

ENFERMERÍA NEFROLÓGICA

Volumen 21 / Suplemento I / Julio 2018

GUÍA CLÍNICA ESPAÑOLA DEL ACCESO VASCULAR PARA HEMODIÁLISIS

Spanish Clinical Guidelines on Vascular Access for Haemodialysis

Coordinadores de la Guía: José Ibeas, Ramón Roca-Tey

Editores: José Ibeas, Ramón Roca-Tey, Joaquín Vallespín, Carlos Quereda

Editores para Enfermería Nefrológica: Rodolfo Crespo, Antonio Ochando, José Luis Cobo

UNA COLABORACIÓN DEL GRUPO ESPAÑOL MULTIDISCIPLINAR DEL ACCESO VASCULAR (GEMAV)

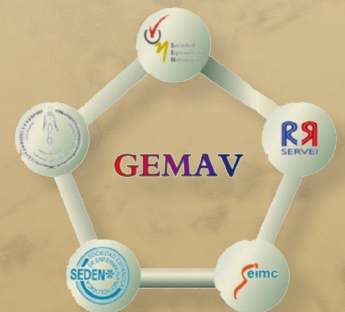
Sociedad Española de Nefrología

Sociedad Española de Angiología y Cirugía Vascular

Sociedad Española de Radiología Vascular e Intervencionista - Sociedad Española de Radiología Médica

Sociedad Española de Enfermería Nefrológica

Grupo de Estudio de la Infección Relacionada con la Asistencia Sanitaria / Grupo de Estudio de la Infección Hospitalaria - Sociedad Española de Enfermedades Infecciosas y Microbiología Clínica



Enfermería Nefrológica

Guía Clínica Española del Acceso Vascular para Hemodiálisis

José Ibeas^{a,*}, Ramon Roca-Tey^b, Joaquín Vallespín^c, Teresa Moreno^d, Guillermo Moñux^e, Anna Martí-Monrós^f, José Luis del Pozo^g, Enrique Gruss^h, Manel Ramírez de Arellanoⁱ, Néstor Fontseré^j, María Dolores Arenas^k, José Luis Merino^l, José García-Revillo^m, Pilar Caroⁿ, Cristina López-Espada^ñ, Antonio Giménez-Gaibar^o, Milagros Fernández-Lucas^o, Pablo Valdés^p, Fidel Fernández-Quesada^ñ, Natalia de la Fuente^q, David Hernán^r, Patricia Arribas^s, María Dolores Sánchez de la Nieta^t, María Teresa Martínez^u, Ángel Barba^q; por el Grupo Español Multidisciplinar del Acceso Vascular (GEMAV)

^a Servicio de Nefrología. Parc Taulí Hospital Universitari. Institut d'Investigació i Innovació Parc Taulí. Universitat Autònoma de Barcelona. Sabadell. Barcelona. España.

^b Servicio de Nefrología. Hospital de Mollet. Fundació Sanitària Mollet. Mollet del Vallès. Barcelona. España.

^c Servicio de Cirugía Vascular. Parc Taulí Hospital Universitari. Institut d'Investigació i Innovació Parc Taulí. Universitat Autònoma de Barcelona. Sabadell. Barcelona. España.

^d Servicio de Radiología. Hospital Juan Ramón Jiménez. Huelva. España.

^e Servicio de Cirugía Vascular. Hospital Clínico. Madrid. España.

^f Servicio de Nefrología. Hospital General de Valencia. Valencia. España.

^g Servicio de Microbiología Clínica y Enfermedades Infecciosas. Clínica Universidad de Navarra. Pamplona. España.

^h Servicio de Nefrología. Hospital Universitario Fundación Alcorcón. Alcorcón. Madrid. España.

ⁱ Servicio de Nefrología. Hospital de Terrassa. Consorci Sanitari de Terrassa. Terrassa. Barcelona. España.

^j Servicio de Nefrología. Hospital Clínic. Universitat de Barcelona. Barcelona. España.

^k Servicio de Nefrología. Vithas Hospital Internacional Perpetuo. Alicante. España.

^l Servicio de Nefrología. Hospital Universitario del Henares. Madrid. España.

^m Servicio de Radiología. Hospital Universitario Reina Sofía. Córdoba. España.

ⁿ Servicio de Nefrología. Hospital Ruber Juan Bravo. Madrid. España.

^ñ Servicio de Cirugía Vascular. Complejo Hospitalario Universitario de Granada. Granada. España.

^o Servicio de Nefrología. Hospital Universitario Ramón y Cajal. Universidad de Alcalá. Madrid. España.

^p Servicio de Radiología. Hospital de Marbella. Málaga. España.

^q Servicio de Cirugía Vascular. Hospital Galdakao-Usansolo. Bizkaia. España.

^r Fundación Renal Íñigo Álvarez de Toledo. Madrid. España.

^s Servicio de Nefrología. Hospital Universitario Infanta Leonor. Madrid. España.

^t Servicio de Nefrología. Hospital General Universitario de Ciudad Real. Ciudad Real. España.

^u Servicio de Nefrología. Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Madrid. España.

* Autor para correspondencia.

Correo electrónico: jibeas@telefonica.net (J. Ibeas).

Edita:

Sociedad Española de Enfermería Nefrológica

Secretaría de redacción:

SEDEN

Calle de la Povedilla nº 13, Bajo Izq
28009 Madrid. España
Tel.: 00 34 91 409 37 37
Fax: 00 34 91 504 09 77
E-mail: seden@seden.org
http://www.seden.org

Tarifas de suscripción:

Instituciones con sede fuera de España: 75 € (IVA Incluido) / Instituciones con sede en España: 65 € (IVA Incluido)

Publicado en julio de 2018
Periodicidad: trimestral
Fundada en 1975. BISEAN, BISE-DEN, Revista de la Sociedad Española de Enfermería Nefrológica y Actualmente Enfermería Nefrológica

Maquetación: Seden | ISSN: 2254-2884 | ISSN electrónica: 2255-3517

Depósito Legal: M-12824-2012

© Copyright 2018. SEDEN

ENfermería Nefrológica en versión electrónica es una revista Open Access, todo su contenido es accesible libremente sin cargo para el usuario o su institución. Los usuarios están autorizados a leer, descargar, copiar, distribuir, imprimir, buscar o enlazar a los textos completos de los artículos de esta revista sin permiso previo del editor o del autor, de acuerdo con la definición BOAI de open access. La reutilización de los trabajos debe hacerse en los términos de la Licencia Creative Commons Atribución-NoComercial 4.0 Internacional



La revista Enfermería Nefrológica no cobra tasas por el envío de trabajos ni tampoco por publicación de sus artículos y va dirigida a Enfermeros/as de nefrología

La revista cuenta con un gestor editorial electrónico propio que administra también el proceso de arbitraje además de ser repositorio

Esta revista está indexada en las bases de datos:

CINAHL, IBECs, Scielo, Cuiden, SIIC, LATINDEX, DIALNET, DOAJ, DULCINEA, Scopus/ SCImago Journal Rank (SJR), RoMEO, C17, RECOLECTA, COMPLUDOC, EBSCO, ENFISPO, Redalyc, Redib, Google Scholar Metrics y Cuidatge

RESUMEN

El acceso vascular para hemodiálisis es esencial para el enfermo renal tanto por su morbimortalidad asociada como por su repercusión en la calidad de vida. El proceso que va desde la creación y mantenimiento del acceso vascular hasta el tratamiento de sus complicaciones constituye un reto para la toma de decisiones debido a la complejidad de la patología existente y a la diversidad de especialidades involucradas. Con el fin de conseguir un abordaje consensuado, el Grupo Español Multidisciplinar del Acceso Vascular, que incluye expertos de las cinco sociedades científicas implicadas (nefrología, cirugía vascular, radiología vascular e intervencionista, enfermedades infecciosas y enfermería nefrológica), con el soporte metodológico del Centro Cochrane Iberoamericano, ha realizado una actualización de la Guía del Acceso Vascular para Hemodiálisis publicada en 2005. Esta guía mantiene una estructura similar, revisando la evidencia sin renunciar a la vertiente docente, pero se aportan como novedades, por un lado, la metodología en su elaboración, siguiendo las directrices del sistema GRADE con el objetivo de traducir esta revisión sistemática de la evidencia en recomendaciones que faciliten la toma de decisiones en la práctica clínica habitual y, por otro, el establecimiento de indicadores de calidad que permitan monitorizar la calidad asistencial.

© 2018 Sociedad Española de Enfermería Nefrológica
SEDEN

Publicado bajo los términos de la licencia Creative Commons Atribución-NoComercial 4.0 Internacional
CC BY NC
(<https://creativecommons.org/licenses/by-nc/4.0/>)

Palabras clave: guía de práctica clínica; acceso vascular; hemodiálisis; GRADE; GEMAV; fistula arteriovenosa; catéter venoso central; indicadores de calidad; monitorización; tratamiento; complicaciones; angioplastia.

Spanish Clinical Guidelines on Vascular Access for Haemodialysis

Abstract

Vascular access for haemodialysis is key in renal patients both due to its associated morbidity and mortality and due to its impact on quality of life. The process, from the creation and maintenance of vascular access to the treatment of its complications, represents a challenge when it comes to decision-making, due to the complexity

of the existing disease and the diversity of the specialties involved. With a view to finding a common approach, the Spanish Multidisciplinary Group on Vascular Access, which includes experts from the five scientific societies involved (nephrology, vascular surgery, vascular and interventional radiology, infectious diseases and nephrology nursing), along with the methodological support of the Cochrane Center, has updated the Guidelines on Vascular Access for Haemodialysis, published in 2005. These guidelines maintain a similar structure, in that they review the evidence without compromising the educational aspects. However, on one hand, they provide an update to methodology development following the guidelines of the GRADE system in order to translate this systematic review of evidence into recommendations that facilitate decision-making in routine clinical practice, and, on the other hand, the guidelines establish quality indicators which make it possible to monitor the quality of healthcare.

© 2018 Sociedad Española de Enfermería Nefrológica
SEDEN

Published under the terms of the Creative Commons Atribución-NoComercial 4.0 Internacional CC BY NC
(<https://creativecommons.org/licenses/by-nc/4.0/>)

Keywords: clinical practice guidelines; vascular access; haemodialysis; GRADE; GEMAV; arteriovenous fistula; central venous catheter; quality indicators; monitoring; treatment; complications; angioplasty.

Contenido

I.	PREÁMBULO	6
II.	COMPOSICIÓN DEL GRUPO DE DESARROLLO DE LA GUÍA	6
III.	PROPÓSITO Y ALCANCE DE LA GUÍA	8
IV.	METODOLOGÍA PARA EL DESARROLLO DE LA GUÍA	8
V.	CONFLICTOS DE INTERÉS	13
VI.	GLOSARIO DE ACRÓNIMOS	14
VII.	DESARROLLO DE LOS APARTADOS DE LA GUÍA	16
	Capítulo 1. Procedimientos previos a la realización del acceso vascular	16
	1.1. Historia clínica	16
	1.2. Cuándo realizar la fístula arteriovenosa	20
	1.3. Evaluación preoperatoria	22
	Capítulo 2. Creación de la fístula arteriovenosa	29
	2.1. Tipos de fístula arteriovenosa	29
	2.2. Fístula arteriovenosa nativa	30
	2.3. Fístula arteriovenosa protésica	32
	2.4. Técnicas de recurso	34
	2.5. Orden en la creación del acceso vascular	35
	2.6. Profilaxis antibiótica en la creación de la fístula arteriovenosa	43
	Capítulo 3. Cuidados de la fístula arteriovenosa	44
	3.1. Cuidados en el período posquirúrgico inmediato	44
	3.2. Cuidados en el período de maduración	46
	3.3. Utilización de la fístula arteriovenosa	48
	3.4. Cuidados de la fístula arteriovenosa por parte del paciente en el período interdiálisis	58
	3.5. Tratamiento antiagregante de la fístula arteriovenosa	59
	Capítulo 4. Monitorización y vigilancia de la fístula arteriovenosa	63
	4.1. Razonamiento	63
	4.2. Monitorización clínica	65
	4.3. Monitorización y vigilancia de la presión de la fístula arteriovenosa	68
	4.4. Recirculación de la fístula arteriovenosa	71
	4.5. Disminución inexplicable de la adecuación de la hemodiálisis	72
	4.6. Métodos de cribado dilucionales para la determinación indirecta del flujo sanguíneo de la fístula arteriovenosa	72

- 4.7. Pruebas de imagen. Vigilancia de la fístula arteriovenosa mediante ecografía Doppler 75
- 4.8. Poder predictivo de los métodos de primera y segunda generación para la detección de la estenosis y la trombosis de la fístula arteriovenosa 81
- 4.9. Factores predictivos de trombosis de la fístula arteriovenosa con estenosis 84

Capítulo 5. Complicaciones de la fístula arteriovenosa 89

- 5.1. Tratamiento de la estenosis 89
- 5.2. Tratamiento de la trombosis 101
- 5.3. Manejo de la fístula arteriovenosa no madura 109
- 5.4. Tratamiento de la infección 113
- 5.5. Síndrome de hipoperfusión distal ("síndrome de robo") 115
- 5.6. Aneurismas y pseudoaneurismas 125
- 5.7. Síndrome de hiperflujo 132

Capítulo 6. Catéteres venosos centrales 138

- 6.1. Indicaciones 138
- 6.2. Selección del catéter 141
- 6.3. Inserción del catéter 145
- 6.4. Control de la cateterización 150
- 6.5. Manipulación del catéter 151
- 6.6. Seguimiento del catéter 152
- 6.7. Complicaciones del catéter 153
- 6.8. Disfunción del catéter 155
- 6.9. Infección relacionada con el catéter 167

Capítulo 7. Indicadores de calidad 182

VIII. AGRADECIMIENTOS 199

IX. BIBLIOGRAFÍA 200

X. GLOSARIO DE TERMINOLOGÍA 248

GUÍA CLÍNICA ESPAÑOLA DEL ACCESO VASCULAR PARA HEMODIÁLISIS

I. PREÁMBULO

El acceso vascular (AV) utilizado para efectuar la hemodiálisis (HD) es un aspecto fundamental para el paciente con enfermedad renal y, actualmente, ya no se pone en duda que condiciona su morbimortalidad. Por lo tanto, debido a su gran trascendencia para estos pacientes, es necesario disponer de una guía en el campo del AV para utilizarla en la toma de decisiones durante la práctica clínica habitual. Esta no solo ha de recoger toda la evidencia disponible, sino que, además, ha de transmitirla al profesional de un modo que permita su aplicación clínica diaria.

En 2005 se publicó la primera edición de la Guía del Acceso Vascular de la Sociedad Española de Nefrología con la colaboración del resto de sociedades implicadas. Esta Guía ha sido todo un referente desde entonces para los profesionales vinculados al campo de la HD. Se ha convertido en un documento de consulta básico en las unidades de diálisis y ha tenido un alto impacto en las referencias bibliográficas. La edición actual tiene el objetivo de renovarla, actualizando todos los temas que incluía y añadiendo los nuevos conceptos surgidos desde entonces.

El formato de la Guía actual mantiene una estructura similar, al basarse en los mismos apartados. Es de destacar el tema "Indicadores de calidad", que de ser un anexo en la edición previa, con solo 5 indicadores, se ha convertido en el capítulo 7 con 29 indicadores. Por lo que respecta al contenido, se ha mantenido un enfoque mixto, es decir, por una parte se han desarrollado las recomendaciones derivadas del análisis de la evidencia científica actual y por otra, no se ha renunciado a la vertiente docente presente en la anterior edición.

II. COMPOSICIÓN DEL GRUPO DE DESARROLLO DE LA GUÍA

Tras una reunión en Madrid el 29 de junio de 2012, se decidió la actualización de la Guía Clínica Española del Acceso Vascular para Hemodiálisis por representantes de la Sociedad Española de Nefrología (S.E.N.), Sociedad Española de Angiología y Cirugía Vascular (SEACV), Sociedad Española de Radiología Vascular e Intervencionista-Sociedad Española de Radiología Médica (SERVEI-SERAM), Sociedad Española de Enfermería Nefrológica (SEDEN) y, también, en una siguiente reunión del Grupo de Estudio de la Infección Relacionada con la Asistencia Sanitaria/Grupo de Estudio de la Infección Hospitalaria-Sociedad Española de Enfermedades Infecciosas y Microbiología Clínica (GEIRAS/GEIH-SEIMC). El grupo de trabajo multidisciplinar estaba integrado por miembros de las cinco sociedades científicas implicadas. Se escogieron teniendo en cuenta la experiencia, tanto clínica como de investigación, en el área

del AV. En la reunión del 6 de octubre de 2014, el grupo pasa a denominarse Grupo Español Multidisciplinar del Acceso Vascular (GEMAV), denominación por la que se identificará al grupo a partir de ese momento. Se decidió, asimismo, utilizar el apoyo metodológico del Centro Cochrane Iberoamericano para la revisión sistemática de la literatura de las preguntas clínicas de la guía priorizadas por el GEMAV. Todos los autores tienen una relación con la edición de la Guía de un modo estrictamente profesional, siendo independiente de ningún tipo de conflicto de interés. Algunos de ellos realizan, además, alguna labor de representación de sus respectivas sociedades científicas. A continuación se mencionan los coordinadores de la Guía, los editores, los miembros del GEMAV (en representación de las cinco sociedades), los revisores externos y los representantes de asociaciones de enfermos renales.

Coordinadores de la Guía

- José Ibeas. Parc Taulí Hospital Universitari, Institut d'Investigació i Innovació Parc Taulí, Universitat Autònoma de Barcelona, Sabadell, Barcelona.
- Ramon Roca-Tey. Hospital de Mollet, Fundació Sanitària Mollet, Mollet del Vallès, Barcelona.

Editores

- José Ibeas. Parc Taulí Hospital Universitari, Institut d'Investigació i Innovació Parc Taulí, Universitat Autònoma de Barcelona, Sabadell, Barcelona.
- Ramon Roca-Tey. Hospital de Mollet, Fundació Sanitària Mollet, Mollet del Vallès, Barcelona.
- Joaquín Vallespín Aguado. Parc Taulí Hospital Universitari, Institut d'Investigació i Innovació Parc Taulí, Universitat Autònoma de Barcelona, Sabadell, Barcelona.
- Carlos Quereda Rodríguez-Navarro. Editor de la revista Nefrología para Guías de Práctica Clínica.
- Rodolfo Crespo Montero. Facultad de Medicina y Enfermería de Córdoba. Servicio de Nefrología del Hospital Universitario Reina Sofía, Córdoba.
- Antonio Ochando García. Servicio de Nefrología. Hospital Universitario Fundación de Alcorcón, Madrid.
- José Luis Cobo Sánchez. Área de Calidad, Formación, I+D+i de Enfermería. Hospital Universitario Marqués de Valdecilla, Santander.

En representación de las cinco sociedades

S.E.N.

- Dolores Arenas. Vithas Hospital Internacional Perpetuo Socorro, Alicante.
- Pilar Caro. Hospital Ruber Juan Bravo, Madrid.

- Milagros Fernández Lucas. Hospital Universitario Ramón y Cajal, Universidad de Alcalá, Madrid.
- Néstor Fontseré. Hospital Clínic, Universitat de Barcelona, Barcelona.
- Enrique Gruss. Hospital Universitario Fundación Alcorcón, Alcorcón, Madrid.
- José Ibeas. Parc Taulí Hospital Universitari, Institut d'Investigació i Innovació Parc Taulí, Universitat Autònoma de Barcelona, Sabadell, Barcelona Secretario del Grupo de Trabajo de Acceso Vascular de la S.E.N.
- José Luis Merino. Hospital Universitario del Henares, Coslada, Madrid.
- Manel Ramírez de Arellano. Hospital de Terrassa, Consorci Sanitari de Terrassa, Barcelona.
- Ramon Roca-Tey. Hospital de Mollet, Fundació Sanitària Mollet, Mollet del Vallès, Barcelona. Representante Oficial de la S.E.N. Coordinador del Grupo de Trabajo de Acceso Vascular de la S.E.N. y del GEMAV.
- María Dolores Sánchez de la Nieta. Hospital General Universitario de Ciudad Real, Ciudad Real.

SEACV

- Ángel Barba. Hospital Galdakao-Usansolo, Bizkaia.
- Natalia de la Fuente. Hospital Galdakao-Usansolo, Bizkaia.
- Fidel Fernández. Complejo Hospitalario Universitario de Granada, Granada.
- Antonio Giménez. Parc Taulí Hospital Universitari, Institut d'Investigació i Innovació Parc Taulí, Universitat Autònoma de Barcelona, Sabadell, Barcelona.
- Cristina López. Complejo Hospitalario Universitario de Granada, Granada.
- Guillermo Monux. Hospital Clínic Universitario San Carlos, Madrid. Representante Oficial de la SEACV. Coordinador de la Sección de AV de la SEACV.
- Joaquín Vallespín. Parc Taulí Hospital Universitari, Institut d'Investigació i Innovació Parc Taulí, Universitat Autònoma de Barcelona, Sabadell, Barcelona. Secretario de la Sección de AV de la SEACV.

SERVEI

- José García-Revilla García. Hospital Universitario Reina Sofía, Córdoba.
- Teresa Moreno. Hospital Juan Ramón Jiménez, Complejo Hospitalario Universitario de Huelva, Huelva Representante Oficial SERVEI, Sección de la Sociedad Española de Radiología Médica.
- Pablo Valdés Solís. Hospital de Marbella, Málaga.

SEIMC

- José Luis del Pozo. Clínica Universidad de Navarra, Pamplona Representante Oficial de la SEIMC (GEIH/GEIRAS).

SEDEN

- Patricia Arribas. Hospital Infanta Leonor, Madrid.
- David Hernán. Fundación Renal Íñigo Álvarez de Toledo, Madrid.
- Anna Martí. Consorcio Hospital General Universitario, Valencia Representante Oficial de la SEDEN.
- María Teresa Martínez. Hospital General Universitario Gregorio Marañón, Madrid.

Revisores externos

S.E.N.

- Fernando Álvarez Ude. Hospital de Segovia, Segovia.
- José Antonio Herrero. Hospital Clínic Universitario San Carlos, Madrid.
- Fernando García López. Centro Nacional de Epidemiología. Instituto de Salud Carlos III, Madrid.

SEACV

- Sergi Bellmunt. Hospital Vall d'Hebron, Barcelona.
- Melina Vega. Hospital Galdakao-Usansolo, Bizkaia.

SERVEI

- José Luis del Cura. Hospital de Basurto, Vizcaya.
- Antonio Segarra. Hospital Vall d'Hebron, Barcelona.

SEIMC

- Jesús Fortún Abete. Hospital Universitario Ramón y Cajal, Madrid.

SEDEN

- Isabel Crehuet. Hospital Universitario Río Hortega, Valladolid.
- Fernando González. Hospital General Universitario Gregorio Marañón, Madrid.

Asociación de Enfermos del Riñón (ADER)

- Antonio Tombas Navarro. Presidente de ADER.

Asociación para la Lucha contra las Enfermedades del Riñón (ALCER)

- Daniel Gallego Zurro. Federación Nacional ALCER.

III. PROPÓSITO Y ALCANCE DE LA GUÍA

Justificación de la edición de la Guía

El objetivo de esta Guía es proporcionar una orientación en el manejo integral del AV para el paciente en HD. Se ha desarrollado con el fin de proporcionar información y ayuda para la toma de decisiones en el ámbito de la práctica clínica. Esta Guía se ha desarrollado como un proyecto conjunto de las cinco sociedades científicas referidas, que han sido representadas por especialistas con experiencia en este campo. Las cinco sociedades convinieron en la necesidad de realizar una actualización de la primera edición de la guía del AV que fue editada por la S.E.N., con la colaboración de las otras cuatro sociedades y que fue publicada en 2005.

A quién va dirigida la Guía

La Guía supone un apoyo en la toma de decisiones para cualquier profesional involucrado en el área del AV para HD. Esto incluye a nefrólogos, cirujanos vasculares, radiólogos intervencionistas, infectólogos y a enfermería nefrológica. Además, debido a la vertiente docente de la Guía, va dirigida también a los profesionales en formación de estas especialidades. De este modo, se ha considerado de especial interés sintetizar la información necesaria para poner a disposición del usuario el conocimiento imprescindible para conocer los fundamentos de los diferentes aspectos que trata la Guía. Por ello, se incluyen apartados con las explicaciones complementarias que se han considerado apropiados. Y, por último, pretende ser una herramienta para los gestores asistenciales, responsables de la administración y del ámbito de la política sanitaria. Con este fin, el capítulo de indicadores pretende no solo dotar al profesional de las herramientas necesarias para ayudar a mejorar la calidad de la asistencia, sino dar soporte a los responsables de la gestión de los recursos para poder optimizarlos, al mismo tiempo que se tiene el mismo objetivo con la calidad asistencial.

Alcance de la Guía

La Guía trata sobre el paciente con insuficiencia renal avanzada en fase prediálisis o ya en programa de diálisis que necesita un AV y el tratamiento de sus complicaciones, así como todo el conocimiento asociado a su mantenimiento y cuidados. La Guía no incluye a la población infantil, al entender el grupo que se trata de un tipo de paciente que requiere un conocimiento específico.

IV. METODOLOGÍA PARA EL DESARROLLO DE LA GUÍA

Establecimiento del grupo de desarrollo de la Guía

Las juntas directivas de las cinco sociedades participantes, S.E.N., SEACV, SERVEI, SEDEN y SEIMC, aprobaron la selección de los expertos que iban a representar a tales sociedades. Los coordinadores de la Guía seleccionaron, de modo consensuado, los cuales coordinaron a los miembros de cada apartado que eran integrantes de todas las sociedades implicadas. El grupo consistió en expertos con experiencia en el terreno de la creación del AV, en el tratamiento de las complicaciones, tanto desde el punto de vista quirúrgico como endovascular, en el área de la colocación de catéteres y del tratamiento de las complicaciones asociadas, en el área de la prevención y tratamiento de las infecciones, en la preparación, monitorización, cuidado y mantenimiento del AV, en indicadores de calidad y en metodología de las revisiones sistemáticas y de la medicina basada en la evidencia. Se solicitó el apoyo metodológico del Centro Cochrane Iberoamericano para el desarrollo de la revisión sistemática de la evidencia de las preguntas clínicas priorizadas por el GEMAV, y en otras etapas del desarrollo de la Guía.

Selección de las preguntas clínicas

Por un lado, se priorizaron las preguntas clínicas más relevantes para la práctica habitual, y por otro se aplicó a estas preguntas clínicas una metodología sistemática y rigurosa para la formulación de recomendaciones. Para esta actualización, el GEMAV priorizó las preguntas clínicas de la versión original con una mayor relevancia para la práctica clínica o nuevas preguntas interpretadas como necesarias para la nueva Guía.

Teniendo en cuenta el ámbito de la Guía se identificaron preguntas clínicas específicas, para las que se realizó una revisión sistemática:

- I. *¿La preservación de la red venosa evita complicaciones/facilita la creación de la fístula arteriovenosa?*
- II. *En los pacientes con enfermedad renal crónica, ¿cuáles son los parámetros demográficos, clínicos y analíticos para determinar el momento de creación de una fístula arteriovenosa, ya sea una fístula arteriovenosa nativa o protésica?*
- III. *¿Qué criterios se requieren para planificar la fístula arteriovenosa (en función de diferentes tipos de fístula)?*

- IV.** *¿Qué factores de riesgo se ha demostrado que pueden influir en el desarrollo de isquemia de la extremidad tras realizar la fístula arteriovenosa?*
- V.** *¿Se puede aconsejar un orden en la realización de la fístula arteriovenosa?*
- VI.** *¿Son útiles los ejercicios en el desarrollo de las fístula arteriovenosa nativa?*
- VII.** *¿Cuál es el tiempo mínimo de maduración de una fístula arteriovenosa nativa o protésica para ser puncionada?*
- VIII.** *¿Cuál es la técnica de elección de punción para los diferentes tipos de fístula arteriovenosa: las tres clásicas y autopunción?*
- IXa.** *¿En qué situaciones es necesario realizar profilaxis antitrombótica tras la realización-reparación de la fístula arteriovenosa?*
- IXb.** *El uso de antiagregantes previamente a la creación de la fístula arteriovenosa ¿tiene una repercusión en la supervivencia y reduce el riesgo de trombosis?*
- X.** *¿Cuál es el rendimiento de la ecografía Doppler frente a los métodos dilucionales de "screening" para determinar el flujo sanguíneo de la fístula arteriovenosa?*
- XI.** *¿La ecografía Doppler reglada efectuada por un explorador experimentado puede sustituir a la angiografía como "gold standard" para el diagnóstico de confirmación de la estenosis significativa de la fístula arteriovenosa?*
- XII.** *¿Qué método de monitorización o de vigilancia no invasivo de cribado de la fístula arteriovenosa presenta poder predictivo de estenosis o de trombosis o de aumento de la supervivencia de la fístula arteriovenosa protésica en el enfermo prevalente y con qué periodicidad?*
- XIII.** *¿Qué método de monitorización o de vigilancia no invasivo de "screening" de la fístula arteriovenosa presenta poder predictivo de estenosis o de trombosis o de aumento de la supervivencia de la fístula arteriovenosa nativa en el enfermo prevalente y con qué periodicidad?*
- XIV.** *¿Cuáles son los factores y variables demográficos, clínicos y hemodinámicos con poder predictivo de trombosis en una fístula arteriovenosa que presenta estenosis?*
- XV.** *¿Hay un tratamiento con mejores resultados (angioplastia transluminal percutánea frente a cirugía) en la estenosis yuxtaanastomótica, valorado en supervivencia y/o trombosis y coste-beneficio?*
- XVI.** *¿Hay un criterio de indicación de en qué casos, el momento y cómo tratar la estenosis central, valorado en supervivencia, fístula arteriovenosa utilizable y/o trombosis?*
- XVII.** *En la trombosis de la fístula arteriovenosa nativa, ¿cuál sería la indicación inicial (angioplastia transluminal percutánea frente a cirugía) valorada en términos de supervivencia de la fístula arteriovenosa y/o trombosis? ¿Depende de la localización?*
- XVIII.** *En la trombosis de la fístula arteriovenosa protésica, ¿cuál sería la indicación inicial (angioplastia transluminal percutánea frente a cirugía o fibrinólisis) valorada en términos de supervivencia de la fístula arteriovenosa y/o trombosis? ¿Depende de la localización?*
- XIX.** *Ante la presencia de estenosis en la fístula arteriovenosa ¿hay diferencia significativa entre intervenir electivamente o realizar el tratamiento posttrombosis?*
- XX.** *¿Hay un tratamiento con mejores resultados (angioplastia transluminal percutánea frente a cirugía o frente a interposición de prótesis) en el manejo de la fístula arteriovenosa no desarrollada, valorado en fístula arteriovenosa que permita su uso en diálisis, supervivencia y/o trombosis?*
- XXI.** *¿Cuál es el abordaje de la fístula arteriovenosa nativa o de la protésica diagnosticadas con síndrome de robo?*
- XXII.** *En el pseudoaneurisma de la fístula arteriovenosa nativa y de la protésica, ¿cuándo se establece la indicación de cirugía frente a intervención percutánea o frente a manejo conservador, valorada en complicaciones hemorrágicas graves o muerte?*
- XXIII.** *En la fístula arteriovenosa de alto flujo, ¿qué actitud terapéutica hay que tomar y cuáles son los criterios (factores de riesgo)?*
- XXIV.** *En el paciente sin posibilidad de fístula arteriovenosa nativa, ¿es el catéter venoso central el acceso vascular de elección frente a la fístula arteriovenosa protésica?*
- XXV.** *¿Existen diferencias en la indicación de utilizar catéteres venosos centrales no tunelizados frente a los tunelizados?*
- XXVI.** *¿Cuál es el mejor material y diseño para un catéter venoso central tunelizado?*
- XXVII.** *¿Deben utilizarse los ultrasonidos como estándar de referencia en la colocación del catéter venoso central?*
- XXVIII.** *¿Cuál es el mejor tratamiento de la disfunción persistente del catéter venoso central*

tunelizado ("stripping", angioplastia de la vaina, fibrinolíticos, recambio del catéter)?

- XXIX.** ¿Qué influencia tienen los diferentes tipos de cebado o sellado de las luces del catéter venoso central en la disfunción y en la infección de este?
- XXX.** ¿Está justificado el uso de profilaxis antibiótica en el cebado del catéter venoso central tunelizado para hemodiálisis?
- XXXI.** La bacteriemia relacionada con el catéter secundaria a infección por *Staphylococcus aureus*, *Pseudomonas sp.* o *Candida sp.* ¿obliga a la retirada del catéter venoso central y, por lo tanto, contraindica el tratamiento mediante la técnica "antibiotic lock" para intentar conservarlo?
- XXXII.** El tratamiento antibiótico empírico para cubrir grampositivos en bacteriemia en un portador de catéter venoso central tunelizado en hemodiálisis, cuando se conserva dicho catéter, ¿debe ser de inicio cefazolina (vancomicina si valor de SARM > 15%) o daptomicina, asociada al tratamiento para gramnegativos y el sellado a la concentración adecuada?
- XXXIII.** La detección y erradicación de *Staphylococcus aureus* en los portadores nasales, ¿reduce los episodios de bacteriemia relacionada con el catéter venoso central? ¿Es coste-efectiva?

En cada apartado de la Guía se pueden consultar las recomendaciones originales de la anterior versión del documento que no han producido una actualización sustancial y que, por tanto, el GEMAV ha asumido como propias.

Por último, el GEMAV identificó una serie de preguntas sin tanto impacto para la práctica clínica, pero para las cuales los mismos miembros del GEMAV elaboraron una actualización a partir de una revisión narrativa de la literatura. Estos apartados pueden generar recomendaciones por consenso del GEMAV.

Desarrollo de preguntas clínicas

Estas preguntas tienen un formato estructurado para identificar el tipo de paciente, la intervención o prueba diagnóstica a evaluar, las comparaciones en los casos en los que fue necesario y los desenlaces de interés (formato PICO). Como se detalla en el apartado de metodología, las recomendaciones para estas preguntas clínicas se han elaborado siguiendo las directrices del sistema GRADE.

El grupo de trabajo colaboró en el desarrollo de estas preguntas enmarcándolas en un formato que permitiera la búsqueda sistemática de la evidencia, siguiendo la metodología PICO con la rutina establecida al efecto. Es decir, la especificación en primer lugar del tipo de paciente (P), del tipo de intervención (I), el comparador (C) y el resultado (O –"outcome"–) para las cuestiones en intervención y pruebas diagnósticas. Para cada pregunta, el grupo acordó unos criterios de revisión sistemática incluyendo unas características determinadas en función del diseño de los estudios buscados.

Clasificación de la importancia relativa de los resultados ("outcomes")

Para cada pregunta de intervención, el grupo recopiló un listado de posibles resultados, reflejando tanto los beneficios como los daños o estrategias alternativas. Estos resultados se clasificaron en clave, importantes o poco importantes con relación al proceso de toma de decisiones. Por ejemplo, los resultados asociados a variables de salud importantes como la mortalidad en el paciente o la trombosis en el AV se consideraron clave, y resultados como el flujo, de menor importancia.

Identificación de las preguntas clínicas, recomendaciones de la versión previa de la Guía y actualizaciones narrativas de la literatura

A lo largo del documento, las recomendaciones correspondientes a las preguntas clínicas y a las actualizaciones están marcadas con la etiqueta "nueva". Además, las recomendaciones correspondientes a las preguntas clínicas, elaboradas a partir de un proceso sistemático y riguroso de formulación de recomendaciones, se identifican con el símbolo (💎). El contenido que expresan el resto de las recomendaciones procede de la versión anterior de la Guía.

Estructura de los distintos apartados de la guía

El contenido de la guía se ha estructurado en las áreas de conocimiento que se indican a continuación. Para coordinar el trabajo en cada una de ellas se nombró a uno o dos coordinadores de área y a varios expertos, según el volumen y las características de la materia a analizar. Las áreas estudiadas y los coordinadores y expertos de cada una de ellas se indican a continuación.

1. Procedimientos previos a la realización del acceso vascular.
Joaquín Vallespín, Fidel Fernández (coordinadores), José Ibeas, Teresa Moreno.
2. Creación de la fístula arteriovenosa.
Guillermo Moñux (coordinador), Joaquín Vallespín, Natalia de la Fuente, Fidel Fernández, Dolores Arenas.
3. Cuidados de la fístula arteriovenosa.
Néstor Fontseré (coordinador), Pilar Caro, Anna Martí, Ramon Roca-Tey, José Ibeas, José Luis del Pozo, Patricia Arribas, María Teresa Martínez.
4. Monitorización y vigilancia de la fístula arteriovenosa.
Ramon Roca-Tey (coordinador), José Ibeas, Teresa Moreno, Enrique Gruss, José Luis Merino, Joaquín Vallespín, David Hernán, Patricia Arribas.
5. Complicaciones de la fístula arteriovenosa.
José Ibeas, Joaquín Vallespín (coordinadores), Teresa Moreno, José García-Revilla, Milagros Fernández Lucas, José Luis del Pozo, Antonio Giménez, Fidel Fernández, María Teresa Martínez, Ángel Barba.
6. Catéteres venosos centrales.
Manel Ramírez de Arellano, Teresa Moreno (coordinadores), José Ibeas, María Dolores Sánchez de la Nieta, José Luis del Pozo, Anna Martí, Ramón Roca-Tey, Patricia Arribas.
7. Indicadores de calidad.
Dolores Arenas (coordinadora), Enrique Gruss, Ramón Roca-Tey, Cristina López, Pablo Valdés.

Los contenidos de cada uno de estos apartados y su relevancia se justifican en un preámbulo. Posteriormente se desarrollan los aspectos clínicos en los siguientes apartados:

- **Recomendaciones:** cada apartado se encabeza con la recopilación de las recomendaciones acompañadas de una numeración correlativa para facilitar su identificación. Como se ha comentado, las nuevas recomendaciones se identifican con la etiqueta "nueva" y las correspondientes a las preguntas clínicas, con el símbolo (💎).
- **Razonamiento:** discusión sobre la relevancia y razonamiento de cada apartado clínico.
- Las *preguntas clínicas* se identifican de manera correlativa con números romanos (I, II, III, etc.). Para estas preguntas se ha seguido un proceso formal de revisión de la literatura científica y formulación de recomendaciones siguiendo la metodología GRADE, como se detalla más adelante en el apartado de metodología. A continuación, en un apartado denominado "De la evidencia a la recomendación", se detalla una justificación de los aspectos valorados a la hora de formular las recomendaciones y graduar su fuerza y el proceso de acuerdo de los miembros del GEMAV, que se produjo en algunas situaciones mediante votación a partir de un proceso formal. Finalmente, cada pregunta clínica se cierra con las recomendaciones derivadas de la valoración de la literatura y el proceso de justificación descritos.
- En el caso de las *actualizaciones* se ha desarrollado un apartado en el que se describe el contenido clínico de cada aspecto de interés, seguido de un cuadro con las recomendaciones derivadas del consenso por el GEMAV.

Metodología para elaborar las recomendaciones de las preguntas clínicas

Como se ha descrito en el apartado anterior, la actualización de esta Guía se inició con un proceso de priorización en el que se identificaron: a) los apartados de la versión original que el GEMAV asumiría como propios; b) los aspectos para los que el GEMAV realizaría una actualización a partir de una revisión narrativa de la literatura, y c) las preguntas clínicas que seguirían un proceso sistemático y riguroso de análisis de la literatura científica. Para el desarrollo de las diferentes fases se han seguido directrices metodológicas estandarizadas, que toman como referencia el Manual Metodológico para la elaboración de Guías de Práctica Clínica del Sistema Nacional de Salud¹.

En una reunión de trabajo inicial, dos metodólogos introdujeron a los miembros clínicos del GEMAV en las bases teóricas para la formulación de preguntas contestables². A continuación se valoró el alcance de los contenidos abordados en la versión inicial de la Guía y se transformaron en preguntas clínicas, añadiendo los aspectos que los miembros del GEMAV consideraron oportunos. Durante la reunión y en rondas posteriores de comentarios electrónicos mediante la plataforma Google Drive se priori-

zaron las preguntas clínicas más relevantes que debían ser desarrolladas en un proceso sistemático, y se identificaron los desenlaces de interés para cada una de ellas.

Las preguntas clínicas identifican el tipo de paciente, la intervención o prueba diagnóstica a evaluar, las comparaciones en los casos en los que fue necesario y los desenlaces de interés (formato PICO). Los desenlaces de interés se definieron para evaluar el beneficio y efectos indeseados de los diferentes procedimientos y se clasificaron de acuerdo a su importancia para la toma de decisiones².

Posteriormente se realizaron búsquedas exhaustivas para las preguntas clínicas, definiendo términos relacionados con el alcance de cada pregunta e identificando lenguaje controlado y natural que pudiera tener un rendimiento adecuado para recuperar estudios relevantes en las bases de datos bibliográficas. En el caso de las actualizaciones, un metodólogo con experiencia en el diseño de búsquedas exhaustivas en MEDLINE (accedida a través de PubMed), entregó los resultados de búsqueda a los miembros del GEMAV responsables de cada uno de los apartados.

Para las preguntas clínicas priorizadas se diseñó una búsqueda inicial de otras guías, revisiones de la literatura y ensayos clínicos, para valorar aquellas preguntas para las que existieran menos estudios que las apoyara, y que requirieran de búsquedas más exhaustivas. Posteriormente se diseñó para cada pregunta clínica una estrategia de búsqueda en MEDLINE (accedida a través de PubMed) y The Cochrane Library. En el caso en el que no se identificaron los diseños de estudio mencionados, se valoraron estudios observacionales, y de no identificar estudios, se perfeccionaron las búsquedas a partir de redes de citas de estudios relevantes en ISI Web of Science (Thomson Reuters). No se aplicaron límites relevantes a estos algoritmos que se ejecutaron entre los meses de octubre de 2013 y octubre de 2014. Desde esta fecha hasta su edición, los coordinadores de la Guía han realizado una tarea de búsquedas centinelas sistematizadas para identificar aquellos estudios que pudieran tener un impacto mayor para las recomendaciones, y se identificó el último estudio relevante en abril de 2016 (pregunta clínica VI).

Se realizó un resumen estructurado de los resultados de los estudios más relevantes que respondían al alcance de cada pregunta clínica. Para cada desenlace de interés se clasificó la calidad de la evidencia de acuerdo a los criterios estandarizados definidos en el sistema GRADE, que permiten establecer la confianza de

los estimadores del efecto disponibles en la literatura científica para apoyar las recomendaciones³. La calidad de la evidencia puede clasificarse como alta, moderada, baja y muy baja. Se consideraron los siguientes factores que pueden modificar la confianza en los resultados disponibles en la literatura científica: riesgo de sesgo, consistencia entre los resultados de los estudios disponibles, disponibilidad de evidencia directa y precisión de los estimadores del efecto³. En el caso de los estudios observacionales se tuvieron además en cuenta: tamaño del efecto, relación dosis-respuesta y el posible impacto en los resultados de los factores de confusión. Cada pregunta clínica se acompaña de un resumen de los hallazgos derivados de la revisión de la literatura, sintetizados al final de cada pregunta en una sección denominada "Resumen de la evidencia". El resumen de los hallazgos se acompaña en cada caso de la clasificación de la calidad de la evidencia. Este proceso también se recoge en tablas de resumen de los resultados, disponibles para cada pregunta clínica en los anexos.

A partir de los resultados de las revisiones de la literatura se formularon recomendaciones para cada pregunta clínica. Estas pueden ser a favor o en contra de una determinada intervención, y se gradúan como fuertes o débiles. La fuerza de las recomendaciones que acompañan a las preguntas se refleja en su propio enunciado. De esta manera, las recomendaciones fuertes se formulan usando el enunciado "se recomienda..." o "se recomienda no...", y las recomendaciones débiles o en las que existe más incertidumbre usan el enunciado "se sugiere..." o "se sugiere no...".

Para la graduación de la fuerza de las recomendaciones se valoran una serie de aspectos que determinan la confianza en que la implantación de las recomendaciones repercute en más efectos deseables que indeseados en los pacientes⁴. Para graduar la fuerza de las recomendaciones se realiza un balance entre los beneficios y riesgos de las intervenciones, sus costes derivados, la calidad de la evidencia y los valores y preferencias de los pacientes. La gradación de la fuerza de las recomendaciones depende del balance más o menos favorable y relevante entre estos factores. Las recomendaciones derivadas de las preguntas clínicas se acompañan de un apartado denominado "De la evidencia a la recomendación", en el que el GEMAV ha justificado las razones por las cuales se ha formulado una recomendación de una determinada manera. De manera excepcional, en las preguntas clínicas en las que no se obtuvo el acuerdo suficiente en la discusión y justificación sobre la fuerza de las recomendaciones, se procedió a un método de consenso estructurado por votación⁵.

Las recomendaciones que se derivan de los apartados de actualizaciones no siguieron un proceso estructurado como el descrito hasta el momento. Las recomendaciones correspondientes a estos apartados se formularon por el consenso del GEMAV. El contenido de la Guía debería actualizarse en un máximo de 5 años, o en un plazo de tiempo inferior en el caso de aparecer nueva literatura científica que aportara datos relevantes para las recomendaciones actuales. En el proceso de actualización se seguirían las directrices del manual metodológico correspondiente¹.

Perspectiva de los usuarios de la Guía. Revisión externa

Un borrador de la Guía se sometió a revisión externa por dos eleccionados por cada una de las sociedades científicas. Se remitió también un borrador a cada una de las dos principales sociedades de enfermos renales del país, ALCER y ADER. Finalmente, el texto resultante estuvo expuesto en las webs de las sociedades para valoración de los socios. Se respondió a todos los comentarios y sugerencias.

V. CONFLICTOS DE INTERÉS

Los miembros expertos de cada grupo fueron propuestos de forma independiente por cada una de las sociedades sin recibir compensación económica alguna.

Las personas que han integrado el GEMAV han firmado un formulario en el que declaran las relaciones externas de carácter personal, profesional, docente o laboral que pudieran interpretarse como conflictos de interés en relación con el tema de la Guía.

Todas las sociedades profesionales participaron directamente en la financiación de esta Guía. La S.E.N., a través de la Fundación para la Ayuda a la Investigación y Formación en Nefrología (Fundación SENEFRRO), recibió una ayuda parcial y no condicionada para la edición final de esta Guía de los laboratorios AMGEN, BARD, BAXTER, COVIDIEN, FRESENIUS, HOSPAL, IZASA, MEDCOMP, NOVARTIS y RUBIO. La SERVEI, además de su financiación directa, recibió también una colaboración económica de la empresa BARD. La SEDEN recibió una ayuda no condicionada de la Fundación, sin ánimo de lucro, Íñigo Álvarez de Toledo (FRIAT). La SEACV y la SEIMC participaron directamente en la financiación de esta obra.

VI. LISTADO DE ACRÓNIMOS

- AD:** Aurícula Derecha.
- ADER:** Asociación De Enfermos del Riñón.
- AEC:** Asociación Española de Cirujanos.
- ALCER:** Asociación para la Lucha Contra las Enfermedades del Riñón.
- Angio-RM:** Angio-Resonancia Magnética.
- Angio-TC:** Angio-Tomografía Computarizada.
- ATP:** Angioplastia Transluminal Percutánea.
- AV:** Acceso Vascular.
- AVC:** Arco de la Vena Cefálica.
- BRC:** Bacteriemia Relacionada con el Catéter Venoso Central.
- BTM:** Monitor de Temperatura Sanguínea (Blood Temperature Monitor).
- CDC:** Centros para el Control y la Prevención de las Enfermedades (Centers for Diseases Control and Prevention).
- CMI:** Concentración Mínima Inhibitoria.
- CVC:** Catéter Venoso Central.
- CVT:** Catéter Venoso Central Tunelizado.
- CVNT:** Catéter Venoso Central No Tunelizado.
- DM:** Diabetes Mellitus.
- DOPPS:** Estudio de Pautas de Práctica y Resultados de Diálisis (Dialysis Outcomes and Practice Pattern Study).
- DRAL:** Ligadura de la Arterial Radial Distal (Distal Radial Arteria Ligation).
- DRIL:** Ligadura del Intervalo con Revascularización Distal (Distal Revascularization and Interval Ligation).
- DP:** Dialisis Peritoneal.
- ECA:** Ensayo Clínico Aleatorizado.
- ED:** Ecografía Doppler.
- EDTA:** EtilenDiamina Tetra Acético.
- ERBP:** Guía Europea para la Mejor Práctica Renal (European Renal Best Practice).
- ERCA:** Enfermedad Renal Crónica Avanzada.
- ERA-EDTA:** European Renal Association-European Dialysis and Transplant Association).
- EVA:** Escala Visual Analógica.
- FAV:** Fístula Arteriovenosa.
- FAVn:** Fístula Arteriovenosa Nativa.
- FAVp:** Fístula Arteriovenosa Protésica.
- FG:** Filtrado Glomerular.
- FGe:** Filtrado Glomerular Estimado.
- GC:** Gasto Cardíaco.
- GEIH:** Grupo de Estudio de la Infección Hospitalaria.
- GEIRAS:** Grupo de Estudio de la Infección Relacionada con la Asistencia Sanitaria.
- GEMAV:** Grupo Español Multidisciplinar del Acceso Vascular.
- GPC:** Guía de Práctica Clínica.
- HD:** Hemodialisis.
- HeRO:** Dispositivo Híbrido Prótesis-Catéter Tunelizado (Hemodiálisis Reliable Outflow).
- IDSA:** Sociedad Americana de Enfermedades Infecciosas. (Infectious Disease Society of America).
- IMC:** Índice de Masa Corporal.
- KDIGO:** Mejoras de los Resultados Globales en la Enfermedad Renal (kidney Disease Improving Global Outcomes).
- KDOQI:** Iniciativa para la Calidad de los Resultados en la Enfermedad Renal (Kidney Disease Outcomes Quality Initiative).
- Kt/V:** Dosis de Diálisis.
- NIM:** Neuropatía Isquémica Monomiélica.
- PA:** Presión Arterial.
- PAI:** Proximalización del Inflow Arterial.
- PAIA:** Presión Arterial Intraacceso.
- PAM:** Presión Arterial Media.
- PAS:** Presión Arterial Sistólica.
- PIA:** Presión Intraacceso.
- PTFEe:** Politetrafluoroetileno Expandido.
- PRAL:** Ligadura de la Arteria Radial Proximal. (Proximal Radial Arteria Ligation).
- PP:** Permeabilidad Primaria.
- PS:** Permeabilidad Secundaria.
- PV:** Presion Venosa.
- PVD:** Presión Venosa Dinámica.
- PVS:** Pico de Velocidad Sistólica.
- PVIA:** Presión Venosa Intraacceso.
- Q_A:** flujo del acceso vascular.
- Q_B:** flujo de la bomba.
- RMRC:** Registro de enfermedad renal de Cataluña. (Registre de Malalts Renals de Catalunya).
- rt-PA:** Activador Tisular del Plasminógeno Recombinante.
- RUDI:** Revisión Usando el Flujo de Entrada Distal (Revision Using Distal Inflow).

SA: Sellado con Antibiótico.

SARM: Staphylococcus Aureus Resistente a la Metilicilina.

SEACV: Sociedad Española de Angiología y Cirugía Vascular.

SECPAL: Sociedad Española de Cuidados Paliativos.

SEDEN: Sociedad Española de Enfermería Nefrológica.

SEHH: Sociedad Española de Hematología y Hemoterapia.

SEIMC: Sociedad Española de Enfermedades Infecciosas y Microbiología Clínica.

SEMI: Sociedad Española de Medicina Interna.

SEMICYUC: Sociedad Española de Medicina Intensiva, Crítica y Unidades Coronarias).

S.E.N.: Sociedad Española de Nefrología.

SEQ: Sociedad Española de Quimioterapia

SERAM: Sociedad Española de Radiología Médica.

SERVEI: Sociedad Española de Radiología Vascular e Intervencionista.

SHD: Síndrome de Hipoperfusión Distal.

SOMANE: Sociedad Madrileña de Nefrología.

TSR: Tratamiento Sustutivo Renal.

UF: Ultrafiltración.

UFC: Unidades Formadoras de Colonias.

UI: Unidades Internacionales.

UK: Reino Unido.

USA: Estados Unidos de América.

VAS: Sociedad del Acceso Vascular (Vascular Access Society).

VFPDUM: Flujo de Bomba Variable Combinado con el Análisis Espectral de las Imágenes Doppler Color (Variable Pump Flow-Based Doppler Ultrasound Method).

VPN: Valor Predictivo Negativo.

VPP: Valor Predictivo Positivo.

VII. DESARROLLO DE LOS APARTADOS DE LA GUÍA

Capítulo 1. Procedimientos previos a la realización del acceso vascular

CONTENIDO

- 1.1. Historia clínica.
- 1.2. Cuándo realizar la fístula arteriovenosa.
- 1.3. Evaluación preoperatoria.

PREÁMBULO

Los servicios de nefrología deben disponer de un programa de atención a los pacientes con enfermedad renal crónica avanzada (ERCA), con la finalidad de proporcionarles tanto a ellos como a sus familiares información detallada acerca de los sistemas integrados de tratamiento sustitutivo renal (TSR), así como una propuesta en función de sus características clínicas. La modalidad de TSR debe ser finalmente acordada según las preferencias y circunstancias específicas de cada paciente⁶.

La morbilidad y mortalidad del paciente en programa de HD tienen relación directa con el tipo de AV, tanto al inicio como en el seguimiento del TSR. El riesgo de complicaciones infecciosas al inicio de HD se multiplica por 4 cuando se utiliza un catéter venoso central (CVC) comparado con la fístula arteriovenosa (FAV) nativa (FAVn) o protésica (FAVp) y hasta por 7 cuando el CVC es el AV prevalente. Asimismo, hay un significativo incremento en el riesgo de mortalidad asociado con el uso del CVC, especialmente en el primer año de HD⁷.

Por ello, son fundamentales los programas en los que el manejo del AV del paciente HD se hace desde una perspectiva multidisciplinar, involucrando a todas las especialidades directamente relacionadas: nefrología, cirugía vascular, radiología intervencionista, enfermería y enfermedades infecciosas, con el objetivo de mantener la máxima incidencia y prevalencia de AV nativo⁸. Pero tan importante es un equipo multidisciplinar del AV como su coordinación: se ha demostrado que una eficiente gestión del equipo puede redundar en un descenso de la prevalencia de catéteres⁹.

Esta primera fase previa a la creación del AV tiene una particular trascendencia, ya que el pronóstico del paciente y su enfermedad estarán condicionados, en gran medida, por el manejo y las medidas que se adopten. En esta fase es cuando se debe informar al paciente de las

modalidades de TSR de cara a la elección más adecuada en cada caso, y cuando se debe instaurar una política de preservación del capital venoso de las extremidades superiores. Asimismo, es necesario determinar los factores implicados en la elección del AV idóneo, mediante una historia clínica orientada y una correcta evaluación preoperatoria, así como una evaluación del riesgo de desarrollar complicaciones asociadas al AV. Finalmente, se habrá de determinar el mejor momento para la realización del AV para minimizar, por un lado, el riesgo de inicio de HD por CVC y, por otro, evitar intervenciones prematuras realizando AV innecesarios.

1.1. HISTORIA CLÍNICA

Recomendaciones

R 1.1.1) Se recomienda que todos los centros de nefrología que generan enfermos para TSR dispongan de programas educativos, con participación multidisciplinar. Su finalidad debe ser instruir al paciente y a sus familiares sobre los diferentes aspectos relacionados con la ERCA, sus modalidades de tratamiento y la trascendencia de disponer de una FAV para iniciar la HD.

R 1.1.2) Se recomienda, para seleccionar el tipo de AV apropiado, realizar una historia clínica del paciente, conocer la comorbilidad asociada y poder estimar los factores de riesgo de fracaso relacionados con el desarrollo del AV, así como la posible morbilidad generada tras la creación de este.

NUEVA

(♦) R 1.1.3) Se recomienda que para facilitar la creación de la FAV en los pacientes con ERCA, se exteeme la conservación de la red venosa superficial de ambas extremidades superiores, que deben preservarse libres de punciones y canulaciones. Para ello es preciso instruir al personal sanitario e informar al paciente.

Razonamiento

Son numerosas las circunstancias asociadas a la comorbilidad del paciente con ERCA que pueden influir en un adecuado desarrollo del AV, lo que obliga a un conocimiento previo de todos los factores implicados. En la revisión de la historia clínica se deben contemplar los antecedentes patológicos que puedan aumentar de algún modo el riesgo de fallo del AV o predisponer a la aparición de morbilidad secundaria a dicho AV¹⁰.

Con respecto a los antecedentes que conllevan un riesgo de fracaso del AV se encuentran, en primer lugar, la presencia de comorbilidades asociadas a un peor pronóstico del AV en general (**Tabla 1**): edad avanzada, presencia de diabetes mellitus (DM), arteriopatía periférica, tabaquismo u obesidad, y, en segundo lugar, la presencia de antecedentes a considerar a la hora de planificar la óptima localización del acceso (**Tabla 2**): antecedente de CVC o marcapasos, historia de AV previos, traumatismos o cirugías previas en brazo, cintura escapular o tórax, o canulaciones venosas previas¹⁰.

Tabla 1. Factores sistémicos asociados a peor pronóstico de la fístula arteriovenosa.

Edad avanzada
Diabetes mellitus
Arteriopatía periférica
Tabaquismo
Obesidad

Asimismo, es necesario tener en cuenta la presencia de determinada patología de base que puede ser agravada por la presencia del nuevo AV, como es la presencia de una insuficiencia cardíaca previa susceptible de agravarse o de prótesis valvulares que tienen riesgo de sobreinfección en caso de usar CVC. Por otro lado, es importante tener en cuenta la dominancia de las extremidades superiores para minimizar la repercusión en la actividad diaria, o factores como el tratamiento con anticoagulantes.

