R

Los pacientes a los que se les diagnostico miocarditis que evolucionan a disfunción ventricular se les deben dar un seguimiento de por lo menos tres años.

C [Shekelle]

Ver algoritmo 3



El seguimiento de los pacientes con miocarditis debe ser en unidades de segundo y tercer nivel de atención.

Punto de Buena Práctica

### 4.5 DÍAS DE INCAPACIDAD DONDE PROCEDA

### Evidencia / Recomendación

Nivel / Grado



Se recomiendan de 7-168 días.

The medical disability advisory



Se recomienda de 28-56 días.

The medical disability advisory

### 5. ANEXOS

### 5.1 Protocolo de Búsqueda

### PROTOCOLO DE BÚSQUEDA.

Diagnóstico y Tratamiento de Miocarditis Aguda

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 10 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 Miocarditis Aguda en PubMed.

La búsqueda fue limitada a humanos, documentos publicados durante los últimos 10 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: Myocarditis Viral. En esta estrategia de búsqueda también se incluyeron los subencabezamientos (subheadings): Classification, diagnosis, drug effects, drug therapy, epidemiology, y se limitó a la población de adultos mayores de 18 años de edad. Esta etapa de la estrategia de búsqueda dio 21 resultados, de los cuales se utilizaron 6 guías por considerarlas pertinentes y de utilidad en la elaboración de la guía.

### Protocolo de búsqueda de GPC.

### Algoritmo de búsqueda

("Myocarditis/classification" [Mesh] OR "Myocarditis/complications" [Mesh] OR

"Myocarditis/prevention and control"[Mesh] OR "Myocarditis/therapy"[Mesh]) AND (Humans[Mesh] AND (Male[MeSH Terms] OR Female[MeSH Terms]) AND (Clinical Trial[ptyp]

OR Meta-Analysis[ptyp] OR Practice Guideline[ptyp] OR Randomized Controlled Trial[ptyp] OR

<sup>&</sup>quot;Myocarditis/diagnosis" [Mesh] OR "Myocarditis/etiology" [Mesh] OR

<sup>&</sup>quot;Myocarditis/mortality" [Mesh] OR "Myocarditis/physiopathology" [Mesh] OR

Review[ptyp]) AND (English[lang] OR Spanish[lang]) AND adult[MeSH] AND "last 10 years" [PDat]).

Search ("Myocarditis/classification" [Mesh] OR "Myocarditis/complications" [Mesh] OR

Se realizó una búsqueda de revisiones sistemáticas en la biblioteca Cochrane, relacionadas con el tema. Se obtuvieron 3 RS, 2 de los cuales tuvieron información relevante para la elaboración de la guía.

# 5.2 Sistemas de clasificación de la evidencia y fuerza de la Recomendación

### Criterios para Gradar la Evidencia

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

<sup>&</sup>quot;Myocarditis/diagnosis" [Mesh] OR "Myocarditis/etiology" [Mesh] OR

<sup>&</sup>quot;Myocarditis/mortality" [Mesh] OR "Myocarditis/physiopathology" [Mesh] OR

<sup>&</sup>quot;Myocarditis/prevention and control" [Mesh] OR "Myocarditis/therapy" [Mesh]) Limits: Humans, Male, Female, Clinical Trial, Meta-Analysis, Practice Guideline, Randomized Controlled Trial, Review, English, Spanish.

### Sociedad Americana de Insuficiencia Cardiaca. Asociación Europea de Insuficiencia cardiaca, de la Sociedad Europea de Cardiología. Clasificación de las evidencias y recomendaciones.

Grados de recomendación.			
Clase I	Condición en la cual existe evidencia en la que todos están de acuerdo de que el tratamiento o procedimiento es benéfico, útil y efectivo.		
Clase II	Condición en la cual existe conflicto con la evidencia o divergencia en la opinión sobre que el tratamiento o procedimiento sea benéfico, útil y efectivo.		
Clase IIa	El mayor peso de la evidencia está a favor de su utilidad y eficacia.		
Clase IIb	Existe menor peso de la evidencia a favor de su utilidad y eficacia.		
III	Condición en la cual existe acuerdo de que el tratamiento o procedimiento no es benéfico, útil y efectivo y puede ser peligroso. Estudios de cohorte o casos y controles bien conducidos con un bajo riesgo de confusión o sesgo y una moderada probabilidad de que la relación es causal		
	Niveles de evidencia.		
Α	La información es resultado de múltiples estudios clínicos aleatorizados.		
В	La información es resultado de un solo estudio aleatorizado o varios no aleatorizados.		
С	La información es el resultado de consenso de expertos o estudios de casos y control y serie de casos.		