Por último, también se deberían considerar otros factores que pueden condicionar la elección del tipo de AV (**Tabla 3**), como la expectativa de vida asociada a la comorbilidad del paciente, que puede hacer aconsejable una planificación más conservadora, mediante el uso del CVC, o el caso de pacientes candidatos a trasplante de donante vivo, en el que también un CVC puede ser la opción más recomendable.

Tabla 2. Factores locales a valorar en la indicación de la fístula arteriovenosa.

Antecedente	Patología asociada
Antecedente de CVC	Presencia de estenosis venosas centrales
Historia de MCP	Presencia de estenosis venosas centrales
Historial de AV previos	Alteraciones de la anatomía vascular
Antecedente de cirugía cardíaca/torácica	Presencia de estenosis venosas centrales
Traumatismos en brazo, cintura escapular o tórax	Presencia de estenosis venosas centrales Alteraciones de la anatomía vascular
Cirugía de mama	Existencia de linfedema secundario

AV: acceso vascular; **CVC:** catéter venoso central; **MCP:** marcapasos.

Tabla 3. Otros factores condicionantes de la elección del tipo de acceso vascular.

Antecedente	Patología asociada
Insuficiencia cardíaca congestiva	Empeoramiento de la función cardíaca
Prótesis valvulares	Riesgo de sobreinfección
Expectativa de vida limitada	Valorar colocación de CVC
Candidato a trasplante de donante vivo	Valorar colocación de CVC

CVC: catéter venoso central.

La alta prevalencia de cardiopatía isquémica en el paciente en HD en nuestro medio¹¹, obliga a tener presente que tanto la situación sistémica como la del árbol vascular de los pacientes sometidos a HD es sensiblemente peor que la de la población general. Por lo tanto, se deberán establecer estrategias encaminadas a la selección del mejor territorio para realizar el AV teniendo en cuenta tanto el futuro del AV como el del paciente.

Pregunta Clínica I: ¿La preservación de la red venosa evita complicaciones/facilita la creación de la fístula arteriovenosa?

Resumen de la evidencia

No se ha encontrado evidencia científica en estudios observacionales o ensayos clínicos controlados y aleatorizados que responda a la pregunta de si la preservación de la red venosa evita complicaciones o facilita la creación del AV.	Calidad muy baja
La evidencia actual disponible se basa en la revisión de la bibliografía ¹² en la que se presentan los cuidados preoperatorios previos a la creación de una FAV, dentro de los cuales está la preservación venosa, así como en las recomendaciones de grupo realizadas en las diferentes guías clínicas publicadas ^{6,10,13-15} .	

Desarrollo de la síntesis de la evidencia

Para crear una FAV se ha de disponer de un lecho vascular adecuado, tanto arterial como venoso: se precisa la integridad anatómica y funcional de ambos lechos. El arterial depende fundamentalmente de la comorbilidad del paciente y está menos expuesto a agresiones externas que el venoso, dada su localización más profunda. El lecho venoso superficial, al estar sujeto a la posibilidad de deterioro que puede repercutir en el éxito del futuro AV, obliga a plantear la necesidad de medidas orientadas a su protección. La ausencia de estas condiciones es una de las causas por las que muchos de los pacientes no disponen de un AV que haya madurado en el momento de iniciar HD.

Las venas superficiales de las extremidades superiores son el punto de acceso venoso más habitual en el ámbito hospitalario, dada su buena accesibilidad y por tratarse de una técnica segura. Este hecho, precisamente, es el que provoca que en pacientes con múltiples ingresos hospitalarios se dé con frecuencia un agotamiento de la red venosa, fruto del traumatismo repetido de múltiples punciones y de la administración de medicación que provoca una respuesta inflamatoria a nivel de la vena (flebitis química).

Pese a ello, no hay disponible una evidencia en forma de estudios observacionales o ensayos clínicos controlados y aleatorizados que responda a la pregunta de si la preservación de la red venosa evita complicaciones o facilita la creación del AV, por lo que las recomendaciones que se realizan, tanto en las guías de práctica clínica (GPC) como en la bibliografía, se basan en la opinión de distintos grupos de expertos¹².

En la mayoría de GPC en uso actualmente^{10,13-15}, así como en la bibliografía¹⁶, se recomienda una política agresiva encaminada a la preservación de la red venosa del paciente candidato a HD, mediante una serie de medidas dispuestas a este fin (**Tabla 4**), resumidas en 2 directrices:

- Educación al paciente sobre la trascendencia y las medidas para la preservación de venas de la extremidad superior.
- Información y compromiso entre los profesionales sanitarios sobre la importancia de la preservación del capital venoso.

Tabla 4. Recomendaciones para la preservación de la red venosa en el paciente candidato a HD^{10,13-16}.

<ul style="list-style-type: none"> ■ Evitar venopunciones innecesarias y accesos venosos periféricos en la extremidad superior destinada a la creación del AV
<ul style="list-style-type: none"> ■ Favorecer el uso de las venas del dorso de la mano para muestras de sangre, inyecciones y transfusiones
<ul style="list-style-type: none"> ■ Evitar la inserción de CVC en venas subclavias, planteando como alternativa su colocación en venas yugulares o femorales
<ul style="list-style-type: none"> ■ Evitar la colocación de CVC de inserción periférica (PICC, siglas del inglés "peripheric insertion central catheter")
<ul style="list-style-type: none"> ■ Evitar en todo caso la punción de la vena cefálica del brazo y antebrazo no dominante

AV: acceso vascular; **CVC:** catéter venoso central.

De la evidencia a la recomendación

No existe evidencia científica de calidad para poder hacer una recomendación fundamentada en dicha evidencia. Por tanto, el GEMAV, basándose en los criterios de buena práctica clínica, tras someter a votación la recomendación, acordó por unanimidad formular una recomendación fuerte a favor de una estricta política de preservación del lecho vascular, dada la evidente relación existente entre la preservación de dicho lecho y la viabilidad del futuro AV.

Pregunta Clínica I. Recomendaciones

R 1.1.3) Se recomienda que para facilitar la creación de la FAV en los pacientes con ERCA se exteme la conservación de la red venosa superficial de ambas extremidades superiores, que deben preservarse libres de punciones y canulaciones. Para ello es preciso instruir al personal sanitario e informar al paciente.

Información al paciente sobre el acceso vascular: cuándo y cómo iniciarse

Dentro de la información que se proporcione sobre la técnica de HD se incluirá la referida al AV, la necesidad de su creación, su importancia, sus cuidados y sus complicaciones. Esta información se irá reforzando en consecutivas visitas de la consulta de ERCA y se deberá continuar cuando se realice el AV y durante el programa de HD¹⁷. Si un paciente requiere iniciar HD de forma aguda, se le ha de informar sobre la necesidad de un AV en el momento en el que se detecta esta situación.

Esta información se irá completando en función de su evolución y necesidades.

Momento para iniciar la información sobre el tratamiento sustitutivo renal

El inicio óptimo del TSR requiere una planificación adecuada. Existe un aumento del riesgo de mortalidad en relación con el inadecuado control nefrológico en la fase prediálisis y al uso de CVC como primer AV¹⁸. La ausencia de organización en esta fase provoca una mayor incidencia de inicio de HD por catéter con la morbilidad que lleva asociada. La remisión del paciente al nefrólogo con un tiempo prudencial implica que el paciente podrá recibir el tratamiento y la preparación adecuadas de la fase prediálisis, así como la información sobre las diferentes técnicas de TSR: HD, diálisis peritoneal (DP) y trasplante renal. En el documento de consenso de la S.E.N. para el manejo de la ERCA, la preparación del paciente para el TSR se plantea a partir del filtrado glomerular (FG) estimado (FGe) <30 ml/min/1,73 m², en el caso de que proceda. En este momento, además de la información acerca de las diferentes técnicas de TSR, recibirá la relacionada con el AV¹⁹. Esta remisión adecuada se traduce en la menor incidencia de complicaciones, especialmente infecciosas y cardiovasculares.

El TSR se plantea cuando el FGe <15 ml/min/1,73 m² y, en general, se inicia diálisis con un FGe de entre 8 y 10 ml/min/1,73 m², siendo el límite alrededor de los 6 ml/min/1,73 m²¹⁹. La previsión del inicio de HD irá relacionada con la decisión de cuándo proporcionar al paciente la información necesaria de un modo detallado acerca de la preparación para el AV. Si bien hay que tener en cuenta que en la capacidad de predicción del nefrólogo del momento de inicio de la diálisis suele haber tendencia a infravalorar la función renal que mantiene el paciente, es decir, puede demorarse el inicio de HD en relación con el momento estimado²⁰. Esta demora es más frecuente en pacientes de edad avanzada, fundamentalmente a partir de los 85 años. Se ha demostrado un número de procedimientos quirúrgicos innecesarios en este grupo de pacientes, al poder llegar a fallecer antes de entrar en diálisis²¹. De este modo, el FGe de modo aislado puede ser un criterio insuficiente para decidir el momento de la realización del AV.

La decisión de elegir el momento para proporcionar al paciente la información relacionada con la ERCA y las diferentes posibilidades de TSR hay que coordinarla con la realización del AV. La propia creación del AV puede condicionar la decisión hacia la elección de HD en detrimento de las otras técnicas, como la DP o

incluso el manejo conservador. Una revisión sistemática acerca del momento de la toma de decisiones en el TSR de los pacientes y sus cuidadores²² demuestra que, desde la perspectiva del paciente, esperar a la fase final de la ERCA puede ser inadecuado de cara a la toma de decisiones. De ello se derivan consecuencias importantes, como la realización de un procedimiento quirúrgico que el paciente no desea o que el paciente vea cómo la decisión del tipo de TSR ya se ha tomado sin su participación. Una vez que la FAV se ha realizado, el paciente tiende a rechazar otro tipo de TSR, por la preferencia de mantener el "statu quo", que explica que frecuentemente se continúe con el tipo de tratamiento inicial. Por ello, la información en relación con la creación del AV debe tomarse una vez el paciente haya sido informado de las diferentes opciones de TSR y haya elegido la HD²².

Contenido y forma de proporcionar la información

En el momento de proporcionar la información al paciente acerca del AV hay que tener presente que desde su perspectiva, entre las principales preocupaciones, además de la enfermedad renal y de las opciones del TSR, se encuentra el AV²³. Para el paciente que va a necesitar una FAV, vivir con ella supone un aspecto relevante, dada la dependencia que supone tener que proporcionar los cuidados necesarios para mantenerla. Al paciente le puede crear la sensación de vulnerabilidad, dependencia, desconfianza o incluso convertirse en un estigma. Por ello, a la hora de informar de la necesidad de un AV se ha de tener en cuenta la gran respuesta emocional que puede provocar²⁴. De hecho, una de las mayores barreras a la creación de la FAV es el propio rechazo del paciente²⁵.

Por todo ello, el nefrólogo ha de tener una especial sensibilidad en el proceso de informar al paciente. Hay estudios que destacan que el rechazo a la realización de una FAV puede estar en relación con una mala experiencia previa, así como que la información que reciben de otros pacientes y cuidadores puede no estar bien transmitida. A esto se une la posibilidad de que en el momento de recibir la información no sea asimilada de forma adecuada, dado que se incluye con toda la relacionada con el inicio de la diálisis. Paralelamente, es de destacar que no suelen ser conscientes del riesgo de mortalidad que lleva asociado la HD por CVC²⁶. Los programas orientados a ayudar al paciente a elegir la técnica de TSR hacen que el paciente que opta por la HD inicie la técnica con una probabilidad significativamente mayor de hacerlo por una FAV²⁷. Esto se consigue motivando tanto al paciente como a la familia desde la fase de la creación hasta el cuidado posterior. Por otro lado, la participación de otros

pacientes en la orientación de nuevos pacientes puede ser beneficiosa. Se ha demostrado que más pacientes con una FAV recomiendan este AV que los que utilizan el catéter venoso central tunelizado (CVT)²⁸.

Por último, en el momento de proporcionar la información al paciente de todo lo concerniente al AV, al igual que se informa de las distintas modalidades de TSR, el nefrólogo debe informar de los diferentes tipos de AV definitivo y sus características (FAVn, FAVp y CVT). Se explicarán las ventajas e inconvenientes de cada uno de ellos, destacando que el CVT no es una alternativa aceptable a la FAV, cuando esta es posible, dada su elevada asociación con morbilidad y mortalidad (Capítulo 6). Se explicarán sistemáticamente, de este modo, los riesgos del CVC tunelizado, dejando clara la indicación de este AV únicamente como temporal hasta la realización de una FAV o cuando esta no sea posible.

Consideraciones ético-legales

En algunas revisiones de la bibliografía se plantea que al problema ético se puede llegar a añadir una evidente implicación legal, en el caso de sufrir complicaciones graves de un CVT en el paciente que puede ser candidato a una FAV. En este contexto, al igual que el paciente firma el consentimiento informado previamente a la realización del procedimiento quirúrgico, algunos grupos sugieren que debería hacerlo previamente a la colocación de un CVT, aceptando todos sus riesgos²⁹.

1.2. CUÁNDO REALIZAR LA FISTULA ARTERIOVENOSA

Recomendaciones

- NUEVA** (◆) R.1.2.1) Se recomienda en los pacientes con ERCA considerar la creación del AV cuando el $FGe < 15 \text{ ml/min/1,73 m}^2$ y/o una estimación de entrada en diálisis en 6 meses.
- NUEVA** (◆) R.1.2.2) Se recomienda que la FAVn se realice con una antelación previa al inicio de la HD de 6 meses.
- NUEVA** (◆) R. 1.2.3) Se sugiere que la FAVp esté realizada con una antelación previa al inicio de la HD de entre 3 y 6 semanas.
- NUEVA** (◆) R.1.2.4) Se recomienda la realización del FAV con carácter preferente en los pacientes con ERCA de rápida evolución, falta de maduración de la FAV o portadores de catéter venoso central no tunelizado (CVNT).



Pregunta Clínica II: En los pacientes con enfermedad renal crónica, ¿cuáles son los parámetros demográficos, clínicos y analíticos para determinar el momento de creación de una fistula arteriovenosa, ya sea fistula arteriovenosa nativa o fistula arteriovenosa protésica?



Resumen de la evidencia

<p>La derivación temprana al nefrólogo del paciente con ERCA para preparar el AV mejora la tasa de éxito en el inicio de HD por una FAV madura.</p> <p>Se aconseja que la planificación de la realización de un AV sea determinado por el ritmo de disminución de la función renal del paciente a partir de ERCA grado 4: $FGe < 30 \text{ ml/min/1,73m}^2$, ajustado según edad, sexo y superficie corporal, y sus posibles comorbilidades.</p> <p>La indicación del inicio de diálisis se establece con valores de $FG < 10 \text{ ml/min/1,73m}^2$ o mayor si hay otros factores que recomiendan un inicio más temprano.</p>	<p>Calidad muy baja</p>
---	-------------------------

Desarrollo de la síntesis de la evidencia

Para el paciente con ERCA tiene gran importancia poder disponer de un AV funcional en el momento de comenzar la HD, y evitar así la utilización de CVC y su comorbilidad asociada. Ello requiere una correcta planificación de su creación.

Para decidir el momento adecuado de crear un AV definitivo no existen ensayos clínicos al respecto, únicamente se encuentran estudios observacionales. Las guías clínicas basan sus recomendaciones en este tipo de estudios y opiniones de expertos, estableciendo rangos de deterioro de la función renal que indican el nivel de proximidad del inicio de HD. Enfatizan la importancia de utilizar estos parámetros analíticos ajustados en función de la edad, el sexo y la superficie corporal del paciente. En la revisión de la bibliografía se han identificado 6 GPC que evalúan cuál es el momento adecuado para la creación de un AV^{6,10,13-15,30}.

Recomendaciones de las guías de práctica clínica

La edición previa de la presente guía, así como las guías japonesas y canadienses consideran la creación del AV cuando el FGe sea <20 ml/min/1,73 m². Las guías de la Kidney Disease Outcomes Quality Initiative (KDOQI), las europeas y las británicas aconsejan la planificación del AV a partir de un FGe de 30 ml/min/1,73 m². Cuando se establece el tiempo mínimo aconsejable entre la creación y el inicio de diálisis, las españolas aconsejan entre 4 y 6 meses, las KDOQI y las europeas entre 2 y 3 meses, las británicas entre 3 meses y 1 año y las japonesas entre 2 y 4 semanas. Todas tienen en común valorar la mayor precocidad en la realización del AV en caso de ERCA de rápida evolución, fracaso del AV o portadores de CVC. Respecto a la FAVp, todas coinciden en que al estar su maduración alrededor de las 3 semanas, hay que usar esta fecha como límite de su realización. Y por último, en cuanto al CVC, el hecho de caracterizarse por su uso inmediato, hace que no se requiera una preparación específica, salvo la relacionada con el propio procedimiento.

Evidencia disponible

Tras las últimas revisiones de las guías clínicas sigue sin haber ensayos clínicos al respecto, únicamente se encuentran estudios observacionales. Estos resaltan la derivación temprana al nefrólogo como garantía de una información adecuada de los diversos aspectos del TSR y la posibilidad de que el paciente inicie HD por una FAV. Diferentes estudios observacionales en los últimos años presentan datos sobre la influencia e importancia que tiene el tiempo de derivación del paciente al nefrólogo o cirujano sobre el momento adecuado de la construcción del AV^{10,13-15,30}.

Estos estudios observacionales muestran una relación entre el tiempo de control nefrológico previo al inicio de HD y una proporción significativamente mayor de FAV, que va desde los 4^{31,32} a los 12 meses^{33,34}, pasando por los 6 meses^{35,36}.

Sin embargo, las últimas recomendaciones para iniciar el TSR se han ido modificando. Durante los últimos años, estos criterios han evolucionado desde unos valores de FGe más altos, >15 ml/min, a unos mucho más ajustados, aproximándose a los 5 ml/min. Tras la publicación de varios ensayos clínicos que demostraron no solo la ausencia de beneficio, sino incluso mayor morbilidad con el inicio precoz de diálisis³⁷⁻³⁹, las guías de la Kidney Disease Improving Global Outcomes (KDIGO⁴⁰)

sugieren que la HD debería iniciarse cuando comienzan a aparecer síntomas clínicos de ERCA terminal, es decir, con rangos de FGe entre los 5 y 10 ml/min/1,73 m². En el documento de consenso de la S.E.N. para el manejo de la ERCA, el TSR se plantea cuando el FGe <15 ml/min/1,73 m², aunque pueda plantearse iniciarlo de forma más precoz ante la aparición de sintomatología urémica, hiperhidratación, hipertensión arterial de difícil control o empeoramiento del estado nutricional. En general, se inicia diálisis cuando el FGe está situado entre 8 y 10 ml/min/1,73 m² y sería mandatorio con FGe <6 ml/min/1,73 m², incluso ante la ausencia de clínica urémica¹⁹. Aunque en pacientes de riesgo, el planteamiento de un inicio precoz de HD se deberá realizar de modo individualizado.

De la evidencia a la recomendación

Ante la ausencia de ensayos clínicos que aborden los criterios asociados al momento indicado para la creación del AV, de estudios observacionales respecto al momento de dicha creación y de ensayos clínicos respecto a la recomendación del inicio de diálisis, el GE-MAV sometió a votación esta recomendación. Se creyó conveniente plantear 2 opciones. Para la opción " <15 ml/min y/o estimación de entrada a 6 meses" hubo 15, para la opción " <20 ml/min y/o estimación de entrada a 6 meses", 2 a favor y 3 abstenciones. Por lo que, teniendo en cuenta la mayoría de tres cuartos favorable a una de las opciones, el grupo de trabajo decidió formular como recomendación fuerte que el momento en que se debe solicitar la creación del AV definitivo viene determinado por una tasa de FGe ≤ 15 ml/min, o una estimación de inicio de diálisis inferior a los 6 meses.

Los pacientes con una ERCA de rápida evolución, con una FAV realizada pero sin una maduración adecuada o portadores de un CVC no tunelizado se deben contemplar como pacientes tributarios de ser atendidos de modo preferente.

Respecto a las FAVp, dado que requieren un período de maduración antes de la punción de entre 3 y 6 semanas (excepto en las de punción inmediata), se sugiere este período como el estimado para realizar su creación previamente al inicio previsto de HD (**Capítulo 3**).

Pregunta Clínica II. Recomendaciones

R 1.2.1) Se recomienda en los pacientes con ERCA considerar la creación del AV cuando el FGe < 15 ml/min/1,73 m² y/o una estimación de entrada en diálisis en 6 meses.

R.1.2.2) Se recomienda que la FAVn se realice con una antelación previa al inicio de la HD de 6 meses.

R. 1.2.3) Se sugiere que la FAVp se realice con una antelación previa al inicio de la HD de entre 3 y 6 semanas.

R.1.2.4) Se recomienda la realización del FAV con carácter preferente en los pacientes con ERCA, falta de maduración del fistula FAV o portadores de CVNT.

1.3. EVALUACIÓN PREOPERATORIA

Recomendaciones

NUEVA

(♦) R 1.3.1) En la planificación del AV se sugiere no decidir teniendo en cuenta aisladamente ningún factor clínico o sociodemográfico, ni ningún modelo de predicción de riesgo. Se recomienda que la decisión se base en una evaluación global de la historia clínica, del examen físico vascular y de la ecografía preoperatoria de cada paciente y en sus preferencias individuales.

R 1.3.2) Durante la exploración física arterial se recomienda la valoración de pulsos periféricos, el test de Allen y la toma de presión arterial (PA) humeral. Durante la exploración física venosa se recomienda identificar la presencia de una vena candidata visible después de la colocación de un torniquete, con trayecto superficial en tejido subcutáneo y ausencia de tortuosidades importantes.

NUEVA

(♦) R 1.3.3) Se recomienda realizar un mapeo vascular ecográfico preoperatorio de forma rutinaria antes de la realización del AV, el cual debe evaluar el diámetro y la calidad de la pared arterial y la anatomía y la permeabilidad del sistema venoso profundo y superficial de la extremidad.

NUEVA

(♦) R 1.3.4) En pacientes de alto riesgo de isquemia (diabéticos, edad > 60 años, presencia de arteriopatía periférica, sexo femenino) se sugiere la priorización de FAV distales y de anastomosis lateroterminal, evitando las anastomosis de gran tamaño (> 7 mm). En estos pacientes se recomienda una estrecha monitorización clínica para poder detectar precozmente la presencia de signos de isquemia.

Razonamiento

Un factor importante a tener en cuenta para elegir la localización óptima del AV a realizar es la influencia que este tendrá sobre accesos posteriores. El cirujano ha de planificar una estrategia a largo plazo considerando las posibles alternativas sucesivas a utilizar. Pese a que no se han publicado ensayos clínicos aleatorizados (ECA) sobre el orden a seguir en la realización del acceso, en la actualidad hay un amplio consenso entre la mayoría de los grupos^{10,23,24}, que la localización del acceso en la extremidad sea tan distal como sea posible, para no limitar la realización de futuros accesos en la misma, usando preferiblemente la extremidad no dominante, por criterios de comodidad del paciente. Asimismo, se recomienda la creación de una FAVn con preferencia a la FAVp, si bien las condiciones individuales pueden aconsejar otra actitud.

En la evaluación del paciente será necesario realizar una cuidadosa historia clínica en la que se identifiquen los factores de riesgo de fracaso inicial y de falta de maduración de la FAVn; así como una exploración física que valore la existencia de limitaciones articulares, déficits motores o sensitivos, grosor de la piel y grasa subcutánea, edema de la extremidad, existencia de circulación colateral en brazo u hombro, y cicatrices o trayectos venosos indurados.

La exploración física debe incluir la palpación de pulsos señalando la existencia y calidad de estos, incluyendo la maniobra o test de Allen, la toma de presiones arteriales en ambas extremidades superiores y la exploración del sistema venoso mediante la palpación venosa con y sin torniquete⁴¹ (Tabla 5).

Tabla 5. Criterios clínicos necesarios en la exploración física para la realización de una fistula arteriovenosa⁶.

Exploración venosa	
	Vena cefálica visible tras la colocación de un torniquete
	Trayecto venoso superficial visible y/o palpable en tejido subcutáneo
	Ausencia de tortuosidad significativa
Exploración arterial	
	Pulso radial fácilmente palpable
	Permeabilidad del arco palmar (test de Allen)
	Ausencia de una diferencia de PAS > 15 mmHg entre extremidades superiores

PAS: presión arterial sistólica.

La realización de exploraciones complementarias deberá plantearse como ayuda necesaria e imprescindible para definir la estrategia a seguir en el orden de realización del AV.



Pregunta Clínica III: ¿Qué criterios se requieren para planificar la fistula arteriovenosa (en función de diferentes tipos de fistula)?



Resumen de la evidencia

Un metaanálisis de 3 ECA con 402 pacientes, como se muestra más adelante, encuentra una diferencia no estadísticamente significativa en cuanto a conseguir el éxito de la fistula para HD en los pacientes que habían sido estudiados con mapeo ecográfico además de la exploración física.

Calidad baja

En la planificación del AV, la evidencia proveniente de series clínicas no es concluyente como para poder recomendar que se tengan en cuenta factores clínicos o sociodemográficos aislados, ni modelos multivariantes concretos de predicción de probabilidad de éxito del AV.

Calidad baja

Desarrollo de la síntesis de la evidencia

1.3.1. Papel de la ecografía Doppler en la planificación de la fistula arteriovenosa

Desde su incorporación a la práctica clínica diaria ha habido distintas publicaciones que han intentado evaluar la utilidad de la ecografía Doppler (ED) en la valoración preoperatoria de los pacientes candidatos a la realización del AV.

Ferring et al⁴², en una revisión, concluyen que para evaluar un lugar adecuado para la cirugía de la FAV se debe utilizar inicialmente el examen físico en todos los pacientes y reservar la ED preoperatoria para determinados casos: pacientes con examen clínico insuficiente (obesos, ausencia de pulsos, cirugías múltiples anteriores en la extremidad), pacientes con posible enfermedad arterial (edad avanzada, diabetes, enfermedades cardiovasculares) o pacientes con posible enfermedad venosa (canalización previa).

Posteriormente, Wong et al⁴³ publican una revisión sistemática de la literatura, basada en los 3 ECA publicados hasta la fecha sobre el uso del mapeo ecográfico preoperatorio realizado de forma sistemática⁴⁴⁻⁴⁶, y en 2 de ellos encuentran un beneficio significativo de la ED preoperatoria usada sistemáticamente, mientras que en el tercero no se demostró beneficio en términos de uso efectivo del acceso para realizar HD. Los autores concluyen que la revisión sugiere resultados positivos en los pacientes a los que se les realizó mapeo ecográfico previo a la creación del AV, lo que podría llevar a mejores tasas de permeabilidad a largo plazo.

Además de las revisiones evaluadas en el desarrollo de las recomendaciones en este apartado, recientemente han aparecido otras revisiones sistemáticas con resultados discrepantes. Aunque un metaanálisis de 5 ensayos clínicos sugiere un beneficio del uso de la ED de forma rutinaria en la exploración preoperatoria⁴⁷, al igual que la revisión evaluada de Wong et al⁴³, una revisión sistemática Cochrane⁴⁸ destaca que la evaluación por imagen preoperatoria no mejora los resultados de la FAV y que se requieren nuevos estudios con un mejor diseño para confirmar los resultados.

1.3.2. Diámetro del vaso como criterio para planificar la fistula arteriovenosa

Distintos estudios publicados han intentado delimitar los parámetros ecográficos implicados en el pronóstico de la futura FAV^{16,42,49-51} y se ha llegado a demostrar cierto grado de correlación en los siguientes: diámetro de la arteria, presencia de arteriosclerosis (medida de la relación de grosor entre íntima y media), características del flujo a nivel de la arteria (medición del índice de resistencia tras hiperemia reactiva, velocidad de pico sistólico), diámetro de la vena y distensibilidad venosa⁵².

De todos ellos, el más ampliamente documentado y en el que se ha hallado mayor nivel de evidencia ha sido el diámetro vascular interno, tanto a nivel de la arteria como de la vena, medido mediante ecografía⁵³⁻⁵⁹.

Distintos artículos han publicado series intentando documentar el diámetro mínimo, tanto de la arteria como de la vena, que se relaciona con un buen pronóstico de la FAV (**Tablas 6 y 7**)^{49,53-58,60-63}.

Tabla 6. Diámetro arterial mínimo y pronóstico de la fistula arteriovenosa.

Autor	Año	Localización	Nº casos	Parámetro evaluado	Diámetro
Lauvao et al ⁵³	2009	Muñeca y codo	185	Permeabilidad primaria funcional	Sin valor predictivo
Glass et al ⁵⁴	2009	Muñeca	433 (metaanálisis)	Permeabilidad primaria funcional	2,0 mm
Zadeh et al ⁵⁵	2012	Muñeca y codo	96	Maduración	-
Parmar et al ⁵⁶	2009	Muñeca	21	Éxito inmediato	1,5 mm
Korten et al ⁵⁷	2007	Muñeca	148	Permeabilidad primaria	2,1-2,5 mm
Malovrh et al ⁶⁰	1998	Muñeca	35	Fallo precoz	1,5 mm
Wong et al ⁵⁸	1996	Muñeca	60	Fallo precoz	1,6 mm
Silva et al ⁶¹	1998	Muñeca	172	Fallo primario	2,0 mm

Tabla 7. Diámetro venoso mínimo y pronóstico de la fistula arteriovenosa.

Autor	Año	Diámetro venoso	Localización
Glass et al ⁵⁴	2009	2,0 mm	Muñeca
Lauvao et al ⁵³	2009	4,0 mm	Muñeca y brazo
Hamish et al ⁶²	2008	2,0 mm	Muñeca y brazo
Smith et al ⁴⁹	2012	2,0 mm	Muñeca y brazo
Wong et al ⁵⁸	1996	1,6 mm	Muñeca
Malovrh et al ⁶⁰	1998	1,6 mm	Muñeca
Silva et al ⁶¹	1998	2,5 mm	Muñeca
Ascher et al ⁶³	2000	2,5 mm	Muñeca

1.3.3. Comorbilidad del paciente como criterio para planificar la fistula arteriovenosa

Existe importante evidencia acerca de la influencia de la patología de base, las comorbilidades y los parámetros propios del paciente en el pronóstico del AV a realizar^{42,49,59}.

Edad avanzada

La evidencia disponible en la actualidad sugiere un marcado peor pronóstico en el AV en los pacientes de mayor edad⁶⁴. Estos autores sugieren evitar las FAV distales en paciente de edad avanzada.

Sexo femenino

Frente a la opinión generalizada, y de lo publicado por algunos autores⁶⁵, la mejor evidencia disponible no demuestra que el sexo femenino sea un factor de riesgo en el pronóstico de la FAV⁶⁶; se atribuye al menor ca-

libre de los vasos los peores resultados hallados en las pacientes de sexo femenino.

Diabetes

Distintas series prospectivas demuestran el efecto negativo de la presencia de diabetes en el pronóstico de la FAV, de menor repercusión en las FAV proximales^{67,68}.

Hipotensión

La evidencia proveniente de series prospectivas sugiere un efecto negativo de la hipotensión mantenida en el pronóstico de la FAV, en forma de un mayor riesgo de trombosis del acceso^{69,70}.

Tabaquismo

La presencia de tabaquismo se ha asociado a un peor pronóstico de la FAV en las series prospectivas publicadas⁷¹⁻⁷³.

Obesidad

Si bien no se ha conseguido demostrar un peor pronóstico en pacientes obesos con índice de masa corporal (IMC)>30, la evidencia disponible sí que sugiere la obesidad con IMC>35 como factor de riesgo en el pronóstico de la FAV⁷⁴.

Otros factores

Diversos estudios publicados han intentado determinar la influencia de otros factores en el pronóstico del acceso. Estos factores se consideran como de menor influencia, bien sea por la falta de evidencia clínica (uso de heparina sistémica durante la cirugía, tipo de anastomosis, técnica de sutura), bien porque pese a haber demostrado su trascendencia en estudios limitados faltan ulteriores estudios que demuestren su utilidad en la práctica clínica (dosis de heparina intraoperatoria, uso de nitratos transdérmicos, amplitud de distribución de hemáties)^{42,49,59,75-77}.

1.3.4. Modelos/reglas de predicción del fracaso de la fistula arteriovenosa

Lok et al⁷⁸, basándose en datos de 422 pacientes, desarrollaron una regla de predicción de riesgo de fracaso de la FAV, encontraron que los factores de mal pronóstico son la edad ≥ 65 años, la enfermedad vascular periférica y la enfermedad coronaria, en tanto que la raza blanca era un factor de buen pronóstico; a partir de ello realizan una estratificación de riesgo de fallo de la FAV.

Pese a la buena capacidad de predicción mostrada en dicho estudio, no ha habido series posteriores que confirmen su utilidad clínica y, de hecho, se han publicado otros estudios que la ponen en duda⁷⁹.

1.3.5. Factores determinantes del éxito de una fistula arteriovenosa protésica

La evidencia proviene del artículo publicado por Rosas et al⁸⁰, donde hallaron como factores de mal pronóstico la presencia de claudicación intermitente, el número de injertos implantados previamente, la dependencia de diálisis en el momento de la cirugía y el uso de clamps (pinzas oclusoras) vasculares durante la intervención; en cambio describen como factores de buen pronóstico el uso de la arteria humeral y de la vena axilar, el uso de anastomosis en ángulo agudo y la utilización de FAVp de una determinada marca comercial (Gore-Tex®).

De la evidencia a la recomendación

La introducción de la ED portátil en la exploración preoperatoria de los pacientes candidatos a una FAV ha supuesto una indudable ayuda para el clínico a la hora de plantear la realización del AV.

La posibilidad de disponer de una prueba de imagen fiable de los vasos en el mismo momento de la visita preoperatoria, junto a la información hemodinámica que aporta, la han convertido en una herramienta imprescindible en las unidades que tienen disponibilidad de ella.

El progresivo aumento en la edad de los pacientes candidatos a FAV, con el consiguiente incremento de las comorbilidades asociadas, así como la gran prevalencia de pacientes con distintos grados de obesidad, condicionan que la exploración física en estos pacientes sea a menudo incompleta y no permita llegar a determinar los criterios imprescindibles requeridos para la realización de la FAV (**Tabla 5**). En estos casos, tanto en la práctica clínica como en la evidencia disponible, hay unanimidad en la indicación de la ED como prueba de imagen de elección,

por delante de otras exploraciones radiológicas (flebografía, resonancia magnética)^{16,42,81,82}.

En los casos en los que la exploración física es favorable es donde no hay unanimidad en la bibliografía existente. Si bien hay series documentadas en las que la ecografía preoperatoria rutinaria aumenta la supervivencia del AV^{10,44,46,47,49,65,83}, en la mayoría de dichas series el beneficio no alcanza el grado de significación necesaria como para poder recomendarse su uso de forma sistemática^{42,43,45}. De hecho, estos autores no recomiendan su uso rutinario porque no se ha demostrado beneficio, tanto por el retraso que puede provocar la realización de más exploraciones como por la posibilidad de descartar FAV con vasos de diámetro límite. Por contra, entre las razones argumentadas a favor de su uso sistemático están la disminución de intervenciones quirúrgicas innecesarias debido al escaso calibre de los vasos, el evitar realizar FAV con mal drenaje venoso, la detección de patología arterial subclínica y la mejor utilización del lecho vascular disponible.

Este último punto, junto a la tendencia descrita en la bibliografía, es el principal argumento por el que el GE-MAV ha decidido, por unanimidad, recomendar el uso sistemático de la ED en la exploración preoperatoria de todo paciente candidato a FAV, ya que permite realizar, de forma incruenta y durante la visita preoperatoria, un mapa completo del capital venoso del paciente, así se puede planificar de forma racional la localización del AV en función de las alternativas reales de futuros accesos.

Durante dicha exploración se deberá evaluar el diámetro y la calidad de la pared arterial y la anatomía y la permeabilidad del sistema venoso profundo y superficial de la extremidad, mediante la realización de un mapa del mencionado capital venoso del paciente^{16,42,52,81,82,84}.

La actual evidencia no permite realizar una recomendación sobre el diámetro mínimo de los vasos utilizados para la FAV; la decisión de considerar una arteria o una vena como aptas para la realización de la FAV se debe tomar en función de su diámetro, considerando el mejor pronóstico de los vasos de mayor calibre, y de las alternativas de AV disponibles. En todo caso, las arterias inferiores a 1,5 mm y las venas de diámetro $< 1,6$ mm tras la colocación de un manguito proximal, se consideran de dudosa viabilidad, de acuerdo con las series publicadas.

Por último, aunque se deben tener en cuenta los factores pronósticos presentes en cada caso, se sugiere no decidir la localización del AV teniendo en cuenta ningún factor clínico o sociodemográfico aislado, ni ningún modelo multivariante concreto de predicción de riesgo, y se recomienda

que la decisión se base en una evaluación global de la historia clínica, del examen físico vascular y de la ED preoperatoria de cada paciente y en sus preferencias individuales.

Pregunta Clínica III. Recomendaciones

R 1.3.1) En la planificación del AV se sugiere no decidir teniendo en cuenta aisladamente ningún factor clínico o sociodemográfico, ni ningún modelo de predicción de riesgo. Se recomienda que la decisión se base en una evaluación global de la historia clínica, del examen físico vascular y de la ecografía preoperatoria de cada paciente y en sus preferencias individuales.

R 1.3.3) Se recomienda realizar un mapeo vascular ecográfico preoperatorio de forma rutinaria antes de la realización del AV, en el que se debe evaluar el diámetro y la calidad de la pared arterial, y la anatomía y la permeabilidad del sistema venoso profundo y superficial de la extremidad.



Pregunta Clínica IV: ¿Qué factores de riesgo se ha demostrado que pueden influir en el desarrollo de isquemia de la extremidad tras realizar la fistula arteriovenosa?



Resumen de la evidencia

No se han encontrado en la evidencia revisiones sistemáticas ni ECA. La evidencia se basa en GPC y estudios observacionales prospectivos y retrospectivos.

En el estudio de Rocha et al⁸⁵ en una población en su gran mayoría de ancianos, la asociación entre el síndrome de robo y la presencia de enfermedad arterial coronaria y enfermedad vascular periférica no fue evidente. El sexo femenino se asoció con mayor riesgo de isquemia. Sin embargo se trata de 2 comorbilidades significativamente asociadas con la diabetes que sí fue un predictor independiente del síndrome de robo. La diabetes representa el principal factor de riesgo para el síndrome de isquemia asociado a AV. La edad, el tipo de FAV, la duración de la terapia de reemplazo renal y los factores implicados en el daño endotelial no se asociaron significativamente con el síndrome de robo. Los resultados ponen de relieve la necesidad de una estrecha vigilancia de las FAV, sobre todo en las mujeres y los diabéticos, y se recomienda el uso preferente de anastomosis terminolateral en la técnica quirúrgica.

Calidad baja

Desarrollo de la síntesis de la evidencia

La creación de una FAV a nivel de la extremidad superior condiciona cambios drásticos en la hemodinámica de dicha extremidad. La comunicación directa creada entre los sistemas arterial y venoso, que evita el paso por el lecho capilar, provoca un "shunt" de un gran volumen de flujo entre ambos sistemas, lo que puede comprometer la vascularización del lecho arterial distal al acceso. Asimismo, en muchos casos se añade el efecto negativo de la presencia de patología arterial previa presente en los territorios proximal o distal, agravando la situación de isquemia efectiva en la extremidad.

Todo ello puede provocar el desarrollo de un síndrome isquémico de hipoperfusión distal en la extremidad, conocido como "robo de fistula"; este cuadro es una complicación poco frecuente tras la realización del acceso, con una incidencia que varía entre el 1 y el 20%^{85-87b}, pero que puede tener graves consecuencias, y puede derivar en una pérdida tisular importante y amputación.

Es por ello que diversos autores han intentado determinar los distintos factores epidemiológicos y clínicos que puedan estar asociados al desarrollo de dicho cuadro, para poder detectar los pacientes en riesgo de presentar isquemia tras la realización del AV.

Tipo de fistula arteriovenosa

El factor pronóstico principal aceptado por todos los autores es el tipo de AV^{10,85-87,88,89}. Los accesos con mayor riesgo de isquemia son las FAVn realizadas sobre la arteria humeral (humerocefálica, humerobasílica y humeroperforante) y el 10-25% de los pacientes con dichos AV presenta isquemia clínicamente relevante. Este porcentaje disminuye hasta el 4,3-6% en las FAVp, mientras que las FAVn realizadas en antebrazo y muñeca son las que presentan menor riesgo de isquemia (1-1,8%)⁸⁷. Dichos autores asocian esta variabilidad al hecho del mayor flujo presente en las FAV proximales y a la presencia de circulación colateral a través de arteria cubital, que disminuye la gravedad de la isquemia en las FAV a nivel de muñeca y antebrazo.

Enfermedad arterial periférica

La gran prevalencia de factores de riesgo cardiovascular en la población en HD comporta una alta incidencia de pacientes con enfermedad arterial periférica.

rica sintomática. Pese a que la afectación de dicha enfermedad en las extremidades superiores suele ser menor a la de otros territorios, se ha descrito la presencia de lesiones hemodinámicamente significativas hasta en un 62-100% de pacientes con síndrome de hipoperfusión distal⁸⁶. La existencia previa de dichas lesiones, tanto en el territorio arterial proximal como en troncos distales, es un importante factor predisponente a la aparición de síntomas isquémicos en la extremidad tras la realización del AV^{86,87,88,90}.

Diabetes mellitus

La presencia de DM se considera por todos los autores uno de los principales factores de riesgo de desarrollar clínica isquémica^{86,87,88,90,91}. Asimismo, es factor predictivo de desarrollo de isquemia en los estudios observacionales publicados^{85,92}. La afectación del territorio arterial distal que provoca condiciona la falta de capacidad de vasodilatación de dicho territorio y la aparición de hipoperfusión tisular distal.

Edad avanzada

La edad avanzada, considerada como pacientes >60 años, se considera ampliamente como factor predisponente en la aparición de isquemia, por un mecanismo similar al presente en los pacientes diabéticos^{87,88,90,91}.

Sexo femenino

Existe unanimidad entre la bibliografía publicada a considerar el sexo femenino como factor de riesgo aislado de presentar isquemia^{80,82,83,85,86}. Dichos autores no determinan los mecanismos implicados, aunque se sugieren factores hormonales y de calibre vascular.

Otros factores

Distintas publicaciones describen la influencia de otros factores en el desarrollo de la isquemia, como el tiempo en HD⁷³, las anastomosis terminolaterales⁸⁵, los AV previos en la misma extremidad^{87,88,90} o factores raciales⁹². En estos casos, sin embargo, su posible influencia no se acepta unánimemente.

Con respecto a la vena de drenaje en las FAVn de codo, la comparación directa entre FAVn humeroce-

fálicas y FAVn humerobasílicas no ha demostrado diferencia en cuanto a incidencia de isquemia⁸⁵.

Por último, pese a la evidente relación entre la cantidad de flujo derivado al AV y el desarrollo de isquemia, no se ha conseguido demostrar una relación directa entre ambos, debido probablemente a la intervención de otros factores en la fisiopatología del cuadro; pese a lo cual, algunos autores recomiendan la realización de anastomosis <7 mm para poder limitar el caudal derivado hacia el AV⁸⁷.

De la evidencia a la recomendación

La ausencia de revisiones sistemáticas o ensayos clínicos sobre este tema limita el grado de evidencia disponible a las series observacionales publicadas y a la opinión de expertos plasmada en las distintas guías clínicas.

Si bien hay factores de riesgo de isquemia bien definidos, cuya influencia es unánimemente considerada (tipo de acceso, enfermedad arterial periférica, DM, edad avanzada y sexo femenino), hay otros factores cuyo papel no está bien definido.

Asimismo, en la bibliografía tampoco se pueden hallar propuestas sobre la actitud a seguir en la práctica clínica ante la presencia de estos factores, que son de una gran prevalencia en los pacientes en HD.

Así pues, únicamente cabe destacar un amplio consenso entre autores en la necesidad de una estrecha monitorización en el postoperatorio de los pacientes considerados de riesgo (diabéticos, edad >60 años, presencia de arteriopatía periférica, sexo femenino), para poder detectar y tratar precozmente la isquemia y así poder tratar el cuadro, evitando sus graves consecuencias, así como priorizar en estos pacientes la creación de accesos distales sobre los basados en la arteria humeral^{10,85-87,88,92}.

Por todo ello, pese a la ausencia de revisiones sistemáticas o ensayos clínicos sobre el tema, y sobre la base de los estudios publicados, a la opinión de expertos antes citada y al criterio de buena práctica clínica, el GEMAV sugiere, en primer lugar, promover las técnicas quirúrgicas destinadas a minimizar el riesgo de isquemia y, en segundo lugar, recomienda asimismo un estrecho seguimiento clínico de los pacientes considerados de riesgo tras la realización del AV, con el objetivo de evitar la aparición de complicaciones irreversibles.

Pregunta Clínica IV. Recomendaciones

R 1.3.4) En pacientes de alto riesgo de isquemia (diabéticos, edad >60 años, presencia de arteriopatía periférica, sexo femenino) se sugiere la priorización de FAV distales y de anastomosis lateroterminal, evitando las anastomosis de gran tamaño (>7 mm). En estos pacientes se recomienda una estrecha monitorización clínica, para poder detectar precozmente la presencia de signos de isquemia.

Capítulo 2. Creación de la fístula arteriovenosa

CONTENIDO

- 2.1. Tipos de fístula arteriovenosa.
- 2.2. Fístula arteriovenosa nativa.
- 2.3. Fístula arteriovenosa protésica.
- 2.4. Técnicas de recurso.
- 2.5. Orden en la creación del acceso vascular
- 2.6. Profilaxis antibiótica en la creación de la fístula arteriovenosa.

PREÁMBULO

La misión del equipo multidisciplinar en el paciente en programa de HD ha de ser conseguir una FAV, a ser posible nativa, con la máxima supervivencia y las menores complicaciones. Para ello han de establecerse las estrategias necesarias para que el paciente con ERCA inicie diálisis con una FAV madura y que las FAV posteriores, en caso de requerirse, se hagan de un modo planificado con la participación de todos los profesionales implicados y del propio paciente.

2.1. TIPOS DE FÍSTULA ARTERIOVENOSA

Recomendaciones

R 2.1.1) Se recomienda que el AV a considerar como primera opción sea la FAVn.

R 2.1.2) En el caso de que no existan venas adecuadas que permitan realizar una FAVn se recomienda realizar una FAVp.

R 2.1.3) Se recomienda la implantación de un catéter venoso central tunelizado (CVT) cuando no sea viable la realización de una FAV nativa ni protésica, o cuando sea preciso iniciar el tratamiento con HD sin disponer de un AV definitivo maduro.

R 2.1.4) Aunque la FAVn es la primera opción de AV, el AV adecuado y su localización en un paciente determinado debe individualizarse según las características clínicas del mismo y el resultado del mapa vascular.

Razonamiento

La priorización de la FAVn frente a la FAVp es una recomendación fundamental en numerosas guías clínicas y opiniones de expertos, dada la baja tasa de complica-

ciones y la excelente permeabilidad a largo plazo una vez que la FAVn ha madurado.

Permeabilidad de la fístula arteriovenosa

Las FAVn presentan una permeabilidad primaria (PP) a los 6 y 18 meses del 72 y el 51% y una permeabilidad secundaria (PS) del 86 y el 77%, respectivamente, mientras que en las FAVp la PP a los 6 y 18 meses es del 58 y el 33% y la secundaria del 76 y el 55%, respectivamente⁹³. La principal desventaja de la FAVn con respecto a la FAVp reside en su alto riesgo de fallo primario, debido tanto a la alta tasa de trombosis inmediata (5-30% para las FAVn radiocefálicas) como al fracaso en la maduración (28-53%), frente a solo un 0-13% de fallo primario para las FAVp en antebrazo y 0-3% para las FAVp en brazo⁸.

Asimismo, el cambio demográfico que se ha ido produciendo en los últimos años en el paciente incidente que inicia TSR, hace que se describa en la bibliografía una tendencia progresiva a la disminución en las tasas de permeabilidad reportadas⁹⁴. De esta forma, Al-Jaishi et al⁹⁴, analizando los resultados de 46 artículos entre los años 2000 y 2012, estiman una tasa de fallo primario para las FAVn del 23% –significativamente mayor en las FAVn distales (28%) que en las proximales (20%)–, hallando una PP (incluyendo los fallos primarios) del 60% al año y del 51% a los 2 años, con una diferencia significativa según la localización de la FAVn (distal o proximal) al año, pero no a los 2 años. Estos mismos autores encontraron una tasa de PS del 71% al año y del 64% a los 2 años, sin diferencias en cuanto a la localización de la FAVn⁹⁴. Se ha descrito, asimismo, que el uso rutinario de un estudio ecográfico preoperatorio podría disminuir los fracasos inmediatos de la FAVn⁴⁶.

Tasa de complicaciones

Las FAVn se asocian a una menor morbilidad y mortalidad con respecto a las FAVp y con los CVC⁹⁵. Según Ravani et al⁹⁶, el uso de FAVp y CVC frente a FAVn se asocia a un incremento en la mortalidad del 18 y el 53%, respectivamente. Además, las FAVn presentan una menor tasa de infecciones que las FAVp, y estas menor que los CVC^{96,97}.

Como resultado de todo ello, en comparación con las FAVn, el riesgo de hospitalización aumenta un 26% con las FAVp y un 68% con los CVC⁹⁶.

Otra ventaja de las FAVn es que presentan una menor tasa de reintervenciones que las FAVp, lo que conlleva un mantenimiento con menor coste económico⁹⁸.

Así pues, en todo paciente que requiera TSR mediante HD, hay que buscar la creación del AV ideal, que será aquel que permita una diálisis adecuada, con mayor permeabilidad y menor tasa de complicaciones. El AV que reúne todas esas características es la FAVn^{10, 99-102} y, por tanto, debe ser el primer AV a considerar. Cuando no exista posibilidad de realizar una FAVn por ausencia o desgaste del capital venoso periférico, deben utilizarse FAVp⁹⁹⁻¹⁰¹, mientras que la implantación de un CVC ha de considerarse únicamente cuando no sea posible realizar ninguna de las anteriores o cuando sea preciso iniciar el tratamiento con HD sin disponer de un AV maduro^{103, 104}.

La indicación de un determinado tipo de AV permanente debe ser individualizada, en función de la exploración vascular y los AV previos del paciente, así como de otros factores como la edad, la comorbilidad y la urgencia en la utilización del AV^{10,82,99-101,105-108}.

2.2. FÍSTULA ARTERIOVENOSA NATIVA

Dentro de las FAVn, con el fin de preservar el máximo de la red venosa periférica para futuros AV del paciente, a la hora de planificar un AV hay que considerar como primera opción la localización más distal posible. A igualdad de condiciones, se debe priorizar la extremidad no dominante, por comodidad del paciente tanto durante las sesiones de HD como en su actividad diaria¹⁰⁹.

2.2.1. Fístula arteriovenosa nativa de muñeca y antebrazo

Fístula arteriovenosa radiocefálica en muñeca (fístula arteriovenosa de Brescia-Cimino)

La FAV radiocefálica en la muñeca, descrita por Brescia-Cimino en 1966, sigue constituyendo el patrón de referencia de los AV para HD^{10,110,111}, ya que preserva capital venoso proximal para futuros AV, tiene una baja tasa de complicaciones, especialmente de isquemia inducida por AV e infecciones, y las

que maduran correctamente presentan una excelente tasa de permeabilidad^{99-101,109}. La mayor limitación de esta técnica es la tasa relativamente alta de fallo inmediato, que oscila entre el 10 y el 30%, y en algunos grupos llega casi al 50%, especialmente en diabéticos, ancianos y mujeres^{100,112,113}. Otra desventaja de las FAV radiocefálicas es su alta incidencia de fallo en la maduración, de manera que aproximadamente el 30% de estas FAV no han madurado lo suficiente a los 3 meses como para ser utilizadas^{100,102,105}. La PP a los 6 meses oscila entre el 65 y el 81%, que resulta inferior al 79-89% de las FAVp, aunque se igualan a partir del primer año, con menos complicaciones^{100,101}.

Fístula arteriovenosa en la tabaquera anatómica

La FAV en la tabaquera anatómica, usando como donante la rama posterior de la arteria radial localizada entre los tendones del extensor largo y corto del pulgar, se utiliza con menor frecuencia debido a la mayor complejidad de la técnica quirúrgica. Pese a ello, en las unidades donde se realiza de forma habitual se asocia a buenos resultados¹¹⁴, con un 11% de trombosis inmediata, una maduración del 80% a las 6 semanas y una permeabilidad a 1 y 5 años del 65 y el 45%, respectivamente. En este caso, su mayor beneficio radica en que no excluye la posibilidad de realizar una FAVn radiocefálica en la misma extremidad al agotarse este acceso. Ambas localizaciones permiten reconstrucciones proximales en el antebrazo ante estenosis o trombosis yuxtaanastomóticas.

Fístula arteriovenosa radiocefálica en antebrazo

La disposición de esta técnica difiere de la anterior en que se realiza en una zona más proximal; está indicada como tratamiento quirúrgico en las estenosis yuxtaanastomóticas de FAV en muñeca, y en los casos de inviabilidad de vena cefálica en muñeca, usualmente debido a bifurcaciones precoces.

Transposición radiobasílica

Cuando la vena cefálica en el antebrazo no resulta adecuada para una FAV radiocefálica, una alternativa posible antes de usar venas más proximales es la transposición radiobasílica^{115,116}. La vena basílica se ha de movilizar desde la muñeca en sentido proximal hasta la fosa antecubital y tunelizada subcutánea-

mente hasta la arteria radial para realizar la anastomosis. La vena basilica antebraquial suele hallarse libre de punciones venosas previas. Sin embargo, su menor consistencia la hace más vulnerable a posibles lesiones durante el proceso de transposición, con mayor tendencia a la torsión, por lo que su realización en la práctica clínica se encuentra limitada por el desarrollo de dicha vena y por la experiencia del equipo quirúrgico.

Otras transposiciones venosas

Cuando es la arteria radial la que no es adecuada para una FAV radiocefálica, otras transposiciones venosas posibles en el antebrazo son las de vena cefálica o basilica, dispuestas en forma de asa en la cara palmar del antebrazo, a la arteria radial proximal o humeral en la fosa antecubital¹¹⁷. Así, se han descrito distintas posibilidades de transposición cubitobasilica en antebrazo, humerobasilica en forma de "loop" y distintas configuraciones usando la vena safena interna¹¹¹. Su uso está limitado en la práctica a situaciones anatómicas concretas en pacientes determinados.

2.2.2. Fístulas arteriovenosas nativas de fosa antecubital (codo)

Según las directrices de la KDOQI¹⁰, la FAV radiocefálica y la FAV humerocefálica son la primera y la segunda opciones para crear un AV, respectivamente¹⁰. A nivel de fosa antecubital se hallan vasos de mayor calibre, que suelen proporcionar flujos más elevados y tener tasas menores de fallo primario y de alteraciones en la maduración, mientras que su principal inconveniente es el menor trayecto disponible para la punción y que limitan el posterior uso de accesos más distales.

Fístula arteriovenosa humerocefálica

La FAV humerocefálica es el AV de elección en esta localización^{6,10,109}; tiene la ventaja sobre la FAV radiocefálica de que alcanza mayores flujos; además, la vena cefálica en el brazo suele ser accesible a la punción y estéticamente más discreta que en el antebrazo. Sin embargo puede provocar mayor edema de la extremidad y tiene mayor riesgo de provocar isquemia distal inducida por el AV.

Fístula arteriovenosa humeroperforante (FAV de Gracz)

Una variante de la técnica anterior de uso extendido consiste en la creación de la FAV entre la arteria humeral y la vena perforante en la fosa antecubital (FAV humeroperforante), mediante la técnica descrita por Gracz¹¹⁸ y modificada posteriormente por Konner et al^{67,119}, con el objetivo de conseguir la arterialización tanto de la vena cefálica como de la vena basilica¹²⁰.

Fístula arteriovenosa de arteria radial proximal

Como alternativa a la arteria humeral se puede usar como donante la arteria radial proximal en la fosa antecubital^{113,119,121-123}. Esta técnica se asocia a ciertas ventajas funcionales. El riesgo de isquemia distal relacionada con el AV es menor cuando la arteria donante es la radial, respecto a los procedimientos realizados con la arteria humeral. Al tratarse de una anastomosis construida sobre la arteria radial, su menor calibre favorece la adecuada resistencia del nuevo AV y minimiza el riesgo de isquemia distal. Asimismo, como se obtiene menor flujo en la FAV, limita el impacto cardiológico en los pacientes de riesgo. Por otro lado, la confluencia venosa en esta localización permite la posibilidad de establecer un flujo bidireccional en el drenaje venoso.

En casos con escasa disponibilidad de venas puncionables se han propuesto variantes técnicas para favorecer el flujo bidireccional en las venas distales a la FAV, principalmente en codo, con el objeto de aumentar el trayecto disponible para su canulación¹²⁴, mediante la valvulotomía retrógrada de las venas de drenaje¹²⁵.

La fosa antecubital presenta múltiples anastomosis entre venas que pueden permitir realizar dicha intervención. Descrito en la bibliografía sobre la base de series cortas de casos, no hay documentada la suficiente evidencia como para poder determinar su utilidad en la práctica y evaluar la trascendencia clínica de la hipertensión venosa derivada de esta técnica, por lo que su uso se limita a casos con escaso trayecto de punción en los que anatómicamente sea factible su realización¹¹¹.

Fístula arteriovenosa humerobasilica

Los pacientes sin posibilidad de realizar una FAV radiocefálica o humerocefálica, y como alternativa a la

implantación de una prótesis vascular, pueden optar a una FAV humerobasílica con superficialización o transposición venosa¹²⁶.

La profundidad de la vena basílica la protege frente a venopunciones de repetición, por lo que suele estar preservada en el paciente candidato a HD; sin embargo, esta mayor profundidad puede provocar dificultades en la punción que requieran su superficialización. Además, el curso de la vena basílica es adyacente al paquete vasculonervioso de la extremidad, lo que deja a estas estructuras vulnerables a posibles lesiones por punción durante la diálisis. Por ello, para alejarse de estas estructuras, y por comodidad del paciente durante la diálisis, además de superficializarse se puede transponer a una localización anterior y lateral en el brazo.

Dado que habitualmente se requieren dos tiempos quirúrgicos, en la práctica clínica se pueden realizar bien en la misma intervención o bien en dos procedimientos separados en el tiempo.

Cuando se realiza en una intervención se disecciona y moviliza la vena basílica, a continuación se crea el nuevo trayecto y seguidamente la anastomosis arteriovenosa. La ventaja de realizarse en un mismo procedimiento es que se acorta el tiempo requerido antes de poder efectuar la canulación del AV; la desventaja reside en que aumenta la posibilidad de complicaciones mecánicas durante el acto quirúrgico, ya que la movilización y/o transposición de la vena debe realizarse con una vena sin la necesaria arterialización previa.

Cuando se realiza en dos procedimientos, en un primer tiempo se construye la anastomosis entre la vena basílica y la arteria humeral, y a partir de los 30-90 días, tras haber comprobado mediante ED la correcta maduración de la FAV y la ausencia de estenosis, se lleva a cabo el segundo tiempo y se procede a su superficialización y/o transposición¹²⁷.

Hay descritas tres posibilidades técnicas de superficialización para poder permitir la canulación en este tipo de accesos¹²⁸: a) transposición anterior en el brazo, mediante la creación de un nuevo túnel subcutáneo; b) transposición anterior en el brazo mediante la creación de un "flap" lateral de piel y tejido subcutáneo, y c) superficialización simple sin transposición.

Fístula humerohumeral

Una alternativa postulada en los casos de ausencia de venas superficiales disponibles es la de realizar una FAV entre la arteria humeral y la vena humeral¹²⁹⁻¹³¹.

La vena humeral se encuentra acompañando a la arteria, y puede ser única o doble. Al tratarse de una vena correspondiente al sistema venoso profundo está preservada de punciones previas, por lo que, pese a ser una intervención compleja, si existe un buen desarrollo de dicha vena puede ser factible técnicamente su realización.

El procedimiento quirúrgico se describe análogo al de la FAV humerobasílica realizando la anastomosis en fosa antecubital, movilizándolo la vena humeral con ligadura de colaterales y efectuando su superficialización y/o transposición¹²⁹.

Pese a que una vez conseguida la maduración del AV, los resultados en cuanto a permeabilidad y complicaciones son similares a los de la FAV humerobasílica, la gran limitación de esta técnica es el elevado índice de fallos primarios, que puede llegar al 53%, y la baja PP al año (35-40%)^{129,131}, probablemente en relación con el aumento de la complejidad técnica que representa la movilización y transposición de la vena humeral. Por ello, a falta de estudios más amplios, dicha técnica no se suele plantear como opción válida al uso de prótesis sintéticas en el brazo¹²⁸.

Otras transposiciones venosas

Al igual que en la región del antebrazo, existen distintas posibilidades de transposiciones venosas; su uso está limitado a determinadas situaciones clínicas con disposiciones anatómicas particulares¹¹¹.

2.3. FISTULA ARTERIOVENOSA PROTÉSICA

Recomendación

R 2.3.1) Se recomienda el uso de politetrafluoroetileno expandido (PTFEe) para la realización de las fístulas arteriovenosas protésicas.

Razonamiento

2.3.1. Justificación de las fístulas arteriovenosas protésicas

El uso de material protésico para la realización de un AV para HD ha demostrado ser una solución

viable y efectiva para conseguir un AV permanente^{93,99,132,133}.

Sin embargo, tanto su alto coste económico como la morbilidad asociada y el deterioro en la calidad de vida debido a la necesidad de procedimientos para mantenerlo permeable, hacen que no se considere como técnica de primera elección a la hora de planificar el AV, papel reservado a la FAVn^{10,93,98,109,132-135}.

Desde el punto de vista técnico destaca por su menor complejidad, lo que puede contribuir a que cirujanos poco expertos en la realización de AV se puedan inclinar de entrada por este procedimiento⁹⁹.

Pese a no ser el AV de primera elección, el cada vez mayor número de pacientes que requieren HD durante períodos muy largos de su vida, con el consiguiente riesgo de agotamiento del lecho vascular, junto con el progresivo aumento de la edad media de los pacientes en programa de HD, hace que estos accesos tengan hoy en día un papel muy relevante. Además, las FAVp ofrecen algunas ventajas teóricas, como un menor tiempo de maduración o una mayor facilidad para su punción en determinados casos, como sucede en pacientes obesos. También pueden facilitar la realización de un AV nativo secundario, al facilitar la dilatación de venas en los brazos que previamente no eran aptas para la realización de una FAVn¹³².

2.3.2. Planificación y creación de la fístula arteriovenosa protésica

Antes de su implantación deben identificarse las arterias y venas con un diámetro adecuado para su colocación (no inferior a 4 mm)^{63,116,133}. En la mayoría de los casos, con un lecho venoso distal ya agotado, la anastomosis arterial deberá ser lo más distal posible; la anastomosis venosa, asimismo, deberá ser lo más distal posible, siempre que quede garantizado un correcto drenaje hacia troncos venosos centrales.

Cabe destacar que el uso de venas de fosa antecubital para la anastomosis implica la integridad de dicho territorio y de sus correspondientes venas de drenaje, por lo que en estos casos la indicación prioritaria sería la realización de una FAVn usando dichas venas. Por ello, hay autores¹³⁶ que recomiendan evitar los "loops" protésicos en el antebrazo, dado que consideran que en estos casos existe la posibilidad de realizar una FAVn.

Politetrafluoroetileno expandido

El material recomendado para la prótesis es el PTFE, dado que ofrece tasas de infección e integración superiores al Dacron¹⁰. Aparte de este material estándar, existen otras prótesis que pueden ser empleadas en circunstancias especiales^{137,138}.

Prótesis de punción inmediata

Las prótesis de punción inmediata son prótesis de doble capa de PTFE que se encuentran reforzadas con una tercera capa de elastómero entre ambas, con lo que no se requiere su integración en los tejidos de cara a la punción. Ofrecen resultados similares a las prótesis convencionales, con la ventaja de permitir una punción a las 24 h en caso de que sea necesario¹³⁹.

Prótesis biosintéticas

También se han publicado buenos resultados con prótesis creadas mediante bioingeniería. Se trata de una prótesis fabricada a partir de una matriz de poliéster, en la que se cultiva colágeno procedente de oveja, con un posible beneficio en cuanto a presentar una menor incidencia de infecciones cuando no es posible realizar una FAVn¹⁴⁰. La principal evidencia sobre el uso de este tipo de prótesis es la publicada por Morosetti et al, que compara el acceso protésico con la FAV humerobasílica en pacientes sin otras alternativas; si bien se demostraron mejores resultados con el acceso autólogo, los resultados de permeabilidad y de índice de complicaciones fueron similares a los de otras series descritas con PTFE¹³⁵.

Técnica quirúrgica

La prótesis se puede implantar mediante una configuración en forma recta o en forma de asa, esta última disposición es la preferida en el antebrazo¹⁴¹. Estas disposiciones están condicionadas, en última instancia, por las características del paciente.

La localización de la anastomosis arterial por orden de preferencia es: arteria humeral en fosa antecubital, arteria humeral en brazo, arteria humeral próxima a axila y arteria axilar; aunque, puesto que una FAVp suele realizarse tras varias FAVn fallidas, la localización dependerá del lecho vascular conservado. La anastomosis venosa puede realizarse en las

venas de la fosa antecubital o por encima del codo, y es posible realizarla en venas cefálica, basilica, axilar, subclavia y yugular.

La anastomosis arterial de la prótesis preferiblemente debe ser lateroterminal. No existen estudios que demuestren diferencias según el tipo de anastomosis entre la vena y la prótesis. La longitud de la prótesis debe tener entre 20 y 40 cm para garantizar una gran longitud de punción. El diámetro de las prótesis debe oscilar entre 6 y 8 mm. Según algunos autores¹⁴², la utilización de diámetros mayores se asocia a unos mejores resultados a largo plazo en este tipo de AV.

2.4. TÉCNICAS DE RECURSO

Los pacientes que han agotado todo su capital venoso para el AV en las extremidades superiores, incluyendo la FAVn y la FAVp, son un pequeño, pero creciente, porcentaje de los pacientes en HD.

Dado la comentada mayor morbimortalidad que representa efectuar la HD mediante un CVC, se han descrito técnicas quirúrgicas denominadas de recurso, que permiten disponer de un acceso permanente en ausencia de venas viables en las extremidades superiores. Estas técnicas permiten evitar el uso de CVC a cambio de un mayor nivel de complicaciones, mayor morbilidad operatoria y permeabilidad menor que los AV convencionales^{93,97,122,132,133,143}.

2.4.1. Accesos vasculares en miembros inferiores

Es amplia la evidencia disponible sobre la realización del AV en las extremidades inferiores, sobre la base de una prótesis vascular (a nivel proximal del muslo o en su porción media) o bien mediante una FAVn (FAV en la vena femoral con transposición de esta). De todas las técnicas de recurso descritas, la realización de una FAVp en la extremidad inferior suele ser la opción más ampliamente utilizada, ya que presenta unas tasas de supervivencia aceptables y se trata de la técnica de menor complejidad quirúrgica^{111,122,132,133}.

2.4.2. Dispositivo prótesis-catéter tunelizado

El dispositivo híbrido prótesis-catéter tunelizado ("Hemodialysis Reliable Outflow" –HeRO– device) se encuentra indicado en los casos en los que existe una obstrucción

venosa central que impide la realización de cualquier otro AV en la extremidad superior. Consiste en un AV que se crea de forma mixta. Por una parte, se trata de un catéter permanente que entra por la vena yugular interna hasta la aurícula y por otra se halla conectado a una prótesis de PTFE que se anastomosa a nivel de la arteria humeral, de modo que la zona de punción es la prótesis que se encuentra tunelizada subcutáneamente y el drenaje distal se efectúa directamente en la aurícula. El objetivo es evitar estenosis u oclusiones de venas centrales que impedirían la realización de una FAV.

En la práctica clínica presenta la ventaja de ser un AV que se puede implantar en pacientes sin drenaje venoso central adecuado en los que todas las opciones de FAVn o FAVp se han agotado, sin comprometer futuros AV, mientras que sus principales inconvenientes son el tratarse de una intervención compleja técnicamente y de un coste económico elevado.

2.4.3. Accesos vasculares "exóticos"

Se consideran como AV "exóticos" los planteados en casos de oclusiones extensas de troncos venosos, tanto en extremidades superiores como inferiores. Presentan la gran ventaja de permitir un nuevo AV sobre un territorio teóricamente agotado y, en ocasiones, se pueden realizar para recuperar AV que han fracasado por oclusión en las venas de drenaje en los que el tratamiento endovascular no ha sido efectivo^{144,145}.

Dado el agotamiento del lecho venoso presente en estos pacientes, se realizan mediante injertos protésicos de PTFE, en forma de "bypass" entre la arteria donante y la vena receptora.

A su ventaja inicial de proporcionar un AV sobre un lecho venoso agotado se contraponen una mayor incidencia de complicaciones que la FAVn, debido a estar compuestos de material heterólogo, y es particularmente grave en el caso de infección, por hallarse implicados vasos centrales y de difícil acceso quirúrgico.

Asimismo, se trata de intervenciones quirúrgicas complejas no exentas de morbimortalidad, que se efectúan en pacientes con comorbilidades asociadas importantes, y que habitualmente acumulan múltiples AV fallidos.

Por todo ello, es norma general que en cada caso se individualice el riesgo/beneficio de la intervención quirúrgica en función del paciente, de la intervención necesaria y de las opciones de AV existentes.

Accesos protésicos en la pared anterior del tórax

Estos AV se disponen, bien en forma de "loop", interponiendo una prótesis entre la vena y la arteria axilar del mismo lado, o bien de forma recta, interponiendo la prótesis entre la vena y la arteria axilar contralateral. Estos AV se pueden plantear en los pacientes con lecho venoso agotado, pero con permeabilidad de venas centrales, beneficiándose sobre todo los pacientes con alto riesgo de isquemia de la extremidad. Los resultados reportan unas tasas de permeabilidad similares a las FAVp más convencionales del brazo^{146,147}.

"Bypass" a venas centrales

En el caso de trombosis de vena axilar distal, la técnica consiste en realizar un "bypass" entre la arteria humeral y la vena axilar proximal, mientras que en casos de trombosis extensa axilosubclavia, con permeabilidad de vena yugular interna y tronco braquiocefálico, la técnica de elección es realizar un "bypass" entre la arteria humeral y la vena yugular interna¹⁴⁴.

"Bypass" a venas de miembros inferiores

Si la oclusión está presente en ambos troncos venosos braquiocefálicos o bien en la vena cava superior, la alternativa quirúrgica pasa por realizar un "bypass" entre la arteria axilar y la vena ilíaca^{144,148} o bien la vena poplítea^{145,149}.

Otras técnicas derivativas

Se han descrito otras técnicas derivativas alternativas, como el "bypass" a aurícula derecha (AD)¹⁵⁰, "bypass" femorofemoral cruzado¹⁴⁵, "bypass" axilorenal¹⁵¹ o bien el "bypass" axilo-vena cava inferior¹⁴⁴. En todos los casos son técnicas que se consideran de carácter extraordinario, cuya evidencia se restringe a unos pocos casos documentados.

Tipos de acceso vascular

FAVn en muñeca y antebrazo

FAV radiocefálica en muñeca (FAV de Brescia- Cimino)
FAV en tabaquera anatómica
FAV radiocefálica en antebrazo
Transposición radiobasilica
Otras transposiciones venosas

FAVn en fosa antecubital (codo) y brazo

FAV húmerocefálica
FAV húmero perforante (FAV de Gracz)
FAV de arteria radial proximal
FAV húmerobasilica
FAV húmerohumeral
Otras transposiciones venosas

FAVp en miembros superiores

Injerto radioantecubital recto
Loop húmero/radioantecubital
Injerto húmero-humeral/axilar recto
Loop húmerohumeral/axilar

Técnicas de recurso

AV en miembros inferiores
Injerto femorofemoral proximal (ingle)
Injerto femorofemoral en tercio medio de muslo
Transposición de vena femoral
Dispositivo prótesis-catéter tunelizado (HeRO)
Accesos vasculares "exóticos"

Catéter venoso central

2.5. ORDEN EN LA CREACIÓN DEL ACCESO VASCULAR

Recomendaciones

- NUEVA** (♦) R 2.5.1) Como primer AV se recomienda crear una FAVn lo más distal posible, en la extremidad superior no dominante.
- NUEVA** (♦) R 2.5.2) Tras agotar el AV radiocefálico a lo largo del antebrazo, se recomienda la FAVn realizada con las venas disponibles a nivel de codo, siendo la FAV húmerocefálica o radiocefálica proximal la primera alternativa a considerar.
- NUEVA** (♦) R 2.5.3) Si no se puede realizar una FAV radiocefálica o húmerocefálica, se recomienda la realización de una FAV húmerobasilica con superficialización o transposición venosa en el brazo o antebrazo, como opción previa a la utilización de una FAVp.
- NUEVA** (♦) R 2.5.4) Se recomienda que la FAVp en la extremidad superior se limite a los siguientes supuestos:
- Pacientes sin venas anatómicamente adecuadas en el brazo o antebrazo.
 - Pacientes que requieren HD de modo inmediato y se quiere evitar la implantación de un CVT.
- NUEVA** (♦) R 2.5.5) Si ha fracasado una FAV previa, se recomienda que la decisión del lugar anatómico de

la creación de la siguiente FAV sea consensuada con el paciente, para decidir si se da prioridad al criterio de cuanto más distal mejor o al criterio de extremidad no dominante.

NUEVA

(💎) R 2.5.6) En los casos en los que se han agotado los AV a nivel de ambas extremidades superiores, se recomienda el empleo de las técnicas de recurso, priorizando la FAVp a nivel de muslo y el dispositivo prótesis-catéter tunelizado como primeras opciones a considerarlo como primeras opciones a considerar.



Pregunta Clínica V: ¿Se puede aconsejar un orden en la realización de la fístula arteriovenosa?



Resumen de la evidencia

<p>FAVn frente a FAVp Varios ECAs publicados muestran mejores resultados para las FAVn que para las FAVp en cuanto a mayor duración funcional y menores tasas de complicaciones.</p>	<p>Calidad moderada</p>
<p>Orden de creación de los distintos AV No se han encontrado estudios comparativos, aleatorizados o no, que comparen entre sí la eficacia y seguridad de distintos órdenes en la realización de sucesivos AV para HD.</p>	<p>Calidad baja</p>

Desarrollo de la síntesis de la evidencia

Localización preferente de la fístula arteriovenosa

Los expertos y las guías coinciden en señalar que se debe iniciar colocando una FAV lo más distal posible para preservar la opción de futuros accesos más proximales en caso necesario^{6,10,109,111}. No obstante, no se ha encontrado ningún estudio que compare los resultados de distintas localizaciones de realización de la FAV para HD en pacientes en las que cualquiera de esas opciones pareciera viable de entrada.

Según las directrices de las guías clínicas publicadas^{6,10,111}, las FAVn arteriovenosas radiocefálica y hu-

merocefálica son la primera y segunda opciones para el AV, respectivamente. Si estas opciones no son posibles, recomiendan considerar la realización de una FAVn humerobasílica autóloga en la parte superior del brazo o una FAVp en el antebrazo a nivel radioantecubital.

Uso de la extremidad no dominante

Pese a que es general la recomendación de realizar el primer AV por FAV en la extremidad superior no dominante, no se han encontrado estudios que comparen expresamente la opción de priorizar la mano dominante o la contralateral.

En este sentido, Koksoy et al¹⁵², en un ECA sobre la eficacia y seguridad entre FAVn humerocefálicas y FAVn humerobasílicas, documentan que el uso del brazo dominante puede aumentar el riesgo de fracaso de la FAVn; esta tendencia no se ha podido confirmar en ningún otro estudio realizado hasta la fecha.

Localización distal frente a proximal

Por otro lado, no se han encontrado estudios que comparen específicamente si es más eficaz o seguro priorizar el criterio de las localizaciones más distales posibles, alternando entre extremidad no dominante y dominante, o, por el contrario, seguir en la misma extremidad hasta agotar el resto de opciones quirúrgicas. Ante la falta de evidencia sólida que favorezca claramente alguna de las opciones, parece razonable dejar a elección del paciente, con el asesoramiento de los profesionales, la decisión sobre si la siguiente FAV debe hacerse en una localización más proximal de la misma extremidad que la FAV previa o en la localización más distal posible de la otra extremidad.

Reinhold et al⁸ señalan que el primer AV se debe colocar lo más distal posible. Las principales desventajas de la FAVn radiocefálica distal en la tabaquera anatómica o en la muñeca son las tasas relativamente altas de oclusión y no maduración, que están influidas por factores de riesgo del paciente tales como la edad, la DM y las enfermedades cardiovasculares.

Una revisión previa con metaanálisis⁶⁶, basada en 38 estudios observacionales, estimaba para la FAVn radiocefálica en la muñeca una tasa de fracaso primario del 15,3% y unas tasas de PP y PS del 62,5 y el 66,0%, respectivamente.

Opciones previas a la colocación de una fístula arteriovenosa protésica: papel de la fístula arteriovenosa nativa humerobasílica

Como opción previa a la utilización de una FAVp está indicado realizar una FAVn humerobasílica con superficialización o transposición venosa en el brazo.

Fístula arteriovenosa humerobasílica. Resultados

La revisión sistemática de Dukkipati et al¹²⁸ analiza los resultados de las FAVn humerobasílicas basándose en numerosos estudios observacionales y un ECA¹³⁴. Esta revisión encuentra unas tasas aceptables de fallo primario (del 15 al 20%), de PP al año (72%) y a 2 años (62%).

Fístula arteriovenosa humerobasílica frente a fístula arteriovenosa protésica

Existen dos ECA y dos estudios retrospectivos que comparan los resultados entre ambos procedimientos^{134,135,153,154}; en todos ellos se describen unos resultados similares, y son significativamente mejores las tasas de PP y PP asistida en el grupo de los pacientes portadores de FAV humerobasílica, mientras que al analizar los resultados de la PS estas diferencias desaparecen, si bien el número de intervenciones requeridas para mantener dicha PS es marcadamente mayor en el caso de las FAVp¹³⁴.

Con respecto a las complicaciones, estas se presentan con mayor frecuencia en las FAVp^{134,135,153}, especialmente las infecciosas; por contra, el tiempo de maduración es mayor en las FAV humerobasílicas¹⁵⁴.

Fístula arteriovenosa humerobasílica frente a fístula arteriovenosa humerocefálica

El ECA de Koksoy et al¹⁵², que comparó la eficacia y la seguridad de FAV humerocefálicas frente a FAV humerobasílicas, no encontró diferencias en relación con la mortalidad, complicaciones de la herida, trombosis inmediata, hemorragia postoperatoria, maduración de la FAV y tiempo hasta la maduración de la FAV, sin hallar diferencias significativas con respecto a las tasas de permeabilidad. Otros autores^{155,156} describen similares resultados. En los estudios citados, asimismo, se constata una tendencia de las FAV humerobasílicas a presentar mejores tasas de maduración del AV, aunque sin diferencias con significación estadística, hecho probablemente relacionado con que la vena basílica se halla mejor preservada que la vena cefálica en la mayoría de pacientes.

Todos estos resultados colocan a la fístula humerobasílica como una técnica segura y con buenos resultados a la hora de plantear el AV permanente.

Fístula arteriovenosa humerobasílica frente a fístula arteriovenosa humerocefálica frente a fístula arteriovenosa protésica

Asimismo, se han publicado varios estudios que analizan los resultados comparando los 3 principales tipos de FAV en el brazo¹⁵⁶⁻¹⁵⁹. Todos ellos coinciden en describir una mejor permeabilidad estadísticamente significativa en los AV autólogos, a pesar de que presentan una mayor tasa de fallo primario.

Igualmente, también encuentran un mayor índice de complicaciones y de intervenciones necesarias para mantener la permeabilidad del acceso en las FAVp, mientras que no encuentran diferencias significativas entre ambos tipos de FAVn.

No hay unanimidad entre los diferentes grupos con respecto a la conveniencia o no de realizar la transposición de la vena basílica en el mismo acto quirúrgico o bien tras su dilatación y arterialización, ni de cuál es la técnica de elección (transposición con túnel subcutáneo, transposición con "flap" o superficialización simple)¹²⁸.

Procedimiento en un tiempo frente a dos tiempos quirúrgicos

En el ECA de El Mallah¹⁶⁰, que constituye la mejor evidencia hasta la actualidad, se describe una significativa mejor supervivencia primaria tras la cirugía en dos tiempos (el 50 frente al 80%), si bien el número de pacientes no es elevado (n=39). Similares resultados se describen posteriormente por Ozcan et al¹⁶¹, que encuentran un mayor índice de maduración y menor número de complicaciones cuando se realiza en dos tiempos. Por último, en la serie publicada por Pflederer et al¹⁵⁸ se destaca que la mayor parte de complicaciones de la cirugía en dos pasos se produjo en el intervalo entre ambos, por lo que los autores recomiendan esta técnica por minimizar la agresión quirúrgica.

Superficialización frente a transposición

Hay coincidencia entre los autores en considerar la transposición mediante la creación de un túnel subcutáneo como la que se asocia a un menor índice de complicaciones^{117,162}, pero sin asociarse a una mejor tasa de maduración. Por último, Hossny¹¹⁷ describe una mayor satisfacción entre el personal de enfermería responsable de la punción en los casos en los que se realizó la transposición mediante la creación de un túnel subcutáneo.

Fístula arteriovenosa protésica de miembro superior

Resultados de la fístula arteriovenosa protésica

La PP de las FAVp está entre el 20 y el 50% a los 24 meses y, mediante sucesivas intervenciones quirúrgicas, se puede alcanzar una permeabilidad asistida de entre el 45 y el 70% a los 2 años¹⁶³⁻¹⁶⁷.

La mejor evidencia disponible viene de la revisión sistemática con metaanálisis de Huber et al⁹³, que encontró 34 estudios, la mayoría series de casos y algún estudio controlado no aleatorizado, que comparaba los resultados de la FAVn y la FAVp en extremidad superior. Las tasas de PP para las FAVn eran del 72% a los 6 meses y del 51% a los 18, y para las FAVp del 58 y el 33%, respectivamente. Las tasas de PS para las FAVn eran del 86 y el 77%, y para las FAVp del 76 y el 55%, respectivamente. Cabe destacar que la mayor permeabilidad en las FAVn se manifiesta de forma significativa en todas las categorías analizadas (brazo/antebrazo y PP/PS).

Para mejorar esta permeabilidad se han introducido mejoras técnicas en las prótesis, como la inclusión de superficie bioactiva con heparina en estas. Hasta el momento, no se han podido demostrar mejoras en la permeabilidad o en la necesidad de un menor número de reintervenciones^{168,169}.

Indicación de fístula arteriovenosa protésica

Hay un consenso global entre los autores sobre la superioridad de la FAVn sobre la FAVp⁹³, y así queda reflejado en las distintas guías de práctica clínica publicadas^{6,10,111}. Así pues, actualmente no hay controversia en cuanto a la indicación de la FAVp en los casos en que se ha producido un agotamiento del capital venoso del paciente y no existe la posibilidad de crear una FAVn^{93,132,136}.

En cambio, sí existe debate entre los autores a la hora de plantear la posibilidad de una FAVp como primera elección en pacientes en los que no se ha agotado el lecho venoso^{132,136,170}.

En los últimos años se ha apreciado un progresivo aumento en la edad media de los pacientes que inician TSR con HD, así como de la patología de base que presentan, lo que se ha traducido en un cada vez mayor porcentaje de FAVn con alteración en la maduración y de FAVn que no llegan a ser funcionales⁷⁸, que en algunas series ha llegado a un 60%¹⁷¹. Ello se traduce inevitablemente en un aumento de la dependencia del CVC en estos pacientes, con lo que aumenta el riesgo de sepsis y de las complicaciones derivadas de ella¹³².

Este hecho ha llevado a varios autores a replantearse la idoneidad del planteamiento de priorizar en todos los casos la FAVn por delante de la FAVp^{78,132,136,170} y, en todo caso, valorar situaciones clínicas en las que puede estar indicada una FAVp como técnica de primera elección, en las cuales las potenciales ventajas de la FAVp (menor tiempo de maduración, menor tasa de fallo primario) superarían a las ventajas de las FAVn (mayores permeabilidades, menor índice de complicaciones).

Según Sgroi et al¹³⁶, las situaciones clínicas en las que una FAVp se considera de primera elección serían la ausencia de venas anatómicamente adecuadas en el antebrazo o brazo, el paciente con enfermedad renal en fase terminal, con una esperanza de vida limitada, la necesidad de inicio de HD de forma urgente y pacientes con factores clínicos de riesgo de fracaso de la FAVn.

Urbanes¹³² recomienda una decisión individualizada en cada caso, y aconseja considerar la FAVp en los casos de esperanza de vida limitada, ausencia de vasos adecuados en el antebrazo y FAVn previas fallidas. Asimismo, plantea la posibilidad de realizar FAVp "puente" en pacientes con necesidad urgente de HD para evitar el paso por un CVC.

Otros autores^{170,172} proponen un algoritmo de decisión entre FAVn y FAVp en función del cálculo de la probabilidad de fallo primario sobre la base de tres parámetros básicos: haber iniciado HD, esperanza de vida superior o inferior a los 2 años y antecedente de AV previos fallidos.

Técnicas de recurso

Como se ha mencionado previamente, una vez que los AV "convencionales" se han agotado, cabe la posibilidad de realizar otros AV de recurso. Es escasa la evidencia disponible sobre los resultados de dichas técnicas, por lo que sigue siendo incierto su rol a la hora de decidir el AV de elección en la práctica clínica.

Acceso vascular en miembro inferior

La principal evidencia registrada proviene de la revisión sistemática realizada por Antoniou et al¹⁷³ en 2009. Se valoró la permeabilidad y las complicaciones de los siguientes tipos de FAV: FAVp en la parte superior del muslo (región inguinal), FAVp en el tercio medio del muslo y FAVn con transposición de vena femoral. Estos estudios obtuvieron unos resultados aceptables en términos de permeabilidad de estas técnicas, con una PP a los 12 meses del 48, 43 y 83%, y una PS a los 12 meses del 69, 67 y 93%, respectivamente. El estudio de permeabilidad encontró una mayor permeabilidad en la

FAVn con vena femoral frente a la FAVp, con diferencias estadísticamente significativas, mientras que entre ambos tipos de FAVp no las hubo. Las complicaciones infecciosas se describen con mayor frecuencia en la FAVp, mientras que la FAVn de vena femoral presenta la tasa más elevada de isquemia de la extremidad.

Otros trabajos publicados de carácter observacional comparan la permeabilidad y complicaciones de las FAVp de las extremidades inferiores con las efectuadas en las extremidades superiores; así, Miller et al¹⁷⁴ informan de unas permeabilidades similares entre ambos territorios, pero con una mayor incidencia de fallo primario y de complicaciones infecciosas en los AV de las extremidades inferiores. A su vez, Harish y Allon¹⁷⁵ describen mayor gravedad en las infecciones derivadas de las FAVp en dichas extremidades inferiores.

Dispositivo prótesis-catéter tunelizado

En el primer estudio publicado¹⁷⁶ se describió una disminución en la incidencia de infección con respecto a los CVT, obtenida mediante una revisión de la bibliografía realizada por los mismos autores (0,70/1.000 frente a 2,3/1.000 días).

Steerman et al¹⁴³ realizaron un estudio comparativo entre este dispositivo y las FAVp en el muslo, sin hallar diferencias en términos de PS, infección y tasa de mortalidad; por ello se considera que la principal ventaja de este dispositivo radica en el empleo del brazo, lo que permite preservar el muslo para futuros accesos, y en la posibilidad de empleo en pacientes con enfermedad arterial periférica.

Actualmente, la mejor evidencia disponible se refiere a un metaanálisis publicado por Al Shakarchi et al¹⁷⁷, en el que se referencian distintas series de casos publicadas. Asimismo, en dos estudios se comparan sus resultados con respecto a las FAVp a nivel de extremidades inferiores^{143,178}. Los resultados globales descritos en cuanto a la supervivencia del AV son de una PP del 21,9% y una PS del 59,4%, mientras que en la comparativa respecto a las FAVp no hubo diferencias significativas de permeabilidad. Con respecto a la tasa de infección del dispositivo, los autores reportan una incidencia de 0,13-0,7 bacteriemias asociadas al AV por 1.000 días, siendo significativamente mejores que las tasas asociadas a los CVC¹⁷⁷.

Acceso vascular "exótico"

Como se ha mencionado previamente, una vez que los AV "convencionales" se han agotado, cabe la posibilidad de realizar AV de recurso. Entre éstos cabe

destacar la FAVp en la pared anterior del tórax, los "bypass" a venas centrales, "bypass" a venas de miembros inferiores, o bien otras técnicas derivativas.

En todos los casos, la evidencia disponible se refiere a la publicación de series de casos¹⁴⁴⁻¹⁵¹. Todos ellos aportan resultados aceptables teniendo en cuenta que se trata de técnicas de recurso, pero no existen estudios que muestren con un nivel suficiente de evidencia cuál es el de primera elección en cada caso.

Valoración del acceso vascular preferente en el paciente de edad avanzada

Tal y como se ha referido previamente, el AV de elección es la FAVn, debido esencialmente a presentar unas tasas de PP, primaria asistida y PS muy superiores a las FAVp y a los CVC⁹³. Asimismo, presentan una incidencia de complicaciones inferior a la de los otros accesos, especialmente en cuanto a infecciones y trombosis. Por contra, el principal inconveniente de la FAVn radica en su baja tasa de maduración y en el prolongado período que requiere para hacerla, sobre todo en los casos en que necesita procedimientos secundarios para favorecerla.

Esta alta incidencia de fallo primario que presenta la FAVn, que en algunas series llega a ser del 60%¹⁷¹, se considera el auténtico talón de Aquiles de esta, y se encuentra todavía más acentuada en el paciente de edad avanzada, presentando un aumento del riesgo de fallo primario de una odds ratio (OR) de 1,79 con respecto al paciente no anciano⁶⁴.

A ello hay que añadir la baja supervivencia que presenta este tipo de paciente, debido a la edad y a la frecuente presencia de importantes comorbilidades, con una mortalidad >50% a los 2 años de los pacientes mayores de 75 años al inicio de HD¹⁷⁹, y se ha descrito una mortalidad del 30% en octogenarios antes siquiera de haber iniciado el TSR¹⁸⁰.

Por todo lo mencionado, es opinión común entre varios autores replantear la idoneidad de la FAVn en el paciente geriátrico y/o con limitada esperanza de vida, ya que en estos casos el hecho de intentar iniciar el TSR a través de una FAVn puede llevar a condicionar una mayor dependencia del CVC, con las complicaciones asociadas a este^{64,128,132,136,170,180}.

Por ello, uno de los debates vigentes hoy en día debido al aumento de la edad media de la población en HD,

es si en el paciente anciano es preferible intentar la realización de una FAVn, con los posibles problemas de maduración, o una FAVp con sus problemas infecciosos y de permeabilidad a medio plazo. Incluso se plantea la posibilidad de la colocación directa de un CVT en estos pacientes con expectativa de vida limitada.

Al realizar una búsqueda sistemática no se han encontrado estudios controlados aleatorizados sobre esta cuestión. La mejor evidencia disponible actualmente se compone de un metaanálisis⁶⁴, un estudio retrospectivo con una cohorte de pacientes del United States Renal Data System¹⁸¹, así como de varias revisiones de la bibliografía y opiniones de expertos^{132,136,170}.

En un estudio retrospectivo de una cohorte de 82.202 pacientes con edad de 70 años o más al inicio de la HD y cuyos datos estaban recogidos en el Sistema de Datos Renales de Estados Unidos (USA), DeSilva et al¹⁸¹ analizan la mortalidad global y la supervivencia de estos pacientes y encuentran una menor mortalidad y mejor supervivencia en los pacientes que iniciaron la HD con FAVn. Asimismo, constatan los mejores resultados de la FAVp con respecto al CVC. Únicamente en el grupo de pacientes mayores de 90 años, pese a mantenerse la tendencia descrita, las diferencias entre FAVn y FAVp no alcanzaron el grado de significación estadística, lo que hace considerar que la opción de la FAVn primero es válida, en general, también para la mayoría de los ancianos, incluso para aquellos con comorbilidades.

En cuanto a la FAVn de elección en el anciano, la revisión con metaanálisis de Lazarides et al⁶⁴ basada en estudios de cohortes retrospectivas, encuentra un mayor riesgo de fracaso de la FAVn radiocefálica en pacientes ancianos en comparación con los más jóvenes. Al comparar los resultados según la localización de la FAVn, detectan una tasa de fracaso menor en la FAVn braquiocefálica que en la FAVn radiocefálica. Consideran que la ventaja de la conservación de sitios proximales para posibles accesos futuros que aportan las FAVn distales tiene una importancia mínima en pacientes con esperanza de vida corta. Por ello, los autores consideran que la FAVn braquiocefálica debe ser la primera opción en pacientes ancianos con corta esperanza de vida o con inicio tardío de la HD. La principal limitación del estudio es la heterogeneidad de los estudios a la hora de definir edad avanzada, que oscila entre 50 y 70 años según cada trabajo.

Por último, los artículos basados en la revisión de la bibliografía y en la opinión de expertos coinciden en considerar como principal parámetro la expectativa

de vida del paciente más que un criterio de edad determinado a la hora de plantear el AV de elección. En este sentido recomiendan la realización de FAVp en los casos de pacientes con esperanza de vida inferior a los 2 años, dado que esta es la supervivencia media acumulada de la FAVp para HD^{132,136,170}.

De la evidencia a la recomendación

Localización preferente de la fístula arteriovenosa

Uso de la extremidad no dominante

Pese a la ausencia descrita de estudios al respecto, la práctica generalizada es realizar el primer AV por FAVn en la extremidad superior no dominante, basada en la suposición razonable de que el paciente preferirá tener la mano dominante libre durante la sesión de HD y también por el hecho de que interferirá menos en su actividad diaria una FAV en la extremidad no dominante.

Localización distal frente a proximal

Como se ha mencionado anteriormente, en la actualidad no hay estudios que permitan una indicación inequívoca de cuál debe ser el primer AV a plantear, pese a lo que expertos y guías coinciden unánimemente en recomendar la realización de la FAV lo más distal posible para preservar la opción de futuros AV más proximales en caso necesario^{6,10,109,111}; este criterio basado en la buena práctica clínica y de amplia aceptación es el que ha primado en la recomendación efectuada, considerando, no obstante, la posibilidad de la existencia de situaciones clínicas en las que se puedan priorizar otras consideraciones (pacientes de edad avanzada, pacientes con limitada expectativa de supervivencia en HD).

Como lógica excepción se consideran los casos en los que en la realización de una FAV proximal se pueda aprovechar la maduración del lecho venoso desarrollado con motivo de una anterior FAV de localización más distal, en cuyo caso se debe priorizar el uso de dicho lecho.

Acceso vascular de elección en brazo

Tras el agotamiento de las posibilidades de FAVn en el antebrazo, el siguiente acceso a plantear es la FAV a nivel del brazo/fosa antecubital. Existen tres opciones convencionales: FAVn humerocefálica, FAVn humerobasilica o FAVp.

Actualmente, no hay discusión entre los autores acerca de la idoneidad de la FAVn (FAV humerocefálica y

FAV humerobasílica) sobre la FAVp, dado sus mayores permeabilidades y su menor tasa y gravedad de las complicaciones. No obstante, actualmente existe el debate sobre los casos concretos en que la FAVp puede ser una razonable primera indicación. De acuerdo con la revisión de la bibliografía y con la opinión mayoritaria de los autores, el GEMAV ha decidido considerar la recomendación de plantear la FAVp en los casos de:

- Pacientes sin venas anatómicamente adecuadas en el brazo o el antebrazo.
- Pacientes que requieren HD urgente (implantación de una FAVp de punción inmediata).

El primer supuesto es la principal indicación para una FAVp, dada la mayor permeabilidad y el menor índice de complicaciones con respecto al CVC; en el caso de pacientes que requieran HD urgente en ausencia de una FAVn madura, la indicación de FAVp se circunscribe a los casos en que el estado general del paciente no permita asumir las consecuencias de una potencial complicación a nivel del CVC, en cuyo caso se puede indicar la realización de una FAVp de punción inmediata; no obstante se debe realizar una cuidadosa valoración del estado del paciente, ya que la colocación de una FAVp sin haber agotado el lecho venoso puede conducir al agotamiento precoz de las venas de la extremidad.

En los casos con una limitada esperanza de vida, tal y como se ha descrito previamente, hay opiniones de expertos que plantean la posible idoneidad de una FAVp electiva; la elección también se realizará de forma cuidadosa, ya que la evidencia disponible no permite establecer un valor mínimo de expectativa de vida a partir del cual indicar una FAVp, por lo que será necesario individualizar en cada situación la conveniencia de tal elección. En todo caso, no es recomendable la indicación de una FAVp en detrimento de una FAVn en casos de esperanza de vida superior a los 2 años, ya que esta es la supervivencia secundaria media de la FAVp.

Sobre la conveniencia de priorizar la FAVn humerocefálica con respecto a la humerobasílica, la evidencia disponible no detecta diferencias significativas en permeabilidad, por lo que la decisión de proponer la FAV humerocefálica como primera opción se ha basado en su menor agresividad quirúrgica, mayor comodidad para el paciente y el menor período de maduración que requieren, sobre todo cuando se comparan con las FAV humerobasílicas realizadas en dos tiempos quirúrgicos.

Por último, con respecto al acceso de segunda elección en el brazo (tras la FAV humerocefálica), estudios publicados dejan patente unas mejores tasas de PP y primaria asistida para las FAV humerobasílicas, así como una menor incidencia y gravedad de infecciones, por lo que, pese a que algunos grupos no han documentado diferencias en la PS y a su mayor período de maduración, la evidencia recomienda el uso de las FAV humerobasílicas de forma prioritaria a las FAVp.

Técnicas de recurso

Tras haber agotado las posibilidades de acceso a nivel de antebrazo y brazo, como alternativa al CVT, existe la posibilidad de plantear un AV de recurso. Excepto en el caso de las FAV en el muslo, el resto de técnicas carece de la suficiente casuística para poder haber una evidencia que respalde su utilidad y seguridad en la práctica, por lo que se recomienda su uso de forma selectiva, individualizando para cada caso su indicación.

Acceso vascular en miembros inferiores

Según lo comentado, el uso de FAV a nivel del muslo es una alternativa válida, avalada por la evidencia disponible, al CVC, con unos resultados de permeabilidad superponibles a las FAVp en la extremidad superior.

De entre las tres técnicas descritas (transposición de vena femoral, "loop" protésico en ingle y "loop" protésico en tercio medio de muslo), la transposición de la vena femoral superficial es la que presenta mejores permeabilidades, a costa de un mayor riesgo de isquemia y una mayor complejidad técnica, mientras que con respecto a las FAVp, el "loop" a nivel de tercio medio de muslo presenta, de forma no significativa, menor índice de infecciones. En todo caso, al tener cada técnica distintas ventajas e inconvenientes, no se ha establecido una recomendación sobre la técnica de elección de forma general, y son la situación clínica del paciente y sus preferencias individuales las que aconsejan su utilización.

Dispositivo prótesis-catéter tunelizado

Al tratarse de una técnica relativamente reciente, no se dispone de ECA que avalen su utilidad y seguridad. La evidencia existente reporta unas tasas de complicaciones menores que los CVC, por lo que debe valorarse su indicación tras haberse agotado todas las opciones de FAV previo a la colocación de dicho catéter.

El único metaanálisis publicado hasta la fecha describe unas tasas de complicaciones sin diferencias significativas con respecto a las FAVp a nivel de extremidades inferiores, por lo que se plantea su indicación como alternativa a estas.

No obstante, al igual que con otras técnicas de recurso, actualmente no existe la suficiente evidencia como para poder indicar su uso de forma generalizada.

El orden de la secuencia de realización del AV en función de la localización y tipo AV se resume en la **Figura 1**.

Acceso vascular preferente en el paciente de edad avanzada

Como se ha comentado en el desarrollo de la síntesis de la evidencia, hay un debate sobre el AV de primera elección en el paciente de edad avanzada, de forma que, ante la elevada tasa de fallo primario de las FAV autólogas en muñeca y dada la limitada expectativa de vida del paciente geriátrico, se discute la conveniencia de priorizar el uso de la FAVp sobre la FAVn, y de la FAVn en brazo sobre la FAVn en muñeca.

La FAVp se plantea, a priori, como una buena opción en estos pacientes, ya que presenta una baja tasa de fallo primario y acorta de forma drástica el complejo proceso de maduración; el inconveniente de sus peores tasas de permeabilidad y mayor incidencia de complicaciones quedaría minimizado por tratarse de pacientes con baja o muy baja esperanza de vida; por ello se ha incluido en las propuestas de varios autores. Pese a ello, las series en las que se validan son de un número limitado de pacientes, y los trabajos con gran número de pacientes de avanzada edad siguen confirmando los beneficios de la FAVn en todos los grupos de edad con respecto a la FAVp y al CVC, incluso en casos con importantes comorbilidades, con la posible excepción del paciente nonagenario. Por este motivo, el GEMAV considera importante establecer de forma cuidadosa las indicaciones en este grupo de enfermos, pero teniendo siempre en cuenta que el objetivo primordial sigue siendo intentar lograr una HD a través de una FAVn, incluso en los casos de edad avanzada.

Sobre la posibilidad de plantear de entrada el AV en el brazo, la evidencia disponible confirma el peor pronóstico de las FAVn de antebrazo con respecto a la población general; en cambio, es difícil y subjetivo valorar si este hecho justifica una recomendación generalizada en este sentido. En cambio, el GEMAV plantea una valoración cuidadosa del paciente de edad avanzada, mapeo ecográfico incluido, antes de decidir el tipo de FAVn a realizar;

se considera que no existe la suficiente evidencia como para poder recomendar la realización de una FAVn en el brazo como primera opción en todos los casos de este grupo, si bien se aconseja de igual manera intentar evitar en la medida de lo posible la realización de FAV de dudosa viabilidad, dada la mayor trascendencia que tiene en este grupo de pacientes la morbimortalidad asociada al fracaso primario del AV. Como ya se ha comentado, se considera el mapeo ecográfico como la herramienta de mayor utilidad en este sentido.

Por último, el GEMAV considera que no se puede establecer un límite cronológico para la inclusión del paciente en la categoría de edad avanzada; esto se debe, por un lado, a la gran heterogeneidad en los criterios de inclusión de los principales estudios, que oscilan entre 50 y 90 años de edad, y, por otro, a la subordinación del criterio de edad al criterio de expectativa de vida; este último es el factor que más trascendencia tendrá en el momento de la indicación del AV.

Pregunta clínica V. Recomendaciones

R 2.5.1) Como primer AV se recomienda crear una FAVn lo más distal posible, en la extremidad superior no dominante.

R 2.5.2) Tras agotar el AV radiocefálico a lo largo del antebrazo, se recomienda la FAVn realizada con las venas disponibles a nivel de codo, siendo la FAV humerocefálica o radiocefálica proximal la primera alternativa a considerar.

R 2.5.3) Si no se puede realizar una FAV radiocefálica o humerocefálica, se recomienda la realización de una FAV humerobasílica con superficialización o transposición venosa en el brazo o antebrazo, como opción previa a la utilización de una FAVp.

R 2.5.4) Se recomienda que la FAVp en la extremidad superior se limite a los siguientes supuestos:

- A. Pacientes sin venas anatómicamente adecuadas en el brazo o antebrazo.*
- B. Pacientes que requieren HD de modo inmediato y se quiere evitar la implantación de un CVT.*

R 2.5.5) Si ha fracasado una FAV previa, se recomienda que la decisión del lugar anatómico de la creación de la siguiente FAV sea consensuada con el paciente, para decidir si se da prioridad al criterio de cuanto más distal mejor o al criterio de extremidad no dominante.

R 2.5.6) En los casos en los que se han agotado los accesos vasculares a nivel de ambas extremidades superiores, se recomienda el empleo de las técnicas de recurso, priorizando la FAVp a nivel de muslo y el dispositivo prótesis-catéter tunelizado como primeras opciones a considerar.

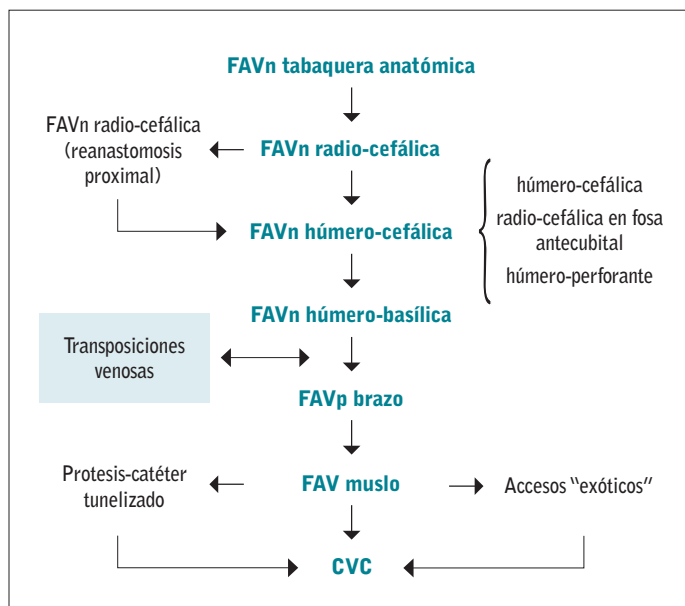


Figura 1. Orden de realización del acceso vascular.

CVC: catéter venoso central; **FAVn:** fístula arteriovenosa nativa; **FAVp:** fístula arteriovenosa protésica. En negro: secuencia principal.

infectan la FAVp suelen formar parte de la microbiota cutánea (estafilococos, estreptococos y corinebacterias), el más frecuente es *Staphylococcus aureus*. Por esta razón, numerosos estudios abogan por la administración preoperatoria de antibióticos profilácticos; la pauta más aceptada es una dosis única de vancomicina^{133,182}.

2.6. PROFILAXIS ANTIBIÓTICA EN LA CREACIÓN DE LA FÍSTULA ARTERIOVENOSA

Recomendación

R 2.6.1) Debido al riesgo de infección asociada a la FAVp se recomienda el uso de antibióticos profilácticos perioperatorios.

Razonamiento

Una de las complicaciones más importantes asociada al AV es la infección, que en muchas ocasiones deriva en la pérdida de este. A este hecho se añade que, al tratarse de estructuras superficiales, la infección de la herida quirúrgica puede condicionar la infección de la FAV con relativa facilidad.

La FAVn, no obstante, presenta una tasa muy baja de infección perioperatoria, por lo que no hay evidencia que justifique la profilaxis preoperatoria sistemática en estos pacientes.

En cambio, en las FAVp se describe una mayor incidencia y gravedad de las infecciones, que en muchos casos obliga a su retirada en un paciente que tiene unas posibilidades muy limitadas para realizar nuevos AV. Los microorganismos que con mayor frecuencia colonizan o

Capítulo 3. Cuidados de la fístula arteriovenosa

CONTENIDO

- 3.1. Cuidados en el período posquirúrgico inmediato.
- 3.2. Cuidados en el período de maduración.
- 3.3. Utilización de la fístula arteriovenosa.
- 3.4. Cuidados de la fístula arteriovenosa por parte del paciente en el período interdiálisis.
- 3.5. Tratamiento antiagregante de la fístula arteriovenosa.


PREÁMBULO

Los cuidados de la FAV, tanto la FAVn como la FAVp, incluyen todas las actuaciones realizadas por el equipo multidisciplinar y el propio paciente, que tienen como principal objetivo conseguir el desarrollo óptimo y el mantenimiento adecuado del AV. Los cuidados han de comenzar en el período posquirúrgico inmediato, continuar durante el período de maduración y durante todo el tiempo de utilización de la FAV.

3.1. CUIDADOS EN EL PERÍODO POSQUIRÚRGICO INMEDIATO

Recomendación

NEVA

() **R 3.1.1** Se recomienda la monitorización estricta de la FAV, tanto durante el período posquirúrgico inmediato como en la visita ambulatoria inicial, para efectuar el diagnóstico precoz de cualquier complicación y su tratamiento específico.

Cuidados en el período posquirúrgico inmediato. Prevención y diagnóstico precoz de las complicaciones

La monitorización estricta del paciente con una FAV recién creada debe permitir la prevención y el diagnóstico precoz de todas las complicaciones que puedan aparecer y aplicar el tratamiento oportuno. Entre las principales complicaciones asociadas con la creación del AV

se encuentran la hemorragia, el seroma, la infección, la isquemia distal, la neuropatía y la trombosis.

En el quirófano, una vez realizada la FAV, antes de dar por concluido el procedimiento quirúrgico, el cirujano debe comprobar la presencia del pulso periférico y la función de la FAV mediante la palpación del "thrill" (vibración o frémito)¹⁸³.

Una FAV funcionante tiene un frémito palpable y un soplo audible a la auscultación a nivel de la anastomosis. Si existe duda sobre su funcionamiento, puede realizarse una ED¹⁸³, para demostrar su permeabilidad. En este sentido, algunos autores han propuesto la flujometría intraoperatoria¹⁸⁴. Asimismo, se ha descrito que la ausencia de soplo al finalizar el procedimiento junto con valores de velocidad final diastólica <24,5 cm/s, obtenidos mediante ED intraoperatoria, constituyen un test predictivo eficaz de trombosis de la FAV, mejor que la ausencia de frémito¹⁸⁵.

Es importante que el cirujano incluya en la historia clínica del paciente un esquema claro del AV que acaba de construir. Cuanto mejor sea el conocimiento de la FAV por parte del personal de enfermería, más posibilidades de conseguir una canulación exitosa y una mayor supervivencia del AV¹⁸⁴.

La mayoría de las FAV pueden implantarse en régimen de cirugía mayor ambulatoria sin requerir ingreso hospitalario. Durante el tiempo que el paciente permanezca en el centro sanitario hay que vigilar principalmente la aparición de alguna de las tres complicaciones más importantes: hemorragia, isquemia y trombosis de la FAV.

Cuidados en el postoperatorio inmediato

Monitorizar las constantes vitales

Debe determinarse la presión arterial (PA), la frecuencia cardíaca y la temperatura corporal. Nunca se medirá la PA en el brazo de la FAV^{183, 186}. Hay que mantener siempre la estabilidad hemodinámica del paciente minimizando el riesgo de trombosis de la FAV^{183, 186}.

Exploración física de la FAV (ver apartado “Monitoreo y vigilancia de la fístula arteriovenosa”)

Se debe comprobar la existencia de soplo y frémito de la FAV para detectar fallos y trombosis precoz de esta. Existen diferentes factores preoperatorios asociados con una menor permeabilidad inmediata tras la creación de una FAVn, asociados a la edad mayor de 65 años, el sexo femenino, la diabetes, la enfermedad coronaria o los antecedentes patológicos del paciente relacionados con vasculopatía periférica, que se discuten en el capítulo 1 de esta guía^{58, 185, 187 y 188}.

En el caso de la FAVp, Monroy-Cuadros et al observan una menor supervivencia en pacientes con los antecedentes clínicos anteriormente mencionados y un flujo de acceso $Q_A < 650$ ml/min al inicio de las primeras punciones¹⁸⁹. Valores de $Q_A < 500$ ml/min en la FAVn suponen un factor de riesgo independiente asociado a una menor PP⁷¹.

Controlar el apósito

Para la detección de signos de hemorragia. No se colocarán apósitos compresivos en el brazo de la FAV.

Mantener elevada la extremidad de la FAV

Reposando sobre una almohada, para favorecer la circulación de retorno y evitar la aparición de edema^{183, 186}.

Examinar la extremidad de la FAV y el estado circulatorio del paciente

Se deben palpar los pulsos distales de la extremidad donde está localizada la FAV y comprobar el relleno capilar de los dedos. Observar las zonas distales de la extremidad para descartar signos de isquemia como aparición de dolor, frialdad, palidez y alteraciones sensitivas y motoras de la mano afectada.

El SHD, (también conocido como síndrome de robo) asociado al AV durante el postoperatorio es una complicación infrecuente pero importante. Está causado por un descenso brusco de la presión de perfusión distal debido a la aparición de un flujo preferente o desvío del flujo arterial por el AV, que produce una isquemia sintomática en la extremidad afectada. Es más frecuente en la FAVn de brazo, con una incidencia superior a la de la FAV de antebrazo o radiocefálica, siendo la incidencia de entre el 1 y el 20%^{85, 87, 87a, 87b} (ver capítulo “Complicaciones

de la fístula arteriovenosa”). Aunque menos frecuente, puede estar ocasionado por una obstrucción de la arteria proximal a la anastomosis debida a un fallo técnico.

Si se palpa un pulso distal a la FAV, se debe hacer el diagnóstico diferencial con la neuropatía isquémica monomiélica (NIM). Se trata de una patología neurológica que afecta a los tres nervios del antebrazo, nervio radial, ulnar y mediano, sin otros signos sugestivos de isquemia arterial. Los principales factores de riesgo para el síndrome de robo arterial y la NIM son comunes (diabetes, sexo femenino y flujo arterial braquial). En cualquier caso, la mano isquémica de una FAV, ya sea por síndrome de robo arterial o por la existencia de una NIM, puede hacer necesaria la realización de un procedimiento de revascularización o la ligadura completa de la FAV¹⁹⁰.

Vigilar la aparición de hemorragia y/o hematoma quirúrgico

(Tema que se trata en el Capítulo 5), y valorar si es necesaria una revisión quirúrgica inmediata. Aunque las complicaciones hemorrágicas son poco frecuentes, no se ha de olvidar que se trata de una cirugía en la que se ve implicada una anastomosis vascular y, por tanto, es importante verificar la ausencia de hematoma en la zona intervenida, que podría obligar a la revisión urgente del AV antes del alta hospitalaria¹⁹¹.

Cuidados iniciales durante el seguimiento ambulatorio

El primer control ambulatorio se efectuará a partir de los 7 días de la intervención. Según el estado de la herida, se puede sustituir la sutura por tiras adhesivas de aproximación durante unos días más o bien retirar la mitad de los puntos de forma alterna. Conviene revisar y ajustar la medicación antihipertensiva para evitar episodios de hipotensión arterial y reducir al máximo el riesgo de trombosis de la FAV¹⁹¹.

En esa visita se debe valorar la permeabilidad de la FAV y descartar la presencia de complicaciones. Se realizará la exploración de la piel y tejido subcutáneo para descartar signos de infección, que puede ocurrir entre el 1 y el 5% de los casos¹⁹². Si se observa tumefacción, eritema, celulitis o induración de la piel, la ED nos puede ayudar a diagnosticar la patología concreta existente. El tratamiento de las complicaciones se discute en el **Capítulo 5**.