### 5.3 ETIOLOGÍA Y PRESENTACIÓN CLÍNICA.

TABLA 1. FORMAS DE PRESENTACIÓN CLÍNICA DE LA MIOCARDITIS.

- 1. Asintomática
- 2. Insuficiencia cardiaca
- 3. Choque cardiogénico.
- 4. Trastornos del ritmo cardiaco
- 5. Trastornos de la conducción
- 6. Dolor torácico
- 7. Embolismos periféricos
- 8. Muerte súbita

### TABLA 2. CLASIFICACIÓN CLÍNICO PATOLÓGICA DE LA MIOCARDITIS.

- Miocarditis fulminante. Se presenta con enfermedad aguda después de un pródromo viral. Los pacientes tienen un grave compromiso cardiovascular, múltiples focos de miocarditis activa por estudio histológico y disfunción ventricular que se resuelve espontáneamente o bien, evoluciona invariablemente a la muerte del sujeto.
- Miocarditis aguda. Se presenta con un inicio más insidioso de enfermedad. Existe disfunción ventricular establecida y alta probabilidad de progresión a miocardiopatía dilatada.
- Miocarditis crónica activa. Afecta a pacientes que tienen una recaída clínica o histológica y desarrollan disfunción ventricular asociada con cambios inflamatorios crónicos.
- Miocarditis crónica persistente. Caracterizada por infiltrados histológicos persistentes, un foco de necrosis miocárdica y síntomas cardiovasculares tales como dolor de tórax o palpitaciones pero sin disfunción ventricular.

Lieberman EB, Hutchins GM, Herskowitz A et al. Clinicopathologic description of myocarditis. *J Am Coll Cardiol* 1991;18: 1617-1626.

TABLA 3. Etiología más frecuente de la Miocarditis Infecciosa.

	ITE DE LA MIOCARDITIS INFECCIOSA.	
1. Virus	- Coxsackie	
	-Dengue - Poliomielitis	
	- Adenovirus - Hepatitis C	
	- Rubéola - Arbovirus	
	- VIH - Varicela	
	- Echovirus - Ebstein Barr	
	- Sincitial respiratorio - Citomegalovirus	
	- Gripe – Otros	
2. Bacterias	Estafilococo - Haemophilus - Difteria	
	- Estreptococo - Gonococo - Salmonela	
	- Neumococo - Brucela - Tuberculosis	
	Vibriocolera-	
	- Otras	
3. Hongos	- Cándida - Coccidiodomicosis	
	- Aspergilos - Criptococo	
	- Actinomicosis - Histoplasma	
	- Blastomicosis- esporotricosis	
4. Ricketsias	- Fiebre Q	
	-Tifus.	
	- Fiebre de las Montañas Rocosas	
5. Espiroquetas	- Leptospira	
	- Sífilis	
	- Enfermedad de Lyme	
6. Protozoos	- Tripanosoma Amibiasis	
	- Toxoplasma Leishmaniasis	
	- Plasmodium	
7. Metazoos	- Echinococus Ascariasis.	
	- Larva migrams	
	- Plasmodium	
	- Schistosoma	
	- Trichinella spiralis	

Tomado de: González Ojeda G, Torres Clúa A, M.C. Saura Hernández. BOL PEDIATR 2005; 45: 161-169

TABLA 4. Causas más frecuentes de la Miocarditis no infecciosa.