En el caso de edema en el brazo de la FAV, es conveniente descartar la existencia de una hipertensión venosa. Esta complicación ocurre en el 3% de los pacientes y está normalmente relacionada con una estenosis venosa central secundaria a la implantación previa de un CVC¹⁹⁰.

Por otro lado, en pacientes con ERCA estadio prediálisis, los episodios de descompensación de insuficiencia cardíaca tras la realización de una FAVn no son infrecuentes. Se han reportado tras la cirugía del AV hasta un 17% de casos de insuficiencia cardíaca en pacientes con ERCA estadios 4-5 en relación con un aumento del gasto cardíaco (GC)^{10,193}. Se debe sospechar cuando el flujo de la FAV es >2 l/min o Q_A de FAV $\geq 30\%$ del GC^{190,194}. En el capítulo 5 se encuentra descrito con detalle.

El personal médico y de enfermería es el encargado de informar al paciente de las características de la FAV, la importancia que tiene para el futuro tratamiento de HD y de los autocuidados que deben prestar a su FAV recién creada (ver plan de autocuidados en la sección 3.4. de este capítulo)¹⁹¹.

3.2. CUIDADOS EN EL PERÍODO DE MADURACIÓN

Razonamiento

Una maduración insuficiente de la FAVn puede aumentar la incidencia de las complicaciones relacionadas con su punción (hematomas, trombosis) y reducir su supervivencia. Además, una FAVn inmadura en el momento de la primera punción puede obligar a implantar un CVC en el paciente incidente para iniciar el programa de HD o bien retrasar la retirada de este en el paciente prevalente. Por tanto, es importante establecer estrategias que favorezcan el proceso de maduración para que la FAVn sea puncionable en el momento oportuno.

Recomendaciones

NUEVA

(**◆**) R 3.2.1) Se sugiere la realización de ejercicios antes y después de la creación de la FAVn para favorecer su maduración.

NUEVA

(**◆**) R 3.2.2) Se recomienda no iniciar la punción antes de las 2 semanas de la creación de la FAVn e individualizar en cada paciente el momento idóneo para efectuar la primera punción.

NUEVA

(**◆**) R 3.2.3) Se recomienda iniciar la punción de una FAVp entre las 2 y 4 semanas de su construcción excepto en las de punción inmediata.



Pregunta Clínica VI: ¿Son útiles los ejercicios en el desarrollo de las fístulas arteriovenosas nativas?



Resumen de la evidencia

Son muy pocos los estudios que presentan datos de la eficacia del ejercicio para mejorar la maduración o la supervivencia de la FAVn. De las guías de práctica clínica existentes, solo las KDOQI recomiendan los ejercicios de dilatación en la FAVn¹⁰.

Respecto al ejercicio previamente a la cirugía hay descritos tres estudios de diseño observacional y con la participación de pocos pacientes. En dos de estos estudios se basa la guía KDOQI. Todos ellos presentan un aumento del calibre venoso.

En cuanto al ejercicio tras la realización de la FAVn, un ECA nacional ha objetivado recientemente una maduración significativamente superior mediante criterios clínicos, pero sin diferencias en los criterios de maduración por ED.

Calidad muy baja

Desarrollo de la síntesis de la evidencia

En el estudio de Leaf et al¹⁹⁵ se demostró que la realización de un programa simple de ejercicios puede producir un aumento significativo en el diámetro de la vena cefálica previamente a la creación del AV (n=5). El diámetro de la vena cefálica del brazo ejercitado aumentó significativamente en comparación con el brazo control cuando se medía tanto en la ausencia ($0,048 \pm 0,016$ frente a $0,024 \pm 0,023$ cm²) como con la presencia de torniquete ($0,056 \pm 0,022$ frente a $0,028 \pm 0,027$ cm²).

Oder et al¹⁹⁶ analizaron la repercusión del ejercicio físico en 20 pacientes previamente a la cirugía. El cambio medio observado en el diámetro de la FAVn fue de 0,051 cm o del 9,3% ($p < 0,0001$).

En el estudio de U y et al¹⁹⁷ se incluyeron 15 pacientes con pequeño diámetro de la vena cefálica ($< 2,5$ mm). Tras 4 semanas de ejercicio, la media en el diámetro de la vena aumentó significativamente ($p < 0,05$), tanto a nivel proximal (1,66 a 2,13 mm) como distal (2,22 a 2,81 mm).

En el estudio prospectivo y aleatorizado de Salimi et al¹⁹⁸ se analizó la influencia de una tabla reglada de ejercicios sobre la maduración de la FAVn en 50 pacientes en programa de HD (25 pacientes en grupo control).

Se realizaron controles mediante ED a las 24 h y a las 2 semanas tras la creación del AV. En el grupo de estudio se observaron, tras la realización de ejercicio, aumentos significativos diámetro de la vena eferente, del grosor de la pared, del área venosa y del Q_A . A pesar de que no se obtuvieron diferencias significativas en cuanto a los criterios de maduración ecográfica, se observó una significativa mayor maduración por criterios clínicos. Entre sus efectos beneficiosos destaca además del aumento del diámetro venoso, la masa muscular así como la disminución en la cantidad de tejido adiposo.

Fontseré et al¹⁹⁹ efectuaron un estudio prospectivo aleatorizado y controlado sobre el efecto de un programa postoperatorio en la maduración de la FAVn al cabo de 1 mes de su construcción en 69 enfermos con ERC en la fase de prediálisis (65,2%) o en programa de HD crónica. Al cabo de 1 mes se realizó una valoración utilizando criterios de adecuada maduración clínica (enfermera especializada) y ecográfica ($Q_A > 500$ ml/min, diámetro > 5 mm y profundidad < 6 mm) en todos los pacientes. Las tasas de maduración clínica y ecográfica después de 1 mes de la construcción de la FAVn fueron del 88,4 y el 78,3%, respectivamente (índice kappa= 0,539). El grupo de ejercicio presentó una tendencia no significativa a una mejor maduración clínica y ecográfica respecto al grupo control (el 94,7 frente al 80,6%; $p=0,069$; el 81,6 frente al 74,2%; $p=0,459$). El análisis de regresión logística identificó la localización de la FAVn como un factor de confusión, de modo que en las FAVn distales el grupo de ejercicio presentó una maduración clínica significativamente superior, aunque no ecográfica (OR: 5,861; intervalo de confianza (IC) del 95%: 1,006-34,156; y OR:2,403; IC del 95%:0,66-8,754; respectivamente)¹⁹⁹.

De la evidencia a la recomendación

A pesar de que existen pocos estudios al respecto, el ejercicio isométrico de la extremidad de la FAVn, antes y/o después de su construcción, puede favorecer el proceso de maduración de la FAVn.

El GEMAV sugiere aconsejar a los pacientes con ERCA la realización de ejercicios antes y después de la realización de la FAVn, con el objetivo de favorecer el desarrollo muscular y vascular y, en consecuencia, poder acelerar el proceso de maduración, aumentar la permeabilidad y el desarrollo del AV y reducir la morbilidad asociada al déficit de maduración.

No obstante, se necesitan más estudios que analicen las ventajas de la realización de ejercicio como factor favorecedor del correcto proceso de maduración de la FAVn.

Recomendación

R 3.2.1) Se sugiere la realización de ejercicios antes y después de la creación de la FAVn para favorecer su maduración.



Pregunta Clínica VII: ¿Cuál es el tiempo mínimo de maduración de una fístula arteriovenosa nativa o protésica para ser puncionada?

Razonamiento

El período de maduración del AV es el tiempo necesario que transcurre desde la creación de la FAV hasta el momento de poder realizar una primera sesión de HD con el mínimo riesgo de complicaciones derivadas de la punción. A pesar de que el momento de inicio de la punción resulta un tema controvertido, tanto en la FAVn como en la FAVp, se acepta que la utilización excesivamente precoz de cualquier FAV puede ocasionar una reducción significativa de su supervivencia en relación con las complicaciones asociadas. Por tanto, es muy importante determinar el momento idóneo para iniciar la punción de la FAV.

En el capítulo 2 se discuten los criterios de la FAV madura. La falta de maduración de una FAVn se ha relacionado con: a) insuficiente dilatación arterial, presente en pacientes con enfermedad vascular grave y DM en el contexto de arteriosclerosis acelerada; b) déficit en la vasodilatación venosa secundaria a la existencia de circulación venosa colateral; c) presencia de una estenosis central, y d) desarrollo de hiperplasia neointimal acelerada secundaria a la estenosis yuxtaanastomótica tras el procedimiento quirúrgico en áreas de baja fuerza tangencial^{58,187,188}.



Resumen de la evidencia

Solo existen dos estudios observacionales, que sugieren que, mientras que la canalización de una FAVn no sería aconsejable antes de 2 semanas de su creación, una primera punción entre 2 y 4 semanas podría ser valorada tras una estrecha evaluación clínica, sin que ello

Calidad baja

aumentase necesariamente el riesgo de fracaso de la FAVn. En el caso de las FAVp, teniendo en cuenta su habitual composición de PTFEe, no se recomienda su punción antes de las 2 semanas, por el elevado riesgo de ocasionar hematomas. A partir de esta fecha, las punciones de la FAVp deben iniciarse entre las 2 y las 4 semanas de su construcción, excepto las de punción inmediata, una vez que ya ha desaparecido la tumefacción del tejido subcutáneo y se puede palpar sin dificultad todo el trayecto de esta.

Desarrollo de la síntesis de la evidencia

Respecto a esta pregunta, tan solo existen dos estudios observacionales^{200,201}. El primero, basado en los datos aportados por el estudio DOPPS (Dialysis Outcomes and Practice Patterns Study), evidenció que la primera punción de las FAVn se realizó antes de transcurridos 2 meses de su construcción en el 36% de los pacientes norteamericanos, el 79% de los europeos y el 98% de los japoneses²⁰⁰. En el estudio de Rayner et al²⁰¹, la punción de una FAVn antes de 2 semanas tras su creación se asoció a una disminución significativa de su supervivencia, con un riesgo relativo (RR) de 2,27 ($p=0,02$). Los estudios DOPPS^{200,201} sugieren que, mientras que la canalización de una FAVn no sería aconsejable antes de 2 semanas de su creación, una primera punción entre 2 y 4 semanas podría ser valorada tras una estrecha evaluación clínica, sin que ello aumentase necesariamente el riesgo de fracaso de la FAVn.

En el caso de las FAVp, según los datos aportados por el estudio DOPPS²⁰⁰, el inicio de la punción ocurre entre las 2 y 4 semanas en el 62% de los pacientes norteamericanos, el 61% de los europeos y el 42% de los japoneses. En dicho estudio no se evidenciaron reducciones significativas de su supervivencia tras el inicio de las punciones antes de 2 semanas o después de 4 semanas tras la implantación quirúrgica, tomando como referencia el subgrupo de 2-3 semanas. Sin embargo, no se recomienda la punción de una FAVp de politetrafluoroetileno antes de las 2 semanas de su construcción, por el alto riesgo de provocar un hematoma. Excepto las FAVp de punción inmediata, el resto de FAVp pueden punccionarse habitualmente entre 2 y 4 semanas de su construcción una vez ya ha desaparecido el edema subcutáneo y el injerto puede palparse con facilidad en toda su extensión.

De la evidencia a la recomendación

En el caso de las FAVn se recomienda que no se inicien las punciones antes de las 2 semanas tras su creación. A partir de esta fecha hay que individualizar los riesgos de cada paciente para decidir el momento idóneo para realizar la primera punción.

En los pacientes portadores de FAVp se recomienda que el inicio de las punciones sea entre 2 y 4 semanas de su construcción, excepto en las de punción inmediata. En este subgrupo de pacientes resulta importante conocer el tipo de material protésico utilizado.

Pregunta Clínica VII. Recomendaciones

R 3.2.2) Se recomienda no iniciar la punción antes de las 2 semanas de la creación de la FAVn e individualizar en cada paciente el momento idóneo para efectuar la primera punción.

R 3.2.3) Se recomienda iniciar la punción de una FAVp entre las 2 y 4 semanas desde su construcción, excepto en las de punción inmediata.

3.3. UTILIZACIÓN DE LA FÍSTULA ARTERIOVENOSA

Recomendaciones

NUEVA *R 3.3.1) Se recomienda efectuar una exploración física completa de la FAV en todos los controles de la consulta de ERCA, para valorar su grado de maduración y detectar precozmente cualquier patología intercurrente antes de la primera punción.*

NUEVA *R 3.3.2) Se recomienda efectuar una ED ante toda FAVn con un desarrollo insuficiente evidenciado mediante la exploración física en la consulta de ERCA.*

NUEVA *R 3.3.3) Se recomienda seguir estrictamente todas las medidas universales de asepsia durante las punciones de la FAV para evitar la aparición de infecciones.*

NUEVA (♦) *R 3.3.4) Se recomienda utilizar la técnica de punción escalonada como método de punción de la FAVp.*

NUEVA (♦) *R 3.3.5) Se recomienda utilizar la técnica de punción escalonada como método de punción preferente de la FAVn.*

NUEVA (♦) *R 3.3.6) Se recomienda reservar la técnica de punción en ojal ("buttonhole") como método de punción para las FAVn tortuosas, profundas y/o con un tramo venoso de longitud muy limitado.*

Razonamiento

Se ha descrito una relación directa entre un inicio demasiado prematuro de la punción de una FAVn y una menor supervivencia^{202,203}. Únicamente debe puncionarse una FAV cuando ha alcanzado un nivel óptimo de maduración. Por todo ello hay que monitorizar la FAVn en todas las visitas de la consulta de ERCA y, si se evidencia un desarrollo insuficiente, es preciso explorar la FAVn mediante ED para efectuar el diagnóstico y aplicar el tratamiento correctivo mediante angioplastia transluminal percutánea (ATP) y/o cirugía.

Exploración básica previa a realizar antes de la primera punción de la fístula arteriovenosa

La exploración física es el método utilizado más frecuentemente para monitorizar la FAVn en la consulta de ERCA para la detección precoz de un déficit de maduración e intentar identificar su causa. Diferentes estudios han evidenciado que su realización exhaustiva muestra tanto una elevada capacidad diagnóstica como una extraordinaria relación coste-beneficio en la detección de estenosis significativas o de circulación venosa colateral^{204,205}. La sistemática de la exploración física se describe en el capítulo 4.

La ED es una herramienta imprescindible en la consulta de ERCA, que debe utilizarse tanto para efectuar el mapeo vascular prequirúrgico como para identificar la causa de todo déficit de maduración posquirúrgico evidenciado mediante la exploración física. Ante toda FAVn con una insuficiente maduración clínica y que presenta una alta probabilidad de no poder utilizarse para efectuar la primera sesión de HD, el GEMAV considera la necesidad de efectuar la ED para diagnosticar la causa concreta de la falta de maduración. El objetivo es efectuar la reparación endovascular y/o quirúrgica de toda FAVn inmadura en la fase prediálisis, para que pueda ser puncionada en la primera sesión de HD.

Asepsia en la punción de la fístula arteriovenosa. Uso de anestésicos locales

No hay que olvidar que la canulación de la FAV es un procedimiento invasivo y, por tanto, hay que extremar las medidas de asepsia. Antes de la colocación del campo estéril y de la desinfección de la zona de punción, es necesario lavar, con agua y jabón, el brazo o el área de punción en la pierna haciendo

mayor hincapié en el caso de que los pacientes hayan utilizado pomada anestésica y ante la presencia de aneurismas muy prominentes. Para la desinfección se puede utilizar clorhexidina alcohólica, alcohol al 70% o povidona yodada. La primera hace efecto a los 30 s y persiste su efecto hasta 48 h. El alcohol tiene un efecto bacteriostático más corto y debería aplicarse 1 min antes de la punción. La povidona requiere 2-3 min para desarrollar plenamente su capacidad bacteriostática. En una encuesta internacional realizada en 171 centros de HD sobre 10.807 canulaciones con dos agujas en pacientes dializados mayormente por FAVn (91%), se utilizó un desinfectante a base de alcohol para la mayoría de canulaciones (69,7%) y se evidenciaron ciertas preferencias específicas según el país considerado: la clorhexidina en Reino Unido (UK), Irlanda, Italia y Sudáfrica, y la povidona yodada en España²⁰⁶.

Algunos enfermos con hipersensibilidad al dolor en la punción de la FAV pueden beneficiarse de los anestésicos locales de uso tópico. Los más utilizados son la asociación de lidocaína con prilocaína (crema) y el cloruro de etilo (espray), que tienen que aplicarse, en relación al momento de la punción, 1 h antes como mínimo y 20 s antes, respectivamente. En el mismo estudio de Gauly et al, el uso de anestésicos locales fue infrecuente (globalmente, en el 8,5% de los casos), excepto en UK, Irlanda y España, donde el 29,4, 31,7 y 27,2% de punciones fueron realizadas con la aplicación previa de estos, respectivamente²⁰⁶.

Características de las agujas de diálisis

Tipos de agujas

Las agujas de HD pueden tener la punta afilada o bien roma. Tienen un revestimiento de silicona para facilitar su inserción y reducir su resistencia al Q_a ²⁰⁷. El acceso a la circulación sanguínea a través de la FAV para efectuar la sesión de HD puede alcanzarse mediante dos agujas de estructura distinta²⁰⁷: a) aguja convencional de acero inoxidable; es el tipo de aguja más utilizada; b) catéter-fístula; compuesta por una cánula de poliuretano y una aguja metálica interior destinada a la punción de la FAVn. Tras la retirada de la aguja, la cánula queda introducida en el interior de la vena arterializada durante toda la sesión de HD²⁰⁸⁻²¹⁰. Este tipo de cánula puede reducir el dolor, tanto durante la punción como en la retirada de la aguja²⁰⁹, así como disminuir el riesgo de extravasaciones y hematomas²⁰⁸, sobre todo en

caso de FAVn en la flexura del codo en pacientes de edad avanzada.

Calibre y longitud de las agujas

La prescripción de la HD debe adaptarse al tipo de aguja utilizado²¹¹. Como regla general se debe seleccionar siempre la aguja de menor calibre y de menor longitud que permita un Q_A adecuado para las necesidades específicas de cada paciente²¹².

En relación con el calibre de la aguja, están disponibles agujas desde 17 G hasta 14 G, siendo su numeración inversa al calibre, es decir, la aguja de 17 Gauge (G) presenta el calibre mínimo y, por contra, la aguja de 14 G presenta el calibre máximo²¹³. Después de efectuar las primeras punciones de una FAVn sin complicaciones, la elección de un calibre superior de aguja (numeración inferior) depende del diámetro de la vena arterializada y del Q_A existente²¹³. En el estudio de Gauly et al, el calibre de aguja utilizado con mayor frecuencia fue el de 15 G (61,3%), seguido del de 16 G en un tercio de los casos; las agujas de 14 y 17 G fueron utilizadas en menos del 3% de los casos²⁰⁶.

Por otra parte, la longitud de la aguja que debe seleccionarse debe ser la más corta necesaria para alcanzar la zona central de la luz de la FAV y reducir de esta forma el riesgo de perforar su pared posterior²¹³.

Solo si tenemos en cuenta la relación existente entre un calibre determinado de aguja, la velocidad máxima de la bomba de sangre y la duración de la sesión de HD podremos utilizar una FAVn de forma aceptable sin causar hematomas²¹¹. De nuevo, en la encuesta de Gauly et al, cuando se utilizaron calibres mayores de aguja (14 G), la mayoría de enfermos fueron dializados mediante un flujo de la bomba (Q_B) elevado (>400 ml/min) y, por contra, cuando se utilizaron calibres de aguja pequeños (17 G), más del 80% de los pacientes se dializaron con un $Q_B \leq 300$ ml/min²⁰⁶.

Fenestración de la aguja arterial

En el estudio de Gauly et al, la aguja arterial utilizada fue fenestrada en la mayoría de los casos (65%)²⁰⁶. La aguja arterial con fenestración debería utilizarse siempre para maximizar el flujo aspirado por esta y evitar la adhesión del bisel a la pared del vaso por la presión negativa, con el riesgo de lesión de este^{10,212}.

Primeras punciones de una nueva fístula arteriovenosa nativa

Utilizar la aguja de menor calibre disponible (habitualmente, 17 G)¹⁰. La elección de este calibre de aguja "arterial" asegura un flujo de sangre suficiente para satisfacer una demanda de 200 ml/min desde la bomba de la máquina de HD y, simultáneamente, se minimiza el hematoma resultante si se produce extravasación durante la sesión de HD²¹³. Se recomienda la monitorización de la PA prebomba (-250 mmHg o menor) para asegurar que la velocidad de la bomba de sangre no exceda la que pueda proporcionar la aguja "arterial"¹⁰.

Punción de la fístula arteriovenosa. Metodología

Punción de la fístula arteriovenosa

Todos los profesionales dedicados al cuidado del enfermo renal son conscientes de la dificultad existente para lograr que el paciente incidente se dialice mediante una FAVn madura desde la primera sesión de HD²¹⁴. Quizá el mayor escollo se encuentra en el período de maduración pero, sin duda, el último obstáculo realmente decisivo que hay que salvar para que la FAVn se pueda utilizar para la HD es su canulación²¹⁴. Una punción inadecuada de la FAVn nos puede obligar a implantar un CVC para efectuar la primera sesión de HD y, por tanto, todo el trabajo previo realizado en la fase prediálisis para conseguir el mejor AV para iniciar programa de HD se habrá perdido.

Existe una interrelación entre las prácticas de canulación (técnica utilizada, calibre de la aguja, dirección de la aguja arterial), los factores propios del paciente (edad, comorbilidad) y el factor centro (Q_B , duración de la sesión), todos los cuales pueden influir sobre uno de los aspectos clave en todo programa de HD en el enfermo prevalente: la supervivencia de la FAV^{215,216}. En este sentido, Parisotto et al²¹⁷, aplicando un modelo de regresión multivariado de Cox sobre los resultados de una encuesta internacional referida a las prácticas de canulación (n=7.058, mayoría de FAVn), evidenciaron que la supervivencia de la FAV fue significativamente inferior en caso de HD a través de FAVp, tamaño pequeño de la aguja (16 G), quizá debido al daño endotelial generado por la mayor velocidad de la sangre de retorno, dirección retrógrada de la aguja arterial y punción con el bisel hacia abajo, $Q_B < 300$ ml/min, presión venosa (PV) < 100 mmHg (quizá por presencia de una estenosis de entrada) o

progresivamente creciente (quizá por presencia de una estenosis de salida) y, finalmente, compresión del brazo en el momento de la canulación ausente o utilizando un torniquete (en relación con la compresión del brazo por el propio paciente). Por otra parte, la supervivencia de la FAV fue significativamente mayor si la punción se efectuó mediante la técnica escalonada o bien el método del ojal en relación con el método del área²¹⁷.

La canulación venosa repetida por sí sola puede llegar a dañar la FAV debido al microtraumatismo directo de la punción y/o al incremento del daño endotelial ocasionado por las fuerzas de cizallamiento creadas durante el retorno sanguíneo^{207,211,212,218}. Estos factores pueden estimular el desarrollo de la hiperplasia de la íntima, que puede repercutir en la disminución de la permeabilidad de la FAV y, probablemente también, en la supervivencia del paciente^{207,211,212,218}. En este sentido, el Frequent Hemodialysis Network Trial Group ha efectuado dos ensayos controlados y aleatorizados: a) ensayo diurno, que compara pacientes en HD en un centro durante el día (6 días a la semana) y pacientes en HD convencional (3 días a la semana) durante 1 año; b) ensayo nocturno, que compara pacientes en HD domiciliaria durante la noche (6 noches por semana) y pacientes en HD convencional (3 días por semana) durante 1 año²¹⁸. En ambos ensayos, diurno y nocturno, la pauta de HD de 6 veces por semana aumentó significativamente el riesgo de complicaciones de la FAV en relación con la pauta de HD de 3 veces por semana. La conclusión de los autores es que la HD frecuente aumenta el riesgo de complicaciones del AV, en gran parte a causa de la necesidad de más procedimientos de reparación en pacientes con FAV. Es decir, el uso más frecuente de la FAVn por sí mismo causa disfunción del AV²¹⁸.

Las prácticas de canulación son factores clave en el proceso de cuidado y atención de la FAV. Una técnica inadecuada de canulación de la FAV puede provocar complicaciones a corto y largo plazo, como infiltración-hematoma, infección, formación de aneurismas y dolor en el sitio de la punción que ocasiona situaciones de ansiedad y miedo en el paciente, que se traducen a menudo en una negativa para retirar el CVC^{207,211,212}. Estas complicaciones tienen una serie de consecuencias directas como la necesidad de punciones extra adicionales, sesiones de HD subóptimas o pérdidas, malestar del paciente por la interrupción de su régimen de tratamiento regular y la necesidad de sesiones más largas, necesidad del uso del CVC como puente para la creación y maduración de una nueva

FAV, aumento de hospitalizaciones e intervenciones y mayores costes de tratamiento de HD^{207,211,212}. Estas complicaciones y sus consecuencias pueden disminuir la permeabilidad del AV y la supervivencia del paciente^{207,211,212}.

Lee et al analizaron los factores de riesgo y las consecuencias de las extravasaciones ocasionadas por la punción de la FAVn comparando 47 pacientes con una infiltración de la FAVn suficientemente importante para prolongar la dependencia del CVC para HD y 643 pacientes en el grupo de control sin infiltración de la FAVn²⁰⁸. Estos autores evidenciaron que la infiltración de la FAVn ocasionada por las agujas es más común en pacientes ancianos (edad igual o superior a 65 años) y con FAVn recientes (inferior a 6 meses)²⁰⁸. Además, como consecuencia de estas infiltraciones se efectuaron numerosos estudios diagnósticos e intervenciones sobre la FAVn, se registró un porcentaje no despreciable de trombosis (26%) y se necesitó prolongar la dependencia del CVC durante más de 3 meses²⁰⁸. Finalmente, se estimó en 8 millones de dólares anuales la repercusión económica de la bacteriemia por CVC relacionada con el aumento de los días de dependencia al CVC secundaria a la infiltración grave de la FAVn²⁰⁸.

Van Loon et al publicaron en el año 2009 dos estudios observacionales prospectivos (desde la primera canalización hasta los 6 meses de seguimiento) en pacientes incidentes en HD con FAVn y FAVp utilizando la técnica de punción escalonada^{219,220}. En la mayoría de los pacientes se registraron errores en la punción (definidos como la necesidad de utilizar más de una aguja para la conexión arterial o venosa) entre 1 y 10 veces, siendo siempre mayor el porcentaje de estos errores para FAVn que para FAVp²¹⁹. A pesar de que en el 37% de los pacientes con FAVn y en el 19% de los pacientes con FAVp se registraron errores en la punción en más de 10 ocasiones, la punción ecodirigida de la FAV se utilizó solo en el 4% de los pacientes²¹⁹. El porcentaje de pacientes con hematoma secundario a la canulación inadecuada fue siempre mayor para FAVn que para FAVp, así como también mayor para la FAV del brazo en relación con el antebrazo²¹⁹. En el modelo de regresión múltiple aplicado, las complicaciones relacionadas con la canulación (necesidad de utilizar un CVC o de efectuar la sesión de HD mediante unipunción) fueron predictivas de trombosis de la FAV²¹⁹. Además, estos autores demostraron que estas complicaciones dependen del tipo de FAV existente, de modo que el porcentaje de FAV sin complicaciones fue siempre significativamente menor para FAVp que para FAVn²²⁰.

Desde hace varios años se recomienda la utilización del ED portátil en todas las unidades de HD de España²¹⁶. No cabe duda de que la punción ecodirigida es una herramienta de inestimable ayuda para la canulación exitosa de toda FAVn dificultosa y, por tanto, permite reducir los errores en la punción^{221,222}. En una serie nacional referida a 119 exploraciones por ED portátil realizadas por un mismo nefrólogo sobre 67 FAV, se identificaron 31 estenosis no sospechadas previamente sobre 44 casos de dificultad en la punción²²³.

Metodología de la punción de la fístula arteriovenosa

- La FAV debe utilizarse exclusivamente para efectuar el tratamiento de HD.
- La punción de toda FAV debe efectuarse exclusivamente por el personal de enfermería especializado de las unidades de HD, que ha demostrado un nivel elevado de conocimiento y habilidad específica²²².
- Las punciones iniciales de toda FAV nueva deben ser realizadas exclusivamente por miembros experimentados del personal de enfermería de la unidad de HD^{212,213,222,224,225}.
- Todas las incidencias relacionadas con la punción deben ser registradas para ser investigadas y adoptar las medidas correctoras oportunas que garanticen que el paciente reciba la mejor atención nefrológica posible^{213,225}.
- Múltiples intentos infructuosos de punción efectuados por un mismo canulador constituyen una práctica inaceptable²¹³.
- Previamente a la punción de la FAV es preciso conocer su tipo, su anatomía y la dirección del Q_A para programar las zonas de punción. Para ello, es de gran utilidad la existencia de un mapa de la FAV en la historia clínica del paciente. Todo el personal de enfermería que punciona por primera vez una FAV debe conocer previamente el mapa de esta para realizar una punción adecuada.
- Antes de iniciar cada sesión de HD es necesario un examen exhaustivo de la FAV mediante la exploración física, tal como se detalla en el capítulo 4.
- No debe realizarse la punción sin comprobar antes el funcionamiento de la FAV²²⁵.
- Se evitarán en todo momento punciones en zonas enrojecidas o con signos de infección, en zonas con hematoma, costra o piel alterada y en zonas apicales de aneurismas.
- En las punciones dificultosas o en las primeras punciones, se aconseja la comprobación de la canalización correcta de la FAV utilizando una jeringa con suero fisiológico, para evitar la extravasación sanguínea y la subsiguiente formación de un hematoma.
- Topografía de las agujas. La aguja "venosa" debe insertarse siempre proximal a la aguja "arterial" para evitar la recirculación.
- Sentido de las agujas. La punta de la aguja "venosa" debe orientarse siempre en el mismo sentido del Q_A (dirección anterógrada) para asegurar un retorno venoso óptimo²²². La orientación de la punta de la aguja "arterial" en el mismo sentido (dirección anterógrada) o en sentido opuesto al Q_A (dirección retrógrada) ha sido motivo de controversia²¹³. En la serie de Gauly et al, la aguja "arterial" se situó en dirección anterógrada en la mayoría de los casos (63%)²⁰⁶ y esta situación no tiene por qué aumentar el riesgo de recirculación, siempre y cuando el Q_A de la FAV sea significativamente mayor que el Q_B ²²². Según datos recientes, la dirección anterógrada de la aguja "arterial" se asocia con una mayor supervivencia de la FAV²¹⁷, ya que provoca un menor Q_A turbulento y, probablemente, una menor lesión de la íntima vascular²¹².
- Orientación del bisel de la aguja. En la serie de Gauly et al, el bisel se orientó hacia arriba en la mayoría de los casos (72,3%)²⁰⁶. Aunque la orientación del bisel hacia arriba o hacia abajo se ha asociado con el grado de dolor en el momento de la punción²²⁶, recientemente se ha demostrado que la orientación del bisel hacia arriba se asocia con una mayor supervivencia de la FAV²¹⁷.
- Rotación de la aguja (180°) en el momento de la canulación. En la encuesta de Gauly et al se efectuó esta maniobra en, aproximadamente, la mitad de los casos²⁰⁶, pero actualmente está desaconsejada, ya que causa el ensanchamiento del agujero de entrada de la aguja y puede rasgar el cuerpo de la FAVp o lesionar el endotelio de la vena arteria-lizada, y llegar a producir infiltraciones de sangre en la pared lateral de la vena durante la sesión de HD^{212,213}. Además es innecesario efectuar esta rotación si se utilizan agujas fenestradas^{10,213}.

Proceso de canulación de la fístula arteriovenosa nativa

- Tras preparar la piel se deberá efectuar una compresión (manual, torniquete) proximal para provo-

car una estasis venosa y estirar la piel en dirección opuesta a la canulación, con el objetivo de fijar pero no obliterar la vena arterializada. Esta compresión se efectuará siempre, aunque la vena esté muy bien desarrollada y/o se utilice el método del ojal^{213,217}. En el estudio de Parisotto et al, la compresión por el propio paciente en el momento de la canulación de la FAVn tuvo un efecto favorable sobre la supervivencia de esta en relación con la ausencia de compresión o la utilización de un torniquete²¹⁷.

- Utilizando el método escalonado de punción, el ángulo de inserción de las agujas en la FAVn debe ser aproximadamente de 25°, que puede variar según la profundidad de la vena arterializada, deben ubicarse a una distancia de 2,5 cm de la anastomosis como mínimo y deben mantener una distancia entre sus puntas de al menos 2,5 cm^{207,212}. En una encuesta internacional referida a más de 10.000 canulaciones con dos agujas en pacientes dializados en su mayoría por FAVn (91%), la distancia media entre ambas agujas fue de 7,0±3,7 cm y muy similar a la distancia registrada en una serie nacional (7,3±3,1 cm)^{206,227}.

Proceso de canulación de la fístula arteriovenosa protésica

- El ángulo de inserción de las agujas en la FAVp debe ser de 45°, aproximadamente, que puede variar según su profundidad, estas deben ubicarse a una distancia de 5 cm de la anastomosis como mínimo y deben mantener una distancia entre sus puntas de al menos 2,5 cm^{207,212}. El cambio de sitio de la punción en cada sesión de HD es especialmente importante en las FAVp, de forma que deben seleccionarse los sitios nuevos de punción entre 0,5 y 1,25 cm de los sitios anteriores para conservar al máximo la integridad de la pared de la FAVp²¹².
- Una vez puncionada la FAVp se disminuirá el ángulo, con el objetivo de evitar puncionar la pared posterior, y se realizará la canalización, asegurándose de que la punta de la aguja quede situada en el centro de la luz de la FAVp.
- No debe efectuarse la compresión proximal para su punción.

Sujeción de las agujas y de las líneas sanguíneas de hemodiálisis

- Las agujas se fijarán de forma segura sobre la piel del brazo, para evitar salidas accidentales y perma-

necerán visibles durante todo el tratamiento. Se debe comprobar que el extremo distal de la aguja no dañe la pared vascular.

- Las líneas se pueden fijar en la extremidad del AV. No se recomienda sujetarlas a ninguna parte móvil (sillón, cama o almohada). El principal objetivo es evitar extravasaciones con los movimientos del paciente.
- Salida accidental de una aguja durante la sesión de HD²²⁸⁻²³⁰. Es una complicación grave que puede tener resultados catastróficos²²⁸. Los motivos que pueden provocar la salida accidental de las agujas son los siguientes: deficiente fijación de las agujas a la piel, esparadrapo con adherencia defectuosa, tracción de alguna de las líneas del circuito o el movimiento súbito de la extremidad de la FAV²³⁰. Para prevenir la salida de la aguja es necesario fijar adecuadamente las agujas y las líneas sanguíneas con un margen de espacio suficiente para evitar tracciones peligrosas²³⁰. Hay que mantener siempre la extremidad a la vista y, si es necesario, inmovilizada. Ante la salida de una de las agujas hay que proceder con rapidez, comprimiendo en seguida el punto de punción sangrante, detener la bomba de sangre si esto no se ha producido automáticamente y pinzar la línea correspondiente²³⁰. Siempre hay que hacer una estimación del volumen de sangre perdido y comprobar la estabilidad hemodinámica del paciente.



Pregunta Clínica VIII: ¿Cuál es la técnica de elección de punción para los diferentes tipos de fístula arteriovenosa: las tres clásicas y autopunción?

Razonamiento

Se han descrito tres tipos diferentes de técnicas de canulación de la FAV^{207,211-213,231}.

Técnica de la punción escalonada o rotatoria (aguja de punta afilada)

Es el método de punción de elección para la mayoría de los pacientes. Las punciones se distribuyen regularmente a lo largo de toda la longitud de la vena arterializada de FAVn o el cuerpo de FAVp. En cada sesión de HD se escogen dos nuevos sitios para la colocación de la aguja

permitiendo de este modo la cicatrización de la piel entre las sesiones de HD. Con esta técnica se produce un aumento moderado del diámetro a lo largo de toda la longitud de la vena arterializada con ausencia o desarrollo mínimo de aneurismas (se evita el debilitamiento progresivo de la pared de la vena secundario al flujo de retorno sanguíneo cuando este incide siempre en el mismo punto). El problema principal es que se requiere una vena arterializada que tenga un trayecto suficientemente largo para permitir esta punción rotatoria.

Técnica del área o de la punción circunscrita en la misma área (aguja de punta afilada)

Los motivos principales para el uso de este método son: longitud limitada de la vena arterializada, ruta difícil para la canulación, valoración por parte de la enfermera de que la punción en otra zona será fallida o negativa del paciente a ser puncionado en otra zona. Esta técnica consiste en la punción repetida en una zona muy circunscrita de la vena arterializada, lo que produce la lesión de la pared venosa con la formación de aneurismas en la FAVn, riesgo de pseudoaneurismas y trombosis en la FAVp. Por tanto, este método debe evitarse siempre que sea posible. Sin embargo, la situación actual en el "mundo real" es decepcionante: según una encuesta internacional mencionada anteriormente, la técnica utilizada con mayor frecuencia (61%) fue el método del área²⁰⁶.

Técnica del ojal o de punción constante en el mismo sitio (aguja de punta roma)

Este método tiene que ser utilizado exclusivamente en las FAVn y nunca en las FAVp. Las punciones se realizan siempre a través del mismo orificio en todas las sesiones de HD (la misma entrada en la piel, el mismo ángulo de entrada y la misma profundidad de entrada a la vena). Después de la creación de un túnel subcutáneo de tejido fibroso cicatricial, el acceso a la circulación se consigue con una aguja de punta roma que elimina el riesgo de desgarros y hemorragia dentro de este.

Esta técnica se basa en la inserción de una aguja de punta afilada en el mismo sitio y en el mismo ángulo de entrada de forma repetida, de preferencia por un único canulador, en el transcurso de 6 a 10 sesiones de HD. Esta estrategia permite construir un túnel de tejido fibroso cicatricial hasta la pared de la vena, que posteriormente se podrá canular con agujas de punta roma. Se crea un ojal arterial y un ojal venoso. Una vez que

el túnel ya está bien formado, cualquier miembro del personal de enfermería entrenado o el propio paciente pueden puncionar la FAVn. Además de la aguja de punta afilada convencional, se ha descrito la construcción del túnel subcutáneo mediante otros métodos^{232,233}.

Es muy importante seguir un estricto protocolo de asepsia, que debe contemplar, antes de introducir la aguja de punta roma en el túnel subcutáneo, la desinfección cuidadosa de ambos ojalos antes y después de extraer completamente la costra que se forma sobre los mismos después de cada sesión de HD (método de doble asepsia). Nunca se quitará la costra con la misma aguja roma que se utilizará a continuación para la canulación. La mayoría de las agujas romas llevan incorporado un capuchón especialmente diseñado para la retirada de la costra de forma segura, sin tener que utilizar una aguja adicional y sin lesionar las paredes del orificio.

A todos los pacientes altamente motivados y con capacidad suficiente, tratados en una unidad de HD o bien en HD domiciliaria, se les ofrecerá la posibilidad de la autopunción mediante el método de punción escalonada y, en algunos casos seleccionados, mediante el método del ojal^{213,224}.



Resumen de la evidencia

<p>La revisión de la evidencia se basa en diversos estudios observacionales y varios ECAs. En ellos la calidad de la evidencia contrastada ha sido baja para los estudios observacionales y moderada para los ECAs.</p> <p>No hay diferencias en la supervivencia de la FAVn al comparar las técnicas escalonada y en ojal.</p> <p>La punción en ojal se asocia con menores tasas de hematoma y formación de aneurismas en comparación con la punción escalonada.</p> <p>El dolor producido por la punción no se reduce significativamente mediante el método del ojal.</p>	<p>Calidad baja</p>
<p>El método de punción en ojal se asocia con un mayor riesgo de eventos infecciosos locales y sistémicos en comparación con la punción escalonada.</p> <p>El método del ojal debe reservarse para puncionar únicamente FAVn seleccionadas que presentan tortuosidad y/o un segmento corto de vena disponible para la punción.</p>	<p>Calidad moderada</p>

Desarrollo de la síntesis de la evidencia

El entusiasmo inicial originado por el método del ojal, que incluso se reflejó en alguna guía clínica¹³, se ha visto frenado por la evidencia que ha aparecido posteriormente^{234,235}. Por ejemplo, en relación con el grado de dolor percibido por el paciente mediante el método del ojal, se han publicado estudios que reportan menor dolor²³⁶⁻²³⁸, mayor dolor^{239,240} o igual dolor en relación con la punción escalonada^{241,242}. Es decir, hay evidencias equívocas respecto al grado de dolor mediante la punción en ojal, de modo que, considerando conjuntamente todos los estudios observacionales combinados, el método del ojal se asocia a una reducción significativa del dolor, pero este beneficio desaparece al analizar los ensayos controlados aleatorizados²³⁵. Por tanto, con la evidencia disponible actualmente, no podemos afirmar que el dolor producido por la punción se reduce significativamente mediante el método del ojal ni en una unidad de HD ni en la HD domiciliaria con autopunción²³⁵.

Van Loon et al publicaron un estudio observacional prospectivo de 9 meses de seguimiento en el año 2010, que comparó 145 pacientes prevalentes en HD utilizando la punción escalonada (n=70) y la punción en ojal (n=75)²⁴⁰. A pesar de evidenciarse un número significativamente mayor de errores de canulación en el grupo de punción en ojal en relación con el grupo de punción escalonada, el número de hematomas fue significativamente menor en el grupo de punción en ojal, probablemente porque una canulación no exitosa con una aguja de punta roma causa menor lesión tisular que una aguja de punta afilada²⁴⁰. Además, los enfermos del grupo de punción en ojal requirieron un número significativamente inferior de intervenciones sobre la FAVn a expensas de un número significativamente menor de ATP, no se objetivaron diferencias en el número de trombectomías y de revisiones quirúrgicas entre ambos grupos de pacientes²⁴⁰. La formación de aneurismas fue significativamente menor en el grupo de punción en ojal, pero, por contra, este grupo de enfermos recibió tratamiento antibiótico de la infección relacionada con la FAVn con una frecuencia significativamente mayor²⁴⁰. Finalmente, los enfermos en el grupo de punción en ojal experimentaron significativamente mayor dolor y miedo en relación con el grupo de punción escalonada, aunque en este último grupo fue significativamente más frecuente la aplicación de crema anestésica local²⁴⁰.

MacRae et al efectuaron en 2012 un ensayo controlado aleatorizado que comparaba 140 pacientes prevalentes en HD utilizando la punción estándar (escalonada, n=70) y la punción en ojal (n=70), sin evidenciarse ninguna diferencia en la percepción del dolor en el momen-

to de la punción entre ambos grupos de enfermos²⁴¹. En el mismo estudio, aunque la formación de hematomas fue significativamente mayor en el grupo de la punción estándar, los signos de infección local y los episodios de bacteriemia fueron significativamente mayores para el grupo de punción en ojal; no se encontraron diferencias en la hemorragia posdiálisis entre ambos grupos²⁴¹. Finalmente, el grado de dificultad en la punción por parte de enfermería fue significativamente mayor en el grupo de punción en ojal (tanto para la aguja arterial como para la venosa) en comparación con la punción estándar a partir de las 4 semanas, lo que coincidió con el uso de la aguja roma por múltiples enfermeras²⁴¹.

Posteriormente, MacRae et al publicaron en el año 2014 el resultado del seguimiento de estos pacientes (17,2 meses con punción estándar y 19,2 con punción en ojal) y no evidenciaron diferencias en la supervivencia de la FAVn entre los enfermos en HD mediante la punción estándar (escalonada, n=69) y punción en ojal (n=70)²⁴³. Sin embargo, el número total de infecciones, tanto locales como bacteriemia por *Staphylococcus aureus* fue significativamente mayor en el grupo de punción por ojal²⁴³. No encontraron diferencias en las tasas de trombosis, fistulografía, ATP e intervención quirúrgica al comparar ambos grupos de pacientes²⁴³. Las conclusiones de este ECA fueron que la ausencia de beneficio en la supervivencia de la FAVn y el mayor riesgo de infección existente deben tenerse muy en cuenta a la hora de promocionar la punción en ojal²⁴³.

Vaux et al efectuaron en el año 2013 un ensayo clínico aleatorizado que comparaba 140 pacientes prevalentes en HD utilizando el método habitual de punción (n=70) y la punción en ojal (n=70) durante 1 año de período de seguimiento, y evidenciaron una supervivencia significativamente mayor de la FAVn, un número significativamente menor de intervenciones para mantener la función de la FAVn (a expensas de menor número de ATP en estenosis) y ningún episodio de bacteriemia relacionada con la FAVn en el grupo de punción en ojal²³³. Estos efectos beneficiosos del método de punción en ojal objetivados en este estudio podrían explicarse por la distinta metodología empleada en la construcción del túnel subcutáneo, ya que se utilizó un accesorio de policarbonato a modo de tutor insertado en el túnel entre las sesiones de HD durante la fase de la creación del túnel con la aguja de punta afilada^{233,241,244}.

Muir et al realizaron una revisión retrospectiva de 90 pacientes consecutivos en HD domiciliaria, que comparaba las técnicas de punción escalonada (n=30) y en ojal (n=60), sin evidenciarse ninguna diferencia entre

ambos grupos en relación con la pérdida definitiva de la FAVn o bien en la necesidad de intervención quirúrgica (cualquier revisión quirúrgica o episodio que requirió el abandono definitivo de la FAVn y/o la creación de una nueva FAVn)²⁴⁵. Sin embargo, el número total de infecciones fue significativamente menor en el grupo de punción escalonada en relación con punción en ojal: 0,10 frente a 0,39 episodios por 1.000 días de utilización de la FAVn, respectivamente²⁴⁵. Además, estos autores también realizaron una revisión sistemática de 15 estudios (cuatro ensayos controlados aleatorizados y once estudios observacionales) y objetivaron que, en relación con el método escalonado de punción, el riesgo de infección fue aproximadamente tres veces mayor utilizando el método del ojal²⁴⁵.

La tasa de infecciones totales registradas en el grupo de pacientes dializados mediante el método del ojal en el estudio de Muir et al²⁴⁵ fue muy similar a la tasa de bacteriemia relacionada por el CVC (0,40 episodios de bacteriemia por 1.000 días de CVC) registrada en unidades de HD con un manejo óptimo del CVC²⁴⁶. Por tanto, uno de los principales beneficios de la FAVn en relación con el CVC, es decir, su baja tasa de infección, se cuestiona seriamente utilizando el método del ojal²⁴⁴.

El riesgo incrementado de infección local y sistémica utilizando el método de punción en ojal se ha confirmado en otros estudios y revisiones sistemáticas^{234,235,239,247,248} y pone en entredicho el uso de este método en la práctica clínica rutinaria²⁴⁵. Aunque se han descrito resultados favorables en la prevención de la bacteriemia por *Staphylococcus aureus* mediante la aplicación de mupirocina tópica en cada ojal después de efectuar la hemostasia²⁴⁹, se considera que el pilar fundamental para reducir los episodios infecciosos mediante esta técnica es la educación continuada del personal de enfermería y/o el paciente mediante la revisión periódica, paso por paso, del protocolo de asepsia empleado²⁴⁸.

Grudzinski et al efectuaron en el año 2013 una revisión sistemática de 23 artículos a texto completo y 4 *abstracts* sobre el método de punción en ojal: 3 eran ensayos abiertos y el resto eran estudios observacionales de diferente diseño y calidad metodológica²³⁴. Las principales conclusiones de estos autores fueron: a) no existieron diferencias cualitativas en los resultados obtenidos entre los pacientes en HD domiciliaria y en el centro de HD que se dializaban con este método; b) los estudios que consideraron la supervivencia de la FAVn, la hospitalización, la calidad de vida, el dolor y la formación de aneurismas tenían serias limitaciones metodológicas que influyeron en el análisis de los resultados considerados; c) las tasas de bacteriemia fueron generalmente mayores mediante

la canulación en ojal; d) el método del ojal puede estar asociado con un mayor riesgo de infección²³⁴.

Más recientemente, Wong et al publicaron otra revisión sistemática de 23 artículos, 5 ensayos aleatorizados y 18 estudios observacionales sobre el método de punción en ojal, y los principales aspectos que resaltaron estos autores fueron²³⁵: a) este método no disminuye significativamente el dolor durante la canulación y parece asociarse con un mayor riesgo de infecciones locales y sistémicas; b) considerando la supervivencia de la FAVn, las intervenciones sobre la FAVn, las hospitalizaciones o mortalidad relacionados con la FAVn, la hemostasia, o las hospitalizaciones o mortalidad por todas las causas, no hay datos que impongan una técnica de punción sobre la otra; c) el método del ojal es beneficioso únicamente en la reducción de la formación de hematomas y aneurismas. La conclusión final de estos autores²³⁵ fue que: a) la evidencia no apoya el uso preferente del método del ojal sobre el método escalonado de punción, ni en la unidad de HD convencional ni en la HD domiciliaria; b) la evidencia no excluye a la canulación en ojal como apropiada para algunos pacientes con FAVn de punción dificultosa.

Aunque con experiencia limitada, existe un dispositivo²⁵⁰ de implantación quirúrgica que permite la punción de FAVn profundas mediante el método del ojal sin necesidad de realizar superficialización quirúrgica, con un límite de profundidad de 15 mm. Se trata de una guía de titanio a modo de embudo suturada encima de la vena. También está indicada su utilización en FAVn con muy poco espacio de punción y de difícil canalización. Este dispositivo solo puede aplicarse con la técnica de punción en ojal.

De la evidencia a la recomendación

Según la evidencia revisada no hay datos concluyentes para recomendar una técnica de punción para todos los pacientes en HD; sin embargo se demuestra que la técnica de punción escalonada es la que presenta menos complicaciones tanto en FAVn como en FAVp. Los resultados de la técnica del ojal en términos de: reducción de aneurismas, duración de la FAV, infecciones locales y sistémicas, dolor a la punción y tiempo de hemorragia posdiálisis varían de unos estudios a otros; datos que refuerzan la idea de que es una técnica de punción "centro y canulador dependiente". Sin embargo, la incidencia de infecciones reportada en los estudios controlados contraindica su uso sistemático en la FAV, considerando el GEMAV que el método del ojal debe reservarse para puncionar únicamente FAVn seleccionadas que presentan tortuosidad y/o un segmento corto de vena disponible para la punción.

Pregunta clínica VIII. Recomendaciones

R 3.3.4) Se recomienda utilizar la técnica de punción escalonada como método de punción de la FAVp.

R 3.3.5) Se recomienda utilizar la técnica de punción escalonada como método de punción preferente de la FAVn.

R 3.3.6) Se recomienda reservar la técnica de punción en ojal como método de punción para las FAV tortuosas, profundas y/o con un tramo venoso de longitud muy limitado.

Unipunción

La técnica de unipunción se utiliza ocasionalmente en la práctica clínica rutinaria cuando es imposible la canulación de la FAVn con dos agujas. Con el objetivo de evitar la implantación de un CVC, la unipuntura es una técnica de punción de recurso que se efectúa de forma transitoria cuando la vena arterializada solo presenta un tramo de escasa longitud para la bipunción al haberse producido alguna complicación durante la canulación y/o retirada de las agujas (hematoma) en la sesión de HD precedente o bien porque se intenta aumentar un desarrollo incompleto de la vena arterializada, sobre todo de localización braquial. Se requiere una aguja de doble salida en Y de calibre 14 o 15 G y un sistema de doble bomba en el monitor de HD. Debe efectuarse un control estricto de la adecuación de la HD aumentando la superficie del dializador y/o la duración de la sesión de HD si es preciso.

Retirada de las agujas

La técnica de retirada de las agujas es tan importante como la punción, ya que debe proteger a la FAV evitando cualquier lesión adicional (desgarros) y facilitar una hemostasia apropiada²⁰⁷. Cada aguja debe retirarse aproximadamente en el mismo ángulo en que fue insertada¹⁰. La presión en el lugar de la punción no debe iniciarse hasta que la aguja se ha eliminado por completo para no dañar a la FAV²⁰⁷.

En el momento de la canulación se crean dos orificios para cada aguja: uno que atraviesa la piel (externo) y otro que atraviesa la pared de la vena arterializada de la FAVn o del cuerpo de la FAVp (interno)²⁰⁷. Por tanto, aunque no estén en el mismo plano, ambos agujeros, externo e interno, deben comprimirse después de retirar la aguja para asegurarse de que la hemorragia se detiene a través de estos²⁰⁷. Si el orificio interno no se comprime

adecuadamente se producirá hemorragia en el tejido subcutáneo, con el consiguiente desarrollo de un hematoma^{207,251}. Como ya se ha mencionado anteriormente en la metodología de la punción de la FAV²⁰⁸, este hematoma puede poner en riesgo la FAV, ya que puede dificultar las posteriores punciones, puede limitar las opciones de futuras canulaciones y puede provocar su trombosis debido al incremento de la presión extrínseca o al desarrollo de estenosis²⁰⁷. Por lo tanto deben utilizarse siempre dos dedos para efectuar la hemostasia después de retirar la aguja, uno destinado a comprimir el orificio externo y otro a comprimir el agujero interno²⁰⁷. Durante el tiempo de hemostasia, la presión ejercida debe ser constante, sin interrupciones y lo suficientemente intensa para detener la hemorragia en los puntos de punción, pero sin interrumpir el Q_A de la FAV^{207,251}. Para reducir al mínimo el riesgo de resangrado a través del orificio de la aguja "arterial" una vez alcanzada la hemostasia en este punto (debido a un incremento retrógrado brusco de la presión en el interior de la FAV secundario a la compresión del orificio de la aguja "venosa"), es preferible retirar primero la aguja "venosa", efectuar la hemostasia correspondiente a este nivel y, a continuación, retirar la aguja "arterial"²⁵¹.

La compresión manual tiene que mantenerse como mínimo 10 min antes de comprobar si todavía existe hemorragia en el punto de la punción²⁵². En general, el tiempo de hemostasia es superior para FAVp que para FAVn²⁰⁷. En ausencia de anticoagulación excesiva, la presencia de un tiempo de hemostasia prolongado (superior a 20 min) puede indicar una presión incrementada en el interior de la FAV secundaria a una estenosis, como se detalla en el apartado 4²⁵¹⁻²⁵³. Si existen problemas de hemorragia y/o pacientes con un tiempo de sangría prolongado, pueden ser eficaces los apósitos hemostáticos²⁵¹. Recientemente se ha introducido un apósito transparente microperforado que reduce significativamente el tiempo de hemostasia en ambos orificios, "arterial" y "venoso", en relación con la compresión manual convencional²⁵⁴.

La hemostasia de las primeras punciones tiene que realizarla siempre personal de enfermería experto. Posteriormente, si las características del paciente y de su FAV lo permiten, se aconseja instruir al paciente y que él efectúe la hemostasia con guante no estéril²⁵¹. Si esto no es posible, un miembro del "staff" de la unidad de HD debe encargarse de efectuar la hemostasia²⁵¹. No se deben utilizar pinzas para efectuar la hemostasia de FAVp y se desaconseja utilizarlas en FAVn²⁰⁷. Si es preciso utilizarlas, solo deben aplicarse sobre una FAVn bien desarrollada con un Q_A adecuado y comprobando siempre la función persistente de la FAVn mientras la pinza esté colocada²⁰⁷.

Los apósitos o vendajes adhesivos deben aplicarse en los lugares de la punción, pero nunca antes de alcanzarse la hemostasia completa²⁵². Este vendaje nunca debe cubrir toda la circunferencia de la extremidad²⁰⁷. Siempre debe comprobarse la permeabilidad de la FAV después de colocar el apósito²⁰⁷. Se instruirá al paciente a retirar el vendaje a las 24 h de su colocación²⁰⁷.

3.4. CUIDADOS DE LA FÍSTULA ARTERIOVENOSA POR PARTE DEL PACIENTE EN EL PERÍODO INTERDIÁLISIS

Razonamiento

El plan de autocuidados de la FAV incluye la formación adecuada del paciente en todas las actuaciones que ha de realizar, para contribuir a su buen funcionamiento, prolongar su permeabilidad y adquirir los hábitos necesarios que le permitan detectar, evitar y prevenir las complicaciones de esta.

Educación del enfermo respecto a su fístula arteriovenosa

En este apartado se describe el plan de autocuidados de la FAV desde su creación y los relativos al período interdiálisis^{10, 255}.

Monitorización de la función de la fístula arteriovenosa

En la medida de lo posible, según las características de cada enfermo, debemos enseñarle a efectuar diariamente la exploración física de la FAV tal como se detalla en la **Figura 2** del capítulo 4.

Detección de las posibles complicaciones

- Signos y síntomas de infección como enrojecimiento, calor, dolor y supuración.
- Signos y síntomas de isquemia en el brazo de la FAV como frialdad, palidez y dolor.
- Signos y síntomas de trombosis como la aparición de endurecimiento o dolor, ausencia de soplo y frémito.
- Signos y síntomas de disminución del retorno venoso, como la presencia de edema.

Cuidados locales

- En la FAV recién creada mantener la zona quirúrgica seca hasta la retirada de los puntos de sutura.
- A partir de las primeras 24-48 h de la creación de la FAV es conveniente realizar movimientos suaves con los dedos y brazo de la FAV para favorecer la circulación sanguínea, pero evitando los ejercicios bruscos, ya que pueden favorecer la hemorragia de la herida o dificultar el retorno venoso. En la FAVn en el codo y en la FAVp implantada en la flexura se debe evitar la flexión completa del brazo.
- Se debe mantener en todo momento el apósito limpio y seco, cambiándolo si estuviera sucio o húmedo.
- En estas primeras fases se evitarán las situaciones que puedan favorecer la contaminación de la herida quirúrgica, o en su caso se protegerá adecuadamente (trabajo en el campo o con animales).
- Tras la retirada de los puntos de sutura, realizar una higiene adecuada y diaria de todo el brazo de la FAV con agua templada y jabón. Mantener la piel hidratada para evitar la aparición de heridas.
- Cuando el paciente haya iniciado el tratamiento con HD se retirará el apósito que cubre los sitios de punción al día siguiente de la sesión de HD. Si el apósito queda pegado a la piel es conveniente humedecerlo con suero fisiológico, para evitar lesiones que favorezcan sangrado o infección de la FAV. Nunca ha de levantarse la costra de la herida.
- Si aparece hemorragia por el orificio de la piel correspondiente a la punción, se debe presionar con una gasa, comprimiendo suavemente con los dedos del mismo modo que en la sesión de HD. Si la hemorragia no cede en un tiempo prudencial, se debe acudir a un centro sanitario para su valoración. Nunca se colocará un vendaje circular compresivo.

Adquisición de determinados hábitos con el objetivo de preservar la función de la fístula arteriovenosa


- No permitir que le registren la PA ni le efectúen venopunciones en el mismo brazo de la FAV.
- Evitar golpes y cualquier compresión sobre la FAV. No hay que usar ropa apretada, pulseras, vendajes oclusivos ni dormir apoyado sobre el brazo de la FAV.
- No levantar peso ni realizar ejercicios bruscos con ese brazo.
- Evitar cambios bruscos de temperatura.

Ante la detección de complicaciones hay que ponerse en contacto con su centro sanitario de referencia.


3.5. TRATAMIENTO ANTIAGREGANTE DE LA FÍSTULA ARTERIOVENOSA

Recomendaciones

NUEVA

() R 3.5.1) Se sugiere individualizar la indicación del tratamiento antiagregante en la profilaxis de la trombosis de la FAVn, dado que, aunque se demuestra una disminución en el riesgo de trombosis, se considera que los efectos adversos no se han estudiado con suficiente exactitud.

NUEVA

() R 3.5.2) En pacientes con FAVp se sugiere no utilizar profilaxis antitrombótica dada la ausencia de beneficio en la prevención de la trombosis y el hecho de que no se hayan estudiado con suficiente exactitud los efectos adversos.

Razonamiento

El fallo de la FAV puede ser precoz o tardío. El fallo precoz de la FAV es frecuente, con una incidencia del 9 al 53%^{94,256}. El fallo tardío se relaciona con estenosis adquiridas en el territorio arterial y principalmente venoso. La fisiopatología del fallo no está del todo bien definida, pero se ha relacionado con diferentes desencadenantes que provocan inicialmente una estenosis que puede desencadenar una trombosis y la pérdida del AV²⁵⁷. La trombosis es, por lo tanto, el factor en común del fallo tanto precoz como tardío.

Hay enfermedades vasculares donde el territorio afectado por una trombosis tiene una grave repercusión clínica, como es el caso de arterias coronarias o cerebrales²⁵⁸. A partir de aquí se ha postulado que el beneficio que puede tener la medicación antitrombótica en estas patologías podría también reducir la trombosis en la FAV y, por lo tanto, la pérdida del AV.

La primera vez que se propuso este tipo de fármacos en la prevención de la trombosis en el AV fue con la cánula de Scribner, en 1967²⁵⁹. Esta cánula conectaba los vasos a nivel de la muñeca (arteria radial y vena cefálica o arteria cubital y vena basilica) o en el tercio inferior de la pierna (tibia posterior y safena interna), a través de un puente externo de material sintético (FAV externa) permanentemente instalado, de modo que el riñón artificial pudiera ser conectado tan a menudo como fuera necesario. Desde entonces, el resultado de la utilización de antiagregantes para reducir el fallo de la fístula no ha sido concluyente. Los salicilatos se han relacionado con un descenso del fallo precoz, pero estudios observacionales como el DOPPS no encontraron

que se consiguiera aumentar la proporción de FAV utilizables para la HD²⁶⁰. Un ensayo clínico que comparó clopidogrel con placebo demostró una reducción en las trombosis precoces en FAV incidentes, pero no se modificó la proporción de FAV útiles para la HD¹⁷¹. Por otro lado, otra revisión del DOPPS encontró un menor riesgo de fallo de la FAV en pacientes que recibían ácido acetilsalicílico durante al menos 1 año²⁶¹ y un metaanálisis que incluye estudios con diferentes antiagregantes a corto plazo demostró también una reducción en las trombosis en FAVn y FAVp²⁶².

Sin embargo, el período de seguimiento en estos estudios es limitado, habitualmente menor de 1 año, y sin demostrar claramente el beneficio en la supervivencia sin presentar un riesgo aumentado de hemorragia.

El paciente en HD presenta un mayor riesgo de hemorragia en relación con múltiples factores, que incluyen la disfunción plaquetaria, la anemia o el uso de heparina durante la HD. A esto se añade la incertidumbre del riesgo añadido por el uso de antiagregantes o anticoagulantes orales, sabiendo que los scores de riesgo de hemorragia desarrollados para la población general no se han validado en el paciente en HD.

Esta mayor tendencia a la hemorragia se ha observado en una de las revisiones del estudio DOPPS en el paciente con indicaciones específicas de antiagregación, como trastornos del ritmo, en el que el uso tanto de antiagregantes como de anticoagulantes se asoció con un riesgo elevado de mortalidad, tanto por causa cardiovascular como por cualquier tipo²⁶³. En un estudio retrospectivo, que incluyó 5 años de seguimiento en 41.000 pacientes, también se encontró una asociación a mayor mortalidad con los antiagregantes o anticoagulantes en el paciente en HD, si bien no se podía descartar totalmente el factor confusor de la indicación del tratamiento²⁶⁴. Cuando se analizan estudios que evalúan el riesgo de hemorragia en el entorno de los resultados de la antiagregación en la permeabilidad de la FAV, estos son escasos y sin resultados concluyentes. Una revisión sistemática que evalúa el riesgo de hemorragia en el paciente en HD, aunque parece demostrar una disminución en el riesgo de trombosis en la FAVn y no en la FAVp, es incapaz de consensuar una indicación en la antiagregación ante el elevado riesgo de hemorragia en el paciente renal²⁶⁵.

Por ello se considera necesario evaluar si se puede establecer una indicación del tratamiento antitrombótico en la prevención de la disfunción de la FAV.

Pregunta Clínica IX a: ¿En qué situaciones es necesario realizar profilaxis antitrombótica tras la realización-reparación de la fístula arteriovenosa?

Pregunta Clínica IX b: El uso de antiagregantes previos a la creación de la fístula arteriovenosa, ¿tiene una repercusión en la supervivencia y reduce el riesgo de trombosis?



Resumen de la evidencia

<p>En pacientes de HD con FAVn, el tratamiento con antiagregantes tras la cirugía y durante 6 meses después de su realización reduce el riesgo de fracaso (por trombosis o la pérdida de la permeabilidad) y no se acompaña de efectos negativos en otras medidas de resultados.</p>	<p>Calidad moderada</p>
<p>En pacientes en los que se va a crear una FAV para como AV, la profilaxis antitrombótica previa a la cirugía y prolongada de 4 a 6 semanas tras la cirugía reduce el riesgo de fracaso de la fístula (por trombosis o la pérdida de la permeabilidad) y no se acompaña de efectos negativos en otras medidas de resultados.</p>	<p>Calidad baja</p>
<p>En pacientes de HD con FAVp, el tratamiento con antiagregantes no muestra efecto en la prevención de la trombosis, el mantenimiento de la permeabilidad del AV, ni en ninguno de los desenlaces de interés.</p>	<p>Calidad moderada</p>
<p>En pacientes a los que se va a realizar una FAVp, la profilaxis antitrombótica previa y varias semanas después no muestra efecto positivo en ninguna de las medidas de resultado.</p>	<p>Calidad baja</p>

Desarrollo de la síntesis de la evidencia

¿En qué situaciones es necesario realizar profilaxis antitrombótica tras la realización-reparación de la fístula arteriovenosa?

La revisión sistemática de Palmer et al²⁶⁶ (derivada de la revisión Cochrane de Palmer et al²⁶⁷) analiza el efecto

del tratamiento antiagregante en la tasa de trombosis y permeabilidad del AV en pacientes de HD, incluyendo tanto FAVn nativas como FAVp. En doce ensayos (con 3.118 participantes), el tratamiento antiagregante comenzó al tiempo de la realización de la cirugía, en seis ensayos 1-2 días antes, en dos ensayos 7-10 días antes, en dos ensayos 1-2 días después, en un ensayo 1 mes después y en otro no se especificó. La mediana de intervención fue de 3 meses (rango intercuartil, 1,25-6). La ticlopidina, el ácido acetilsalicílico y el clopidogrel fueron los antiagregantes más utilizados.

Limitación: riesgo de sesgo alto o poco claro en la mayoría de los ensayos y escasos datos para el análisis de algunos efectos, especialmente en la FAVp y en la adecuación del AV para HD.

Resultados

Fallo de la fístula arteriovenosa por trombosis o pérdida de permeabilidad

En la FAVn, el tratamiento antiagregante redujo la trombosis o la pérdida de permeabilidad a la mitad (6 ensayos; 188 eventos; 1.242 participantes; RR:0,49; IC del 95%: 0,30-0,81; I²:29%). En términos absolutos, el tratamiento de 100 individuos con agentes antiplaquetarios durante 1-6 meses (ácido acetilsalicílico, ticlopidina o clopidogrel) prevendría entre 6 y 21 individuos del fracaso de la fístula, asumiendo un riesgo basal del 30% de uno o más eventos.

Sin embargo, el tratamiento antiagregante tuvo poco o ningún efecto sobre la trombosis de la FAVp o la permeabilidad (3 ensayos, 374 eventos, 956 participantes; RR:0,94; IC del 95%: 0,80-1,10).

Fallo de la fístula arteriovenosa por trombosis o pérdida de permeabilidad temprana

En cinco ensayos (1.105 participantes) se evaluó el fallo del AV en las 8 semanas después de realizada la cirugía. En este subgrupo, el tratamiento con antiagregante redujo significativamente la trombosis precoz o el fallo en la permeabilidad de la FAV en un 57%, en comparación con el tratamiento con placebo o no tratamiento (177 eventos; RR:0,43; IC del 95%:0,26-0,73; I²:25%). La revisión no mostró datos respecto a los pacientes con FAVp.

Fallo para conseguir un AV adecuado para la HD

En cinco ensayos (1.503 participantes) se evaluó el efecto del tratamiento antiagregante sobre la adecuación del AV para realizar la HD. Las diferencias no

fueron estadísticamente significativas, tanto en FAVn (dos ensayos; 470 eventos; 794 participantes; RR:0,57; IC del 95%: 0,13-2,51) como en FAVp (un ensayo; 12 eventos; 649 participantes; RR:0,51; IC del 95%:0,16-1,68).

Necesidad de intervención para mantener la permeabilidad o la maduración de la FAV

No hubo diferencias estadísticamente significativas en la necesidad de intervención para mantener la permeabilidad o la maduración de la FAV, en FAVn (un estudio; 17 eventos; 866 participantes; RR:0,69; IC del 95%:0,26-1,83) y en FAVp (un estudio; 196 eventos; 649 participantes; RR:0,89; IC del 95%:0,64-1,25).

Riesgo de hemorragia

En diez ensayos (3.930 participantes) se da información sobre eventos hemorrágicos. No se encontraron diferencias estadísticamente significativas en hemorragias graves –retroperitoneal, intraocular, intraarticular, cerebral o gastrointestinal– (diez estudios; 3.930 participantes; RR:0,93; IC del 95%:0,58-1,49) o leves (cuatro estudios; 237 participantes; RR:1,22; IC del 95%:0,51-2,91).

Abandono del tratamiento

No hubo diferencias estadísticamente significativas en el abandono del tratamiento con respecto al grupo control (8 estudios; 1.973 participantes; RR:1,01; IC 95%:0,84-1,20).

Profilaxis antitrombótica

Tras la reparación del AV. No se han encontrado estudios que analicen los efectos de la profilaxis antitrombótica tras la reparación del AV.

El uso de antiagregantes previos a la creación de la fístula arteriovenosa, ¿tiene una repercusión en la supervivencia y reduce el riesgo de trombosis?

En relación con el uso de antiagregantes previamente a la realización del AV y su repercusión en la supervivencia y en el riesgo de trombosis tras el análisis de las mismas publicaciones de Palmer et al^{266,267}, no se han encontrado estudios que comparen dar solo antes con dar solo después, o dar antes y después frente a solo después. Dado que los estudios encontrados analizan tratamiento perioperación en todos los casos, esto es antes y después, se ha considerado que la evidencia disponible es indirecta.

Resultados

Fracaso de la FAV (por trombosis o la pérdida de la permeabilidad)

Las revisiones dan información sobre 5 ECA en los que la terapia antitrombótica se inicia antes de la operación de creación de una FAV como AV y se continúa hasta 4 o 6 semanas después, pero hay gran variabilidad en relación con el número de días previos a la operación en los que se usa el fármaco en cada estudio: en uno, 1 día antes y luego durante 28 días; en otro empezando 2 días antes y durante 1 mes; en otros dos empezar 7 días antes y luego durante 28 días; en otro empezar 7 a 10 días antes y luego 6 semanas. Se ha incluido también en este metaanálisis otro estudio donde empiezan el día 1 de la operación y luego 6 semanas.

El tratamiento antiplaquetario redujo el riesgo de trombosis o de fracaso en la permeabilidad a cerca de la mitad (seis ensayos; 218 eventos; 1.365 participantes; RR:0,54; IC del 95%:0,39-0,74; I²=10%).

Trombosis precoz del acceso vascular (antes de 8 semanas) en fístula arteriovenosa

El tratamiento antiplaquetario redujo el riesgo de trombosis precoz del acceso a cerca de la mitad (seis ensayos; 218 eventos; 1.365 participantes; RR:0,54; IC del 95%:0,39-0,74; I²=10%).

No encuentran diferencias significativas entre tratamientos en relación con: mortalidad por todas las causas, mortalidad por causa cardiovascular, infartos fatales o no fatales, accidentes cerebrovasculares fatales o no fatales, hemorragia menor, mayor o fatal, pérdida de PP, necesidad de intervención para mantener la permeabilidad, u hospitalización.

Fístula arteriovenosa protésica

En pacientes a los que se realiza un AV por medio de un injerto no encuentran diferencias entre tratamientos para ninguna medida de resultados.

Fracaso de la fístula arteriovenosa protésica (por trombosis o pérdida de la permeabilidad)

No encuentran diferencias significativas entre tratamientos (dos ensayos; 266 eventos; 756 participantes; RR:0,94; IC del 95%:0,79-1,11; I²=0%).

En una revisión sistemática Cochrane sobre el uso de tratamiento médico para mejorar la permeabilidad

de la FAVn o de la FAVp²⁶⁸, el antiagregante ticlopidina mostró una reducción significativa del riesgo de fallo de la FAVn por trombosis en comparación con placebo, que en términos relativos fue del 48% (tres ensayos clínicos; 339 participantes; OR:0,45; IC del 95%:0,25-0,82). No se observaron diferencias significativas al comparar otros tratamientos como ácido acetilsalicílico, clopidogrel o warfarina con placebo. De acuerdo con los autores de la revisión, la calidad de la evidencia fue baja por el limitado seguimiento de los estudios y la limitada disponibilidad de estudios para probar la eficacia del tratamiento.

De la evidencia a la recomendación

La trombosis del AV es la consecuencia tanto del fallo precoz como del tardío que provoca la pérdida del mismo. Procedente de otros territorios vasculares, en que el tratamiento antiagregante es eficaz en la disminución del riesgo de trombosis, se ha postulado que este beneficio podría extenderse a mejorar la permeabilidad de la FAV. Sin embargo, el paciente en HD presenta mayor riesgo de hemorragia de componente multifactorial, que hace que la introducción del tratamiento antiagregante incremente potencialmente este riesgo.

La revisión de la evidencia demuestra que en el paciente en HD con FAVn, el tratamiento antiagregante reduce el riesgo de trombosis, sin existir diferencias en los efectos sobre la maduración y la utilización de la FAVn para la HD. Es de destacar que el análisis de los riesgos de hemorragia es incierto. Los autores señalan que no se reportaron con exactitud todos los efectos adversos, porque el número de eventos señalados en ambos grupos fue escaso. Además, los episodios de eventos hemorrágicos graves fueron definidos a priori y descritos sistemáticamente en solo dos de 21 ensayos. Por ello, el GEMAV interpreta que la utilización del tratamiento antiagregante debería individualizarse por los potenciales efectos secundarios en esta población.

Por otro lado, en el paciente de HD con FAVp, la efectividad del tratamiento antiagregante no existe en la prevención de la trombosis o el mantenimiento de la permeabilidad del AV.

Pregunta clínica IX. Recomendaciones

R 3.5.1) Se sugiere individualizar la indicación del tratamiento antiagregante en la profilaxis de la trombosis de la FAVn, dado que, aunque se demuestra una disminución en el riesgo de trombosis, se considera que los efectos adversos no se han estudiado con suficiente exactitud.

R 3.5.2) En pacientes con FAVp se sugiere no utilizar profilaxis antitrombótica, dada la ausencia de beneficio en la trombosis y el hecho de que no se hayan estudiado con suficiente exactitud los efectos adversos.

CAPÍTULO 4. Monitorización y vigilancia de la fístula arteriovenosa

CONTENIDO

- 4.1. Razonamiento.
- 4.2. Monitorización clínica.
- 4.3. Monitorización y vigilancia de la presión de la fístula arteriovenosa.
- 4.4. Recirculación de la fístula arteriovenosa.
- 4.5. Disminución inexplicable de la adecuación de la hemodiálisis.
- 4.6. Métodos de cribado dilucionales para la determinación indirecta del flujo sanguíneo de la fístula arteriovenosa.
- 4.7. Pruebas de imagen. Vigilancia de la fístula arteriovenosa mediante ecografía Doppler.
- 4.8. Poder predictivo de los métodos de primera y segunda generación para la detección de la estenosis y la trombosis de la fístula arteriovenosa.
- 4.9. Factores predictivos de trombosis de la fístula arteriovenosa con estenosis.

PREÁMBULO

El objetivo de la monitorización y vigilancia de la FAV es diagnosticar precozmente la patología, tanto de la FAVn como protésica FAVp. El seguimiento de la FAV debe permitir la prevención de la trombosis mediante la detección precoz de la estenosis significativa y aumentar su supervivencia.

Recomendaciones

R 4.1.1) Se recomienda que las unidades de HD dispongan de programas protocolizados de seguimiento de la FAV y con participación multidisciplinar. Estos programas deben incluir métodos para diagnosticar precozmente la disfunción de la FAV y localizar su origen, así como efectuar el tratamiento electivo.

R 4.1.2) Se recomienda que la aplicación de programas de seguimiento de la FAV implique la evaluación periódica de los parámetros obtenidos por cada método de monitorización y/o vigilancia aplicado.

R 4.1.3) Se recomienda que la alteración repetida de cualquier parámetro de monitorización y/o vigilancia se utilice como criterio para efectuar una exploración de imagen de la FAV ante la sospecha de patología.

4.1. RAZONAMIENTO

Para obtener una FAV válida que pueda utilizarse para iniciar un programa de HD crónica hay que sortear numerosos obstáculos²¹⁴. El mayor de todos ellos es conseguir una adecuada maduración, sobre todo en el caso de la FAVn, ya que, actualmente, el porcentaje de fracasos en la maduración de esta es aproximadamente del 40%²¹⁴. Una vez alcanzado este difícil objetivo, hay que seguir en estado de alerta y utilizar todos los medios disponibles a nuestro alcance para evitar la trombosis y mantener la permeabilidad de la FAV en el enfermo prevalente.

La trombosis irreversible de la FAV ocasiona una serie de consecuencias negativas para el paciente prevalente que sigue un programa de HD²⁶⁹: reducción del capital venoso, necesidad de la implantación de un CVC, menor eficacia de la HD, posible estenosis o trombosis de venas centrales, inflamación crónica en el caso de las FAVp y la construcción de una nueva FAV. Todo ello incrementa la frecuencia de hospitalización, la morbilidad y el gasto sanitario del paciente en HD crónica²⁷⁰. Por tanto, evitar la trombosis de la FAV es primordial para estos pacientes.

En relación con la trombosis de la FAV hay que tener en cuenta que:

- No siempre es técnicamente posible la repermeabilización de todos los casos de trombosis de la FAV, incluso en manos de especialistas experimentados²⁷¹.
- La PS de la FAV es significativamente inferior después de la repermeabilización posttrombosis de la FAV si se compara con la reparación electiva de la estenosis de la FAV antes de la trombosis (capítulo "Complicaciones de la fístula arteriovenosa", recomendación 5.2.6)^{272,273}.

Por tanto, es muy importante destacar que el tratamiento de elección de la trombosis de la FAV no es su rescate mediante radiología intervencionista o cirugía vascular, sino su prevención mediante el diagnóstico y tratamiento precoz de la estenosis significativa.

La causa más frecuente de trombosis es la estenosis severa de la FAV^{10,253}. Actualmente, para poder calificar a una estenosis como significativa es preciso demostrar la presencia de una reducción de la luz vascular >50%

mediante ecografía y/o angiografía, junto con la alteración repetida de uno o varios parámetros obtenidos por los métodos de monitorización y/o vigilancia¹⁰. El diagnóstico de la estenosis significativa es indicación de efectuar su tratamiento correctivo mediante la ATP y/o la cirugía de forma electiva o preventiva para evitar su trombosis¹⁰.

Los programas de seguimiento de la FAV contemplan dos aspectos fundamentales: a) el diagnóstico precoz de la estenosis significativa mediante la utilización de diversos métodos o técnicas de cribado, y b) su corrección electiva o preventiva para prevenir su trombosis y aumentar la supervivencia de la FAV¹⁰.

La filosofía de estos programas se basa en que la estenosis de la FAV se desarrolla, en la gran mayoría de los casos, durante intervalos variables de tiempo y, si se diagnostica y corrige a tiempo, la subdiálisis puede evitarse y la tasa de trombosis puede reducirse entre el 40 y el 75%^{10,274}. Estos programas de seguimiento deben desarrollarse en cada unidad de HD de forma sistemática, protocolizada y con una participación multidisciplinar de enfermería, nefrología, radiología y cirugía vascular²⁵³. La **Tabla 8** muestra los objetivos de los programas de seguimiento de la FAV, tanto para FAVn como para FAVp²⁷⁵⁻²⁷⁷.

Según datos del estudio DOPPS I y II, 1996-2004, la probabilidad de que un enfermo prevalente efectúe la sesión de HD mediante un CVC está en relación directa con el número de la FAV permanentes implantados previamente³². Es probable que, si se hubieran introducido previamente programas de seguimiento de la FAV en estos centros DOPPS, se habrían podido evitar muchos de los casos de trombosis; por tanto, se habría reducido la prevalencia de enfermos dializados mediante CVC³². En este sentido, en nuestro país se ha demostrado una relación inversa entre la tasa de intervención preventiva y la tasa de trombosis de la FAV tanto para FAVn como para FAVp²⁷⁸.

Los métodos o técnicas de cribado o "screening" para el diagnosticoprecoz de la estenosis significativa se clasifican en 2 grandes grupos²⁷⁹ (**Tabla 9**):

1. Métodos de primera generación.

- Monitorización clínica:
 - Exploración física.
 - Problemas durante la sesión de HD.
 - Test de sobrecarga de la FAVn por flujo de bomba (Q_B).
- Monitorización y vigilancia de la presión de la FAV: presión venosa dinámica (PVD), presión intraacceso (PIA) estática equivalente o normalizada.

- Determinación del porcentaje de recirculación.
- Disminución inexplicable de la adecuación de la HD: índice Kt/V, porcentaje de reducción de la urea (PRU), índice Kt.

2. Métodos de segunda generación. Permiten calcular el flujo sanguíneo (Q_A) de la FAV.

- Métodos de cribado dilucionales.
- Ecografía Doppler.

Además, estas técnicas también pueden clasificarse como métodos de monitorización ("monitoring") y métodos de vigilancia ("surveillance"), en función de que no se necesite o sí que se requiera una instrumentación especial,

Tabla 8. Objetivos teóricos de los programas de seguimiento de la fistula arteriovenosa, tanto para la fistula arteriovenosa nativa como para la protésica.

1. Diagnóstico precoz de la estenosis de la FAV
2. Disminución de la tasa de trombosis de la FAV
3. Aumento de la supervivencia de la FAV
4. Incremento de las intervenciones electivas sobre la FAV
5. Disminución de las intervenciones de rescate sobre la FAV y de la construcción de nuevas FAV
6. Disminución de la incidencia de hospitalizaciones
7. Reducción del número de sesiones de hemodiálisis perdidas
8. Disminución de la tasa de implantación de catéteres
9. Reducción del gasto sanitario

Tabla 9. Técnicas de monitorización y vigilancia de la fistula arteriovenosa.

I. Técnicas de primera generación
1. Monitorización clínica: <ul style="list-style-type: none"> • Exploración física • Problemas durante la sesión de HD • Sobrecarga de la FAVn por Q_B
2. Presión de la FAV: <ul style="list-style-type: none"> • Presión venosa dinámica • Presión intraacceso estática equivalente o normalizada*
3. Recirculación de la fistula arteriovenosa
4. Disminución inexplicable de la adecuación de la diálisis: índice Kt/V, PRU, índice Kt
II. Técnicas de segunda generación
Permiten la estimación no invasiva del Q_A de la FAV de 2 formas: <ol style="list-style-type: none"> 1. Directa: ecografía Doppler* 2. Indirecta: métodos de "screening" dilucionales*
FAVn: fistula arteriovenosa nativa; Kt/V: índice de diálisis; K: aclaramiento del dializador; t: tiempo de duración; V: volumen de distribución de la urea; HD: hemodiálisis; PRU: porcentaje de reducción de la urea; Q_A: flujo sanguíneo; Q_B: flujo de bomba. *Métodos de vigilancia (<i>surveillance</i> según la terminología anglosajona).

respectivamente. Dentro de los métodos de monitorización se agrupan todos los métodos de primera generación excepto la presión venosa estática²⁷⁴. Se consideran métodos de vigilancia la presión venosa estática (ver apartado 4.3.2.) y los métodos de segunda generación. En relación con la periodicidad de su determinación, aunque es deseable la aplicación mensual de estos métodos¹⁰, se acepta efectuar la medición del Q_A de la FAVn cada 2-3 meses^{14,15}.

Respecto a las distintas técnicas de monitorización y vigilancia utilizadas, es importante considerar que:

- El análisis prospectivo de cualquier parámetro de monitorización o vigilancia utilizado tiene mayor poder predictivo para detectar la disfunción de la FAV que los valores aislados de este¹⁰. En este sentido, es básico disponer de un registro de cada FAV en la unidad de HD, que permita efectuar una evaluación de este a lo largo del tiempo.
- No son excluyentes, sino complementarias. La utilización de varios métodos de monitorización o vigilancia de forma simultánea aumenta el rendimiento del programa de seguimiento^{280,281}. Además, se ha demostrado que la precisión de cada técnica de monitorización y vigilancia de la FAV está en relación con la localización de la estenosis²⁸².

Muchos de los métodos de cribado descritos, tanto de primera como de segunda generación, pueden utilizarse para valorar de forma no invasiva el resultado funcional de la intervención electiva realizada sobre la estenosis de la FAV²⁸²⁻²⁸⁴. En este sentido, también se ha utilizado la determinación de Q_A "in situ" inmediatamente después de efectuar la ATP sobre la estenosis de la FAV, para comprobar el resultado funcional del tratamiento electivo²⁸⁵.

4.2. MONITORIZACIÓN CLÍNICA

Aunque la monitorización clínica perdió cierto protagonismo cuando se introdujeron los métodos dilucionales para la determinación no invasiva de Q_A y aumentó la difusión de la ED, actualmente su papel central en el seguimiento de la FAV es indiscutible^{282,286,287}. La monitorización clínica de la FAV tiene en cuenta dos aspectos fundamentales: la exploración física y los problemas durante la sesión de HD^{253,270,282,286-293}. Recientemente se ha descrito la prueba de sobrecarga de la FAVn según el Q_B (Q_B stress test), que parece eficaz en el diagnóstico de la denominada estenosis de "inflow"²⁹⁴.

4.2.1. Exploración física

Debe efectuarse de forma periódica utilizando la inspección, la palpación y la auscultación^{10,282,286,293} (**Tabla 10**). Es un método fácil de aprender y realizar, consume muy poco tiempo, no requiere ninguna instrumentalización especial ni personal adicional y, por tanto, es una técnica de bajo coste. Además del personal de enfermería y del nefrólogo es conveniente que esta exploración sea efectuada parcialmente por el propio paciente a diario (**Figura 2**)²⁹⁵. La detección de cambios en las características del pulso, soplo y el frémito de la FAV respecto a controles previos permite el diagnóstico de una estenosis, así como concretar su localización^{282,286,293}. A diferencia de otros métodos de seguimiento de la FAV, la exploración física permite además identificar otras patologías distintas de la estenosis como los aneurismas o la infección²⁸⁶.

La **Tabla 11** resume los hallazgos obtenidos por la exploración física para el diagnóstico diferencial entre la este-

Tabla 10. Sistemática de la exploración física de la fístula arteriovenosa.

<p>Inspección</p> <ul style="list-style-type: none"> • Además de la FAV propiamente dicha, debe incluir toda la extremidad ipsilateral y debe compararse con la extremidad opuesta • En caso de una FAV localizada en la extremidad superior, debe incluir también el hombro, el tórax, las mamas, el cuello y la cara • Debe evaluarse el diámetro de la FAV, su longitud útil (tramo disponible para la canulación) y la visualización de venas colaterales • Test de elevación del brazo • Presencia de cualquier signo de infección • Edema en la extremidad superior ipsilateral a la FAV: es casi siempre indicativo de la presencia de la estenosis venosa central • Cicatrices en el pecho y el cuello: pueden indicar la presencia de CVC previos o cirugías de la esfera otorrinolaringológica • Presencia de un dispositivo electrónico cardiovascular implantado en la pared torácica (marcapasos) • Dilataciones aneurismáticas • Trastornos tróficos cutáneos por robo vascular o hipertensión venosa
<p>Palpación</p> <ul style="list-style-type: none"> • Evaluación del pulso normal • Detección de cualquier thrill anormal • Test de aumento del pulso • Test de oclusión secuencial
<p>Auscultación</p> <ul style="list-style-type: none"> • Evaluación del soplo normal • Detección de cualquier soplo anormal
<p>CVC: catéter venoso central Modificada de referencias 293 a 300</p>

	Inspección	Palpación	Auscultación	Test elevación brazo	Test aumento del pulso	
Paciente	✓	✓	✗	✓	✗	Diaria
Enfermería	✓	✓	✓	✓	✗	Cada sesión
Nefrología	✓	✓	✓	✓	✓	Cada mes o si se detecta algún problema

Figura 2. Sistemática de la exploración física de la fistula arteriovenosa según el explorador y la frecuencia. En color azul se destacan los distintos aspectos de la exploración física que debería efectuar cada explorador. Modificado de referencia 302.

nosis de "inflow" (localizada en la arteria nutricia o en la propia anastomosis o en el trayecto inicial de la vena arterializada hasta 5 cm postanastomosis), la estenosis de "outflow" (localizada en el trayecto de la vena arterializada desde la zona de punción hasta la AD) y la trombosis de la FAVn. La estenosis venosa central es una estenosis de "outflow", que se localiza en el trayecto venoso desde el arco de la vena cefálica (AVC) a nivel de la primera costilla hasta la AD. Una FAVn sin estenosis presenta un pulso suave o blando de fácil compresión, un "thrill" predominante sobre la anastomosis y un soplo continuo (sistólico y diastólico) de baja intensidad (**Tabla 11**).

Inspección

La **Tabla 10** resume los datos básicos a tener en cuenta durante la inspección de la FAV. Es muy importante la observación de toda la extremidad donde está ubicado el AV. En caso de FAV en las extremidades superiores, la presencia de edema y la circulación colateral son signos que sugieren estenosis venosa central total o parcial. La extensión del edema nos puede ayudar a localizar el nivel de la estenosis central: si el edema implica solo el brazo, esto sugiere que la estenosis está a nivel de la vena subclavia; si el edema incluye el tórax, mama y/o cara ipsilaterales, la estenosis es más probable a nivel de la vena braquiocefálica; el edema bilateral (tórax, mamas, hombros y facies) sugiere una estenosis de vena cava superior²⁸⁶. Hay

Tabla 11. Diagnóstico diferencial entre la estenosis de "inflow", la estenosis de "outflow", la estenosis venosa central y la trombosis según los datos de la exploración física.

	Normal	Estenosis de inflow	Estenosis de outflow	Estenosis venosa central	Trombosis
Inspección	Vena arterializada normal	Vena arterializada mal definida Excesivo colapso con la elevación del brazo	Distendida Ausencia de colapso con la elevación del brazo	Edema Circulación colateral proximal Ausencia de colapso con la elevación del brazo	Puede visualizarse hiperemia sobre el segmento trombosado
Palpación: pulso	Blando y fácilmente compresible	Disminuido Test aumento del pulso: débil	Aumentado	Variable***	Ausente o aumentado
Palpación: frémito	Continuo*	Discontinuo** Disminuido	Discontinuo** Aumentado sobre la lesión.	Variable*** Puede estar presente por debajo de la clavícula.	Ausente
Auscultación: soplo.	Continuo*	Discontinuo** Disminuido	Discontinuo** Tono alto o piente Aumentado sobre la lesión	Variable*** Puede estar presente por debajo de la clavícula	Ausente

*Sistólico y diastólico. **Únicamente sistólico. ***Normal o aumentado.

que valorar también las zonas distales de la extremidad en busca de signos de isquemia (frialdad, palidez y úlceras digitales isquémicas) o bien la presencia de signos de hipertensión venosa (hiperpigmentación y úlceras digitales de estasis)^{286,296-298}. Se inspeccionará todo el trayecto de la FAV para detectar la presencia de hematomas, dilataciones aneurismáticas y signos flogóticos^{299,300}. Toda vena arterializada que no se colapse, al menos parcialmente, tras la elevación del brazo es probable que tenga una estenosis proximal (**Tablas 10, 11 y 12**)^{10,282,286,293}.

Palpación^{282, 286,293,301}

El pulso puede apreciarse mejor utilizando la yema de los dedos. En condiciones normales, el pulso de la FAVn es de baja intensidad, blando y fácilmente compresible. Habitualmente, un incremento del pulso de la FAVn es indicativo de estenosis proximal (FAVn hiperpulsátil) y la cuantía de este incremento es directamente proporcional al grado de estenosis existente. Por el contrario, un pulso excesivamente débil (FAVn hipopulsátil, flat access), con escaso aumento mediante la oclusión manual transitoria, sugiere la presencia de estenosis de "inflow" (test de aumento del pulso, **Tabla 12**).

El "thrill" o frémito es una vibración palpable de la FAVn, que se explora mejor usando la palma de la mano y que refleja el Q_A circulante por la vena arterializada^{282,286,293}. La ausencia de frémito es indicativa del déficit de flujo. Este signo junto con la ausencia de pulso es característico de la trombosis de la FAV. Se pueden palpar dos tipos distintos de frémito:

- Un frémito basal difuso en una FAV normal. Es suave, continuo (sistólico y diastólico), palpable a lo largo de todo el trayecto de la FAV, pero más intenso a nivel de la anastomosis venosa.
- Un frémito localmente aumentado. Refleja la presencia de flujo turbulento localizado sobre una zona de estenosis en la vena arterializada. A medida que aumenta progresivamente el grado de estenosis, con un aumento simultáneo de la resistencia al Q_{Ar} , el frémito se acorta y pierde su componente diastólico. Todo el trayecto de la vena arterializada debe examinarse para detectar la presencia de un frémito anormal. Ante una estenosis de la vena subclavia o del AVC, el frémito puede detectarse por debajo de la clavícula²⁸⁶.

Tabla 12. Principales tests utilizados en la exploración física de la fístula arteriovenosa.

Test de elevación del brazo
<ul style="list-style-type: none"> • Consiste en la elevación de la extremidad de la FAVn por encima del nivel del corazón y se visualiza si existe o no colapso de la vena arterializada • La prueba se considera normal cuando la FAVn se colapsa después de la elevación del brazo y permite descartar la estenosis de "outflow" • En presencia de una estenosis venosa, solo la parte de la vena arterializada proximal a la lesión se colapsará al efectuar este test, mientras que la parte distal a la estenosis permanecerá distendida sin colapsarse
Test de aumento del pulso
<ul style="list-style-type: none"> • El test de aumento del pulso permite evaluar el segmento "inflow" del acceso arteriovenoso • Consiste en la oclusión transitoria de la vena arterializada varios centímetros por encima de la anastomosis arterial con una mano, y la evaluación simultánea de la intensidad del pulso a nivel de la anastomosis con la otra • Este test se considera normal cuando la parte de la vena arterializada distal al dedo que ocluye (entre el dedo y la anastomosis) presenta un aumento del pulso • Este test se basa en el hecho de que, si el acceso se ocluye completamente a cierta distancia de la anastomosis arterial, el pulso suave o blando se verá aumentado de intensidad. El grado de este aumento es directamente proporcional al Q_A existente en el segmento de "inflow" de la FAVn • La presencia de patología del sistema arterial de forma retrógrada a la anastomosis (estenosis de la arteria nutricia) condiciona el grado de incremento del pulso obtenido al aplicar este test
Test de oclusión secuencial
<ul style="list-style-type: none"> • Es similar al test de aumento del pulso excepto en que este test está centrado en la desaparición del "thrill" con la oclusión de la vena arterializada de la FAVn • Su objetivo es detectar las ramas venosas colaterales que nacen de la vena arterializada. Con frecuencia, una vena colateral puede ser visible y, por tanto, detectada previamente mediante la inspección • Este test se basa en la relación existente entre el "thrill" y el Q_A de la vena arterializada • Consiste en la oclusión de la vena arterializada a corta distancia de forma proximal a la anastomosis con una mano, mientras que se palpa el thrill normal sobre la anastomosis con la otra. El "thrill", normalmente palpable sobre la anastomosis arterial, indicativo de Q_{Ar}, desaparece cuando la vena arterializada es obstruida manualmente a nivel proximal al causar un paro transitorio del Q_A. A continuación, todo el trayecto de la vena arterializada se debe evaluar cambiando el punto de la oclusión progresivamente en sentido proximal. Si en algún punto del trayecto venoso el "thrill" no desaparece, significa que una vena colateral está presente por debajo del punto de la oclusión

FAVn: fístula arteriovenosa nativa; Q_A : flujo sanguíneo.

Auscultación

Se valorará el soplo normal de la FAV y los cambios temporales que puedan producirse en este, así como la aparición de soplos anormales^{282,286,293}. Constituye la manifestación auditiva del frémito. Podemos escuchar dos tipos distintos de soplo:

- Un soplo basal difuso en una FAV normal. Es de tono bajo, como un rumor suave y continuo (sistólico y diastólico).
- Un soplo anormal asociado a la estenosis. El aumento de la resistencia ocasionado por una lesión estenótica progresiva dará lugar a la pérdida paulatina del componente diastólico del soplo y a un incremento simultáneo del tono de este. Todo el trayecto de la vena arterializada, incluyendo el área debajo de la clavícula, debe examinarse para valorar la presencia de un soplo anormal²⁸⁶.

La estenosis yuxtaanastomótica o perianastomótica de una FAVn, es decir, la estenosis localizada en un área de 2-3 cm inmediatamente adyacente a la anastomosis, que puede afectar tanto a la arteria aferente como a la vena eferente, se comporta como una estenosis de "inflow" y puede diagnosticarse con facilidad explorando la anastomosis y el segmento más distal de la vena arterializada²⁸⁶. A nivel de la anastomosis, el frémito solo se palpa durante la sístole y el pulso está muy aumentado (definido como "water-hammer" según los autores anglosajones), pero desaparece bruscamente cuando el dedo del explorador se mueve en dirección proximal a lo largo del trayecto de la vena y encuentra la ubicación precisa de la estenosis; proximalmente a la estenosis, el pulso es muy débil y puede ser difícil de detectar. En ocasiones, la estenosis ya puede visualizarse como un hachazo en relación con una disminución brusca del calibre venoso.

Diversos estudios prospectivos observacionales han demostrado que la exploración física presenta una elevada sensibilidad, especificidad y precisión para el diagnóstico de la estenosis y, por tanto, debe ocupar una posición destacada entre los métodos de cribado de la FAV^{204,286,287,301-308}. La eficacia de la exploración física efectuada por personal cualificado es equivalente a otros métodos de cribado más sofisticados^{287,301,302}; la clave reside en el criterio del explorador³⁰². En este sentido, en el estudio de Coentrão et al, efectuado en 177 pacientes prevalentes consecutivos con disfunción de la FAVn, la concordancia diagnóstica de la exploración física con la fistulografía para el diagnóstico de la estenosis en todas las localizaciones, fue siempre superior en el caso de un médico residente de nefrología entrenado durante 6 meses en comparación con varios nefrólogos generales sin ningún entrenamiento específico en

la exploración de la FAVn (concordancia global: 86 frente a 49%, respectivamente)³⁰².

4.2.2. Problemas en la sesión de hemodiálisis

Pueden ser signos indirectos de estenosis de la FAV si aparecen de forma persistente (tres sesiones consecutivas de HD) en relación con las sesiones de HD previas²⁵³:

- Dificultad para la punción y/o canalización de la FAV.
- Aspiración de coágulos durante la punción.
- Aumento de la PA negativa prebomba.
- Imposibilidad de alcanzar el Q_B prescrito.
- Aumento de la presión de retorno o venosa.
- Tiempo de hemostasia prolongado, en ausencia de anticoagulación excesiva.

4.2.3. Test de sobrecarga de la fístula arteriovenosa nativa según el flujo de bomba

Este test se ha demostrado eficaz para diagnosticar la estenosis de "inflow" de la FAVn (valor predictivo positivo (VPP) del 76,3%) y se fundamenta en el descenso que se produce del Q_A con la elevación de la extremidad superior de 0 a 90° durante 30 s y un Q_B de 400 ml/min²⁹⁴. Para su realización, con esta posición elevada del brazo, se disminuye el Q_B progresivamente a 300, 200 y 100 ml/min y se considera el test positivo cuando se dispara la alarma en la máquina de HD al descender la PA negativa por debajo de -250 mmHg. La existencia de un test positivo a valores bajos de Q_B (100-200 ml/min) implica la presencia de un Q_A disminuido y, por tanto, una alta probabilidad de estenosis relevante.

4.3. MONITORIZACIÓN Y VIGILANCIA DE LA PRESIÓN DE LA FÍSTULA ARTERIOVENOSA

La presencia de una estenosis significativa de la FAV puede provocar un incremento retrógrado de la presión dentro de este, que puede detectarse mediante los métodos de monitorización y vigilancia de la presión de la FAV^{10,274,283,303,309-315}. En la **Tabla 13** se detalla cómo determinar la presión de la FAV.

Estos métodos son de utilidad preferente para el seguimiento de FAVn proximales y, sobre todo, de las FAVp^{10,283}. Las venas colaterales de una FAVn radiocefálica pueden provocar una descompresión y disminuir la sensibilidad de estas técnicas en la detección de la estenosis de la FAVn distal^{10,283}.

En la serie pionera de Besarab et al³⁰⁹, la sensibilidad para diagnosticar la estenosis significativa de la FAVp mediante la determinación de la presión estática normalizada (ver apartado 4.3.3.) fue del 91%. En presencia de la estenosis más frecuente diagnosticada en las FAVp, es decir, la estenosis localizada a

nivel de la anastomosis entre el extremo venoso del injerto y la vena eferente, se produce un incremento retrógrado de la presión a lo largo de toda la FAVp y el nivel de presión alcanzado está en relación directa con el grado de estenosis existente³¹⁶.

Tabla 13. Determinación de la presión venosa.

Monitorización de la presión venosa dinámica
<p>Características generales</p> <ul style="list-style-type: none"> • De utilidad preferente para la (FAVp) • Valores obtenidos por el transductor de presión de la línea venosa de la máquina de hemodiálisis HD • Agujas de 15 G • Q_b 200 ml/min • Hacer la determinación en los primeros 2-5 min del comienzo de la HD • Establecer un valor basal con la media de tres determinaciones en las primeras sesiones de HD • Periodicidad: mensual • Remitir a pruebas de imagen si en tres sesiones consecutivas >150 mmHg o hay un incremento $>25\%$ del valor basal <p>La presión venosa dinámica es la presión generada al realizar el retorno venoso de la sangre dializada por la FAV a través de la aguja venosa. Es medida por el transductor de presión venosa del monitor de HD. Refleja la presión del interior de la FAV y la resistencia que ofrece la aguja venosa. Sin embargo, la PVD puede estar influenciada por otros factores que inducen a un error en su medición, como son: a) el Q_b, que puede variar según los diversos estudios entre 50 y 425 ml/min; b) la longitud y el calibre de la aguja empleada; c) la viscosidad de la sangre (hematocrito), que influye en la PVD; d) la PA del paciente, y e) el desarrollo de venas colaterales, en algunas FAV, que puede ocasionar un fallo en la detección de una estenosis mediante este método. Por estos motivos existe el convencimiento de que la PVD no refleja la PIA y, por tanto, la resistencia causada por una estenosis, lo que conduce a una menor sensibilidad y especificidad que otros métodos, como la medición del flujo de la FAV (Q_A) y la PV estática</p>
<p>Vigilancia de la presión intraacceso o estática</p> <p>En la actualidad, para la determinación de la presión venosa intraacceso (PVIA), se utiliza un método simplificado que no precisa un aparato especial ni costes adicionales y que es reproducible y fácil de realizar. Se basa en la determinación de la presión reflejada en el transductor de la máquina de HD y la presión hidrostática (PH) creada por la columna de sangre entre la FAV y la cámara venosa. La PVIA no depende de los cambios en el Q_b, de la viscosidad sanguínea ni del calibre ni disposición de las agujas; únicamente está en relación con la PA sistémica, por lo que se utiliza el valor de la PVIA normalizada ($PVIA_n$) como el cociente entre la PVIA y la presión arterial media (PAM) sistémica determinada simultáneamente:</p> $PVIA_n = PVIA / PAM$ <p>La determinación de PVIA no permite detectar estenosis localizadas distalmente a la aguja venosa, bien sea en el cuerpo o bien a nivel de la anastomosis arterial del injerto. Para ello, es útil la medición de la presión arterial intraacceso (PAIA), que considera la presión obtenida en el transductor de presión conectado a la línea arterial (simultáneamente a la medición de la presión en la línea venosa) y la altura en centímetros entre la aguja arterial y la cámara arterial</p> <p>Si una estenosis se desarrolla en el cuerpo de la prótesis, entre ambas agujas, la PVIA permanece normal o disminuida mientras que la PAIA está aumentada. Una diferencia entre la PAIA normalizada ($PAIA_n$) y la $PVIA_n >0,5$ puede ser indicativa de una estenosis intraacceso</p>
<p>Requisitos para la determinación de la presión intraacceso</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Realizar la determinación en los primeros 60 min de la HD con el paciente en situación hemodinámica estable 2. Asegurarse de que el transductor de PA y PV de la máquina de HD está calibrado a cero 3. Establecer un valor basal con la media de tres determinaciones en las primeras sesiones de HD 4. Periodicidad mensual 5. De utilidad preferente en FAVp
<p>Cálculo de la presión venosa estática o intraacceso</p> <p>I. Presión venosa intraacceso</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Medir la PAM calculada por la fórmula: $PAM = PAS + 2 \times PAD / 3$ <p>Donde PAS es la presión arterial sistólica y PAD la presión arterial diastólica</p> <ol style="list-style-type: none"> 2. Detener la bomba de sangre 3. Pinzar la línea venosa entre el dializador y la cámara venosa 4. Esperar 30 s y la presión que muestre el transductor venoso de la máquina de HD la denominamos "P" (se expresa en mmHg) 5. Despinzar el retorno venoso y programar el flujo de sangre previo

6. Medir la PH que supone la columna de sangre entre la FAV y la cámara venosa de la máquina de HD. PH se expresa en mmHg. Se aplica una de estas dos fórmulas:

$$P_H = 0,35 \times H + 3,4$$

Donde H es la altura en centímetros entre el brazo del sillón donde apoya el brazo de la FAV y el punto más alto del nivel de sangre de la cámara venosa

$$P_H = H \times 0,76$$

Donde H es la altura en centímetros entre la aguja venosa y el punto más alto del nivel de sangre de la cámara venosa

7. Se calcula la PVIA:

$$PVIA = P + P_H$$

Donde P es la presión a bomba parada y PH la presión hidrostática

8. Cálculo de PVIA_n:

$$PVIA_n = PVIA / PAM$$

II. PA intraacceso

1. Medir la PAM, según la fórmula:

$$PAM = [PAS + (2 \times PAD)] / 3$$

2. Detener la bomba de sangre

3. Pinzar la línea arterial entre la cámara arterial y el dializador

4. Esperar 30 s y la presión que muestre el transductor arterial de la máquina de HD la denominamos "P" (se expresa en mmHg)

5. Despinzar la línea arterial y programar el flujo de sangre previo

6. Medir la PH que supone la columna de sangre entre la FAV y el punto más alto del nivel de sangre de la cámara arterial de la máquina de HD. La PH se expresa en mmHg. Se aplica una de las siguientes fórmulas:

$$PH = 0,35 \times H + 3,4$$

$$PH = H \times 0,76$$

7. Se calcula la PAIA:

$$PAIA = P + PH$$

8. Cálculo de la PAIA normalizada (PAIA_n):

$$PAIA_n = PAIA / PAM$$

III. Presión intraacceso entre ambas agujas

Se calcula la PIA:

$$PIA_n = PAIA_n - PVIA_n$$

Monitorización de la presión venosa dinámica

a) Fístula arteriovenosa nativa

Grado y localización de la estenosis	Segmento arterial (PAIA _n)	Segmento venoso (PVIA _n)
Estenosis ausente o <50%	0,13-0,43	0,08-0,34
1. Estenosis de "outflow" >50%	>0,43	o bien >0,35
2. Estenosis >50% entre ambas agujas de la vena arterializada	>0,43	y además ≤0,35
3. Estenosis de "inflow" >50%	<0,+ hallazgos clínicos	Hallazgos clínicos

b) Fístula arteriovenosa protésica

Grado y localización de la estenosis	Segmento arterial (PAIA _n)	Segmento venoso (PVIA _n)
Estenosis ausente o <50%	0,35-0,74	0,15-0,49
1. Estenosis >50% en la anastomosis venosa	>0,75	o bien >0,5
2. Estenosis >50% cuerpo de FAVp (entre ambas agujas)	≥0,65	y además <0,5
3. Estenosis >50% en la anastomosis arterial	<0,3	Hallazgos clínicos

FAV: fístula arteriovenosa; PAIA: presión arterial intraacceso normalizada; PVIA: presión venosa intraacceso normalizada.

4.3.1. Presión venosa dinámica

La PVD es la presión necesaria para retornar la sangre dializada al interior de la FAV a través de la aguja venosa registrada por el transductor de presión venosa del monitor de HD. En realidad es la suma de la presión necesaria para vencer la resistencia ejercida por

la aguja venosa y la presión existente en el interior de la FAV (Tabla 13)¹⁰.

Existen resultados contradictorios en la bibliografía en relación con la eficacia de la PVD para detectar las FAV con estenosis significativa y alto riesgo de trombosis^{311,312,317-321}. En la serie clásica de Schwab et al³¹²,

la incidencia de trombosis que se obtuvo al comparar FAV con estenosis significativa corregida de forma electiva (PVD previa >150 mmHg) y FAV con PVD normal sin sospecha de estenosis fue similar (0,15 frente a 0,13 episodios/paciente/año). Smits et al³¹¹ demostraron una reducción significativa de la incidencia de trombosis de FAVp mediante la aplicación de un programa de seguimiento que incluyó determinaciones de la PVD, presión venosa estática y Q_A . En cambio, este mismo grupo holandés no pudo demostrar previamente la eficacia de la PVD en la predicción de la trombosis de FAVp³²².

En resumen, los datos disponibles actualmente que sugieren la utilidad de la PVD para diagnosticar la estenosis o predecir la trombosis son limitados y no concluyentes. No es aceptable utilizar la PVD como método de cribado de la estenosis de la FAV de forma no estandarizada.

4.3.2. Presión intraacceso o estática

Se determina en presencia de $Q_B=0$ ml/min (bomba detenida). A diferencia de la PVD, la PIA no está influenciada por el tipo de aguja utilizado, el Q_B o la viscosidad sanguínea.

Para su cálculo se utiliza actualmente la determinación simplificada de Besarab et al^{10,314}, que tiene en cuenta la presión obtenida por el transductor de presión conectado a la línea venosa o arterial del monitor de HD (mmHg) y la altura existente entre la aguja venosa o arterial (o el brazo del sillón del enfermo) y el nivel de sangre de la cámara venosa o arterial (cm).

En una serie nacional, referida a 24 FAVp braquiales, los AV con estenosis presentaron una PIA significativamente superior que el resto de FAV (48,7 \pm 22,2 frente a 27,6 \pm 0,1 mmHg)²⁸³. Se considera que una PVD \geq 150 mmHg con un $Q_B=200$ ml/min (PV200) se corresponde con una PIA $>$ 60 mmHg³¹³. En la serie ya mencionada de Besarab et al³⁰⁹, la vigilancia de FAVp mediante la presión estática consiguió un descenso de la incidencia de trombosis del 70%.

4.3.3. Presión intraacceso estática equivalente o normalizada

Como la PIA está en relación con la PAM, los resultados de esta se expresan de forma equivalente o normalizada mediante el cociente PIA/PAM¹⁰. En

ausencia de estenosis significativa y debido a la circulación colateral existente, el cociente PIA/PAM siempre será inferior en la FAVn que en la FAVp. En otro estudio de Besarab et al³¹⁵, el cociente PIA/PAM en casos sin estenosis fue superior en las FAVp (0,43 \pm 0,02; n=414) respecto a las FAVn (0,26 \pm 0,01; n=286), pero sin diferencias significativas con relación al Q_A .

Se han descrito perfiles de la PIA normalizada según la situación de la estenosis en la FAVp a nivel de la anastomosis arterial, cuerpo (entre las dos agujas) o anastomosis venosa. Se considera que, ante una estenosis situada en la anastomosis venosa de la FAVp, el cociente PIA/PAM a nivel de las agujas venosa y arterial es $>0,5$ y 0,75, respectivamente^{10,315}. En la mencionada serie de Caro et al²⁸³ existió una diferencia significativa entre el cociente PIA/PAM determinada en las FAVp con y sin estenosis: (0,5 \pm 0,2) y (0,3 \pm 0,1) respectivamente.

Ante la presencia de una estenosis significativa situada en la anastomosis venosa de una FAVp se produce una relación inversa entre la PIA normalizada y el Q_A del AV^{315,323}. En esta situación funcional de PIA normalizada elevada y Q_A bajo, la FAV entra de lleno dentro de la zona de alto riesgo de trombosis²⁷⁴.

4.4. RECIRCULACIÓN DE LA FÍSTULA ARTERIOVENOSA

En presencia de una estenosis significativa, el Q_A de la FAV disminuye y aumenta el porcentaje de sangre ya dializada que entra de nuevo al dializador a través de la aguja arterial. En ausencia de errores técnicos, la recirculación aparece como consecuencia de una estenosis grave de la FAV cuando el Q_A está próximo o desciende por debajo del Q_B programado (300-500 ml/min)^{10,313,315}.

Por tanto, la determinación de la recirculación no es el mejor método para detectar la estenosis de forma precoz^{279,324}. Sobre todo, no se recomienda su aplicación para monitorizar FAVp^{10,274}. En este tipo de FAV, la recirculación aparece de forma tardía en presencia de estenosis graves y riesgo muy alto de trombosis²⁷⁴. Además conviene recordar que la presencia de una estenosis localizada entre las dos agujas de la FAV no causa recirculación³²⁴.

La determinación del porcentaje de recirculación puede efectuarse mediante los dos métodos siguientes¹⁰:

Determinación de la recirculación de la urea³²⁵

Se describe en la **Tabla 14**. La presencia de un porcentaje de recirculación de la urea >10% es un criterio para investigar una posible estenosis de la FAV mediante una exploración de imagen¹⁰.

Tabla 14. Determinación de la recirculación de la urea.

- Debe efectuarse al inicio de la sesión de HD (durante los 30-60 min iniciales), siempre y cuando se compruebe la estabilidad hemodinámica del enfermo
- Para su cálculo hay que disminuir la tasa de ultrafiltración (UF) hasta alcanzar el valor cero. En caso de usar la técnica de hemodiafiltración online, habrá que desactivarla
- Obtención de las muestras. Extraer las muestras sanguíneas simultáneamente de la entrada al dializador en línea arterial y a la salida del dializador en la línea venosa al Q_b programado. Inmediatamente después, reducir el Q_b hasta 50 ml/min, esperar 20 s y extraer otra muestra de la línea arterial para la determinación de la urea periférica o sistémica (método del flujo bajo). A continuación, proseguir con la pauta de HD programada
- El cálculo del porcentaje de recirculación (R) se realiza según la siguiente fórmula:

$$R = (\text{UREAp} - \text{UREAa} / \text{UREAp} - \text{UREAv}) \times 100$$

UREAa: urea de la línea arterial; **UREAp:** urea periférica; **UREAv:** urea de la línea venosa.