1. Agentes químicos	- Antraciclinas - Metisergida - Arsénico - Ciclofosfamida - Litio - Antimonio - 5- fluoracilo - Catecolaminas - Hidrocarburos - Fenotiacinas - Cloroquina - Cocaína - Antidepresivos Triciclicos - Monóxido de carbono - Venenos de Animales
2. Hipersensibilidad a fármacos	<ul><li>- Metildopa</li><li>- Penicilinas</li><li>- Sulfonamidas</li><li>- Tetraciclinas</li><li>- Antituberculosos</li></ul>
3. Procesos autoinmunes	- Vasculitis - Colagenopatias.
4. Agentes físicos	- Hipotermia - Golpe de calor - Radiaciones
5. Otras	- Hipocalcemia - Hipomagnesemia - Déficit de taurina - Hipofosfatemia - Déficit de carnitina - Déficit de selenio

Tomado de: Gonzalez Ojeda G, Torres Clúa A, M.C. Saura Hernández. *BOL PEDIATR 2005*; 45: 161-169.

TABLA 5. VIRUS ASOCIADOS A ENFERMEDAD CARDIACA.

Virus	Subtipos cardiotrópicos/variantes	Tratamiento+b
RNA virus		
Picornavirus		
coxsackie A+B	CVB 1-6, A2, 5	IFN b
echovirus	Echo 30	
poliovirus		
hepatitis virus	В, С	IFNa and ribavirin
Orthomyxoviren		
influenza	A, B	
Paramyxovirus		
RSV		
mumps		
Togavirus		
rubella		
Flavivirosis		
Dengue fever		
Yellow fever		
DNA virus		
Adenovirus	A 1, 2, 3 and 5	IFNb
Erythrovirus	1 (B19V), 2	
Herpesvirus		
HHV6	A, B	Val-/ganciclovir
CMV		-
EBV		
VZV		
Retrovirus		
HIV		
Cardiomiopatia postinfección		
Miocarditis autoimmune e Insuficiencia cardiaca.	Immunosupresion (corticos	steroides, azatioprina, ciclosporina)
Cardiomiopatia dilatada.	Sintomaticos (inhibidores ECA, b-blockeadores, diureticos)	

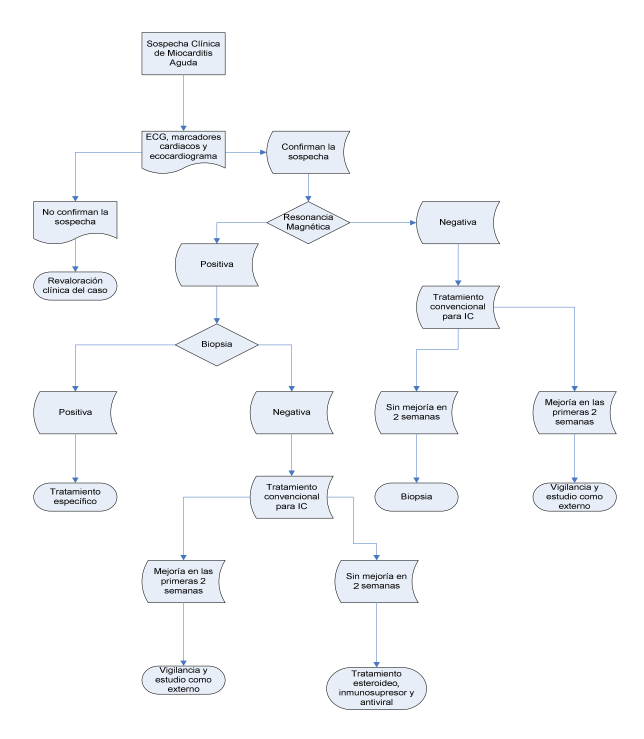
a Miocarditis viral infecciosa/Cardiomiopatia dilatada inflamatoria e insuficiencia cardiaca post infección.