Determinación de la recirculación mediante técnicas de cribado dilucionales (Tabla 15)³²⁶⁻³³⁰

Presenta mayor sensibilidad y especificidad que la determinación de la recirculación de la urea^{328,329}. Se han publicado estudios mediante el método de dilución ultrasónica, el método de termodilución utilizando el sensor BTM (*blood temperature monitor*) y el método de perfusión de glucosa^{327,328,330}. En este sentido, Wang et al³³⁰ demostraron que los valores de recirculación

Tabla 15. Principales técnicas de cribado dilucionales para la determinación indirecta del flujo sanguíneo (Q_A) de la fístula arteriovenosa.

Con inversión de las líneas sanguíneas de hemodiálisis

- Método de dilución por ultrasonidos³³⁵
- Método por dilución del hematocrito o de UF o Delta-H³³⁶
- Método por diferencia de conductividad³³⁷
- Método de dialisancia iónica³³⁸
- Método de termodilución³³⁹
- Método por gradiente de temperatura³⁴⁰
- Método por dilución de la hemoglobina³⁴¹

Sin inversión de las líneas sanguíneas de hemodiálisis

- Método óptico transcutáneo³⁴²
- Método de perfusión de glucosa³⁴³

superiores al 15% obtenidos mediante el sensor BTM proporcionaban una elevada sensibilidad (81,8%) y especificidad (98,6%) en la detección de FAVn tributarias de intervención electiva. Debe investigarse la presencia de estenosis de la FAV ante un porcentaje de recirculación superior al 5 y al 15% utilizando los métodos de dilución ultrasónica y de termodilución, respectivamente^{10,330}.

4.5. DISMINUCIÓN INEXPLICABLE DE LA ADECUACIÓN DE LA HEMODIÁLISIS

La disminución sin motivo aparente de la adecuación de la HD evaluada mediante el índice Kt/V o bien por el PRU, puede ser un signo indirecto de disfunción del AV^{279,331}. En un estudio referido a pacientes con estenosis significativa de la FAVn (n=50), estos presentaron un índice Kt/V inferior ($1,15 \pm 0,20$) con relación al resto de enfermos ($1,33 \pm 0,16$) ($p < 0,0001$)³⁰³. Se considera que la eficacia de la HD se afecta de forma tardía durante la historia natural de la estenosis de la FAV, cuando se pone de manifiesto un porcentaje elevado de recirculación²⁷⁹.

Sin embargo se ha publicado que el descenso mantenido del índice Kt, determinado online mediante el método de dialisancia iónica en cada sesión de HD, permite detectar precozmente la recirculación ocasionada por una estenosis significativa de la FAV³³².

4.6. MÉTODOS DE CRIBADO DILUCIONALES PARA LA DETERMINACIÓN INDIRECTA DEL FLUJO SANGÜÍNEO DE LA FÍSTULA ARTERIOVENOSA

Fundamento de los métodos dilucionales

El control objetivo de la función del AV debería efectuarse de forma regular mediante la determinación del Q_A de la FAV¹⁴. En presencia de una estenosis significativa, el Q_A disminuye siempre independientemente del tipo de FAV (FAVn o FAVp), su localización (extremidad superior o inferior) o la topografía de la estenosis (arteria nutricia, anastomosis, vena arterializada, vena central)^{10,279,333,334}. Esto es muy importante y constituye una ventaja notable respecto a los métodos de primera generación. Por ejemplo, en presencia de una estenosis significativa en la vena arterializada de la FAVn, el Q_A disminuirá, pero, en cambio, según la posición de la aguja venosa sobre la vena arterializada, es posible que la presión venosa (determinada mediante la PVD) no aumente²⁷⁹.

La introducción en el año 1995 del método de dilución por ultrasonidos por Nicolai Krivitski significó un cambio cualitativo en el campo de estudio de la FAV, ya que por primera vez era posible efectuar la estimación no invasiva de Q_A ³³⁵. Desde entonces se han descrito diversas técnicas dilucionales que permiten determinar de forma indirecta el Q_A durante la HD y, por tanto, efectuar el seguimiento funcional de la FAV (**Tablas 15 y 16**)³³⁶⁻³⁴³.

El Q_A se calcula mediante la cuantificación de la diferencia de recirculación existente antes y después de la dilución de un indicador determinado (hematocrito, temperatura), con o sin inversión de las líneas sanguíneas de HD. Si ambas agujas, *arterial* y *venosa*, se han insertado en la misma vena arterializada, al invertir las líneas sanguíneas se crea una recirculación artificial con la dilución del indicador que permite calcular el Q_A según las fórmulas de la **Tabla 16**.

Los métodos dilucionales que precisan de la inversión de las líneas sanguíneas de HD son los más utilizados en la actualidad, pero, en algunos casos, no pueden aplicarse: cuando puncionamos la aguja venosa de retorno sanguíneo en una vena distinta a la arterializada de la FAVn, la recirculación de la FAV es cero y, por tanto, el cálculo de Q_A es imposible^{338,344}.

En relación con las técnicas dilucionales que calculan el Q_A durante la HD deberían realizarse dentro de la primera hora de la sesión, para evitar los cambios hemodinámicos secundarios a la ultrafiltración²⁷⁰.

Según las guías europeas, no existe una clara preferencia por ninguno de estos métodos¹⁴ y la mayoría de estudios han evidenciado valores equivalentes de Q_A tras aplicar simultáneamente distintas técnicas dilucionales³⁴⁵⁻³⁴⁸. En realidad, todas ellas tienen ventajas e inconvenientes en el momento de su aplicación. Por ejemplo, el tiempo necesario para efectuar la determinación de Q_A mediante el método Delta-H es prolongado (más de 20 min), pero, por el contrario, es un método totalmente independiente del explorador y el valor del Q_A aparece automáticamente en la pantalla del monitor crit-line inmediatamente después de finalizada la exploración^{270,348}. Otros métodos, como el de termodilución o el de gradiente de temperatura, tienen la ventaja de tener el sensor BTM incorporado a la máquina de HD, pero, por el contrario, no se obtiene automáticamente el valor del Q_A obtenido y es preciso efectuar su cálculo posteriormente^{345,348}; ambos métodos solo están validados para la HD de alto flujo con Q_B de 300 ml/min³⁴⁹. La utilización de ciertos dispositivos permite la inversión

instantánea de las líneas sanguíneas de HD y, por tanto, reducir significativamente el tiempo necesario para obtener el valor de Q_A ³⁴⁸.

Interpretación de los resultados

Cuando se detecta alguna alteración funcional de la FAV mediante cualquiera de estos métodos de cribado debe efectuarse una exploración de imagen ante la sospecha de una estenosis de la FAV. Los criterios funcionales para indicarla son^{10,15,350}:

- Valor absoluto de Q_A . El valor umbral o punto de corte de Q_A considerado para indicar una prueba de imagen es distinto según las curvas ROC de sensibilidad-especificidad obtenidas en diversos estudios: <500, 650, 700 o 750 ml/min^{269,288,327,350,351}. La guía KDOQI considera un Q_A <600 ml/min para la FAVp y <400-500 ml/min para FAVn¹⁰. La guía europea considera la indicación para efectuar la intervención electiva en caso de un Q_A <600 ml/min en FAVp o <300 ml/min en FAVn de antebrazo¹⁴.
- Disminución temporal de Q_A >20-25%, indistintamente para FAVn o FAVp, en relación con el Q_A basal^{10,15,227,352,353}.

Como se ha mencionado previamente, el análisis prospectivo de la evolución temporal de Q_A tiene un valor superior para diagnosticar la estenosis de la FAV que determinaciones aisladas¹⁰. En un estudio longitudinal de Neyra et al³⁵³, referido a 95 FAV, la disminución temporal de Q_A era una potente variable predictiva de trombosis, de forma que el RR de trombosis aumentaba a partir de un descenso de Q_A >15% y era máximo (34,7%) cuando el descenso de Q_A era >50%. Paulson et al³⁵⁴ consideran que los porcentajes de descenso de Q_A del 20-25% pueden ser secundarios únicamente a cambios hemodinámicos y que solo debe considerarse significativo un descenso de Q_A superior al 33%.

Se ha evidenciado que el Q_A está en relación con el tipo de FAV (p. ej., FAVn radiocefálica frente a humerocefálica), así como con diversos factores demográficos y clínicos propios del paciente^{345,349,352,355,356}. Se ha demostrado una relación inversa entre el Q_A de la FAV y la edad de los pacientes^{269,349}, de forma que la aplicación de un modelo de regresión lineal múltiple objetivó una disminución de 11,6 ml/min del Q_A basal de la FAV por cada año de vida del paciente manteniendo constantes el resto de variables consideradas²⁶⁹. El perfil funcional de la FAV también depende de su localización, como se demostró en una serie de

Tabla 16. Determinación del flujo Q_A de la fistula arteriovenosa (métodos que precisan de la inversión de las líneas sanguíneas)^{335,336,338-340}.

1. Método de dilución por ultrasonidos

Fue el primer método dilucional descrito. Para el cálculo de Q_A se precisa de un monitor externo, de la colocación de un sensor Doppler en cada línea de HD y de la administración de un bolo de suero fisiológico isotónico (indicador) durante 6-8 s en la línea arterial, con las líneas de HD en posición normal e invertida. El Q_A se calcula automáticamente a través del software incorporado al monitor externo (Transonic®) mediante la siguiente fórmula:

$$Q_A = Q_B \times (Sv / Sa - 1) = Q_B \times (1 / R - 1)$$

Donde Q_B es el flujo efectivo de sangre, Sv / Sa es la ratio entre las áreas registradas por los dos sensores Doppler en las líneas venosa y arterial, respectivamente, después de la inyección del bolo del indicador, y R es la recirculación existente con las líneas sanguíneas revertidas.

2. Método por dilución del hematocrito o Delta-H

Es un método optodilucional que utiliza el monitor Crit-Line® III (ABF-mode). Se trata de una técnica fotométrica fundamentada en la relación inversa existente entre la volemia y el hematocrito. El Q_A se determina durante la primera hora de la sesión de HD a partir de los cambios del hematocrito en relación con cambios bruscos de la UF, desde 0,1 hasta 1,8 l/h, con las líneas de HD en configuración normal e invertida. Los cambios del hematocrito son registrados continuamente por un sensor óptico en forma de pinza, que se acopla a una cámara sanguínea insertada entre el dializador y la línea arterial. El Q_A se calcula mediante la siguiente fórmula:

$$Q_A = (UF_{max} - UF_{min}) \times Hto_{max} \text{ inv} / D \text{ Hto inv} - D \text{ Hto nor}$$

Donde UF_{max} es la UF máxima, UF_{min} es la UF mínima, $Hto_{max} \text{ inv}$ es el hematocrito máximo obtenido con las líneas de HD en posición invertida, $D \text{ Hto inv}$ es el cambio en el hematocrito con las líneas invertidas, y $D \text{ Hto nor}$ es el cambio en el hematocrito con las líneas de HD en situación normal.

3. Método de termodilución

El Q_A se determina utilizando el sensor de temperatura sanguínea BTM incorporado en algunas máquinas de HD. Este método dilucional calcula Q_A a partir de los valores de recirculación obtenidos con las líneas de HD en posición normal e invertida. El proceso de determinación se inicia a partir de la producción de un bolo de temperatura secundario a la disminución autolimitada (2 °C durante 2 min) de la temperatura del líquido de HD. Inicialmente, este descenso térmico es captado por el sensor de temperatura de la línea venosa y, después de viajar por la circulación cardiopulmonar del paciente, regresa ya reducido hacia el dializador y es captado por el sensor de temperatura de la línea arterial. La cuantificación del último bolo de temperatura arterial, en relación con el bolo de temperatura venoso generado inicialmente, permite calcular el porcentaje de recirculación existente con las líneas de HD en configuración normal; el mismo procedimiento se efectúa con las líneas de HD en configuración invertida. A partir de ambos valores de recirculación, el Q_A se calcula mediante la siguiente fórmula:

$$Q_A = (Q_S - TUF) \times (1 - R_X - R_N + R_X \times R_N) / R_X - R_X \times R_N - (Q_S - TUF / Q_S) \times (R_N - R_X \times R_N)$$

Donde Q_S es el flujo efectivo de sangre (ml/min), TUF es la tasa de UF (ml/min), R_N es la recirculación obtenida con las líneas de HD en posición normal y R_X es la recirculación obtenida con las líneas de HD en posición invertida. Para la correcta obtención de los valores de recirculación, es preciso que se mantengan constantes durante todo el tiempo de la determinación tanto Q_S como TUF .

4. Técnica de gradiente de temperatura

El Q_A también se determina utilizando el sensor BTM incorporado en algunas máquinas de HD. La técnica del gradiente de temperatura permite calcular el Q_A a partir de los valores de temperatura obtenidos con las líneas de HD, en posición normal e invertida, sin necesidad de generar ningún bolo de temperatura. El valor de Q_A se obtiene aplicando la siguiente fórmula:

$$Q_A = (Q_{B,x} - TUF) \times T_{art,x} - T_{ven,x} / T_{art,n} - T_{art,x}$$

Donde $Q_{B,x}$ es el flujo efectivo de sangre con las líneas de HD en posición invertida (ml/min), TUF es la tasa de UF (ml/min), $T_{art,n}$ es la temperatura de la línea arterial con las líneas de HD en posición normal, $T_{art,x}$ es la temperatura de la línea arterial con las líneas de HD en posición invertida y $T_{ven,x}$ es la temperatura de la línea venosa con las líneas de HD en posición invertida. Para calcular correctamente el Q_A se precisa que se mantengan constantes el Q_B , la TUF y la temperatura del líquido de HD (35,5 °C) durante todo el tiempo de la determinación.

5. Método de dialisancia iónica

La dialisancia iónica es el equivalente al aclaramiento "efectivo" de urea. Para su aplicación se requieren máquinas de HD con sensores incorporados, que permitan la lectura automática de la dialisancia iónica mediante el análisis de la conductividad del líquido de HD a la entrada y a la salida del dializador. Una vez obtenidas mediciones de la dialisancia iónica o aclaramiento de urea (K), tanto en líneas en posición normal como en posición invertida, aplicando la siguiente fórmula se puede obtener el valor de Q_A :

$$Q_A = D_{inv} \times (D_{nor} - TUF) / (D_{nor} - D_{inv})$$

Donde D_{inv} es el valor de la dialisancia iónica con las líneas de HD en situación invertida, D_{nor} es la lectura de la dialisancia iónica con las líneas de HD en posición normal y TUF es la tasa de UF en ml/min.

Treacy et al³⁵⁶ referida a 53 FAVn estudiadas mediante el método de termodilución: el resultado funcional obtenido fue diferente según la topografía de la FAVn en la tabaquera anatómica, antebrazo distal, antebrazo proximal, humerocefálica y humerobasilica, de menor a mayor Q_A .

En algunas series se ha demostrado una mejor función de la FAV, es decir, un mayor Q_A , en los enfermos con antecedente de alguna FAV previa ipsilateral^{345,357}. La existencia de una arterialización venosa previa puede explicar esta diferencia funcional. Es decir, el antecedente de una FAV funcionante de localización más distal en la misma extremidad puede condicionar la función de una nueva FAVn secundaria de localización proximal. En este sentido, en una serie de Begin et al³⁵⁷, referida a 45 enfermos portadores de FAVn, el Q_A de los pacientes con FAVn humerocefálica, objetivado mediante el método de dilución ultrasónica, fue superior en caso de antecedente de una FAVn radiocefálica previamente funcionante en el mismo brazo con relación al resto de enfermos (1.800 ± 919 frente a 1.167 ± 528 ml/min).

El control funcional de la FAV mediante determinaciones de Q_A ha permitido demostrar una incidencia de patología de la arteria nutricia superior a la reportada en series históricas y cifrada actualmente en alrededor del 30% del total de casos de FAV disfuncionante^{333,358,359}. Además, mediante esta vigilancia de la FAV se ha podido tipificar la patología de la arteria radial en la FAVn radiocefálica en 3 grupos bien diferenciados³³³.

La vigilancia de la FAV mediante mediciones periódicas de Q_A permite, además de efectuar el diagnóstico de la estenosis de la FAV, identificar a las FAV hiperdinámicas con un Q_A excesivo capaces de provocar insuficiencia cardíaca^{360,361}. Existe un riesgo elevado de insuficiencia cardíaca secundaria a la FAV cuando el Q_A de este es ≥ 2.000 ml/min o al 20% del GC¹⁹⁴. En estos casos es razonable efectuar un seguimiento cardiológico estricto mediante ecocardiogramas periódicos. Por otra parte, también puede producirse descompensación cardíaca ante un $Q_A < 2.000$ ml/min en pacientes con una reserva miocárdica reducida³⁶⁰.

En algunos casos, la estimación del Q_A de la FAV y de la PA pulmonar sistólica de forma conjunta por métodos no invasivos (método Delta-H y ED, respectivamente) ha permitido efectuar el diagnóstico, sentar la indicación quirúrgica "banding" y efectuar el seguimiento postoperatorio de la FAV con repercusión hemodinámica³⁶¹.

4.7. PRUEBAS DE IMAGEN. VIGILANCIA DE LA FÍSTULA ARTERIOVENOSA POR ECOGRAFÍA DOPPLER

Recomendaciones

- NUEVA** (♦) R 4.7.1. Se recomienda utilizar indistintamente tanto la ED como los métodos de cribado dilucionales para evaluar la función de la FAV, ya que presentan un rendimiento equivalente en la determinación del Q_A .
- NUEVA** (♦) R 4.7.2. Se recomienda la ED como exploración de imagen de primera elección en manos de un explorador experimentado, sin necesidad de fistulografía confirmatoria, para indicar el tratamiento electivo ante toda sospecha de una estenosis significativa.
- NUEVA** (♦) R 4.7.3. Se recomienda reservar la fistulografía como exploración diagnóstica de imagen únicamente para los casos de resultado no concluyente de la ED y sospecha persistente de estenosis significativa.

La ED es una técnica de imagen que permite la exploración, tanto de las FAVn como de las FAVp, mediante un transductor lineal emisor y receptor de ultrasonidos aplicado en los distintos planos de la FAV (**Tabla 17**). A pesar de algunos inconvenientes (técnica dependiente del operador, imposibilidad de su utilización en caso de vendajes y/o heridas y dificultades de valoración en caso de calcificación vascular), el uso de la imagen ecográfica junto con el Doppler presenta una difusión creciente para la vigilancia de la FAV, ya que se trata de un método de segunda generación no invasivo, que no utiliza radiaciones ionizantes ni medios de contraste yodados y que, además, es barato y de fácil disponibilidad³⁶². En la **Tabla 18** se comentan otras exploraciones por imagen de la FAV.

La ED presenta las siguientes prestaciones en la vigilancia de la FAV^{52,363,364}:

- Método de diagnóstico rápido que se puede utilizar in situ en la sala de HD (ecógrafo portátil) ante cualquier alteración de la FAV detectada por algún método de primera generación o por un descenso de Q_A registrado por alguna técnica dilucional²²³. En una serie nacional referida a 119 exploraciones mediante ED portátil efectuadas por el nefrólogo en 67 FAV, se diagnosticaron 31 estenosis en 44 casos de dificultad en la punción, sin ningún otro signo de alarma de estenosis²²³, demostrando la utilidad de la ED utilizada por cualquier profesional bien entrenado.

- Método reglado de vigilancia para la evaluación periódica de la FAV. La ED permite la visualización directa de la FAV y, por tanto, permite efectuar la vigilancia morfológica de esta³⁶⁵⁻³⁶⁸.
- Información hemodinámica de la FAV. La ED permite la determinación directa del Q_A y, por tanto, la vigilancia funcional de la FAV³⁶⁹. El cálculo de Q_A (ml/min), preferentemente sobre la arteria humeral, se efectúa aplicando la siguiente fórmula³⁶⁷:

$$Q_A = \text{Promedio de la velocidad media (m/s)} \\ \times \text{área transversal (mm}^2\text{)} \times 60$$

Diversos autores han constatado que el Q_A determinado por ED es significativamente inferior en las FAV con estenosis que en el resto de las FAV^{303,369}. Se ha demostrado una correlación positiva del Q_A de la vena arterializada de la FAVn determinada por ED con su diámetro y con parámetros de la arteria nutricia (diámetro y Q_A arteriales)³⁶⁹. También se ha evidenciado una correlación significativa entre el Q_A obtenido por ED y por diversos métodos dilucionales^{369,370}.

- Prueba de imagen de elección para confirmar, localizar y cuantificar la estenosis de la FAV detectada mediante los métodos de cribado antes de efectuar el tratamien-

Tabla 17. Vigilancia la fistula arteriovenosa mediante ecografía Doppler.

- La exploración ecográfica comienza con el correcto posicionamiento del paciente y del explorador. Aunque es recomendable realizar el estudio con el paciente en decúbito supino, en los pacientes con disminución de su movilidad es posible realizarlo en sedestación. El miembro estudiado debe situarse mas proximo al explorador, con una angulación de unos 45° con respecto al cuerpo del paciente y siempre en una posición cómoda. Situar el miembro estudiado sobre las rodillas del explorador facilita su movilización y el posicionamiento de la sonda ecográfica. Siempre que sea posible, el estudio debe realizarse durante los días en que el paciente no realiza la HD para evitar apósitos o puntos sangrantes, salvo indicación de estudio ecográfico urgente. Si se realiza durante la lizarse durante la primera hora para evitar el sesgo de la depleción de volumen
- La sonda exploratoria a utilizar debe ser de tipo lineal multifrecuencia, con frecuencias de estudio de entre 7,5 y 12,5 MHz. Es necesario que el ecógrafo incorpore, junto al modo B (escala de grises), el modo Doppler color y Doppler pulsado y que sea capaz de realizar el cálculo de velocidades y del flujo. La disponibilidad de sondas con mayor resolución espacial, aunque con menor penetración, es muy útil para valorar las alteraciones en las paredes vasculares, medición de anastomosis y estudio de los tejidos blandos yuxtananastomóticos y perivasculares

El estudio se inicia en modo B (escala de grises) valorándose la arteria aferente, la anastomosis arteriovenosa y la vena eferente. La exploración en escala de grises nos proporciona una rápida y valiosa información sobre los siguientes aspectos:

1. Estudio de la pared y diámetros de las estructuras vasculares
 2. Diámetro de la anastomosis quirúrgica
 3. Presencia de hematomas, fibrosis, edema, calcificaciones vasculares, aneurismas y pseudoaneurismas
 4. Detección de estenosis morfológicas o venas de calibre reducido
 5. Visualización de venas colaterales
 6. Tortuosidad de los vasos
 7. Proximidad de la vena eferente a la arteria aferente
 8. Presencia de trombosis parcial o total de la FAV
- El estudio Doppler, tanto en color como en el análisis espectral, confirma los hallazgos que ya han sido detectados en el estudio con escala de grises y aporta datos hemodinámicos de la FAV: morfología de la curva velocimétrica, velocidad de pico sistólica (VPS), velocidad diastólica (VD), índice de resistencia (IR), índice de pulsatilidad (IP) y flujo sanguíneo (Q_A)
 - El estudio se realiza a lo largo de todo el miembro, comenzando en la arteria aferente y terminando en las venas centrales, incluyendo la vena yugular interna. Las venas yugular y subclavia se deben explorar en búsqueda de estenosis o trombos secundarios a cateterizaciones previas; es muy importante la valoración de sus ondas espectrales en busca de una fasicidad respiratoria y la transmisión de la pulsatilidad cardíaca que descartarían una oclusión o estenosis central
 - La onda de análisis espectral debe obtenerse con un ángulo $\leq 60^\circ$ dado que las medidas de las velocidades obtenidas por encima de ese ángulo darán resultados incorrectos, por el error generado por la fórmula de cálculo de velocidades que se aplica. Un cálculo inadecuado de la velocidad media originaría errores en la medición del flujo. El ángulo de insonación, sin embargo, no afecta al cálculo del IR. La VPS, la VD, el IP y el IR se miden sobre la arteria aferente proximal a la anastomosis a unos 5 cm de esta, para evitar los artefactos producidos por las turbulencias de la anastomosis. La medición del Q_A por ED, que se realiza sobre la vena eferente, suele proporcionar un valor inexacto y con amplias variaciones, que no se correlacionan con las mediciones realizadas por otros métodos. Las causas de esta inexactitud son: la tortuosidad del vaso venoso, las amplias variaciones en su diámetro, la facilidad de compresión con la sonda ecográfica y las características hemodinámicas (la velocidad del flujo sanguíneo en la vena eferente no es uniforme, no presenta un flujo laminar y, aunque se amplie el tamaño de la muestra, la curva de velocidades mostrara un espectro amplio de frecuencias). La arteria aferente mantiene un diámetro constante y un recorrido rectilíneo, con una curva espectral limpia y un flujo laminar que permite una medición de su flujo mucho más exacta. La arteria humeral es la de elección para la realización de medidas de Q_A dada su mejor disposición anatómica en proximidad al codo, que permite conseguir un ángulo $< 60^\circ$ en el momento de la obtención de las curvas de velocidad. La medición de Q_A en la arteria radial, aunque posible, es fuente de errores dada la dificultad de obtener un ángulo de insonación adecuado; a esto se suma la inexactitud en el cálculo cuando existe un robo (normalmente silente) y aferencia de flujo hacia la fistula desde la arteria cubital vía la arcada palmar desarrollada e invertida, que puede provocar una infraestimación de las medidas

Tabla 18. Otras exploraciones por imagen del acceso vascular.

La angiografía o fistulografía con medio de contraste yodado es una técnica precisa en el diagnóstico de las estenosis de las FAV, que explora todo el trayecto venoso hasta los vasos centrales. Esta exploración permite, además, el tratamiento percutáneo inmediato si las características de la lesión cumplen criterios para este. Por otra parte, se trata de una exploración por imagen invasiva en comparación con la ED, que expone a radiaciones ionizantes, así como a posibles efectos secundarios del contraste yodado y que, en los casos prediálisis, puede provocar un deterioro de la función renal por nefrotoxicidad. Además, no aporta información sobre la función de la FAV (Q_A) ni sobre las posibles lesiones de los tejidos blandos subyacentes (p. ej., hematomas, abscesos y seromas). Por todo ello, la fistulografía con fines exclusivamente diagnósticos debería evitarse si no se contempla la posibilidad de un tratamiento mediante abordaje terapéutico en el mismo acto. En enfermos alérgicos al contraste yodado o riesgo de nefrotoxicidad, utilizar CO₂ como medio de contraste es una alternativa válida al contraste yodado, aunque presenta porcentajes inferiores de precisión, sensibilidad y especificidad en la estimación del grado de estenosis.

Entre las ventajas de la fistulografía respecto a otras técnicas de imagen, especialmente la ED, destacan la valoración de los vasos centrales y la posibilidad de realizar en un mismo acto el estudio diagnóstico y el tratamiento. Las indicaciones de su realización serían:

1. Sospecha de estenosis o trombosis de vasos centrales con el subsecuente tratamiento mediante ATP
2. Estenosis significativa confirmada mediante ED susceptible de tratamiento
3. Sospecha persistente de estenosis significativa a pesar del resultado negativo de la ED

En relación con la fistulografía convencional, la tomografía computarizada y la resonancia magnética presenta un perfil coste-beneficio desfavorable. Además, se ha descrito el desarrollo de fibrosis sistémica nefrogénica tras la administración de gadolinio como medio de contraste de la resonancia magnética en pacientes con insuficiencia renal.

ATP: angioplastia transluminal percutánea; ED: ecografía Doppler; FAV: fístula arteriovenosa; Q_A : flujo sanguíneo.

to electivo^{303,371-373}. En este sentido se ha descrito una correlación lineal entre la ED y la fistulografía para diagnosticar la estenosis significativa de la FAV^{373,374}. Además, permite efectuar la vigilancia de estenosis consideradas no significativas³⁷⁵. Los criterios ecográficos descritos para el diagnóstico de la estenosis significativa de la FAV se muestran en la **Tabla 19**^{52,84,376}.

- Permite la valoración morfológica y funcional de otras disfunciones de la FAV no relacionadas con la estenosis o trombosis como aneurismas y pseudoaneurismas, hematomas, abscesos, etc.

Tabla 19. Criterios ecográficos descritos de la estenosis significativa de la fístula arteriovenosa.

Criterios morfológicos

- Reducción de la luz vascular $\geq 50\%$

Criterios funcionales

- Fenómeno de "aliasing" pronunciado como signo de flujo turbulento. Criterio de sospecha, no diagnóstico
- PVS > 400 cm/s. No valorable en la zona de la anastomosis
- Ratio de PVS. Es el cociente entre el PVS en la zona de la estenosis y el PVS de la zona preestenótica. Se considera diagnóstico si es > 2 .
- Características indirectas en la arteria humeral: onda Doppler de alta resistencia, índice de resistencia $> 0,6$
- Valores de Q_A obtenidos preferentemente a nivel de la arteria humeral: absoluto < 500 (FAVn) o < 600 (FAVp) ml/min, o bien disminución temporal de $Q_A > 25\%$

FAVn: fístula arteriovenosa nativa; FAVp: fístula arteriovenosa protésica; PVS: pico de velocidad sistólica; Q_A : flujo sanguíneo.

Pregunta Clínica X: ¿Cuál es el rendimiento de la ecografía Doppler frente a los métodos dilucionales de screening para determinar el flujo sanguíneo de la fístula arteriovenosa?

Resumen de la evidencia

No se han encontrado estudios comparativos de distintos métodos de determinación de Q_A en relación con parámetros de la FAV (supervivencia, permeabilidad, trombosis), efectos adversos o mortalidad.	Calidad baja
Los estudios disponibles proporcionan preferentemente información sobre el resultado de distintas técnicas (curvas ROC), o sobre la concordancia de resultados entre ellas.	
Los estudios comparativos de las determinaciones de Q_A muestran una alta concordancia de los valores de Q_A entre el método de dilución por ultrasonidos y la ED, por una parte, y entre la dilución por ultrasonidos y la termodilución, por otra.	Calidad baja

Desarrollo de la síntesis de la evidencia

Ecografía Doppler frente a dilución por ultrasonidos

En el estudio de Weitzel et al³⁷⁷ se evaluó la comparabilidad de las mediciones de Q_A por ED con las realizadas por dilución con ultrasonidos en 24 pacientes con FAVp.

En este estudio también se evaluó la reproducibilidad de la ED en 54 pares de mediciones. Las variaciones de medición por ED eran del 4% para FAVp con $Q_A < 800$ ml/min ($n=17$), del 6% para FAVp con flujo Q_A entre 801 y 1.600 ml/min ($n=22$) y del 11% para FAVp con $Q_A > 1.600$ ml/min ($n=15$). El coeficiente de variación medio de la medición fue del 7% para ED en comparación con el 5% para la dilución por ultrasonidos. Los coeficientes de correlación (r) entre las mediciones de Q_A por ED y por ultrasonografía dilucional fueron 0,79 ($n=24$; $p < 0,0001$), 0,84 para FAVp con $Q_A < 2.000$ ml/min ($n=20$; $p < 0,0001$) y 0,91 para FAVp con $Q_A < 1.600$ ml/min ($n=18$; $p < 0,0001$). Concluyeron que la ED produce mediciones reproducibles de Q_A que se correlacionan con las mediciones por dilución por ultrasonidos³⁷⁷.

El estudio de Schwarz et al³⁷⁸ comparó ambas técnicas usando la fistulografía como referencia. Evaluaron 59 pacientes de HD con FAVn de antebrazo mediante la técnica de dilución con ultrasonidos, la ED y la fistulografía, por este orden, y diagnosticaron estenosis de la FAVn en 41 pacientes que fueron tratados con ATP. El desempeño de ambas técnicas, evaluadas por curvas ROC, fue similar: las áreas promedio bajo la curva eran de 0,79 (IC del 95%: 0,66-0,91) para la dilución con ultrasonidos y de 0,80 (IC del 95%: 0,65-0,94) para la ED. La correlación entre la medición por dilución con ultrasonidos y por ED de los valores obtenidos de Q_A fue de 0,37 (Spearman = 0,004). El valor de corte óptimo calculado para la predicción de la estenosis fue de 465 ml/min para la dilución con ultrasonidos y de 390 ml/min para la ED. Ambas técnicas de ultrasonido fueron válidas para predecir la estenosis de la FAVn ($p < 0,01$). En 13 pacientes se produjo reestenosis en los primeros 6 meses después de la ATP. El Q_A obtenido medido por dilución con ultrasonidos después de la ATP fue significativamente menor en estos 13 pacientes en comparación con los otros 21 pacientes. Los autores concluyeron que la vigilancia del Q_A de FAVn para HD mediante técnicas de ultrasonidos proporciona una predicción razonable de estenosis y reestenosis³⁷⁸.

El estudio de Lopot et al³⁷⁹ proporcionó datos de comparación de las mediciones por ED y por ultrasonografía dilucional, que usaban como técnica de referencia en 27 pacientes, y encontró una buena correlación entre ambas técnicas ($r=0,8691$).

El estudio de Lin et al³⁸⁰ comparó la reproducibilidad y correlación de las mediciones Q_A por un método Doppler de Q_B variable combinado con el análisis espectral de las imágenes Doppler color (VPFDUM),

con el método de dilución ultrasónica y el método de ED convencional, en 73 pacientes en HD, 70 con FAVn y 3 con FAVp. El valor medio de Q_A por VPFDUM ($870,8 \pm 412,0$ ml/min) era muy similar al de las mediciones por dilución ultrasónica ($868,6 \pm 417,9$ ml/min), pero mayor que el de las mediciones por ED convencional ($685,1 \pm 303,6$ ml/min; $p < 0,005$). Los valores medios de coeficiente de variación fueron similares por VPFDUM (1,6%) y dilución ultrasónica (1,4%), pero inferiores a los de ED convencional (6,8%, $p < 0,01$). El coeficiente de correlación y el coeficiente de correlación intraclase (CCI) de las mediciones repetidas Q_A por VPFDUM (0,985 y 0,993; $p < 0,001$) fueron también similares a los de la dilución ultrasónica (0,992 y 0,995; $p < 0,001$), pero ligeramente superiores a los de ED convencional (0,917 y 0,948; $p < 0,005$). La reproducibilidad de la técnica VPFDUM ($r=0,98$; $p < 0,0001$) y la correlación entre la VPFDUM y la dilución ultrasónica ($r=0,99$; $p < 0,0001$) en las mediciones de Q_A fueron buenas. La permeabilidad no asistida de la FAV a los 6 meses fue significativamente inferior en pacientes con un $Q_A < 500$ ml/min que en aquellos con un $Q_A > 500$ ml/min (el 13,6 frente al 92,2%; $p < 0,0001$). Concluyeron que la técnica VPFDUM es un procedimiento no invasivo, preciso y fiable para la medición de Q_A y con poder predictivo en la supervivencia de la FAV³⁸⁰.

Ecografía Doppler frente a otros métodos dilucionales

Roca-Tey et al³⁶⁹ efectuaron un estudio funcional comparativo entre los métodos ED y Delta-H en la determinación de Q_A de la FAV (84,8% de FAVn) en 33 pacientes prevalentes en HD crónica. En el análisis de concordancia diagnóstica, el CCI entre los valores de Q_A de la FAV obtenidos mediante ambos métodos fue de 0,74 ($p < 0,0001$). Los autores concluyeron que los métodos ED y Delta-H son superponibles para la determinación del Q_A de la FAV³⁶⁹.

Fontseré et al³⁸¹ compararon la termodilución en la medición del Q_A respecto a la ED, que utilizan como técnica de referencia, en un estudio transversal realizado en 64 pacientes en programa de HD mediante FAVn (54) y FAVp (10). El Q_A medio obtenido por ED fue de 1.426 ± 753 ml/min para FAVn y de 1.186 ± 789 ml/min para FAVp. Los valores obtenidos por termodilución fueron 1.372 ± 770 para FAVn (sesgo: 54,6; CCI: 0,923) y 1.176 ± 758 para FAVp (sesgo: 10,2; CCI: 0,992). En el subgrupo de 28 pacientes portadores de FAVn radiocefálica lateroterminal, el Q_A obtenido por ED fue de 1.232 ± 767 ml/min. A nivel de la arteria

radial, 942 (CCI:0,805); arteria radial-cubital, 1.103 (CCI:0,973); vena cefálica, 788 (CCI:0,772), y con termodilución, 1.026 (CCI:0,971). Concluyeron que la termodilución es un método indirecto útil para la medición de Q_A . En el subgrupo de pacientes con FAVn radiocefálicas resultó más preciso el sumatorio de Q_A obtenido en arterias radial y cubital. Sin embargo, la termodilución también presentó una excelente correlación con la arteria humeral³⁸¹.

Sacquépée et al³⁸² estudiaron la correlación de los valores de Q_A obtenidos mediante termodilución y ED en 15 pacientes dializados a través de FAVn (14) y FAVp (1). El promedio de Q_A fue 1.088 ± 576 l/min medido por ED y 1.094 ± 570 medido por termodilución. La comparación de los valores de Q_A obtenidos por ambas técnicas mostró una fuerte relación lineal.

De la evidencia a la recomendación

Debido a su elevada concordancia para la determinación del Q_A de la FAV, los métodos de cribado diluicionales como la dilución por ultrasonidos o el Delta-H o la termodilución son equivalentes a la ED^{369,370,377-382}.

Pregunta clínica X. Recomendación

R 4.7.1. Se recomienda utilizar indistintamente tanto la ED como los métodos de cribado diluicionales para evaluar la función de la FAV, ya que presentan un rendimiento equivalente en la determinación del Q_A .



Pregunta Clínica XI: ¿La ecografía Doppler reglada efectuada por un explorador experimentado puede sustituir a la angiografía como gold standard para el diagnóstico de confirmación de la estenosis significativa de la fístula arteriovenosa?



Resumen de la evidencia

Los valores de sensibilidad y especificidad de la ED efectuada por un explorador experimentado para el diagnóstico de confirmación de la estenosis significativa de la FAV son elevados (el 89,3 y el 94,7%, respectivamente) en relación con la fistulografía, pero no lo suficiente para poder sustituirla.

Calidad baja

No se dispone de estudios controlados que hayan evaluado las consecuencias clínicas de estudiar a los pacientes con disfunciones en la FAV para la HD que hagan sospechar una posible estenosis significativa, por medio de solo ED o por medio de angiografía.

Desarrollo de la síntesis de la evidencia

Para la formulación de recomendaciones en esta guía se realizó un metaanálisis (utilizando el programa MetaAnalyst, 11-11-2013), que incluyó 4 estudios realizados en los últimos 10 años que proporcionan datos completos para poder calcular la sensibilidad y especificidad de la ED reglada frente a la fistulografía, para el diagnóstico de confirmación de la estenosis significativa de la FAV en pacientes con sospecha clínica de estenosis^{364,374,383,384}. El metaanálisis, con datos de 755 pacientes, de los cuales 319 fueron diagnosticados de estenosis significativa por fistulografía (prevalencia: 42,3%), proporcionó unos valores globales elevados de sensibilidad del 89,3% (IC del 95%, 84,7-92,6) y de especificidad del 94,7% (IC del 95%, 91,8-96,6) para la ED (**Figuras 3 y 4**). Esos valores son altos, pero insuficientes para poder considerar a la ED como sustituta de la fistulografía como "gold standard" para el diagnóstico de confirmación de la estenosis significativa de la FAV. Ninguna prueba diagnóstica que deje sin detectar el 10% de los casos puede ser considerada como "gold standard".

Sin embargo, la respuesta a esta pregunta clínica nos conduce a plantear otras cuestiones: ¿cuál es la prueba inicial con la que se debe evaluar a los pacientes con sospecha de estenosis de la FAV: la ED o la fistulografía?, ¿es suficiente el resultado de la ED para indicar la intervención electiva en los pacientes con una sospecha de estenosis generada tras aplicar otros métodos de cribado?

Las decisiones clínicas no dependen únicamente de la sensibilidad y especificidad de la ED para diagnosticar correctamente la estenosis significativa, sino que también dependen, en gran medida, de la prevalencia real de estenosis significativa entre los pacientes con sospecha de estenosis generada tras aplicar métodos de monitorización y/o vigilancia de la FAV. Para una sensibilidad y especificidad fijas, los errores y aciertos diagnósticos van a ser muy influenciados por la prevalencia de la patología estudiada. Como se puede observar en la **Tabla 20**, el VPP de la ED, es decir, el

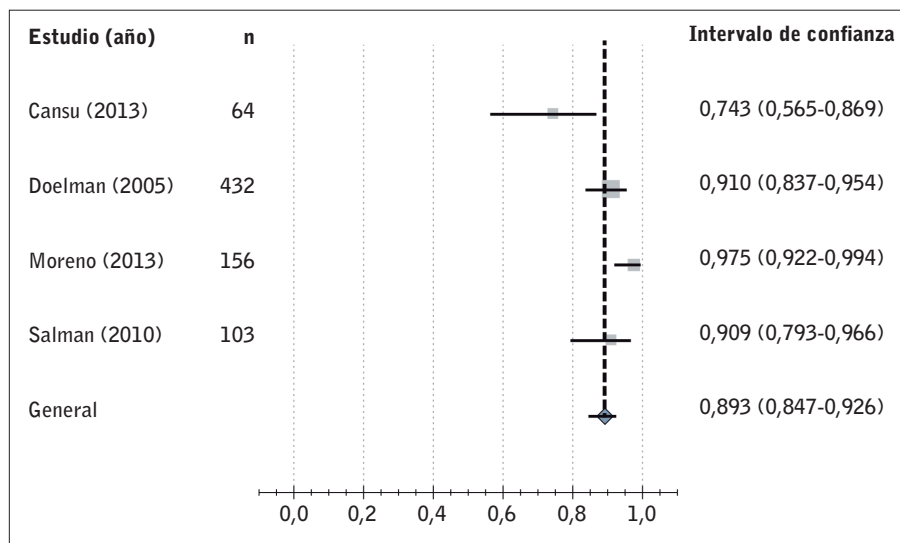


Figura 3. Sensibilidad de la ED frente a la fistulografía para el diagnóstico de confirmación de la estenosis significativa de la fistula arteriovenosa ante la sospecha clínica de estenosis obtenida en un metaanálisis de cuatro estudios: 89,3% (IC del 95%, 84,7-92,6).

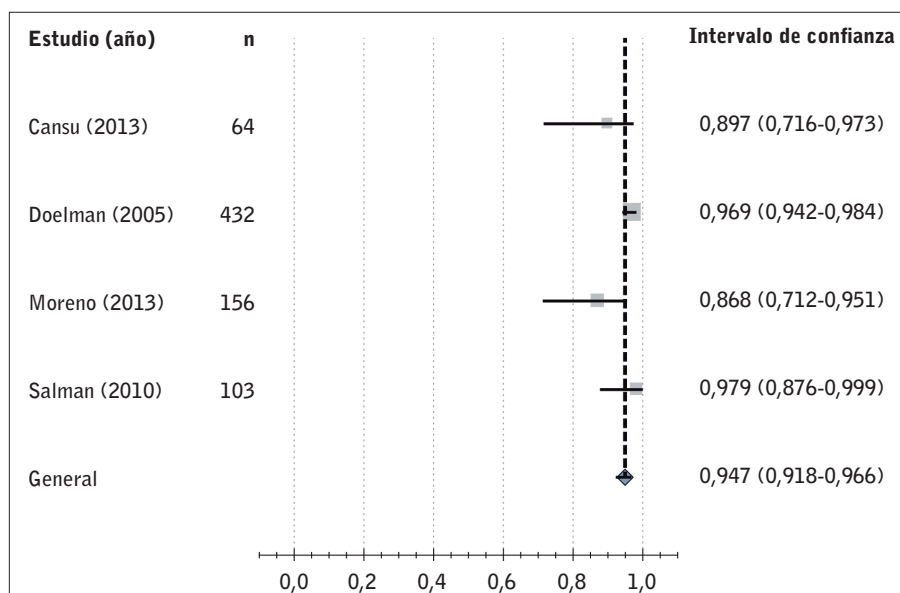


Figura 4. Especificidad de la ED frente a la fistulografía para el diagnóstico de confirmación de la estenosis significativa de la fistula arteriovenosa ante la sospecha clínica de estenosis obtenida en un metaanálisis de cuatro estudios: 94,7% (IC del 95%, 91,8-96,6).

La opción de utilizar la ED como prueba diagnóstica inicial para evaluar una posible estenosis significativa tendría, de entrada, una gran repercusión: se dejaría de realizar la angiografía siempre a todos los pacientes, prueba invasiva, con posibles efectos secundarios y de mayor coste.

Es indudable que hay dos grupos de pacientes en los que hay una ganancia clara en usar la ED sin efectuar la fistulografía, ya que se llegaría a la misma conclusión que usando la fistulografía, se expondría a los pacientes a menores riesgos y es económicamente más barato. Por un lado, estarían los verdaderos positivos, pacientes con estenosis significativa en los que se indicaría directamente la intervención preventiva de la estenosis. Por otro lado, estarían los verdaderos negativos, pacientes sin ninguna estenosis que se mantendrán en el programa de seguimiento habitual.

Hay que considerar especialmente los casos *falsos negativos*, es decir, FAV con estenosis significativa en los que la ED no ha sido capaz de establecer el diagnóstico. En estos casos seleccionados, la sospecha persistirá, a pesar del resultado de la ED y, por tanto, parece razonable efectuar entonces la fistulografía, que acabará proporcionando el diagnóstico de certeza de la estenosis.

Por tanto, el uso de la ED como prueba diagnóstica de imagen de primera elección en pacientes con sospecha de estenosis significativa parece una decisión sensata, tanto desde el punto de vista clínico como económico. Dado que los porcentajes de falsos positivos son bajos, se podría tratar de forma electiva a quienes dieran positivo en la ED, sin realizarles fistulografía de confirmación. En pacientes con sospecha persistente de estenosis significativa en los que una ED previa no ha sido concluyente sería recomendable realizar una fistulografía y efectuar el tratamiento preventivo si se confirma entonces la estenosis.

porcentaje de pacientes que presentan realmente una estenosis significativa entre los diagnosticados por ED, aumenta progresivamente a medida que aumenta la prevalencia de estenosis significativa entre los pacientes con sospecha de presentarla. De esta forma, cuando la prevalencia de estenosis significativa es del 50%, el VPP de la ED es del 94,4% y este porcentaje se incrementa a medida que se alcanzan prevalencias superiores.

Tabla 20. Valores predictivos positivos VPP y negativos VPN de la ecografía Doppler según la prevalencia de estenosis significativa.

Prevalencia de estenosis significativa (%)	0	10	20	30	40	50	60	70	80	90	100
VPP (%)	0,0	65,2	80,8	87,8	91,8	94,4	96,2	97,5	98,5	99,3	100,0
VPN (%)	100,0	98,8	97,3	95,4	93,0	89,8	85,5	79,1	68,9	49,6	0,0
Acierto (%)	94,7	94,16	93,62	93,08	92,54	92	91,46	90,92	90,38	89,84	89,3

VPP: valor predictivo positivo, **VPN:** valor predictivo negativo.

No se dispone de estudios controlados que hayan evaluado las consecuencias clínicas de estudiar a los pacientes con disfunciones en la FAV que hagan sospechar una posible estenosis significativa, por medio de solo ED o por medio de angiografía.

No se han identificado estudios relevantes relacionados con las preferencias de los pacientes. Parece lógico pensar que, si se diera igualdad de rendimientos clínicos, los pacientes preferirían las técnicas no invasivas y que no supongan exposición a radiaciones.

Tampoco se han identificado estudios relevantes relacionados respecto al uso de recursos y costes. La ED es una técnica más barata que la fistulografía. La estrategia diagnóstica de iniciar el estudio con ED y reservar la fistulografía para los casos de sospecha repetida que han dado negativo en la ED es más coste-efectiva que realizar la fistulografía a todos los pacientes con sospecha de estenosis.

De la evidencia a la recomendación

Aunque no puede sustituir a la fistulografía como "gold standard", la ED es un método diagnóstico de imagen no invasivo, inocuo para el paciente, presenta unas elevadas sensibilidad y especificidad para el diagnóstico de la estenosis significativa, aporta una valiosa información funcional adicional, su versión portátil puede utilizarse in situ en la sala de HD y, además, presenta un perfil de coste-efectividad favorable. Por todo ello, de forma unanime, el GEMAV considera que la mejor estrategia diagnóstica es realizar la ED como exploración de imagen inicial ante toda sospecha de estenosis y reservar a la fistulografía para los casos de resultado negativo y sospecha persistente de estenosis.

Pregunta clínica XI. Recomendaciones

R 4.7.2) Se recomienda la ED como exploración de imagen de primera elección en manos de un explorador experimentado, sin necesidad de fistulografía confirmatoria, para indicar el tratamiento electivo ante toda sospecha de una estenosis significativa.

R 4.7.3) Se recomienda reservar la fistulografía como exploración diagnóstica de imagen únicamente para los casos de resultado no concluyente de la ED y sospecha persistente de estenosis significativa.

4.8. PODER PREDICTIVO DE LOS MÉTODOS DE PRIMERA Y SEGUNDA GENERACIÓN PARA LA DETECCIÓN DE LA ESTENOSIS Y LA TROMBOSIS DE LA FÍSTULA ARTERIOVENOSA

Recomendaciones

NUEVA (♦) *R 4.8.1) Según el concepto vigente de estenosis significativa, no se recomienda efectuar la vigilancia de la FAVp mediante los métodos de cribado de segunda generación, tanto con las técnicas diluccionales para estimar el Q_A como con la ED.*

NUEVA (♦) *R 4.8.2) Según el concepto vigente de estenosis significativa se recomienda efectuar la monitorización de la FAVp mediante los métodos de cribado de primera generación.*

NUEVA (♦) *R 4.8.3) Según el concepto vigente de estenosis significativa se recomienda utilizar tanto los métodos de primera como de segunda generación para la monitorización y vigilancia de la FAVn.*

? **Pregunta Clínica XII: ¿Qué método de monitorización o de vigilancia no invasivo de cribado de la fístula arteriovenosa para hemodiálisis presenta poder predictivo de estenosis o de trombosis o de aumento de la supervivencia de la fístula arteriovenosa protésica en el enfermo prevalente, y con qué periodicidad?**

**Resumen de la evidencia**

En el año 2008 se publicaron dos metaanálisis que cuestionaban el papel de los métodos de vigilancia del AV según el criterio vigente KDOQI de estenosis significativa^{385,386}. El beneficio atribuido por los estudios observacionales a los métodos de vigilancia de FAVp, en relación con la disminución de la incidencia de trombosis y al aumento de su supervivencia, desaparece en los ensayos clínicos controlados y aleatorizados³⁵⁴.

No se han evidenciado diferencias significativas en la estimación del riesgo de trombosis o de pérdida definitiva de la FAVp si a la monitorización habitual mediante los métodos de primera generación se añade la vigilancia de la FAVp mediante determinaciones periódicas de Q_A . La vigilancia activa mediante ED implica una mayor utilización de los recursos sanitarios.

El metaanálisis de Tonelli et al³⁸⁵ mostró que el cribado activo con ultrasonidos se asocia a un mayor uso de ATP y a un menor riesgo de inserciones de CVC, siendo las diferencias no significativas en relación con el número de fistulografías, de operaciones quirúrgicas o de hospitalizaciones.

No hay estudios sobre el coste-efectividad ni sobre el impacto presupuestario que supondría la generalización del uso continuado y periódico de técnicas de cribado activo en pacientes en HD con una FAVp en nuestro medio.

No se han identificado estudios relevantes relacionados con las preferencias de los pacientes.

Calidad moderada

Desarrollo de la síntesis de la evidencia

Se han encontrado 2 revisiones sistemáticas con metaanálisis, ambas publicadas en 2008, que abordan los efectos clínicos de la monitorización y de la vigilancia de la FAVp^{385,386}. La revisión de Tonelli et al³⁸⁵ solo incluye ECA, mientras que la de Casey et al³⁸⁶ incluye también estudios no aleatorizados. Ambos estudios localizan los mismos ensayos clínicos y llegan a similares conclusiones. Para esta guía se han recogido los metaanálisis de Tonelli et al³⁸⁵, por proporcionar datos más completos en el análisis estratificado para pacientes con FAVp.

Beneficio clínico del cribado frente a la práctica habitual

La revisión sistemática con metaanálisis de Tonelli et al³⁸⁵ incluyó seis ensayos clínicos, que compararon el cribado activo de FAVp (usando mediciones de Q_A o ED) frente al seguimiento habitual mediante los métodos de monitorización en 446 pacientes. En este estudio, no se encontraron diferencias significativas en la tasa de trombosis de FAVp entre los métodos activos de vigilancia y los de monitorización habitual (RR:0,94; IC del 95%, 0,77-1,16). Con datos de un ensayo clínico y 126 pacientes, no se encontraron diferencias estadísticamente significativas en el tiempo hasta la trombosis de la FAVp entre las dos opciones de seguimiento (hazard ratio [HR]:1,13; IC del 95%: 0,71-1,80). El metaanálisis con datos de cuatro ensayos clínicos y de 381 pacientes no mostró diferencias estadísticamente significativas en la pérdida de la FAVp entre los métodos activos de vigilancia y los de monitorización habitual (HR:1,08; IC del 95%, 0,83-1,40). Los datos de dos ensayos clínicos y de 315 pacientes, tampoco mostraron diferencias en el tiempo hasta la pérdida de la FAVp (HR:0,51; IC del 95%, 0,15-1,74; alta heterogeneidad estadística I^2 :85%).

Se han descrito algunas causas que pueden explicar estos decepcionantes resultados obtenidos por los ensayos clínicos en la vigilancia de la FAVp^{316,354,387-394}:

- Diámetros de la arteria y de la vena implicados en la anastomosis. Este diámetro controla la relación entre el Q_A (o la presión venosa) y la estenosis. En caso de un bajo ratio arteria/vena, la progresión de la estenosis es tan rápida que la vigilancia periódica es incapaz de detectar una disminución de Q_A (o un aumento de la presión venosa) antes de la trombosis.
- PAM. La disminución significativa de la PA puede jugar un papel central en algunos casos de trombosis de FAVp sin sospecha previa de estenosis.
- Intervención preventiva mediante ATP. La ATP de una lesión estenótica estable o de crecimiento lento puede estimular la hiperplasia de la íntima, ocasionar una reestenosis de rápido desarrollo e influir negativamente sobre la supervivencia de la FAVp.
- Tamaño de la muestra. Un tamaño insuficiente de la muestra en los estudios publicados podría explicar los resultados obtenidos.

De la evidencia a la recomendación

No hay diferencias significativas en el riesgo de trombosis o en la supervivencia de la FAVp si se añaden los

métodos de vigilancia a los métodos habituales de monitorización. Por tanto, según el concepto vigente de estenosis significativa recogido en la guía KDOQI¹⁰, no podemos recomendar la vigilancia de la FAVp mediante los métodos de cribado de segunda generación, tanto las técnicas dilucionales para estimar el Q_A como la ED. La aplicación de estos métodos en las FAVp no es predictiva de trombosis ni permite aumentar la supervivencia de estas respecto a los métodos de primera generación, según los criterios actuales de estenosis significativa. Se recomienda la monitorización de la FAVp mediante los métodos de cribado de primera generación²⁸⁷.

Pregunta clínica XII. Recomendaciones

R 4.8.1) Según el concepto vigente de estenosis significativa, no se recomienda efectuar la vigilancia de la fístula arteriovenosa protésica mediante los métodos de cribado de segunda generación, tanto con las técnicas dilucionales para estimar el Q_A como con la ED.

R 4.8.2) Según el concepto vigente de estenosis significativa, se recomienda efectuar la monitorización de la FAVp mediante los métodos de cribado de primera generación.



Pregunta Clínica XIII: ¿Qué método de monitorización o de vigilancia no invasivo de screening de la fístula arteriovenosa para hemodiálisis presenta poder predictivo de estenosis o de trombosis o de aumento de la supervivencia de la fístula arteriovenosa nativa en el paciente prevalente y con qué periodicidad?



Resumen de la evidencia

La monitorización clínica por medio del examen físico es una prueba con alta sensibilidad y una aceptable especificidad, que proporciona altos VPP Y VPN para el diagnóstico de la estenosis significativa de la FAVn. La vigilancia activa mediante los métodos dilucionales y la ED disminuye el riesgo de trombosis y la necesidad de utilizar CVC para la HD. Actualmente, no existe evidencia en contra de la aplicación rutinaria de los métodos de cribado de segunda generación (técnicas dilucionales para deter-

Calidad
baja

minar el Q_A y la ED) para la vigilancia de la FAV. Tanto los métodos de primera como de segunda generación son eficaces para reducir la incidencia de trombosis de FAVn.

No hay evidencia fiable para efectuar ninguna recomendación sobre la periodicidad de la aplicación de los métodos de segunda generación.

No hay estudios sobre el coste-efectividad ni el impacto presupuestario que supondría la generalización del uso continuado y periódico de técnicas de cribado activo por mediciones de Q_A y ED en estos pacientes en nuestro medio.

Desarrollo de la síntesis de la evidencia

Métodos de primera generación

Un estudio prospectivo de Asif et al²⁰⁴ con 142 pacientes con FAVn analizó la precisión del examen físico para detectar lesiones estenóticas comparándolo con la fistulografía, que se considera la prueba de referencia. La sensibilidad y la especificidad del examen físico fueron del 92 y el 86%, respectivamente, para estenosis de "outflow", y del 85 y el 71% para estenosis de "inflow".

Un estudio de Campos et al³⁰³ analizó la precisión del examen físico y la medición de presión para detectar lesiones estenóticas comparándolos con la ED, que usan en el estudio como técnica de referencia. De los 84 pacientes analizados, 50 de ellos, esto es el 59%, dieron positivo a estenosis en el estudio por ED. En el examen físico dieron positivo 56 pacientes, suponiendo para la prueba una sensibilidad del 96%, una especificidad del 76%, un VPP del 86% y un VPN del 93%. En la medición de PIA dieron positivo 34 pacientes, el 40%, suponiendo para la prueba una sensibilidad del 60%, una especificidad del 88%, un VPP del 88% y un VPN del 60%.

Métodos de segunda generación

Respecto a los métodos de segunda generación hay que destacar varios metaanálisis publicados,^{385, 386, 395}. Al valorar los datos de cuatro ensayos clínicos controlados y de 360 pacientes, Tonelli et al³⁸⁵ describen que el cribado activo por ultrasonidos disminuye de manera estadísticamente significativa el riesgo de

trombosis de la FAVn (RR:0,47; IC del 95%, 0,28-0,77). Además, el tiempo transcurrido hasta llegar a la trombosis de la FAVn fue significativamente mayor en el grupo "vigilancia" respecto al grupo "control" (HR:0,30; IC del 95%, 0,16-0,56). Respecto a la pérdida de la FAV, al hacer metaanálisis con datos de dos ECA y de 141 pacientes, no se encuentran diferencias estadísticamente significativas (RR:0,65; IC del 95%, 0,28-1,51) y, por último, respecto al tiempo a la pérdida del acceso, con datos de un ECA y de 60 pacientes, se encuentran diferencias estadísticamente ligeramente significativas (HR: 0,38; IC del 95%, 0,14-0,99)³⁸⁵.

Por otro lado, después de analizar los criterios funcionales escogidos para el diagnóstico de la estenosis en diversos ensayos clínicos controlados y no controlados, así como estudios observacionales, Tessitore et al³⁹⁵ llegaron a la conclusión de que la vigilancia de la FAVn mediante determinaciones de Q_A disminuye de forma significativa el riesgo de trombosis. En este sentido se ha publicado en nuestro país un estudio de casos y controles que demuestra una incidencia de trombosis de la FAV (mayoría de FAVn) significativamente inferior en pacientes dializados en una unidad de HD hospitalaria y controlados mediante determinaciones de Q_{Ar} en relación con pacientes sin seguimiento por Q_A que se dializaban en un centro periférico de HD³⁵². Salman analizó cuatro ECA (n=395) para valorar el beneficio de los métodos de vigilancia en la FAVn mediante determinaciones de Q_A y el resultado fue positivo para los tres estudios que tenían como objetivo primario la reducción de la tasa de trombosis³⁹⁶. Muchayi et al³⁹⁷ efectuaron un metaanálisis utilizando estos mismos cuatro estudios y demostraron una reducción no significativa del 36% en el riesgo de trombosis mediante la vigilancia de la FAVn.

Por lo que respecta a la supervivencia de la FAVn, el metaanálisis de Tessitore et al³⁹⁵, efectuado sobre dos ensayos clínicos controlados, demostró una reducción a la mitad del riesgo de pérdida de la FAVn utilizando un cribado mediante determinaciones de Q_{Ar} pero sin alcanzar la significación estadística dado que se trata de dos estudios unicéntricos (Verona, Italia), con un tamaño de la muestra y un seguimiento limitados^{276,398}. Recientemente se han presentado los resultados preliminares de un ensayo clínico controlado y multicéntrico efectuado en España (METTRO) sobre el efecto de los métodos de segunda generación en relación con la monitorización convencional sobre la incidencia de trombosis y la supervivencia de la FAVn, y se demuestra de forma significativa una menor tasa de trombosis y una

mayor supervivencia primaria asistida después de 1 año de seguimiento³⁹⁹.

La aplicación de las técnicas de cribado de segunda generación para la vigilancia de la FAVn posibilita disminuir la incidencia de trombosis y, por tanto, disminuir la tasa de implantación del CVC y su morbilidad asociada^{269,368,385}.

Uso de recursos y costes

No se han encontrado estudios específicos de coste-efectividad que analicen esas intervenciones en el entorno de aplicación de la guía. Tampoco hay estudios sobre el impacto presupuestario, que podría suponer la generalización del uso continuado y periódico de técnicas de cribado activo por ED en pacientes con FAVn en nuestro medio.

De la evidencia a la recomendación

Se recomienda la aplicación periódica de los métodos de cribado de segunda generación (tanto las técnicas dilucionales para estimar el flujo de la FAV o Q_A como la ED) para la vigilancia de la FAVn, ya que la evidencia existente indica un efecto beneficioso en relación con la reducción de la incidencia de trombosis y de la tasa de implantación de CVC. No existen argumentos en contra de estos métodos en relación con la tasa de trombosis y la supervivencia de la FAVn.

Pregunta clínica XIII. Recomendación

R 4.8.3) Según el concepto vigente de estenosis significativa se recomienda utilizar tanto los métodos de primera como de segunda generación para la monitorización y vigilancia de la FAVn.

4.9. FACTORES PREDICTIVOS DE TROMBOSIS DE LA FÍSTULA ARTERIOVENOSA CON ESTENOSIS

Recomendaciones

NOVA

(♦) R 4.9.1) Se recomienda considerar una estenosis como significativa ante toda disminución de la luz vascular en una FAVn o en una FAVp demostrada mediante ED que cumple con todos los criterios de alto riesgo de trombosis (los dos criterios principales y, como mínimo, un criterio adicional).

- NUEVA** (💎) R 4.9.2) Se recomienda efectuar sin demora la intervención electiva mediante ATP y/o cirugía ante el diagnóstico de una estenosis significativa en una FAV por presentar alto riesgo de trombosis.
- NUEVA** (💎) R 4.9.3) Se recomienda considerar una estenosis como no significativa ante toda disminución de la luz vascular en una FAVn o una FAVp demostrada mediante ED que no cumple con todos los criterios de alto riesgo de trombosis.
- NUEVA** (💎) R 4.9.4) Se recomienda no efectuar la intervención electiva ante el diagnóstico de una estenosis no significativa en una FAV por presentar bajo riesgo de trombosis.
- NUEVA** (💎) R 4.9.5) Se recomienda efectuar siempre un control estricto mediante los métodos de cribado de segunda generación ante toda FAV con estenosis no significativa por el riesgo de progresión a significativa.

No se han identificado estudios relevantes relacionados con valores y preferencias de los pacientes.

No se han identificado estudios relevantes relacionados con el uso de recursos y costes.

Sin embargo, a partir de los datos existentes en la actualidad, existen algunos factores morfológicos y funcionales que se consideran criterios adicionales con suficiente poder predictivo para discernir si una FAVn o una FAVp con estenosis tienen un riesgo alto o bajo de trombosis. Por tanto, el concepto de estenosis significativa debería modificarse e incluir únicamente a las FAV con elevado riesgo de trombosis por cumplir criterios de riesgo adicionales y, por tanto, tributarios de intervención correctiva.

? **Pregunta Clínica XIV: ¿Cuáles son los factores y variables demográficos, clínicos y hemodinámicos con poder predictivo de trombosis en una fístula arteriovenosa que presenta estenosis?**

 **Resumen de la evidencia**

<p>No se han encontrado estudios que analicen distintos posibles factores de riesgo de trombosis, tanto por separado como no, expresamente en pacientes con estenosis de la FAV.</p> <p>No se ha encontrado ningún factor que por separado sea un buen predictor de riesgo de trombosis de la FAV.</p> <p>Los resultados de estudios que analizan la utilidad de distintas mediciones del Q_A para predecir trombosis en el acceso y utilizan análisis de curvas ROC, indican que los métodos de vigilancia del Q_A son pobres en la predicción de la trombosis de la FAVp y llevarían a que muchos pacientes pueden someterse a procedimientos innecesarios y costosos.</p> <p>Respecto a otros factores no relacionados con el seguimiento de la FAV, ninguno de los estudios publicados encuentra riesgo aumentado de trombosis en pacientes con valores más altos de homocisteinemia.</p>	<p>Calidad baja</p>
---	---------------------

Desarrollo de la síntesis de la evidencia

La aplicación de diversos métodos de vigilancia de la FAV en la práctica clínica habitual ha puesto de manifiesto casos de trombosis de la FAV precedidas de un registro de $Q_A > 600$ ml/min sin estenosis aparente, así como casos de estenosis $> 50\%$ estables en el tiempo que nunca se llegan a trombosar⁴⁰⁰⁻⁴⁰³. Por tanto, ante toda reducción de la luz vascular $> 50\%$ de FAVn o FAVp es necesario conocer el riesgo de trombosis de esta. Es preciso identificar si esta estenosis tiene alto riesgo de trombosis, es decir, una elevada probabilidad de progresar en el tiempo y provocar la oclusión total de la luz vascular de la FAV si no se efectúa a tiempo la intervención electiva mediante ATP o cirugía. En el otro lado de la balanza, si efectuamos un tratamiento preventivo en caso de una reducción de la luz vascular $> 50\%$, con un bajo riesgo de trombosis de FAVn o FAVp, además de ser un procedimiento innecesario y de coste económico remarcable, podemos producir una indeseada reestenosis acelerada y provocar la trombosis de la FAV que no se hubiera producido con la abstención terapéutica.

Es necesario identificar los factores o variables (demográficos, clínicos, hemodinámicos) predictivos de trombosis en toda FAV con estenosis. Su presencia o su ausencia definirá el riesgo de trombosis existente y, por tanto, permite distinguir si cualquier reducción de la luz vascular $> 50\%$ de FAVn o FAVp tiene un alto o un bajo riesgo de trombosis.

En este sentido, Paulson et al⁴⁰³ ya demostraron, en un estudio prospectivo en el año 2000, mediante el análisis de la curva ROC, que utilizar únicamente la variable funcional Q_A no proporcionaba suficiente valor predictivo de trombosis de FAVp para ser utilizado como criterio aislado en la toma de decisiones, y concluyeron que la inclusión de otras variables predictivas adicionales en asociación con el Q_A podría proporcionar el valor predictivo necesario.

Malik et al³⁶⁷ publicaron, en el año 2005, un ECA en 192 pacientes con FAVp con el objetivo de comparar la supervivencia de la FAVp (seguimiento medio, 392 ± 430 días) entre dos subgrupos de pacientes, que se clasificaron según la distinta estrategia de monitorización y vigilancia aplicada: grupo 1 ($n=97$) mediante cribado tradicional (monitorización clínica, PV y Q_A) asociado a la vigilancia mediante ED cada 3 meses y grupo 2 ($n=95$) únicamente mediante cribado tradicional. La supervivencia acumulada de la FAVp fue significativamente superior en el grupo 1 en relación con el grupo 2, que los autores atribuyeron al diagnóstico precoz de la estenosis y, por tanto, a intervenciones electivas más frecuentes sobre la estenosis de la FAVp³⁶⁷. A diferencia de otros ensayos clínicos en FAVp con resultados negativos⁴⁰⁴, ¿por qué se obtuvo este resultado positivo en este estudio? La respuesta está en la metodología, ya que las indicaciones de la ED para efectuar la fistulografía y/o el procedimiento terapéutico mediante ATP o cirugía fueron:

- Hallazgo de una estenosis significativa, definida por la presencia de un ratio de pico de velocidad sistólica (PVS) >2 , con o sin disminución de Q_A .
- Hallazgo de una estenosis no significativa en apariencia, pero asociada con descenso temporal de $Q_A > 25\%$.

En caso de incertidumbre de estenosis significativa o no significativa, la existencia de un diámetro residual $<2,0$ mm fue una indicación adicional para la fistulografía. Los pacientes que solo cumplían uno de los criterios mencionados se exploraron a las 4-6 semanas mediante ED³⁶⁷. Es decir, en este estudio ya se introdujeron una serie de factores ecográficos adicionales que permiten actuar de forma preventiva sobre estenosis significativas con riesgo de trombosis y prolongar la supervivencia de la FAVp.

El mismo grupo publicó, en el año 2009, un estudio retrospectivo en el que clasificaban las estenosis de la FAVp por ED en dos grupos diferentes³⁷⁵:

- Estenosis significativa de la FAVp o de alto riesgo de trombosis definida por la combinación de los siguientes criterios: reducción de la luz vascular $>50\%$ + ratio PVS >2 + un criterio adicional como mínimo (diámetro residual <2 mm o bien $Q_A < 600$ ml/min o descenso de $Q_A > 25\%$).
- Estenosis "borderline" de la FAVp o de bajo riesgo de trombosis ($n=102$): definida con los mismos criterios, pero sin ningún criterio adicional.

El primer grupo de estenosis se trató electivamente mediante ATP y el segundo se sometió a una estrategia de "observar-y-esperar" ("watch-and-wait"), con repetición de la ED en 6-8 semanas. Al cabo de 14 ± 6 semanas, el seguimiento de las 102 estenosis "borderline" fue: 55 sin progresión de la estenosis, 38 con aumento del grado de estenosis, 8 tratados mediante ATP por indicación clínica y un solo caso de trombosis³⁷⁵; es decir, en el momento de efectuar la nueva ED (14 ± 6 semanas), más de la mitad de las estenosis borderline se mantenían estables a lo largo del tiempo, con un riesgo de trombosis $<1\%$. Los factores de riesgo significativos para la progresión de estenosis borderline a estenosis significativa fueron el antecedente de ATP previa y el sexo femenino. Los autores concluyeron que retrasar la ATP en caso de estenosis "borderline" asintomáticas es seguro utilizando esta conducta expectante y las estenosis permanecen estables al menos a corto plazo, pero con alto riesgo de progresión, especialmente si existe el antecedente de ATP previa³⁷⁵. En nuestro país, aplicando un protocolo similar de selección de las FAV con mayor riesgo de trombosis, se ha conseguido una tasa de trombosis $<0,05$ /paciente/año⁵².

En resumen, según los datos actuales, la optimización de los métodos de vigilancia de la FAV, tanto para FAVn como para FAVp, se produciría a través de la redefinición del concepto de estenosis significativa, que incluiría únicamente las FAV con elevado riesgo de trombosis y, por tanto, tributarios de intervención electiva (fig. 5)⁴⁰⁵. De esta forma, además de los *criterios* de estenosis, según la vigente guía KDOQI, habría que constatar la repercusión hemodinámica de la estenosis y añadir algunos *criterios adicionales*, tanto morfológicos como funcionales, con poder predictivo suficiente para discernir si una FAVn o una FAVp con estenosis tiene un riesgo alto o bajo de trombosis³⁹⁴.

Estos criterios son:

- Dos criterios principales: porcentaje de reducción de la luz vascular $>50\%$ + ratio pico de la velocidad pico sistólica (VPS) >2 .

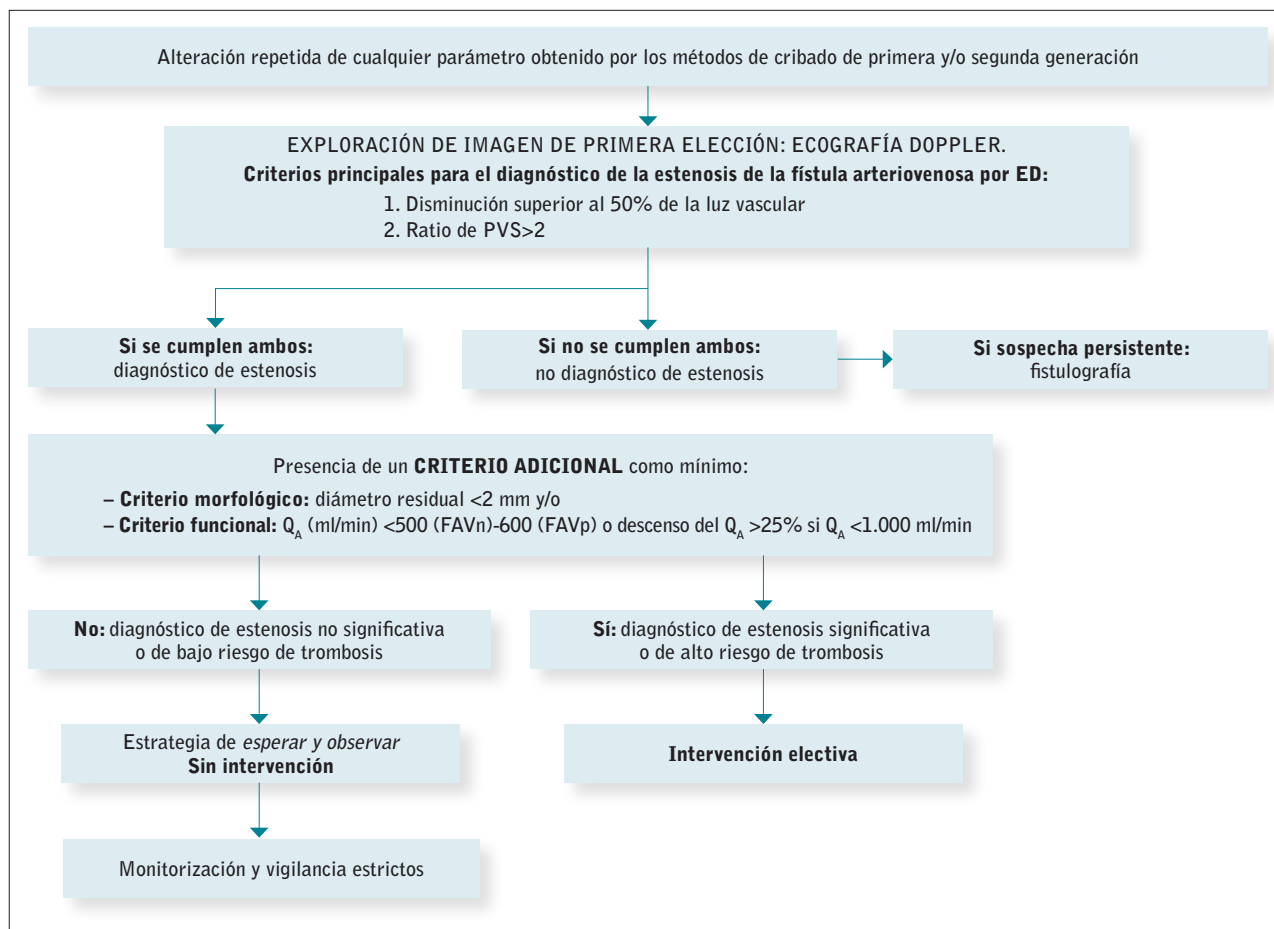


Figura 5. Algoritmo propuesto por el GEMAV para el diagnóstico de la estenosis significativa situada en la anastomosis del brazo eferente de la FAVp con la vena eferente o bien en casos de estenosis de "outflow" de la FAVn. Algunos de los criterios ecográficos pueden ser difíciles de aplicar en caso de estenosis de "inflow" de la FAVn. **ED:** ecografía Doppler; **PVS:** pico de velocidad sistólica.

- Uno de los siguientes criterios adicionales como mínimo: criterio morfológico (diámetro residual <2 mm) o criterio funcional (Q_A [ml/min] <500 [FAVn]-600 [FAVp] o $Q_A >25\%$, si $Q_A <1.000$ ml/min).

De la evidencia a la recomendación

La optimización de los métodos de vigilancia de la FAV requiere la redefinición de estenosis significativa. Se han descrito algunas variables ecográficas, tanto morfológicas como funcionales, que permiten clarificar el riesgo de trombosis de una estenosis y, por tanto, poder considerar si ésta es tributaria de intervención electiva. El nuevo concepto de estenosis significativa incluiría únicamente a las estenosis con alto riesgo de trombosis. De esta forma, se establecerían unos criterios que la definirían (**Figura 5**): unos principales (reducción de la luz vascular >50%

Tabla 21. Implicaciones teóricas en el diagnóstico, tratamiento y pronóstico de la redefinición de la estenosis significativa de la FAV para HD.

- Diagnóstico de las estenosis con riesgo elevado de trombosis
- Intervención electiva únicamente sobre las estenosis de alto riesgo de trombosis
- Selección del momento idóneo para efectuar la intervención electiva
- Reducción de los procedimientos innecesarios sobre estenosis estables
- Reducción del gasto sanitario al evitar intervenciones indiscriminadas
- Evitar la aparición de reestenosis aceleradas ocasionadas por la corrección mediante ATP de estenosis con bajo riesgo de trombosis
- Disminución de la tasa de trombosis
- Contribuir a aumentar la supervivencia de la FAV.

ATP: angioplastia transluminal percutánea.

+ ratio de PVS >2) al que debería añadirse algún criterio adicional (diámetro residual <2 mm y/o $Q_A < 500$ ml/min en FAVn/<600 ml/min en FAVp y/o descenso de $Q_A > 25\%$ si $Q_A < 1000$ ml/min). Esta redefinición de estenosis significativa se traduciría en una serie de beneficios sobre la FAV como la reducción de procedimientos innecesarios que pueden poner en peligro a la misma FAV, la disminución de la tasa de trombosis y el aumento de la supervivencia (**Tabla 21**).

Pregunta clínica XIV. Recomendaciones

R 4.9.1) Se recomienda considerar una estenosis como significativa ante toda disminución de la luz vascular en una FAVn o en una FAVp demostrada mediante ED que cumple con todos los criterios de alto riesgo de trombosis (los dos criterios principales y, como mínimo, un criterio adicional).

R 4.9.2) Se recomienda efectuar sin demora la intervención electiva mediante angioplastia transluminal percutánea y/o cirugía ante el diagnóstico de una estenosis significativa en una FAV por presentar alto riesgo de trombosis.

R 4.9.3) Se recomienda considerar una estenosis como no significativa ante toda disminución de la luz vascular en una FAVn o una FAVp demostrada mediante ED que no cumple con todos los criterios de alto riesgo de trombosis.

R 4.9.4) Se recomienda no efectuar la intervención electiva ante el diagnóstico de una estenosis no significativa en una FAV por presentar bajo riesgo de trombosis.

R 4.9.5) Se recomienda efectuar siempre un control estricto mediante los métodos de cribado de segunda generación ante toda FAV con estenosis no significativa por el riesgo de progresión a significativa.

CAPÍTULO 5. Complicaciones de la fístula arteriovenosa

CONTENIDO

- 5.1. Tratamiento de la estenosis.
- 5.2. Tratamiento de la trombosis.
- 5.3. Manejo de la fístula arteriovenosa no madura.
- 5.4. Tratamiento de la infección.
- 5.5. Síndrome de hipoperfusión distal ("síndrome de robo").
- 5.6. Aneurismas y pseudoaneurismas.
- 5.7. Síndrome de hiperflujo.

PREÁMBULO

El objetivo del tratamiento de las complicaciones de la fístula arteriovenosa (FAV) es abordar los diferentes tipos de patología que esta puede sufrir. Por un lado, los relacionados con el tratamiento de la estenosis y trombosis para conseguir el mayor tiempo de permeabilidad posible y, por otro, con las complicaciones no relacionadas directamente con la permeabilidad como la infección, la hipoperfusión distal, los aneurismas o los pseudoaneurismas y las derivadas del alto Q_A .

5.1. TRATAMIENTO DE LA ESTENOSIS

Recomendaciones

NUEVA (♦) R 5.1.1) Se sugiere el tratamiento quirúrgico en las estenosis yuxtaanastomóticas de las FAVn, siempre que no requiera la colocación de un CVC.

NUEVA (♦) R 5.1.2) Se sugiere el tratamiento de las estenosis yuxtaanastomóticas venosas de las FAVp mediante angioplastia o tratamiento quirúrgico indistintamente.

NUEVA R 5.1.3) Se sugiere inicialmente el tratamiento mediante angioplastia de la estenosis no yuxtaanastomóticas de la FAVn por ser menos invasiva que la cirugía.

R 5.1.4) Se recomienda la realización de una fistulografía ante la sospecha clínica de una estenosis venosa central.

NUEVA (♦) R 5.1.5) Se recomienda tratar solo las estenosis de venas centrales que sean sintomáticas.

NUEVA (♦) R 5.1.6) Se recomienda como primera opción de tratamiento en las estenosis centrales la terapia endovascular mediante ATP con balón.

NUEVA (♦) R 5.1.7) Se sugiere limitar la utilización de "stents" a casos seleccionados de fracaso técnico de la angioplastia y recidiva frecuente de la estenosis, y se recomienda no utilizarlos en confluente venosos.

NUEVA R 5.1.8) En las estenosis del AVC se sugiere el tratamiento inicial mediante angioplastia; asimismo se puede considerar el tratamiento mediante la colocación de endoprótesis vasculares o mediante la transposición quirúrgica de la vena cefálica.

Razonamiento

El objetivo de corregir las estenosis que se consideren tributarias de tratamiento electivo es asegurar un Q_A suficiente, una correcta adecuación de la HD, prevenir la aparición de trombosis y aumentar la supervivencia de la FAV. Únicamente debe tratarse de forma electiva la estenosis significativa, tal como se describe en el capítulo 4.

Tipos de estenosis

Desde un punto de vista anatómico y funcional, las estenosis vasculares con repercusión hemodinámica en la funcionalidad de una FAV pueden localizarse en el segmento previo a la anastomosis arteriovenosa (estenosis arteriales), en la propia anastomosis o bien en la vena de salida de la FAV (estenosis venosas).

Estenosis arteriales

Lesiones vasculares localizadas en el árbol arterial que alimenta el AV. La alteración hemodinámica que provocan es una disminución en el flujo de la FAV. Se deben principalmente a la presencia de lesiones estenosantes u oclusivas a causa de la progresión de una arteriosclerosis existente de base.

Estenosis a nivel de la anastomosis arteriovenosa

Se suelen deber a un problema técnico durante la realización de la anastomosis. Clínicamente se manifiestan en forma de trombosis inmediata o precoz del acceso o en forma de alteraciones en la maduración (fístula no madura).

Estenosis venosas

Son la causa más frecuente de disfunción del acceso. Según su localización a lo largo del trayecto venoso varía su etiología, frecuencia y respuesta al tratamiento. Por ello se suelen clasificar en cuatro grupos:

Estenosis yuxtaanastomótica o perianastomótica

Es la localizada en un área que comprende desde la zona inmediatamente adyacente a la anastomosis hasta los 5 cm postanastomosis. Son de etiopatogenia compleja, y en su desarrollo se han involucrado factores hemodinámicos y alteraciones en la respuesta inflamatoria del endotelio.

Estenosis del trayecto de punción

Estenosis localizadas en áreas de punción. Suelen producirse en respuesta al traumatismo mecánico provocado por la punción del vaso.

Estenosis del arco de la vena cefálica

Estenosis localizadas en el segmento de vena cefálica inmediatamente adyacente a su confluencia en vena axilar. Al igual que las localizadas en la región yuxtaanastomótica, suelen deberse a factores hemodinámicos y presentan una mala respuesta al tratamiento percutáneo.

Estenosis venosas centrales

Estenosis localizadas en el sector venoso desde la vena subclavia hasta su drenaje en la AD; comprenden la vena axilar, subclavia, tronco braquiocefálico y vena cava superior. Se suelen asociar al traumatismo endotelial provocado por la presencia de catéteres venosos en el interior del vaso.

Otra clasificación usada en distintas publicaciones consiste en priorizar un criterio de funcionalidad con respecto al punto de punción, clasificándolas entre estenosis del "inflow" (estenosis arteriales, de la anastomosis arteriovenosa y del segmento venoso yuxtaanastomótico) y estenosis del "outflow" (estenosis venosas del trayecto de punción, arco de la vena cefálica (AVC) y estenosis venosas centrales)^{374,406}.

Tal y como se ha descrito, la localización de la estenosis es el principal factor determinante al considerar el tipo de opción terapéutica. En este contexto, en el balance del éxito de los resultados se debe considerar no solo la eficacia del tratamiento, sino la comorbilidad y complicaciones que puede llevar asociado.

Hay varios ejemplos que pueden demostrar este factor, como se verá más adelante. Existe un consenso en la realización de un tratamiento endovascular de las estenosis de vasos centrales (arteriales o venosas), por la dificultad en el acceso quirúrgico y la alta morbimortalidad que conlleva^{10,407}. El tratamiento de las estenosis venosas del segmento de punción se ha realizado tradicionalmente mediante ATP, por la posibilidad de continuar realizando la HD por el AV y por no precisar la colocación de un CVC. Por contra, en el tratamiento de las estenosis yuxtaanastomóticas, que suponen la mayor parte de las estenosis de la FAV, ha presentado mayor controversia, tanto en FAVn como en FAVp, al poder ser abordadas tanto desde un punto de vista quirúrgico como intervencionista, aunque suele ofrecer el primero mejores resultados globales con respecto al tratamiento percutáneo.

Tipos de tratamiento

Las estenosis pueden tratarse bien mediante un tratamiento endovascular, que consiste en una ATP y/o la colocación de endoprótesis o bien mediante una revisión quirúrgica.

En términos generales, el tratamiento percutáneo es la alternativa menos invasiva, con menor morbilidad y que no requiere la colocación de un CVC para continuar la HD, presentando no obstante la significativa desventaja de presentar una alta tasa de reestenosis, lo que condiciona la necesidad de realizar de forma periódica procedimientos intervencionistas adicionales para mantener la permeabilidad del acceso.

Por otro lado, el tratamiento quirúrgico suele ser el tratamiento con mejor PP a medio y largo plazo y su principal inconveniente es el hecho de ser más invasivo y de requerir en ocasiones el consumo de capital venoso y la colocación de CVC para la HD tras la intervención. Así pues, pese a ser la técnica con mejores resultados en términos generales, en la práctica clínica diaria es necesario individualizar el tratamiento en cada caso, delimitando de forma precisa si la mayor permeabilidad del procedimiento justifica el posible consumo de segmento venoso y la posibilidad de requerir un CVC.

Angioplastia transluminal percutánea

La ATP es una técnica percutánea de dilatación intravascular mediante la utilización de un balón que permite el tratamiento de la estenosis vascular. Además del uso del balón convencional, las mejoras técnicas surgidas en los últimos años para el tratamiento de las estenosis han permitido el desarrollo del balón de alta presión, los balones de corte y los balones impregnados con fármacos.

La ATP tiene las ventajas de poder realizarse en el mismo acto diagnóstico de la fistulografía, sobre todo en el caso de las estenosis venosas centrales, y preservar el árbol vascular en comparación con la cirugía. Por otro lado, sin embargo, tiene una mayor tasa de recidivas en comparación con la revisión quirúrgica. El éxito del procedimiento se puede considerar desde el punto de vista anatómico o funcional. Anatómico, cuando la estenosis residual es < 30% tras la retirada del balón y, desde el punto de vista funcional, con la mejoría de los parámetros hemodinámicos de la FAV durante la HD o con la recuperación del flujo de esta (Q_A).

La única contraindicación absoluta de este procedimiento es la infección activa de la FAV. Como contraindicaciones relativas se incluiría la alergia al contraste, el "shunt" de la circulación pulmonar hacia la sistémica y la enfermedad pulmonar grave.

Balones de alta presión

Se denominan balones de alta presión aquellos que soportan una presión de inflado superior a las 25-30 atmósferas (atm). Su utilización está indicada en el tratamiento de estenosis sintomáticas que no han respondido a la dilatación con balones convencionales semi "compliance". La utilización de balones de alta presión no proporciona inicialmente mejores resultados en lo referente a permeabilidad al compararse con los balones convencionales⁴⁰⁸. Su elevado precio, la necesidad de utilizar introductores de mayor grosor, la dificultad para su vaciamiento y su menor "compliance" y flexibilidad hacen aconsejable que no se utilicen como primera opción en el tratamiento de las estenosis.

Balón de corte

La incorporación de pequeñas cuchillas o aterotomos a un balón convencional se denomina balón de corte ("cutting balloon"). Su utilización es controvertida y no se encuentra justificado su uso como tratamiento inicial de las estenosis.

En un estudio aleatorizado reciente⁴⁰⁹ no se encuentran diferencias significativas en el tratamiento de las estenosis entre el balón de corte y el balón convencional, a excepción de una mayor PP asistida a 6 y 12 meses a favor del balón de corte en el tratamiento de las estenosis venosas yuxtaanastomóticas de las FAVp (el 86 y el 63% frente al 56 y al 37%). Sin embargo, su mayor coste, las dificultades en el manejo (precisan guías más finas) y el mayor calibre del introductor los hacen menos indicados en el tratamiento de inicio del acceso disfuncionante.

El 85% de las estenosis responde satisfactoriamente a la angioplastia con balón convencional⁴¹⁰. En el resto, que no presenta una respuesta adecuada, encontrarían su utilidad ambos dispositivos, balón de alta presión y balón de corte. Los estudios existentes que comparan ambos procedimientos no encuentran diferencias significativas en los resultados inmediatos⁴¹⁰⁻⁴¹³, pero sí un aumento de la permeabilidad asistida a los 6 meses de las estenosis tratadas con balón de corte frente al balón de alta presión (el 66,4 frente al 39,9%)⁴¹⁰⁻⁴¹³.

Angioplastia con balón farmacactivo

En relación con los balones con fármacos, los impregnados con paclitaxel han aparecido recientemente como una alternativa en el tratamiento de las estenosis arteriales. Su aplicación en las estenosis de las FAV es muy escasa, aunque se han comunicado algunos ECA con resultados satisfactorios a los 6 meses⁴¹⁴ y al año de seguimiento⁴¹⁵.

"Stents"

Las indicaciones de colocación de "stents" son limitadas, dada la ausencia de evidencia en lo referente a la mejoría de la supervivencia secundaria de la FAV tras su uso. Su utilización, controvertida, queda relegada al tratamiento de estenosis con "recoil", roturas vasculares tras ATP o en disecciones que condicionan estenosis >30%.

Se considera candidata a su uso a la FAV con refractariedad el tratamiento realizado por la recidiva temprana (<3 meses) tras varias ATP o la debida a "recoil" vascular (estenosis elásticas) tras ATP⁴¹⁶. Aunque el uso de "stent" es muy controvertido en estas dos indicaciones dado que, por un lado, hay un cierto número de FAV que mantienen una función adecuada aun existiendo una estenosis residual post-ATP hasta del 50% y, por otro, se observan recidivas precoces (<3 meses) en ATP con buenos resultados inmediatos^{417,418}.

Respecto al uso del "stent" para el tratamiento de la rotura del vaso, es de destacar que esta es la complicación más frecuente de la ATP. El tratamiento inicial es el taponamiento con inflado prolongado a baja presión y la compresión manual externa sobre el punto de rotura. Después de tres intentos fallidos, se considera indicada la colocación de prótesis recubiertas^{417,418}.

Endoprótesis vasculares

Recientemente ha aumentado la utilización de "stent graft" como intento de mejorar los resultados. Un estudio multicéntrico controlado encontró una permeabilidad a los 6 meses de los "stents" recubiertos significativamente mayor (el 51 frente al 23%) frente a la ATP simple en el tratamiento de las estenosis venosas anastomóticas de las FAVp⁴¹⁹. Su utilización en otras localizaciones se ha comunicado en varias ocasiones^{420,421}, con resultados superiores a los obtenidos con ATP aislada o con colocación de prótesis metálicas no recubiertas^{422,423}. El estudio más reciente de Schmelter et al⁴²⁴, realizado en 66 AV (41 FAVp y 25 FAVn), encuentra buenos resultados iniciales, pero sin observarse aumento en la permeabilidad global. Observa una tasa elevada de reestenosis y trombosis, aunque no asociadas al "stent graft", siendo este responsable solo de una minoría de los nuevos casos de disfunción. Los autores concluyen que la colocación de prótesis recubiertas se puede utilizar para solucionar problemas locales, pero que no mejoran la supervivencia media del AV por asociarse estas a lesiones situadas en otras localizaciones.

En cuanto a los inconvenientes relacionados con la endoprótesis, es de destacar el impedimento en la realización de nuevos accesos en el segmento de la vena tratada y poder asociarse a un porcentaje no despreciable de complicaciones^{420,425}. Si bien la colocación de un "stent" podría aumentar el intervalo entre la primera dilatación y la recidiva de la estenosis, una vez establecida la estenosis "intra-stent" por hiperplasia neointimal, su tratamiento es de gran dificultad. A esto hay que sumar estudios recientes, en donde se observa un elevado porcentaje de complicaciones "poststent" (28,9%)⁴²⁶, y otros que describen migraciones⁴²⁷, fracturas⁴²⁸ e infecciones^{429,430}.

En definitiva, puede concluirse que se necesitan más estudios multicéntricos, aleatorizados, prospectivos y multidisciplinarios que valoren adecuadamente las ventajas de los nuevos materiales frente a los tradicionales en la realización de angioplastias y la utilidad de los "stents" y sus ventajas o inconvenientes frente al tratamiento quirúrgico.

Tratamiento quirúrgico

Hay numerosas técnicas quirúrgicas descritas para la corrección de las estenosis de la FAV. La gran ventaja de este tipo de tratamiento es que suele presentar mejores tasas de permeabilidad que el endovascular, pero presenta los inconvenientes de su mayor morbilidad, del consumo de segmento venoso, de la posibilidad de requerir la colocación de un CVC y de su mayor complejidad técnica, sobre todo a nivel de vasos centrales.

Estenosis arteriales

En el caso de las estenosis localizadas en el segmento arterial previo a la anastomosis arteriovenosa, el tratamiento endovascular mediante ATP presenta una baja morbilidad y aceptables resultados, por lo que se considera la cirugía como opción terapéutica de recurso. La revascularización quirúrgica consiste en la revascularización mediante la interposición de un "bypass" de material autólogo, presentando una excelente permeabilidad a medio y largo plazo.

Estenosis anastomóticas

En el caso de estenosis localizadas en la anastomosis arteriovenosa (relacionadas con la cirugía de creación del acceso), el tratamiento quirúrgico indicado es la revisión quirúrgica de dicha anastomosis y la corrección del defecto técnico subyacente.

Estenosis yuxtaanastomóticas

La reanastomosis entre la arteria y la vena de salida en el sector inmediatamente proximal a la FAV es, en muchos casos, la técnica quirúrgica de elección; asimismo se ha descrito la interposición de un "bypass" con material protésico entre la arteria y el sector proximal de la vena de salida.

Estenosis del trayecto de punción

Ante estenosis del trayecto venoso de punción, el tratamiento quirúrgico de elección consiste en la interposición de un "bypass" de material protésico, que se puede realizar en forma de "loop" para permitir la punción del nuevo segmento implantado.

Estenosis del arco de la vena cefálica

Como se comenta más adelante, la técnica quirúrgica de elección consiste en la transposición de la vena cefálica y su anastomosis con la vena humeral proximal o axilar. Asimismo, también se ha descrito el reimplante quirúrgico de dicho AVC.

Estenosis venosas centrales

La complejidad y agresividad de un abordaje quirúrgico de venas centrales hace que la cirugía se considere un tratamiento de recurso, y se han descrito intervenciones consistentes en técnicas derivativas extraanatómicas para permitir el drenaje hacia troncos venosos centrales.



Pregunta Clínica XV: ¿Hay un tratamiento con mejores resultados (angioplastia transluminal percutánea frente a cirugía) en la estenosis yuxtaanastomótica, valorado en supervivencia y/o trombosis y coste/beneficio?



Resumen de la evidencia

No se dispone de pruebas concluyentes para FAVn maduras con estenosis. Los datos disponibles provienen de dos comparaciones de series clínicas^{431,432}, con resultados no homogéneos. Ambos artículos encuentran mejores resultados de la cirugía, aunque solo en lo que se refiere a la supervivencia primaria. Un metanálisis de cuatro series clínicas ha mostrado resultados similares para la supervivencia primaria de la FAV a los 12 y 18 meses de seguimiento⁴³³.

Respecto a las estenosis de la anastomosis venosa de las FAVp, lesión prevalente en las trombosis de estos accesos, existen escasas evidencias en la bibliografía con un solo ECA que compara los resultados de la cirugía y la ATP, datando el estudio de 1987⁴³⁴ y siendo favorables los resultados para la cirugía. Sin embargo, dadas las dificultades quirúrgicas, estas estenosis se han venido tratando tradicionalmente con ATP, con buenos resultados primarios, pero con un elevado porcentaje de recidivas. La utilización de "stent graft" podría mejorar su permeabilidad si bien son precisos estudios a más largo plazo para recomendar su utilización⁴¹⁹.

Calidad
baja

Desarrollo de la síntesis de la evidencia

Fístula arteriovenosa nativa

No se han identificado ensayos clínicos que comparen la ATP frente a la cirugía en el tratamiento del AV estenosado en pacientes con FAVn. Se han identificado dos publicaciones donde se comparan series de pacientes tratados con cirugía y pacientes tratados con ATP.

En el estudio de Napoli et al⁴³², realizado sobre 66 ATP y 68 intervenciones quirúrgicas en estenosis yuxtaanastomótica de la FAV, se evaluó la eficacia de las intervenciones midiendo el flujo arterial braquial. El análisis comparativo entre ambas opciones mostró una significativamente mejor PP para la cirugía, pero sin diferencias en la PP asistida, aunque la ATP demostró una mayor tendencia a la reestenosis.

Tessitore et al⁴³¹ realizaron un análisis retrospectivo de datos clínicos de 64 pacientes con estenosis yuxtaanastomótica de la fístula en la parte distal del antebrazo, de los cuales 43 fueron tratados con ATP y 21 con cirugía. La tasa de reestenosis fue de 0,168 y 0,519 eventos por año de seguimiento de la fístula para la cirugía y la ATP, respectivamente ($p=0,009$), con un riesgo relativo ajustado 2,77 veces mayor para la ATP que para la cirugía. El perfil de costes fue similar para los dos procedimientos. Ambos procedimientos muestran similar PP asistida y costes.

El resto de los estudios evalúan de forma individual las dos técnicas. Así, en un artículo del año 2012⁴³⁵, que evaluó los resultados de la cirugía en las estenosis yuxtaanastomóticas de 96 FAVn radiocefálicas a medio y largo plazo, los autores encontraron resultados de permeabilidad inmediata muy elevados, sin necesidad de uso de CVC. La PP fue superior a la recomendada en guías internacionales (el 89 frente al 50%), con una baja tasa de procedimientos de mantenimiento (0,035 procedimientos/paciente/año). Estos datos de permeabilidad son superiores a los mostrados en el estudio de Mortamais et al⁴³⁶, donde se evalúan los resultados de la angioplastia en 147 procedimientos realizados sobre 75 FAVn radiocefálicas. Obtienen una PP a 1 y 3 años del 46,6 y el 25,5%, respectivamente, con permeabilidad asistida en los mismos períodos del 81,3 y el 63,2%. Asocian los peores resultados y la recidiva temprana de las estenosis a la presencia de estenosis residuales post-ATP >50%. Consideran que en estos casos se encontraría indicada la evaluación y reparación quirúrgica.

Aunque ninguno de los dos estudios realiza un análisis comparativo con la otra técnica de reparación, sus re-

sultados avalan la utilización de la cirugía como técnica inicial en el tratamiento de las estenosis yuxtaanastomóticas, siempre y cuando se disponga de un equipo quirúrgico con disponibilidad durante las 24 h y sea posible la reparación sin uso de CVC.

Recientemente, un metanálisis que incluye las series clínicas comentadas en este apartado ha mostrado resultados similares a los de los estudios originales. Los resultados combinados de los datos de las series de casos mostraron de modo significativo una mejor PP de la FAV en los pacientes tratados con cirugía a los 12 (OR:0,42) y 18 meses (OR:0,33), efecto que parece moderarse a los 24 meses de seguimiento (OR: 0,53)⁴³³.

Fístula arteriovenosa protésica

Solamente se ha identificado un ECA en la bibliografía que compare la cirugía y la angioplastia en pacientes con FAVp y estenosis yuxtaanastomótica⁴³⁴. Se trata del ECA de Brooks et al⁴³⁴, en el que se incluyeron 43 pacientes con estenosis venosas en el acceso con FAVp en antebrazo, 19 se tratan con cirugía y 24 con angioplastia. Obtienen mayor permeabilidad mediana a largo plazo los tratados con cirugía (12 meses) frente a ATP (4 meses) ($p < 0,01$). No se menciona si ha sido necesaria la colocación de CVC para la realización de alguno de los procedimientos.

No se han encontrado estudios más recientes que comparen ambos procedimientos, si bien existen varios trabajos en la bibliografía que avalan la realización de ATP en el tratamiento de estas lesiones⁴³⁷ frente a la cirugía¹⁶⁷, por permitir un ahorro del capital venoso proximal, ser mejor aceptado por el paciente y existir dificultades quirúrgicas en el tratamiento de las anastomosis proximales localizadas sobre venas braquial y axilar⁸. Se reserva el tratamiento quirúrgico para tratamientos fallidos tras ATP y previo a la colocación de un "stent" o en casos de recidiva^{167,438}.

La utilización de "stent" en la recidiva de la estenosis no ha aportado mejoras en su permeabilidad⁴³⁹, al igual que la utilización de otras mejoras técnicas como los balones de alta presión⁴⁰⁸ o los de corte⁴⁴⁰, entre otras. Sin embargo, recientemente, un estudio multicéntrico controlado ha encontrado en el tratamiento de las estenosis venosas anastomóticas una mayor permeabilidad, de modo significativo, a los 6 meses de los "stents" recubiertos frente a la ATP simple (el 51 frente al 23%)⁴¹⁹. El estudio se encuentra limitado por no realizarse un seguimiento a largo plazo. En un artículo más reciente⁴²⁴, donde se realiza

un estudio retrospectivo en 41 pacientes portadores de FAVp con estenosis complejas (definidas como estenosis rígidas y resistentes, estenosis con "recoil" o estenosis "intra-stent") tratadas con endoprótesis vasculares ("stent graft") se obtienen buenos resultados en PP, pero tasas de reestenosis y trombosis elevadas. Las reestenosis, sin embargo, no se sitúan dentro del "stent graft" colocado y son solamente responsables en una minoría de los casos de las nuevas disfunciones. Los autores concluyen que la colocación de prótesis recubiertas se puede utilizar para solucionar problemas locales, pero que no mejoran la supervivencia media del acceso por asociarse esta a lesiones situadas en otras localizaciones.

Siendo controvertido el uso de "stents", sí parece existir un acuerdo en la utilización del "stent graft" frente a los "stents" no recubiertos. Varios artículos existentes en la bibliografía han encontrado una mejoría en las permeabilidades primarias de estos dispositivos frente a la ATP y los "stents" no recubiertos^{420,421,441,442}. El aumento de la PP, según algunos autores, parece estar relacionado con una menor presencia o ausencia de hiperplasia neointimal en el interior del "stent graft"^{442,443}.

De la evidencia a la recomendación

Con respecto a la FAVn, y aunque en los estudios observacionales no hay diferencias entre ambas técnicas, en ausencia de estudios aleatorizados que comparen coste-beneficio, y a pesar de que ambas tienen sus ventajas e inconvenientes (la ATP no agota el lecho, pero requiere repetir los procedimientos, y la cirugía pierde vaso, pero puede seguir permitiendo su punción y tiene mejor supervivencia primaria), los estudios coinciden en la mejor supervivencia primaria de la cirugía, aunque la asistida sea similar. La cirugía, por lo tanto, puede considerarse la indicación inicial si técnicamente es posible, basándose en la justificación de requerir menos procedimientos para mantener la supervivencia. Sin embargo, si la cirugía requiere de la colocación de un CVC se valorará la técnica endovascular como primera opción.

Esta recomendación se sometió a votación del GEMAV. El enunciado de la recomendación se aceptó por unanimidad. En cambio, el número de miembros del grupo de trabajo que opinaba que la recomendación debía ser fuerte (un tercio) no fue suficiente para otorgarle esta fuerza. El resto de los miembros opinó que era débil o se abstuvo.

En FAVp, la terapia endovascular tiene la ventaja de ser menos invasiva que la cirugía, no agota el lecho venoso y no excluye el procedimiento quirúrgico, por lo que, pese a

su mayor coste y a la menor tasa de supervivencia primaria, puede considerarse una opción terapéutica igualmente válida a la cirugía. Sin embargo, hasta que no existan estudios comparativos con la cirugía no puede establecerse un grado de evidencia en favor de una u otra técnica.

La utilización de prótesis recubiertas "stent graft" en el tratamiento de la recidiva precoz de las estenosis venosas en fístulas protésicas parece proporcionar una mejora en la supervivencia a medio plazo, pero son necesarios más estudios y la valoración a más largo plazo para recomendar su utilización.

Pregunta clínica XV. Recomendaciones

R 5.1.1) Se sugiere el tratamiento quirúrgico en las estenosis yuxtaanastomóticas de las FAVn, siempre que no requiera la colocación de un CVC.

R 5.1.2) Se sugiere el tratamiento de las estenosis yuxtaanastomóticas venosas de las FAVp mediante angioplastia o tratamiento quirúrgico, indistintamente.

Tratamiento de la estenosis no perianastomótica

Las estenosis venosas no perianastomóticas, es decir, las situadas proximalmente al área yuxtaanastomótica, también denominadas del trayecto medio o del área de punción, se consideran provocadas habitualmente en respuesta al traumatismo mecánico en relación con la canulación de la FAV, y se caracterizan por poder asociarse a degeneración aneurismática de la vena⁴⁴⁴, con riesgo de necrosis cutánea, o bien de hemorragia después de las sesiones de HD⁴⁴⁵. Pueden no asociarse a alteraciones durante la HD ni a problemas de Q_B , por lo que pueden pasar desapercibidas si no se realiza una cuidadosa valoración clínica o seguimiento.

Las opciones de tratamiento incluyen la reparación quirúrgica realizando un "bypass" protésico o la percutánea mediante ATP. Aunque existen estudios en la bibliografía que comparan ambas técnicas, no los hay aleatorizados y no pueden establecer una mejor opción de tratamiento. La mayor parte de estos, a pesar de mostrar que los resultados de la cirugía son mejores en cuanto a la tasa de permeabilidad⁴⁴⁶, sin embargo, avalan la utilización inicial del tratamiento percutáneo del AV, puesto que presentan menor agresividad en el tratamiento del AV disfuncionante.

Aunque el tratamiento endovascular no es una solución permanente, es efectivo para aumentar la permeabili-

dad; es una técnica poco invasiva, repetible, raramente precisa de la colocación de un CVC y preserva la integridad del lecho vascular sin comprometer procedimientos quirúrgicos posteriores.

El tratamiento quirúrgico de las estenosis en esta localización incluye la realización de un "bypass" con la exclusión del segmento estenótico; asimismo puede considerarse su disposición en forma de "loop", permitiendo de esta forma ampliar el trayecto de punción. El abordaje quirúrgico en el área de canulación del acceso puede provocar la necesidad de realizar de forma temporal la HD mediante un CVC, y esta es la principal limitación de la técnica. Por contra, cuando la estenosis se asocia a una dilatación aneurismática con trastornos cutáneos, el tratamiento quirúrgico presenta la ventaja de poder tratar ambas mediante la misma intervención.

En los estudios existentes en la bibliografía, los resultados de la cirugía frente al tratamiento endovascular son mejores en cuanto a la tasa de PP⁴⁴⁶, pero similares en la permeabilidad asistida. Estos mismos estudios avalan la utilización inicial del tratamiento percutáneo por ser poco invasivo, ambulatorio, evitar el uso del CVC y conservar el lecho vascular, pudiendo permitir nuevos procedimientos quirúrgicos. Sin embargo, la ATP y la cirugía deben considerarse técnicas complementarias y no competitivas.

No existe evidencia que avale la utilización de "stents" en el tratamiento de estenosis y se recomienda no utilizarlos excepto en recidivas tempranas y repetidas tras ATP de segmentos medios de la FAVn y en roturas de vena eferente que no responden a las compresiones con balón.

Es recomendable tener presente, en el paciente de riesgo, evitar la aparición de insuficiencia cardíaca o de una isquemia distal tras la realización de la ATP, en especial si el flujo es elevado^{194,447}. En estos casos es importante no sobredilatar la estenosis, fundamentalmente en la primera ATP y en las localizadas en el brazo, para no provocar un aumento excesivo del Q_A . En los pacientes de riesgo, como diabéticos o de edad avanzada, se deberá actuar con precaución, y es aconsejable evitar el uso de balones con diámetro >7 mm. En los casos de recidiva, y si no se ha presentado clínica isquémica, puede sobredilatarse la estenosis 1 mm más⁴²⁵. Por ello, en la indicación terapéutica es imprescindible conocer el Q_A del AV.

Si los problemas de hemostasia post-HD son importantes, estaría indicada la dilatación de la estenosis, infradilatando y valorando riesgos-beneficios. En este

sentido se ha propuesto una doble técnica de dilatación asociada a reducción quirúrgica del Q_A ⁴⁴⁸.

En resumen, en las estenosis del trayecto de punción tanto el tratamiento quirúrgico como el endovascular han demostrado ser técnicas seguras, con buenas tasas de éxito técnico y clínico. Sin embargo, pese a existir una mejor tasa de PP con la cirugía, aunque la asistida sea similar, la opinión mayoritaria de expertos, así como la del GEMAV, lleva a sugerir plantear de entrada el tratamiento percutáneo debido a la menor agresividad de dicha técnica. En las FAV que requieran de un procedimiento quirúrgico adicional, como las FAV aneurismáticas, con abundante trombo mural o asociadas a lesiones tróficas, se sugiere utilizar la cirugía como primera técnica de reparación; pese a poder utilizarse técnicas endovasculares con colocación de endoprótesis, no hay experiencia que las pueda avalar en la actualidad en esta indicación.

Tratamiento de la estenosis del arco de la vena cefálica

La vena cefálica forma parte del sistema venoso superficial de la extremidad superior, que sigue un trayecto subcutáneo anterolateral a lo largo del brazo; en su porción proximal al brazo continúa en una posición superficial localizada en el surco deltopectoral hasta su desembocadura en el sistema venoso profundo a nivel de la vena axilar en el sector previo a la clavícula. Dicha confluencia se realiza a través de la región anatómica conocida como AVC, que es el segmento en que la vena cefálica, de una posición superficial, cambia de dirección profundizándose a través de la fascia clavipectoral hasta desembocar finalmente en la vena axilar, que es el tronco venoso de drenaje de la extremidad superior^{449, 450}.

Al tratarse de un segmento de transición anatómica entre el sistema venoso superficial y el profundo, las estenosis en relación con el acceso presentan una serie de características particulares que obligan a tener que ser consideradas de forma aparte a las estenosis que se producen en el trayecto de la vena cefálica en el brazo.

En primer lugar, se trata de una de las causas más frecuentes de disfunción en la FAVn⁴⁵¹⁻⁴⁵³, disfunción que se suele manifestar con significativos cambios hemodinámicos³³⁴ y una marcada asociación con las FAVn de brazo (39%) con respecto a las FAVn de antebrazo (2%)^{451,452}.

Asimismo, respecto a las estenosis de otras localizaciones, se trata de lesiones con una significativa peor

respuesta al tratamiento mediante ATP, con mayor resistencia a la dilatación (el 4,8 frente al 1,3%), mayor tasa de rotura vascular (el 14,9 frente al 8,3%) y menor intervalo libre entre angioplastias (10,6 frente a 18,3 meses)^{449,451}. Por último, se ha encontrado una mayor tasa de trombosis en los pacientes con estenosis localizada en el AVC^{334,454}.

Se han propuesto varios posibles mecanismos fisiopatológicos en el desarrollo de este tipo de estenosis, como la falta de adaptación a la situación de hiperflujo, la presencia de válvulas en el confluente cefalicoaxilar, alteraciones debidas al ángulo de dicho confluente, la ausencia de elasticidad a nivel de la fascia clavipectoral o alteraciones intrínsecas en la pared venosa debidas a la uremia^{449,454-456}. Hasta la fecha, no se ha podido identificar la secuencia de mecanismos que conduce al desarrollo de la estenosis, lo que lleva a algunos autores a plantear la posibilidad de que intervengan de forma variable todos los agentes señalados⁴⁵³.

Opciones terapéuticas de la estenosis del arco de la vena cefálica

Como se ha comentado, el manejo de este tipo de estenosis comporta una mayor complejidad, dado la peor respuesta al tratamiento y el mayor índice de recidiva y de complicaciones que presentan.

Angioplastia transluminal percutánea

Se trata de la modalidad terapéutica más usada, en muchos casos debido a la no disponibilidad de otras opciones técnicas en la práctica. El estudio de Rajan et al⁴⁵² describe una tasa de éxito técnico del 76%, y en el 58% de los casos necesitó el uso de balones de alta presión (>15 atm), con un 6% de roturas del vaso tratado. La PP a los 6 meses fue del 42%, y del 23% a los 12 meses, con una PP asistida del 83 y el 75% a los 6 y 12 meses, respectivamente, requiriendo un promedio de 1,6 procedimientos por año para tal fin, resultados similares a los publicados posteriormente por Vesely y Siegel⁴⁴⁰. Dukkipati et al⁴⁵⁷, en un estudio sobre los resultados de las ATP en el AVC, describen un promedio de 91,5 días entre ATP para mantener la permeabilidad del AV.

Así pues, los resultados de la ATP sobre las estenosis del AVC demuestran una efectividad marcadamente menor que en el resto de territorios venosos, con mayor tasa de complicaciones y con una PP inferior a los estándares recomendados por algunas guías de práctica clínica¹⁰. Por contra, se trata de una modalidad terapéutica mínimamente invasiva y de amplia disponibilidad, lo que

justifica su amplio uso en la práctica clínica. A pesar de ello, se han planteado nuevas opciones de tratamiento en distintos trabajos publicados.