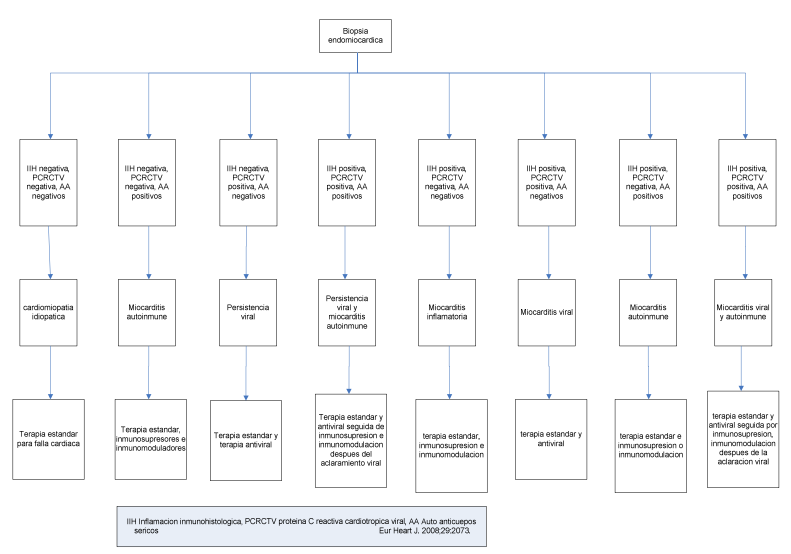
b Terapia para insuficiencia cardiaca.

CMV= citomegalovirus; CVB= virus coxsackie B; EBV = Epstein-Barr virus; HHV= herpes virus humano; IFN = interferon; RSV = virus sincicial respiratorio; VZV = virus de varicela zozter. Kühl Uwe 2009.

### **ALGORITMOS**

Algoritmo 1. Sospecha clínica de Miocarditis aguda.





ALGORITMO 2. TRATAMIENTO DE ACUERDO AL RESULTADO DE LA BIOPSIA ENDOMIOCARDICA.

# Sospecha de Miocarditis (Clínica, ECG y eco) Enzimas cardiacas. Resonancia magnética positiva Vigilancia después de 48hs Recuperación y mejoría Progresiva de la función cardiaca progresiva de la función cardiaca

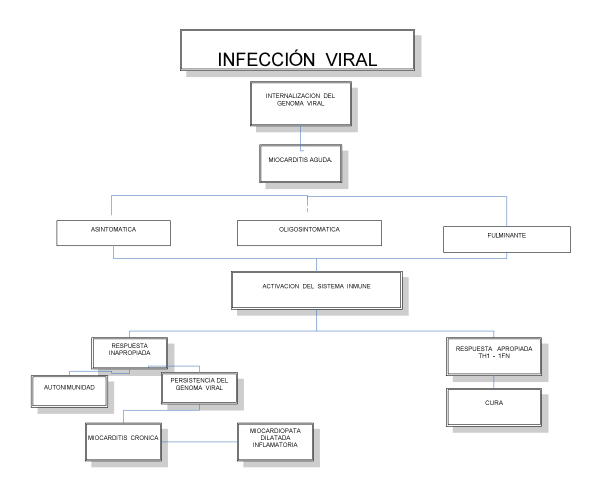
Tratamiento para IC, esteroideo, inmunosupresor y antiviral

### ALGORITMO 3. EVOLUCIÓN Y VIGILANCIA.

Adaptado de Dennert R. et.al.; Eur heart J 2008; 29: 2073 – 82.

Seguimiento y vigilancia por al menos 3 años

### ALGORITMO 4. MIOCARDITIS VIRAL EVOLUCIÓN CLÍNICAL.



Diagnóstico y Tratamiento de Miocarditis Aguda para el 1°, 2° y el 3er Nivel de Atención Médica

# 6. GLOSARIO DE TÉRMINOS Y ABREVIATURAS.

**EMB:** Biopsia Endomiocardica.

**CK:** Creatinkinasa.

**CKMB:** Creatinkinasa fracción MB (miocárdica).

### 7. BIBLIOGRAFÍA.

- 1. Adams H, Del Zoppo G y col. Guidelines for the Early Management of Adults With Ischemic Stroke. Stroke. 2007;38:1655-1711.
- 2. Abelmann WH, Baim DS, Schnitt SJ. Endomyocardial biopsy: is it of clinical value? *Postgrad Med J.* 1992;68(Suppl 1):S44 –S46.
- 3. Aretz HT, Billingham ME, Edwards WD, et al. Myocarditis: a histopathologic definition and classification. Am J Cardiovasc Pathol 1987; 1:3-14.
- 4. Athanasiadis Anasthasios, MD; Vogelsberg Holger, MD; Fritz Peter, MD; Klingel Karin, MD;
- 5. Blankenhorn MA, Gall EA. Myocarditis and myocardosis: a clinicopathologic appraisal. Circulation 1956;13:217-23.
- 6. Calabrese F, Thiene G. Myocarditis and inflammatory cardiomyopathy: microbiological and molecular biological aspects. Cardiovascular Research, 2003;60:11-25.
- 7. Cooper L, Baughman K, Feldman A, The role of endomyocardial biopsy in the management of cardiovascular disease, JACC; 50 (19): 1914-1931. content.onlinejacc. org doi:10.1016/j.jacc.2007.09.008
- 8. Cooper L, Myocarditis. N Engl J Med 2009;360:1526-38.
- 9. Cooper LT, Baughmen KL, Feldman AM, et.al.; National Guideline Clearinghouse The role of endomyocardial biopsy in the management of cardiovascular disease. A scientific statement from the American Heart Association, the American College of Cardiology, and the European Society of Cardiology; Circulation 2007; Nov 6; 116 (19): 2216 33.
- 10. Chen H, Liu J, Yang M. Corticosteroides para la miocarditis viral (Revisión Cochrane traducida). En: *La Biblioteca Cochrane Plus*, 2008 Número 4. Oxford: Update Software Ltd. Disponible en: http://www.update-software.com. (Traducida de *The Cochrane Library*, 2008 Issue 3. Chichester, UK: John Wiley & Sons, Ltd.).
- 11. Dennert R, Crijns H, Stephane Heymans, Acute viral miocarditis, European Heart Journal 2008;(29):2073-2082. doi:10.1093/eurheartj/ehn296
- 12. Drory Y, Turetz Y, Hiss Y y col. Coxsackie B5 virus infections during 1965: a report to the director of the Public Health Laboratory Service from various laboratories in the United Kingdom. BMJ 1967;4:575-7.
- 13. Dumont Carlos, Diez Fabian. Miocardiopatia Inflamatoria Crónica. Miocarditis 2004. Consultado en <a href="http://www.sld.cu/galerias/pdf/sitios/bnm/diez.pdf">http://www.sld.cu/galerias/pdf/sitios/bnm/diez.pdf</a>
- 14. Galve E, Manterola F, Ballester M, Guía de Practica Clínica de la Sociedad Española de Cardiologíaen Miocardiopatias y Miocarditis Rev Esp Cardiol 2000;53:360-393.
- 15. González ojeda, A. Torres clúa, m.c. saura hernández.Miocarditis en el niño revisión *Bol Pediatr 2005*; 45: 161-169
- 16. Guillen-Ortega Fernando, Soto maria Elema, Reyes Pedro. Miocarditis Aguda Primaria. Experiencia de 10 años en el Instituto de Cardiólogia Ignacio Chavez.2005,75S3:81-88.

- 17. Heiko Mahrholdt, MD; Anja Wagner, MD; Claudia C. Deluigi, MD, et. al. Presentation, Patterns of Myocardial Damage, and Clinical Course of Viral Myocarditis.2006 DOI: 10.1161/Circulation AHA.105.606509
- 18. Howlett J, McKelvie R, Arnold M, et.al.; Canadian Cadiovascular Society Consensus Conference guidelines on heart failure, update 2009: Diagnosis and management of right sided heart failure, myocarditis, device therapy and recent important clinical trials; Can J Cardiol 2009; 25(2): 85 105.
- 19. Kandolf Reinhard, MD; Sechtem Udo , MD Cardiovascular Magnetic Resonance Assessment of Human Myocarditis A Comparison to Histology and Molecular Pathology. Circulation 2004;109:1250-1258.
- 20. Kearney M, Cotton J, Richardson P, et.al.; Viral myocarditis and dilated cardiomyopathy: mechanisms, manifestations and management; Postgrad Med J 2001; 77: 4 10.
- 21. Kühl Uwe, Heinz-Peter Schultheiss Drugss 2009;69(10):1287-1302
- 22. Kyto Ville, Saraste Antti, Maria Liisa Pulkki Voipio, and Saukko Pekka Incidence of Fatal Myocarditis: A Population-based Study in Finland. Am J Epidemiol 2007; 165:570–574.
- 23. Lie JT. Myocarditis and endomyocardial biopsy in unexplained heart failure: a diagnosis in search of a disease. Ann Intern Med 1988;109:525-8.
- 24. Lieberman EB, Hutchins GM, Herskowitz A, Rose NR, Baughman KL. Clinicopathologic description of myocarditis. J Am Coll Cardiol 1991; 18:1617-26.
- 25. Mahroldt H, Goedecke C, Wagner A, et.al.; Cardiovascular magnetic resonance assessment of human myocarditis: a comparison to histology and molecular pathology; Circulation 2004 Mar; 109 (10): 1250 1258. Epub 2004 Mar 1.
- 26. Maisch B, Portig I, Ristic A, Hufnagel G, Pankuweit S. Definition of inflammatory
- 27. cardiomyopathy (myocarditis): on the way to consensus. A status report. Herz 2000;25:200-209.
- 28. Mason JW. Techniques for right and left ventricular endomyocardial biopsy. Am J Cardiol 1978;41:887-92.
- 29. McCaffrey FM, Braden DS, Strong WB. Sudden cardiac death in young athletes: a review. Am J Dis Child 1991;145:177-83.
- 30. Nelson K, Li Tao y Alfonso L Diagnostic Approach and Role of MRI in the Assessment of Acute Myocarditis: Cardiology in Review 2009; 24-30.
- 31. Phillips M, Robinowitz M, Higgins JR, Boran KJ, Reed T, Virmani R. Sudden cardiac death in Air Force recruits: a 20-year review. JAMA1986;256:2696-9.
- 32. Robinson J, Hartling L, Vandermeer B, Crumley E, Klassen TP Inmunoglobulina intravenosa para la miocarditis viral presunta en niños y adultos (Revisión Cochrane traducida). En: *La Biblioteca Cochrane Plus*, 2008 Número 4. Oxford: Update Software Ltd. Disponible en: http://www.update-software.com. (Traducida de *The Cochrane Library*, 2008 Issue 3. Chichester, UK: John Wiley & Sons, Ltd.).
- 33. Salgado Doris, Panqueba Cesar, Castro Dolly y col. Miocarditis en niños con fiébre por Dengue Hemorragico en un hospita universitario de Colombia rev de salud pública 2009;11 (4):591-600.
- 34. Scottish Intercollegiate Guidelines Network (SIGN). Risk estimation and the prevention of cardiovascular disease. Anational clinical guideline. Edinburgh (Scotland): Scottish Intercollegiate Guidelines Network (SIGN); 2007 Feb. 71p. (SIGN publication; no. 97). [315 references]

### Diagnóstico y Tratamiento de Miocarditis Aguda para el 1°, 2° y el 3er Nivel de Atención Médica

- 35. Shultz JC, Hilliard A, Cooper L, et.al.; Diagnosis and treatment of viral myocarditis; Mayo ClinProc 2009; 84(11): 1001 1009.
- 36. Wojnicz R, Nowalany-Kozielska E, Wojciechowska C, y col. Inflammatory Dilated Cardiomyopathy: Two-Year Follow-Up Results Randomized, Placebo-Controlled Study for Immunosuppressive Treatment of. *Circulation* 2001;104;39-45 The online version of this article, along with updated information and services, is located on the World Wide Web at: http://circ.ahajournals.org/cgi/content/full/104/1/39

Diagnóstico y Tratamiento de Miocarditis Aguda para el 1°, 2° y el 3er Nivel de Atención Médica

### 8. AGRADECIMIENTOS.

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

### Instituto Mexicano de Seguro Social / IMSS

**NOMBRE** 

CARGO/ADSCRIPCIÓN

Sr. Carlos Hernández Bautista

Mensajería

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 Clínicos

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

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

Dr. Rodolfo de Jesús Castaño Guerra 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

Dr. Carlos Martínez Murillo Coordinador de Programas Médicos

Dra. María Antonia Basavilvazo Rodríguez Coordinadora de Programas Médicos

Dr. Juan Humberto Medina Chávez Coordinador de Programas Médicos

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