Angioplastia transluminal percutánea con colocación de "stent"

Con el objetivo de mejorar el éxito clínico y la permeabilidad del procedimiento, se ha propuesto la colocación de "stents" intravasculares^{449,453}. Como ya se ha comentado, se trata de una técnica utilizada de forma habitual en la práctica clínica para el tratamiento de las complicaciones de la ATP, en casos de rotura del vaso, y también para estenosis recidivantes, siendo un procedimiento seguro y de mínima invasividad. Por contra, se trata de un procedimiento complejo desde el punto de vista técnico, ya que requiere una colocación adyacente al confluente venoso cefalicoaxilar, con lo que existe el riesgo de comprometer la permeabilidad de la vena axilar con el despliegue del "stent" o con posteriores migraciones de este, lo que limitaría la realización de nuevos accesos en la extremidad⁴⁵³. Además, en el caso de venas periféricas, la colocación de "stents" no ha demostrado aumentar la permeabilidad del AV⁴⁵⁸.

La evidencia disponible actualmente sobre la colocación de "stents" en el AVC proviene de dos estudios publicados, en comparación con la ATP simple⁴⁵⁷ y en comparación con el despliegue de endoprótesis⁴⁴², y se ha descrito una PP del procedimiento del 39% a los 6 meses. El estudio de Dukkupati et al⁴⁵⁷, que compara la ATP simple frente a la ATP con colocación de "stents", encontró una asociación entre el despliegue de "stents" y un incremento en la permeabilidad, consiguiendo reducir el número de ATP necesarias tras el procedimiento para mantenerla.

Pese a ofrecer una discreta mejoría en la PP y primaria asistida con respecto a la angioplastia simple, los resultados globales del despliegue de "stents" en el AVC difícilmente justifican el coste-beneficio de su uso de forma sistemática, excepto en los casos de complicación técnica durante la ATP⁴⁴².

Balón de corte

Al tratarse de estenosis con mala respuesta a la ATP simple se ha planteado, asimismo, la posibilidad de tratamiento mediante ATP con "cutting balloon".

Pese al teórico beneficio que esta técnica podría ofrecer, la evidencia proveniente de un estudio prospectivo aleatorizado con 340 pacientes (incluyendo estenosis de varias localizaciones)⁴⁴⁰, no encontró beneficio con respecto a la

PP del procedimiento y, en cambio, sí se observó un mayor índice de complicaciones (5,2%) con respecto a la ATP con balón convencional. Posteriormente, otro estudio⁴⁵⁹ tampoco encontró mejor permeabilidad del "cutting balloon" con respecto a la ATP simple.

Endoprótesis

La colocación de una endoprótesis vascular –"stent" recubierto con material protésico PTFE– puede prevenir el desarrollo de la hiperplasia endotelial presente en la recidiva de las estenosis del AVC. Presenta, no obstante, el inconveniente de tratarse de una técnica con un elevado coste sanitario⁴⁴⁹.

El ECA de Shemesh et al⁴⁴², que compara entre la colocación de "stents" y de endoprótesis, describe una tasa de éxito técnico del 100%, con una PP del 82% a los 6 meses, significativamente mayor respecto a la reportada en el grupo de "stents" no recubiertos. Resultados similares presentan Shawyer et al⁴⁶⁰ con una PP a los 6 y 12 meses del 82 y el 73%, respectivamente, y PS del 91% a los 6 meses.

Pese a la mejoría encontrada con esta técnica, dado el alto coste económico del procedimiento, son necesarios nuevos estudios que puedan confirmar los resultados para poder recomendar su uso generalizado en la práctica clínica.

Transposición quirúrgica

Dado los subóptimos resultados obtenidos mediante ATP en este tipo de estenosis, distintos autores han planteado la transposición quirúrgica de la vena cefálica en la vena humeral o basilíca^{449,453}. La técnica descrita consiste en la desconexión del AVC con ligadura de la vena proximal y reanastomosis en vena basilíca o humeral a la altura del hueco axilar, mediante una tunelización subcutánea, de forma que el drenaje al sistema venoso profundo se produce a este nivel. Se trata de una intervención de moderada complejidad técnica, que puede realizarse con anestesia locorregional.

La evidencia actualmente disponible proviene de varias series de casos publicadas⁴⁶¹⁻⁴⁶³, sin existir comparativas directas con respecto a otros tipos de tratamiento. Los resultados muestran una PP del procedimiento del 70-79% a los 6 meses y del 60-79% a los 12 meses, con una tasa de complicaciones del 8%^{453, 463}.

Asimismo, se ha publicado una significativa mejor permeabilidad en los procedimientos de ATP realizados tras la intervención quirúrgica, de forma que hay autores⁴⁶² que recomiendan su utilización de forma combinada.

Así pues, la transposición quirúrgica del AVC es una opción terapéutica segura, que ofrece unos resultados de permeabilidad superiores a la ATP con o sin colocación de "stent", y presenta la desventaja de ser una técnica invasiva de una complejidad intermedia. Son necesarios, por lo tanto, estudios mayores que puedan confirmar su utilidad en la práctica clínica.

Otras técnicas

Dada la asociación entre flujo turbulento y desarrollo de hiperplasia endotelial, se ha propuesto indicar técnicas de reducción del flujo con el objetivo de reducir dicha turbulencia. En el estudio retrospectivo de Miller et al⁴⁵⁶ en un grupo de pacientes portadores de una intervención (*minimally invasive limited ligation endoluminal-assisted revision* [MILLER]) para reducir el flujo por otros motivos (SHD o hiperflujo), se encuentra una significativa mejoría en la permeabilidad de las angioplastias tras haber reducido el flujo del acceso. No existen, sin embargo, posteriores estudios sobre el papel que la reducción del flujo pueda tener en el tratamiento de estas lesiones.

Asimismo, finalmente se ha propuesto la posibilidad de realizar una intervención quirúrgica mediante angioplastia quirúrgica con parche a través de un abordaje directo del AVC⁴⁶⁴. Si bien se trata de una técnica relativamente compleja técnicamente, son necesarios posteriores estudios para determinar su papel en la práctica clínica.

Estenosis del arco de la vena cefálica: manejo terapéutico

Las distintas modalidades de tratamiento de la estenosis del AVC, pese a su significativa prevalencia, actualmente disponen de un número relativamente bajo de estudios que avalen su uso en la práctica clínica, por lo que la evidencia disponible se basa, en la mayoría de casos, en pequeñas series de casos publicados sin comparación entre distintas técnicas; es por ello que las recomendaciones efectuadas se fundamentan principalmente en la opinión de los miembros del GEMAV, basándose en los estudios actualmente disponibles y en los criterios de buena práctica clínica (**Tabla 22**).

La ATP ha sido el tratamiento de elección en los casos de estenosis del AVC, debido a que es una técnica segura, de baja complejidad y con aceptables resultados en otros sectores venosos⁴⁵³. Además se trata de un procedimiento de amplia disponibilidad en la práctica, que en muchos casos carece de alternativas terapéuticas factibles. Sien-

Tabla 22. Tratamiento de la estenosis del arco de la vena cefálica.

Estudio	Tipo de tratamiento	n	Permeabilidad primaria (6 meses)	Permeabilidad primaria (12 meses)	Reintervenciones paciente/año
Rajan et al, 2003 ⁴⁵²	ATP	26	42%	23%	1,6
Kian et al, 2008 ⁴⁶¹	ATP	13	8%	0%	3,5
Shemesh et al, 2008 ⁴⁴²	ATP + "stent"	12	39%	0%	1,9
Heerwagen et al, 2010 ⁴⁵⁹	ATP + "cutting balloon"	17	81%	38%	0,9
Shemesh et al, 2008 ⁴⁴²	ATP + endoprótesis	13	82%	32%	0,9
Shawyer et al, 2013 ⁴⁶⁴	ATP + endoprótesis	11	82%	73%	NC
Chen et al, 2005 ⁴⁶⁰	Transposición quirúrgica	7	80%	70%	NC
Sigala et al, 2014 ⁴⁶²	Transposición quirúrgica	25	79%	79%	0,1
Kian et al, 2008 ⁴⁶¹	Transposición quirúrgica + ATP	13	69%	39%	1,0
Miller et al, 2010 ⁴⁵⁶	Reducción de flujo + ATP	33	76%	57%	0,9

do conscientes de que tanto la opinión de expertos como los estudios realizados confirman los resultados subóptimos, con peor permeabilidad y mayor índice de complicaciones que en otras localizaciones^{452, 462}, a pesar de ello, la ATP se continúa considerando como técnica de primera línea en el tratamiento de estas lesiones, dada su buena relación coste-beneficio, su mínima agresividad y las aceptables tasas tanto de permeabilidad asistida como del número de procedimientos requeridos para mantenerla.

En cambio, el uso de "stents" no ha demostrado un aumento paralelo en la efectividad de la técnica⁴⁴², por lo que actualmente no se justifica su uso de forma generalizada y sistemática dado su mayor coste económico. Se reservaría su colocación para los casos de fallo técnico en la ATP simple (rotura del vaso o estenosis persistentes).

En este mismo sentido, por lo que respecta a la incorporación del dispositivo de "cutting balloon", un estudio no ha demostrado mayor supervivencia que la ATP simple⁴⁵⁹ y los resultados del mayor estudio hasta la fecha (340 pacientes en todas las localizaciones del trayecto de salida de la FAV)⁴⁴⁰ tampoco ofrecen mejoría de resultados a cambio de un mayor índice de complicaciones, por lo que su uso generalizado plantea dudas en cuanto al coste del procedimiento y a la seguridad de este.

Los resultados de los estudios sobre la colocación de endoprótesis sí han demostrado unos mejores resultados con respecto a la ATP simple^{442, 460}. Si bien al tratarse de una técnica de reciente introducción con poca evidencia disponible que la avale y al ser un procedimiento de un coste económico notoriamente superior al resto, su uso sistemático está condicionado a la evidencia surgida de nuevos estudios.

Con respecto a las técnicas quirúrgicas, la transposición de la vena cefálica, aunque con una evidencia relativamente limitada, también ha demostrado ser un tratamiento útil, tanto al aumentar la PP como al disminuir la necesidad de angioplastias tras la intervención⁴⁶¹⁻⁴⁶², por lo que, asimismo, puede considerarse un tratamiento de primera línea en el tratamiento de la estenosis del AVC.

Por último, se ha considerado que la muy escasa evidencia existente con respecto a las técnicas de reducción de flujo y de angioplastia quirúrgica no permite poder hacer ningún tipo de recomendación con respecto a su uso, siendo necesaria la realización de futuros estudios para poder determinar su utilidad en la práctica clínica.

Pregunta Clínica XVI: ¿Hay criterios de indicación de qué casos, en que momento y cómo tratar la estenosis central, valorados en supervivencia de la fístula arteriovenosa utilizable y/o trombosis?

Resumen de la evidencia

Estudios observacionales encuentran que la vigilancia continuada sin intervención puede ser suficiente para los casos en los que se haya producido un desarrollo adecuado de venas colaterales y no haya sintomatología grave.	Calidad baja
Estudios observacionales encuentran que el tratamiento endovascular muestra resultados subóptimos a medio y largo plazo. Pueden provocar lesiones hiperplásicas en la íntima y neoproliferativas en zonas reestenóticas más agresivas que las encontradas en las lesiones originales. Aunque se constatan altas tasas de éxito técnico, que van desde el 70 al 90%, estudios observacionales encuentran que la angioplastia percutánea consigue tasas de PP a los 12 meses de entre el 12 y el 50%, y de permeabilidad acumulada de entre el 13 y el 100%.	Calidad baja
Estudios observacionales encuentran que la PP al año tras la colocación de un stent variaba entre estudios del 14,3 al 100% y la PS del 33 al 91%. Varios estudios han encontrado casos de complicaciones debidas al "stent" (como la migración, la fractura, la hiperplasia neointimal "intra-stent" y la aparición de estenosis no relacionadas con la inicial).	Calidad baja
Estudios observacionales hallan permeabilidades similares para angioplastia frente a "stent".	Calidad baja

Razonamiento

Se consideran venas centrales la vena subclavia, el tronco braquiocéfálico venoso (también llamado vena innominada) y la vena cava superior. La vena subclavia es continuación de la vena axilar y se inicia en el borde lateral de la primera costilla. Por su situación intratorácica, con arcos costales, clavícula y esternón que las protegen, las venas centrales son menos accesibles a la cirugía que las venas periféricas del brazo; además, son de mayor calibre, soportan más Q_A y son más elásticas^{465,466}.

La estenosis u oclusión en las venas centrales de un miembro superior en el que se ha realizado un AV puede dar lugar a un cuadro de hipertensión venosa que curse con sintomatología, a expensas de edema progresivo del brazo que puede llegar a hacerse refractario, disfunción del AV, trastornos tróficos de la extremidad y aumento de la circulación colateral en cuello y tórax. Este cuadro puede aparecer en el 15-20% de los pacientes en HD, a menudo con historia previa de manipulación o canalización de las venas centrales, vena subclavia o yugular^{427,428}. Independientemente de la localización del CVC, a mayor número y duración de este, mayor riesgo de desarrollar estenosis. También se describe una mayor prevalencia de estenosis en CVC colocados en el lado izquierdo debido al trayecto más largo y tortuoso de las venas centrales de este lado⁴⁶⁶. Se aconseja que en pacientes con desfibriladores o marcapasos que precisen de una FAV, esta se realice en el brazo contrario al de la localización del dispositivo cardíaco. En el paciente en HD suele ocurrir que las estenosis de las venas centrales permanezcan asintomáticas hasta que se realiza una FAV en el miembro ipsilateral, momento en el que, al incrementarse el Q_A , la estenosis se hace sintomática⁴⁶⁶.

La causa principal de estenosis venosa central en pacientes en diálisis es el desarrollo de una hiperplasia intimal, cuyo origen suele ser secundario al trauma crónico ocasionado por un CVC, al que se puede añadir en pacientes portadores de FAV en el brazo el alto flujo y sus turbulencias secundarias⁴⁶⁷. El 90% de los pacientes con estenosis centrales ha tenido un catéter venoso⁴⁶⁸. Un 40% de los CVC en subclavia y un 10% de los CVC implantados vía yugular originan estenosis de venas centrales¹⁴.

Ante la sospecha clínica de estenosis venosa central, la prueba de imagen de elección es la fistulografía o flebografía. Si el paciente ya tiene una FAV, el estudio se puede realizar mediante punción directa de la vena de la FAV (segmento "outflow"). La imposibilidad de visualizar directamente con ED los vasos centrales relega

esta prueba de imagen a un segundo lugar, si bien debe realizarse antes de la fistulografía para descartar una estenosis en cualquiera de los segmentos del acceso accesibles a los ultrasonidos. La fistulografía permite además la realización durante el mismo procedimiento del tratamiento del AV si este se encuentra indicado.

Otros medios diagnósticos para el estudio de las venas centrales son la angiotomografía computarizada (angio-TC) y la angiorresonancia magnética (angio-RM). La angio-TC presenta la ventaja frente a la angio-RM de tener una mayor resolución en la imagen, aunque ambas técnicas presentan inconvenientes (ver capítulo "Monitorización y vigilancia de la fístula arteriovenosa"), ya que tienen un alto coste y no evitan la realización de una fistulografía en caso de existir estenosis central. En casos de alergias al contraste yodado podría indicarse realizar una angio-RM, aunque existe riesgo de fibrosis sistémica nefrogénica.

Desarrollo de la síntesis de la evidencia

Existe unanimidad en la bibliografía en que solo se deben tratar los casos sintomáticos^{14,15,466,469}. En la revisión de Levit et al⁴⁶⁹ de pacientes en HD asintomáticos, con estenosis central >50% en el 28% de ellos, no se realizó angioplastia y ninguno desarrolló posteriormente sintomatología. Sin embargo, en un 8% de los pacientes tratados se evidenció un agravamiento de la estenosis que se hizo sintomática, lo que, según los autores, se debería a un empeoramiento de la estenosis por daño endotelial producido por el balón. Chang et al⁴⁷⁰ describen hallazgos similares.

El tratamiento de elección en las estenosis de venas centrales es la dilatación con catéter balón^{14,15,466}. La ATP en venas centrales tiene una alta tasa de éxito técnico, que varía del 70 al 90% según las series⁴⁶⁶. Buriánková et al⁴⁷¹ obtienen un 96% de éxito en las estenosis y solo un 50% en las oclusiones. En cuanto a la permeabilidad tras la ATP, los resultados varían (según autores) entre un 12 y un 50% de PP al año y un 13 y un 100% de PS⁴⁶⁶, aunque estos resultados pueden mejorar con el uso sistemático y cada vez más extendido de balones de mayor diámetro y alta presión^{466,471}. La complicación más grave tras una ATP de venas centrales es la rotura de la vena que, aunque excepcional, se debe identificar inmediatamente y tratar inicialmente mediante compresión con balón a baja presión durante 6 min 3 veces consecutivas. Si no se consigue cerrar la hemorragia, la otra opción es el implante de un "stent" recubierto⁴⁶⁵.

Las diferentes guías y las revisiones bibliográficas más recientes recomiendan el implante de un "stent" en aquellas estenosis elásticas resistentes a la dilatación y en recidivas de menos de 3 meses tras la última ATP^{14,15,466}. Cuando se coloca un "stent" es muy importante no ocluir zonas de confluencia venosa, como el "ostium" de la yugular interna o el tronco braquiocefálico contralateral, para evitar problemas tras la colocación de futuros AV.

En cuanto a los resultados de los "stents", al igual que en el caso de las ATP, los resultados varían según los autores, con tasas de PP al año que fluctúan entre el 14,3 y el 100% y de PS entre el 33 y el 91%⁴⁶⁶. En algunos estudios comparativos entre ATP e implante de "stents" no parecen existir diferencias significativas en cuanto a PP y PS^{472,473}. Es posible que, en un futuro, con el desarrollo de nuevos "stents" específicos para venas de diámetros adecuados y alta fuerza radial, estos resultados mejoren. Los "stents" recubiertos pueden ser otra opción, con resultados iniciales prometedores, aunque faltan series prospectivas y estudios aleatorizados⁴⁶⁷. En teoría, los "stents" recubiertos ocasionan menos hiperplasia intimal que los no recubiertos. Como factor en contra, al ser recubiertos pueden ocluir más fácilmente zonas de confluencia venosa que impidan en un futuro la colocación de un CVC. En cuanto a complicaciones, las más frecuentes son el acortamiento, la fractura y la migración del "stent"⁴⁶⁷. El acortamiento y la migración son menos frecuentes desde que se utilizan "stents" de nitinol que, por su memoria térmica, se adaptan mejor a zonas venosas tortuosas⁴¹⁸.

De la evidencia a la recomendación

Si durante el seguimiento del AV del paciente en HD surge la sospecha clínica de una estenosis venosa central, para su diagnóstico de confirmación se requiere la realización de una fistulografía, que es el método diagnóstico que va a permitir además localizar la lesión y preparar el abordaje terapéutico.

En los cuadros de estenosis central en que –como compensación a la estenosis– se ha desarrollado circulación colateral y en ausencia de clínica significativa, no sería necesario su tratamiento, dada la ausencia de un balance positivo riesgo-beneficio. Por tanto, solo se recomendaría tratar las estenosis con repercusión clínica.

En caso de considerarse la estenosis tributaria de tratamiento, el abordaje de elección sería el tratamiento endovascular mediante la realización de ATP con ba-

lón, reservando la colocación de "stent" para los casos de estenosis que presenten resistencia a la dilatación o recidiva frecuente o precoz de la estenosis, antes de los 3 meses. En la colocación del "stent" se debe evitar ocluir zonas de confluencia venosa para evitar problemas con futuros AV.

Pregunta clínica XVI. Recomendaciones

R 5.1.4) Se recomienda la realización de una fistulografía ante la sospecha clínica de una estenosis venosa central.

R 5.1.5) Se recomienda tratar solo las estenosis de venas centrales que sean sintomáticas.

R 5.1.6) Se recomienda como primera opción de tratamiento en las estenosis centrales la terapia endovascular mediante ATP con balón.

R 5.1.7) Se sugiere limitar la utilización de "stents" a casos seleccionados de fracaso técnico de la angioplastia y recidiva frecuente de la estenosis, y se recomienda no utilizarlos en confluencias venosas.

5.2. TRATAMIENTO DE LA TROMBOSIS

Recomendaciones

R 5.2.1) Se recomienda intentar la repermeabilización de la FAV trombosada potencialmente recuperable de forma prioritaria, preferentemente dentro de las primeras 48 h. La prioridad debe ser, en todos los casos, el rescate de la fístula arteriovenosa y evitar la colocación de catéteres venosos centrales.

R 5.2.2) Se recomienda la realización de una prueba de imagen tras la repermeabilización de la FAV, que se debe realizar inmediatamente tras la trombectomía, para detectar posibles estenosis que precisen tratamiento.

NUEVA (♦) *R 5.2.3) Se recomienda inicialmente el tratamiento quirúrgico en las FAVn con trombosis secundarias a estenosis yuxtaanastomóticas, siempre y cuando la técnica no requiera la colocación de un CVC.*

NUEVA (♦) *R 5.2.4) En las trombosis no asociadas a estenosis yuxtaanastomóticas de la FAVn se recomienda su repermeabilización mediante tratamiento quirúrgico o mediante terapia endovascular con la utilización, si es necesario, de dispositivos de trombectomía mecánica o por aspiración.*

NUEVA (♦) *R 5.2.5) Se recomienda intentar la repermeabilización de la FAVp trombosada mediante tratamiento quirúrgico o endovascular.*

NUEVA

(♦) R 5.2.6) Se recomienda la intervención electiva en la FAV disfuncionante con estenosis significativa frente a la intervención posttrombosis.

NUEVA

R 5.2.7) Se recomienda intentar la repermeabilización de la FAV trombosada frente a la realización de una nueva FAV y colocación de un CVC al asociarse a un menor coste sanitario, menor tasa de hospitalización y menor morbimortalidad.

Razonamiento

La sospecha inicial de trombosis aparece cuando en la exploración física se constata la ausencia, mediante auscultación y palpación de la FAV, del soplo o frémito, que se debe confirmar con una prueba de imagen.

La trombosis es la principal complicación de la FAV. El principal factor predisponente es la presencia de estenosis venosa, que es responsable del 80-90% de las trombosis^{291,474}. La mayor parte de las estenosis suelen localizarse en el segmento proximal de las anastomosis arteriovenosas en las FAVn y en la anastomosis venosa en las FAVp¹⁴. Toda FAV trombosada se debe evaluar de forma urgente, realizándose la repermeabilización del acceso cuando se encuentre indicado, en las primeras 24-48 h tras el evento. Sea el procedimiento de rescate endovascular o quirúrgico, al finalizar la extracción del trombo se debe realizar una fistulografía para localizar las estenosis, y en el mismo procedimiento solucionar la causa subyacente para evitar episodios de retrombosis^{475,476}. Otras causas de trombosis son las estenosis arteriales y factores no anatómicos como la compresión excesiva del AV tras la HD, la hipotensión, los valores elevados de hematocrito, hipovolemia y los estados de hipercoagulabilidad⁴⁷⁷⁻⁴⁸⁰.

Dada la trascendencia del AV para la evolución clínica del paciente, la morbilidad asociada a los CVC y la limitación anatómica para la realización de múltiples AV, se debe intentar el rescate de toda FAV potencialmente recuperable. La única contraindicación absoluta es la infección activa del AV. Contraindicaciones relativas son la alergia al contraste yodado, una situación clínica inestable o que ponga en peligro la vida del paciente; las alteraciones bioquímicas o hidroelectrolíticas que requieran tratamiento con diálisis urgente como edema pulmonar, hipercalemia o acidosis metabólica graves; el "shunt" cardíaco derecha-izquierda; la enfermedad pulmonar grave, y la FAV aneurismática con trombosis de una gran extensión del AV.

La trombosis del AV para HD debe considerarse como una urgencia terapéutica que precisa solución inmediata. Se deberán establecer las estrategias necesarias para que tengan dicha consideración y para que en cada centro todos los profesionales implicados participen en un abordaje multidisciplinar del problema. El rescate urgente del acceso permite, en primer término, evitar la colocación de un CVC temporal, con la morbilidad que ello supone. Sin embargo, antes de cualquier procedimiento terapéutico se deberá realizar una valoración clínica del paciente y un estudio analítico que descarten situaciones de potencial riesgo o gravedad (edema pulmonar e hipercalemia grave). En el caso de que el paciente precise una HD urgente se procederá a la colocación de un CVC, demorando el procedimiento de la trombectomía. Esta demora deberá ser menor de 48 h desde que se produjo la trombosis^{14,481}. Los trombos se fijan progresivamente a la pared de la vena o de la prótesis de PTFE haciendo la trombectomía más difícil cuanto más tarde se intente la desobstrucción¹⁴. No obstante, el factor "tiempo" no tiene por qué ser excluyente dada la descripción de rescates de accesos trombosados, aun habiendo transcurrido varias semanas tras la trombosis²⁷¹.

Trombectomía endovascular

El primer objetivo de la técnica endovascular es la recanalización del trombo, utilizando para ello guías hidrofílicas preferiblemente con punta angulada, menos traumáticas, que evitan la disección venosa. El aspirado del trombo se realiza con sistemas de tromboaspiración manual con presión negativa^{271,482}, con catéter grueso de 7 a 9 Fr o tromboaspirado por succión. Para evitar complicaciones relacionadas con el procedimiento se aconseja la administración de heparina sódica. Finalizado el procedimiento, no existe una indicación estandarizada para el tratamiento farmacológico, aunque algunos autores recomiendan heparina de bajo peso molecular en días alternos a la HD, para prevenir la retrombosis de la FAV²⁷¹, y otros, antiagregación con aspirina o clopidogrel durante las 72 h posttrombectomía⁴⁷⁵.

Wen et al⁴⁷⁵, revisan sus resultados empleando el sistema de aspirado de trombos AngioJet en 109 pacientes con trombosis de FAVn, y obtienen unos resultados de éxito técnico del 76% (80% antes de los 3 días y 63% después de los 3 días), con unas tasas de PP de 67, 57 y 39% a los 30, 90 y 180 días, respectivamente. Los resultados son similares a los obtenidos con otros dispositivos de tromboaspiración (Arrow-Tretrotella, Hydrolyser y trombectomía con balón) o trombólisis farmacológi-

ca^{475,483}. Estos mismos autores consideran más dificultosa la revascularización de FAVn que la de las FAVp, ya que, en su experiencia, las venas nativas son más susceptibles de lesión o rotura y presentan una anatomía más compleja con aparición, en ocasiones, de múltiples estenosis y/o formaciones aneurismáticas. Junto con estos datos, varios autores recomiendan la utilización de la tromboaspiración manual con catéter en la FAVn al ser los catéteres más flexibles, estar preformados y tener menor calibre que otros dispositivos de trombectomía, siendo por ello menos lesivos sobre el endotelio vascular^{271,484}.

Las complicaciones descritas durante el procedimiento son: tromboembolia pulmonar, embolia arterial, rotura o disección de la vena o hematoma en el lugar de la punción, que puede llegar a ser anemizante^{271,475}. El empleo de "stents" en los casos de trombosis está poco documentado, aunque podría tener su utilidad en dilataciones aneurismáticas con trombos residuales tras tromboaspiración²⁷¹.

Trombectomía quirúrgica

Clásicamente, la trombosis de la FAVn se ha tratado quirúrgicamente^{485,486}, y se continúa realizando en numerosas unidades⁴⁸⁷ mediante catéter de embolectomía, revisión quirúrgica precoz del acceso y de sus vasos aferentes y eferentes, más evaluación radiológica intraoperatoria para tratar las lesiones subyacentes encontradas, con buenos resultados y bajo coste. El tratamiento incluye la reparación con la reconstrucción o creación de una nueva anastomosis unos centímetros más proximal, o el "bypass" de la zona estenótica con interposición de un segmento de PTFE. Si la trombosis está localizada en el área adyacente a la anastomosis de FAV radiocefálicas y braquiocefálicas, la vena puede estar preservada y se recomienda la creación de una nueva anastomosis, incluso aunque hayan transcurrido varios días^{291,485}. A la técnica quirúrgica habitual de realizar una reanastomosis proximal, hay autores que han propuesto la interposición de un segmento de PTFE, con el objeto de evitar el consumo de trayecto venoso inherente a la cirugía. Los resultados publicados por dichos autores demuestran unas tasas de permeabilidad similares a la reanastomosis proximal, si bien presentan la desventaja de introducir material protésico en el AV^{273,488}.

Se han propuesto nuevas técnicas quirúrgicas mediante extracción manual del trombo seguida de ATP de las lesiones estenóticas que muestran buenos resultados

(éxito técnico en el 87% de los procedimientos). Los autores consideran que se trata de un procedimiento más simple y barato que la trombectomía percutánea o la trombólisis y, además, permite la eliminación del trombo agudo y crónico, así como del existente en los segmentos aneurismáticos⁴⁸⁹.

Por último, una de las indicaciones de la revisión y tratamiento quirúrgico se plantea en la trombosis precoz de las FAVn (primeras horas o días), al estar principalmente relacionada con problemas técnicos.

Fibrinólisis farmacomecánica

La fibrinólisis farmacomecánica percutánea es un método mínimamente invasivo, que utiliza fármacos trombolíticos y un balón de ATP para el tratamiento de la trombosis. Los fármacos trombolíticos comúnmente utilizados son la uroquinasa y activador tisular del plasminógeno recombinante (rt-PA). El procedimiento consiste en la combinación de la liberación del fibrinolítico localmente, que puede realizarse de varios modos, y la ATP del trombo. La liberación del fibrinolítico se realiza tras conseguir sobrepasar el trombo y la zona estenótica responsable de la trombosis con la guía hidrofílica, siendo el sistema más utilizado el "pulse-spray"⁴⁹⁰. Tras conseguir una repermeabilización parcial, se procede a la realización de la trombectomía y ATP del trombo^{491,492} mediante catéter de balón, realizándose en el mismo procedimiento el tratamiento de la o las lesiones responsables de la oclusión.

En la bibliografía existen cuatro ECA⁴⁹³⁻⁴⁹⁶ y un estudio retrospectivo⁴⁹⁷ que comparan fibrinólisis con uroquinasa y tromboplastia mecánica percutánea. No se evidenciaron diferencias estadísticamente significativas entre ambas técnicas en relación con el éxito técnico, la permeabilidad y las complicaciones^{493-495,497}, a excepción del estudio realizado por Vogel et al⁴⁹⁶, donde los autores encuentran un mayor porcentaje de complicaciones hemorrágicas, principalmente en el punto de punción, con el uso de fibrinolíticos. A este inconveniente hay que añadir la imposibilidad de lisar la totalidad del trombo.

Por otro lado, si bien la mayor parte de los estudios encuentran como inconveniente de la fibrinólisis tiempos más largos en la realización del procedimiento, el estudio realizado por Vashchenko en el año 2010, donde estudia 563 procedimientos que comparan fibrinólisis del acceso trombosado mediante la técnica de "inyección de uroquinasa y esperar" frente a trombectomía mecánica con dispositivo mecánico⁴⁹⁷, en-

cuentra como ventaja de la fibrinólisis su menor coste, dado el elevado precio de los dispositivos mecánicos de trombectomía. No existe ningún estudio que compare, desde el punto de vista económico, la fibrinólisis del AV con la trombectomía con catéter.

En la revisión realizada por Bush et al en 2004⁴⁹⁸, en la que los autores comparan las diferentes técnicas de revascularización, endovasculares y quirúrgicas, incluyendo la fibrinólisis, tampoco encontraron diferencias entre los distintos métodos utilizados.

A pesar de sus inconvenientes, la fibrinólisis es una herramienta terapéutica que puede ser de utilidad en determinados casos cuando la trombectomía mecánica o por aspiración no sea suficiente para la eliminación completa de trombos¹⁴. Su mayor utilidad es combinada con trombectomía mecánica, permitiendo el uso de menores dosis de fibrinolítico y disminuyendo las complicaciones sistémicas derivadas de su utilización.

5.2.1 Tratamiento de la trombosis de la fístula arteriovenosa nativa

Pregunta clínica XVII: En la trombosis de la fístula arteriovenosa nativa, ¿cuál sería la indicación inicial (angioplastia transluminal percutánea frente a cirugía) valorada en términos de supervivencia de la fístula arteriovenosa y/o trombosis? ¿Depende de la localización?



Resumen de la evidencia

No hay ECA que comparen el tratamiento quirúrgico respecto al endovascular. Solo hay publicadas series clínicas que muestran en conjunto resultados mejores para la cirugía en relación con éxito técnico y porcentajes de permeabilidad al año.

Aunque en pocas series, se encuentran mejores resultados tanto en éxito técnico como en permeabilidad de las FAV en las localizadas en el antebrazo que en las de brazo, independientemente del método utilizado para la reparación (endovascular o quirúrgica).

Calidad muy baja

Desarrollo de la síntesis de la evidencia

Hasta la actualidad no existen ECA que comparen los resultados obtenidos con los tratamientos quirúrgicos y la terapia endovascular. Sí existen estudios retrospectivos recientes. Ito et al⁴⁷⁶ comparan ambas técnicas en una muestra de 587 pacientes, de los que el 25% tenía FAVn. En este subgrupo destaca una permeabilidad a los 2 años del 33,7% con tratamiento endovascular comparada con un 37,5% con trombectomía quirúrgica y un 59,8% si se realiza cirugía con un injerto adicional o un nuevo AV (p=0,0005).

En la revisión de Tordoir et al⁴⁹⁹, en la que solo se encuentran estudios observacionales para describir el comportamiento de ambas técnicas en la FAVn, la cirugía mantiene mejores resultados en PP al año (el 74 frente al 40%) y PS (el 87 frente al 72%); los resultados son similares en éxito técnico (el 90 frente al 89%).

En las FAVn del antebrazo encuentran una ligera ventaja del tratamiento quirúrgico respecto a la ATP cuando se comparan las PP y PS a largo plazo. El estudio no establece una separación entre estenosis en distintas localizaciones, por lo que los mejores resultados en el antebrazo pueden estar en relación con el tratamiento de la estenosis yuxtaanastomótica.

Se han constatado hallazgos similares en cuanto a resultados según la localización en dos estudios que analizan el tratamiento endovascular en el brazo y en el antebrazo^{500,501} y en un estudio con pacientes tratados con cirugía⁵⁰². Todos ellos describen una mayor PP para las FAVn localizadas en el antebrazo.

De la evidencia a la recomendación

Los resultados obtenidos de los estudios retrospectivos y en ausencia de ECA indican una moderada mejor PP de la cirugía respecto al tratamiento endovascular. Cuando se analizan los resultados en las fístulas trombadas secundarias a estenosis yuxtaanastomóticas se encuentran mejores PP y PS a largo plazo, lo que permite recomendar el tratamiento quirúrgico en esta localización, dados los mejores resultados en el tratamiento de estas estenosis. Esta decisión deberá asociarse a la prioridad de evitar la colocación de un CVC, por lo que si la cirugía no lo garantiza podrá contemplarse el procedimiento endovascular.

En el tratamiento de las trombosis no asociadas a estenosis yuxtaanastomóticas, tanto el tratamiento endovascular como el quirúrgico presentan una alta tasa de éxito clínico, sin que actualmente haya evidencia que permita recomendar una alternativa terapéutica determinada; por ello, la decisión sobre la técnica de elección deberá realizarse en función del contexto clínico del paciente, priorizando el hecho de evitar la colocación de un CVC cuando ello sea posible.

En cualquier caso, la evidencia existente sobre el tratamiento de la trombosis de las FAVn es difícil de interpretar dado que no solo no existen estudios que comparen directamente los procedimientos, sino que las series presentan una heterogeneidad técnica considerable, tanto en el abordaje endovascular como incluso en el quirúrgico, sin poder descartarse, asimismo, que en esta variabilidad pueda participar el uso de dispositivos diferentes en circunstancias diferentes. Por ello, la limitada evidencia disponible permite una orientación terapéutica también parcial, fundamentándose las recomendaciones con la interpretación del GEMAV.

Pregunta clínica XVII. Recomendaciones

R 5.2.3) Se recomienda inicialmente el tratamiento quirúrgico en la FAVn con trombosis secundarias a estenosis yuxtaanastomóticas, siempre y cuando la técnica no requiera la colocación de un CVC.

R 5.2.4) En las trombosis no asociadas a estenosis yuxtaanastomóticas de la FAVn se recomienda su repermeabilización mediante tratamiento quirúrgico o terapia endovascular con la utilización, si es necesario, de dispositivos de trombectomía mecánica o por aspiración.

5.2.2 Tratamiento de la trombosis de la fístula arteriovenosa protésica

Razonamiento

A pesar de presentar una mayor tasa de complicaciones que las FAVn, las FAVp son una buena solución en los pacientes con el lecho vascular venoso agotado y en pacientes ancianos, siendo la trombosis la principal complicación, la mayor parte de la cual se sitúa en la anastomosis venosa¹⁴ y es secundaria a una hiperplasia intimal derivada de mecanismos hemodinámicos por falta de ajuste entre la vena y la prótesis de PTFE^{503,504}.

Como en las FAVn, la evaluación urgente con posterior trombectomía en las FAVp recuperables se encuentra indicada a realizar, si es posible, en las primeras 24-48

h tras el evento, para evitar así la colocación de un CVC y la morbilidad asociada. Se establecen las mismas estrategias que se han mencionado en el apartado anterior (apartado 5.2.1.). Tras la recanalización deben realizarse estudios de imagen (ED o fistulografía) para localizar las estenosis, y en el mismo procedimiento realizar tratamiento de las lesiones condicionantes de episodios de retrombosis^{475,476}.

Las estenosis y trombosis se pueden tratar endovascular o quirúrgicamente. Numerosos estudios han evaluado ambos métodos concluyendo que una combinación de ambos puede ser realmente beneficiosa. A finales de los años noventa, los accesos protésicos trombosados se trataban fundamentalmente de forma quirúrgica, seguida de una valoración angiográfica para identificar la causa de la trombosis y la presencia de trombo residual. El desarrollo de nuevos dispositivos endovasculares y la menor invasividad de este tipo de procedimientos han dado lugar a un predominio de estos últimos. En cualquier caso, ambos tipos de tratamiento en la detección y tratamiento de las estenosis subyacentes tienen el objetivo de asegurar la permeabilidad a largo plazo.

Pregunta clínica XVIII: En la trombosis de la fístula arteriovenosa protésica, ¿cuál sería la indicación inicial (angioplastia transluminal percutánea frente a cirugía o fibrinólisis) valorada en términos de supervivencia de la fístula arteriovenosa y/o trombosis? ¿Depende de la localización?



Resumen de la evidencia

Las revisiones sistemáticas y ECA publicados que comparan la cirugía con la ATP encuentran resultados clínicos similares en el manejo de las FAVp trombosadas.	Calidad alta
Respecto al tratamiento mediante trombectomía frente a trombosis química se han identificado tres ECA que comparan la fibrinólisis con uroquinasa y 3 opciones distintas de tromboplastia mecánica percutánea, que han mostrado resultados clínicos similares.	Calidad moderada

Desarrollo de la síntesis de la evidencia

Clásicamente, en la trombosis de la FAVp se ha utilizado la trombectomía quirúrgica, seguida de reparación con "bypass" con interposición de injerto o bien asociando una reanastomosis en un segmento proximal de vena sin estenosis. El tratamiento percutáneo de las trombosis del AV es una opción terapéutica que tiene la ventaja frente a la cirugía de ser menos invasiva⁴⁷⁵ y permitir el ahorro de territorio venoso proximal. Como desventaja está la necesidad de un mayor número de procedimientos para mantener permeable la FAVp^{451,474}.

Un metanálisis realizado por Green et al en 2002⁴⁷⁴ concluyó en la superioridad de la cirugía, tanto en los fracasos técnicos como en la PP. Por otro lado, en un metanálisis reciente realizado por Kuhan et al⁵⁰⁵, en que se analizaron seis ECA que comparaban la terapia endovascular y la cirugía en la trombosis de la FAVp, los resultados fueron comparables entre ambas técnicas. Las tasas de éxito técnico resultaron, por término medio, del 74,5% con tratamiento endovascular frente al 80,3% con cirugía ($p=0,13$); la PP a los 30 días fue del 64,6% para el tratamiento endovascular y del 66,8% para la cirugía ($p=0,46$); al año, el 14,2% con el abordaje endovascular frente al 23,9% con cirugía ($p=0,06$); la PP asistida al año se analizó en un único estudio, con el 20,5% con tratamiento endovascular frente al 43,9% con cirugía ($p=0,03$); sin embargo, la PS al año, analizada también en un único estudio, fue del 86% para el tratamiento endovascular frente al 62,5% para el quirúrgico ($p = 0,14$).

A diferencia del metanálisis realizado por Green et al⁴⁷⁴, en el que los resultados eran claramente favorables a la cirugía, el estudio de Kuhan et al⁵⁰⁵ equipara el tratamiento endovascular al quirúrgico, y el primero fue menos agresivo. Las técnicas endovasculares, con la utilización de dispositivos de trombectomía mecánica y por aspiración, y la incorporación de nuevos balones para angioplastia con más prestaciones técnicas, han nivelado la balanza entre cirugía y tratamiento endovascular; este último tiene la ventaja de ser menos invasivo. En relación con la comparación de las técnicas mecánicas percutáneas con la fibrinólisis farmacológica en tres ECA⁴⁹³⁻⁴⁹⁵, no se encuentran diferencias significativas en los resultados de permeabilidad.

En este sentido, sin embargo, a pesar de su invasividad, el tratamiento quirúrgico urgente que evita la colocación de un CVC con posterior evaluación y tratamiento de forma endovascular se ha comunicado recientemente con muy buenos resultados¹⁶⁷. Los autores obtienen una tasa de permeabilidad del 67% a los 3 años y una tasa de trombosis de 0,45 episodios por paciente y año.

Por último, la utilización de prótesis metálicas no recubiertas es muy controvertida, y se han obtenido resultados similares a los descritos para el tratamiento de las estenosis del AV no asociadas a trombosis (apartado 5.1.). Respecto al uso de prótesis metálicas recubiertas ("stent graft"), en el estudio de Nassar et al^{505a}, donde analizan los resultados en 66 pacientes con FAVp trombosadas, los autores encuentran peores resultados que los observados en otros estudios referidos al tratamiento de las estenosis venosas sin trombosis del AV⁴¹⁹⁻⁴²¹, con una pobre PP (47 y 21% a 3 y 12 meses), similar a la observada tras trombectomía sin tratamiento de la estenosis⁴⁹⁸. Las trombosis no se asociaron al desarrollo de una estenosis "intra-stent", por lo que los autores concluyen que deben existir otros factores que condicionan la trombosis del AV diferentes a la estenosis de la anastomosis venosa, y no recomiendan su utilización en caso de FAVp trombosadas.

De la evidencia a la recomendación

Los estudios y ensayos clínicos revisados no muestran diferencias significativas en los resultados de permeabilidad entre la cirugía y el tratamiento endovascular, y en todos los casos son inferiores a los obtenidos en la FAVn. El tratamiento quirúrgico tiene mejores tasas de éxito técnico, PP y primaria asistida (aunque de modo no significativo), mientras que el tratamiento percutáneo ofrece la ventaja de generar una menor agresividad con el procedimiento y, además, puede evitar la colocación de un CVC.

Por lo tanto, en el abordaje de la FAVp trombosada la orientación terapéutica puede plantearse indistintamente desde el punto de vista endovascular o quirúrgico. La elección de la técnica deberá realizarse teniendo en cuenta el contexto clínico del paciente, priorizando en la medida de lo posible el hecho de evitar la colocación de un CVC.

Consideración aparte merecen las trombosis debidas a estenosis en el territorio de la vena axilar, donde la

complejidad técnica de la exposición quirúrgica de un segmento venoso proximal hace que el tratamiento percutáneo se considere de primera elección.

Por último, conviene señalar, al igual que en el caso de la FAVn, que la heterogeneidad, tanto de los estudios como de las condiciones técnicas, hace que en la interpretación de la evidencia haya contribuido la opinión del GEMAV.

Pregunta clínica XVIII. Recomendación

R 5.2.5) Se recomienda intentar la repermeabilización de la FAVp trombosada mediante tratamiento quirúrgico o endovascular.

5.2.3 Tratamiento electivo de la estenosis frente a postrombosis de la fístula arteriovenosa

Razonamiento

Como se viene mencionando, la trombosis es la principal complicación de la FAV y la principal causa de pérdida definitiva de esta. El principal factor predisponente es la presencia de estenosis venosa, que es responsable del 80-90% de las trombosis^{291,474}. La mayor parte de las estenosis suelen localizarse en el segmento próximo a las anastomosis arteriovenosas en la FAVn y en la anastomosis venosa en la FAVp¹⁴.

La trombosis irreversible de la FAV va a condicionar una serie de consecuencias negativas para el paciente prevalente que realiza HD²⁶⁹, incrementando la morbimortalidad, la frecuencia de hospitalización y el gasto sanitario²⁷⁰. En relación con la trombosis del acceso hay que tener en cuenta:

- No siempre es posible la repermeabilización de todas la FAV²⁷¹.
- Varios estudios señalan que la PS de la FAV después de la repermeabilización postrombosis es inferior a la reparación electiva de la estenosis de la FAV previo a la trombosis^{272,273}.

Ante estos datos parece apropiado realizar tratamiento electivo de las estenosis previo a la trombosis de la FAV y de este hecho deriva la importancia de la vigilancia y el seguimiento de las FAV, tanto FAVn como FAVp.



Pregunta clínica XIX: Ante la presencia de estenosis en la fístula arteriovenosa, ¿hay diferencia significativa entre intervenir electivamente o realizar el tratamiento postrombosis?



Resumen de la evidencia

No se ha encontrado ningún estudio prospectivo, aleatorizado o no, que compare la opción de realizar cirugía electiva para corregir la estenosis de la FAV frente a la opción de esperar e intervenir una vez que esta se ha trombosado. Se han localizado dos estudios retrospectivos que comparan los resultados de la cirugía de FAV con estenosis, pero sin oclusión por trombosis, frente a la cirugía de FAV con trombosis ya desarrollada^{273,506}.

Uno de ellos, realizado en FAVn complicadas con estenosis, no encuentra diferencias relevantes significativas entre los tratados con cirugía electiva o con cirugía tras la trombosis en relación con la reestenosis, pero sí en cuanto a la tasa de pérdida del AV, menor para cirugía electiva. El otro estudio no halla diferencias entre ambas opciones en relación con PP y/o PS a los 12 meses.

Por último, un estudio prospectivo sí encuentra diferencias significativas a favor de la intervención electiva en la FAV disfuncionante²⁷².

Calidad baja

Desarrollo de la síntesis de la evidencia

Dos estudios retrospectivos comparan resultados de cirugía electiva de la FAVn con estenosis, pero sin oclusión frente a la cirugía de FAV trombosada^{273,506}.

El estudio retrospectivo de Lipari et al²⁷³ proporciona resultados de 64 pacientes con estenosis de FAV de antebrazo, 32 tratados con cirugía electiva y 32 con cirugía tras la trombosis. No encuentra diferencias en la *tasa de reestenosis del acceso*: 0,189 por año de FAV, igual para ambos tipos de cirugía, pero sí en la *pérdida del AV*: tasa de 0,016 por año de FAV para el grupo de cirugía electiva y de 0,148 para el de cirugía tras trombosis ($p=0,048$). El *éxito técnico* fue del 100% para cirugía electiva y del 84% para cirugía tras trombosis.

El estudio retrospectivo de Cohen et al⁵⁰⁶ informa de 43 pacientes con FAV en brazo a quienes se había realizado 48 intervenciones en FAV estenosadas y 15 en FAV ya trombosadas. No encuentran diferencias significativas en cuanto a la permeabilidad del acceso a los 12 meses:

- *PP del acceso a los 12 meses:* el 56% para FAV con estenosis y el 64% para FAV ya trombosadas ($p=0,22$).
- *PS del acceso a 12 meses:* 64% para FAV con estenosis y 63% para FAV ya trombosadas ($p=0,75$).

Globalmente, el *éxito técnico* de la cirugía fue del 95% (60 de 63; dos fallos en la trombólisis y uno en la cirugía primaria para la estenosis).

En un estudio prospectivo se compara la opción de realizar cirugía electiva para corregir la estenosis de la FAV frente a la opción de esperar y operar cuando se desarrolla trombosis de la FAV²⁷². Los investigadores describen una mayor permeabilidad en las FAV reparadas después de una disfunción que en las reparadas después de una trombosis, tanto en su conjunto como cuando se analizan de manera desagregada por cada tipo (nativas o protésicas). En este estudio prospectivo con un seguimiento de 5 años se evaluaron 317 FAV (73% FAVn y el resto FAVp [PTFE]) en 282 pacientes. Se produjeron 88 trombosis, correspondientes a una tasa de trombosis/acceso/año de 0,06 para FAV y 0,38 en PTFE. El 66,6% de reparaciones de la FAV fueron electivas, y en el 76% de las trombosis se realizó cirugía urgente. La supervivencia añadida de todos las FAV incidentes reparados tras disfunción fue de 1.062 ± 97 días frente a 707 ± 132 en los reparados por trombosis ($p<0,02$). El incremento del riesgo para la pérdida de la FAV en los reparados tras trombosis frente a disfunción fue de 4,2 ($p<0,01$).

De la evidencia a la recomendación

A pesar de la ausencia de estudios aleatorizados y de ser escasos y limitados metodológicamente, los estudios que analizan la evolución del tratamiento electivo frente al tratamiento posttrombosis orientan con sus resultados a favor de la primera, con a una menor pérdida de la FAV y una mayor supervivencia.

Por otro lado, se ha de tener en cuenta el escenario en que se encuentra un paciente con un AV trombosado respecto al de una actuación de modo electivo. La

mayor probabilidad de que presente factores menos controlables como la situación clínica del paciente, el grado de extensión de la trombosis o el requerimiento de un CVC, hace que las garantías de éxito puedan encontrarse comprometidas.

Por ello, el GEMAV recomienda realizar la intervención electiva o preventiva de la estenosis frente a la intervención de rescate posttrombosis, siguiendo los criterios expuestos en el capítulo 4, asociados al alto riesgo de trombosis.

Pregunta clínica XIX. Recomendación

R 5.2.6) Se recomienda la intervención electiva en la fístula arteriovenosa disfuncionante con estenosis significativa frente a la intervención posttrombosis.

5.2.4. Trombosis: rescate frente a nuevo acceso vascular

Razonamiento

La trombosis de la FAV origina un considerable número de hospitalizaciones, el uso de CVC y, como consecuencia, un aumento del gasto sanitario. Junto a ello se suma la morbimortalidad asociada al CVC y la limitación anatómica para la realización de múltiples accesos, por lo que las guías clínicas actualmente en vigor consideran la trombosis de la FAV una urgencia médica⁶.

Ante la trombosis de un AV, las opciones posibles son:

- Proceder a colocar un CVC para dializar al paciente y posteriormente remitirlo para realizar una nueva FAV.
- Intentar la reparación urgente de la FAV para su uso posterior, intentando evitar el ingreso del paciente y la colocación de un CVC.

Ambos procedimientos suponen un coste y un gasto sanitarios, siendo necesario realizar estudios de análisis de costes de estos procedimientos.

Con respecto al tratamiento del FAVp, parece existir un acuerdo en la bibliografía de una mayor ventaja de la trombectomía urgente, ya sea quirúrgica o endovascular, frente a la realización de un nuevo AV^{272,507}. No es así en el caso de los accesos nativos. Si bien las FAVn

se consideran superiores a las FAVp como AV, no están exentas de problemas. Durante la última década, el manejo de las FAVn trombosadas se ha llevado a cabo quirúrgica o endovascularmente. A pesar de ello, los intentos para salvarlos no están ampliamente establecidos. Aunque el tratamiento percutáneo de la FAVn trombosada es altamente exitoso, suele precisar de intervenciones repetidas para el mantenimiento de la permeabilidad a largo plazo⁵⁰⁷. Los datos publicados en relación con el gasto sanitario que supone la vigilancia y tratamiento electivo de la estenosis para prevenir la trombosis del AV son controvertidos^{281,508}, con escasos estudios de coste-efectividad.

Sin embargo, sí existen varios estudios en relación con los importantes gastos sanitarios que suponen los AV en el paciente en HD prevalente⁵⁰⁹. En el estudio de Manns et al⁵¹⁰ se muestra el elevado coste en los pacientes incidentes en HD con fallo primario en su AV debido, en parte, al incremento en el número de procedimientos diagnósticos: imagen y procedimientos intervencionistas. Para los sistemas de salud con un control estricto en el gasto económico es extremadamente relevante.

Bittl et al⁵⁰⁸, tras realizar un análisis económico del gasto que supone el mantenimiento del AV, concluyen que este es superior al que conllevaría la realización en la población prevalente de mayor número de FAVn (con menor porcentaje de trombosis y de disfunciones). El artículo no hace referencia a qué ocurriría con una población prevalente con un porcentaje muy elevado de FAVn.

Por otro lado, en el estudio de Coentrao⁵¹¹ se realizó un análisis retrospectivo de costes y gastos sanitarios comparativo entre el tratamiento de la FAVn trombosada y su posterior seguimiento con la creación de un nuevo AV, y se observó que la trombectomía percutánea y el tratamiento de las estenosis frente a la creación de un nuevo AV y espera a su maduración se asocian a una reducción en los costes. El grupo en que se realiza este procedimiento se relaciona con una mayor hospitalización y problemas de manejo del AV (4 veces superior), con una menor supervivencia del nuevo AV y la consecuente comorbilidad asociada al CVC.

Por último, en un estudio muy reciente donde se analiza de forma retrospectiva y durante un período de 11 años el tratamiento quirúrgico urgente de 268 episodios de trombosis de AV frente a la cirugía programada⁴⁸⁷, los autores obtienen un beneficio económico de 5.397 € a

favor de la reparación urgente del AV frente a la realización de un nuevo acceso. Este beneficio viene derivado del mayor gasto hospitalario asociado a la realización de un nuevo AV (complicaciones del CVC) y a la necesidad de realizar intervenciones para conseguir la maduración. La extrapolación del ahorro al conjunto de la población española con 23.000 pacientes en HD supondría 9.930.480 €/año. Sin embargo, el estudio no analiza las diferencias entre FAVn y FAVp ni incluye el tratamiento endovascular del AV trombosado.

Por todo ello, aunque no se han encontrado estudios prospectivos ni ensayos clínicos que comparen ambos procedimientos, los datos obtenidos de la bibliografía parecen sugerir que la creación de un nuevo AV conlleva un mayor gasto y morbilidad asociada a la colocación de un CVC que la reparación urgente del AV trombosado.

5.3. MANEJO DE LA FÍSTULA ARTERIOVENOSA NO MADURA

Recomendaciones

NUEVA

R 5.3.1) Se recomienda realizar un control clínico a las 4-6 semanas para detectar de modo definitivo las FAVn con retraso o ausencia de maduración desde su creación hasta este momento y plantear su tratamiento electivo. Se recomienda la confirmación de la sospecha de falta de maduración mediante ED.

NUEVA

R 5.3.2) Se sugiere realizar un tratamiento precoz de la FAVn inmadura para favorecer su maduración y evitar su trombosis y pérdida definitiva.

NUEVA

(♦) R 5.3.3) Se recomienda no utilizar de manera sistemática técnicas percutáneas ni quirúrgicas para favorecer la maduración de la FAVn.

NUEVA

(♦) R 5.3.4) Se sugiere la opción quirúrgica como primera opción de tratamiento (reanastomosis proximal) en las fístulas arteriovenosas nativas con fallo en la maduración asociado a estenosis yuxtastomóticas. En los casos en que esta no sea posible se planteará tratamiento endovascular (ATP).

NUEVA

(♦) R 5.3.5) Se sugiere la desconexión mediante ligadura percutánea, quirúrgica o embolización endovascular con coils en el caso de presencia de venas accesorias significativas asociadas a fallo en la maduración. En caso de presencia de estenosis se sugiere el tratamiento endovascular y, en ausencia de estenosis, se sugiere el tratamiento quirúrgico como primera opción, dados su menor complejidad y coste sanitario.

NUEVA

(**◆**) R 5.3.6) Se recomienda la angioplastia en los casos de FAVn inmaduras con estenosis venosas proximales.

NUEVA

(**◆**) R 5.3.7) Se sugiere la angioplastia de las estenosis arteriales cuando la inmadurez de la FAVn venga determinada por estas, en los casos en que no se comprometa la vascularización de la extremidad.

Razonamiento

Se estima que entre un 28 y un 53% de las FAV no maduran lo suficiente para su uso en la HD⁵¹². En general, se necesita un Q_A de 500 ml/min y un diámetro de al menos 4 mm para que una FAV sea adecuada para la diálisis. En fistulas exitosas, estos parámetros se cumplen en 4 a 6 semanas. En otros casos hay que esperar hasta los 4-6 meses para concluir que la FAV ha fallado. En el intervalo, si se necesita la HD se inserta un CVT, exponiendo al paciente a la morbilidad y la mortalidad asociadas con el uso de este AV.

Este problema podría resolverse hipotéticamente mediante la detección precoz de los casos de falta de maduración y el tratamiento mediante métodos quirúrgicos o endovasculares para inducir la maduración de la FAV.

Dos factores, por separado o combinados, suelen ser culpables de la mayoría de los casos de falta de maduración de la FAVn: la estenosis venosa y la presencia de una vena accesoria significativa (una rama venosa que sale del canal venoso principal que compone la FAV). Ambos problemas se pueden sospechar durante las visitas de control clínico, y tras confirmarse con ED plantearse la intervención terapéutica.

El aumento en el Q_A y el incremento en el diámetro de la vena de salida se producen de manera precoz tras la realización de la FAVn⁵¹³⁻⁵¹⁵. Estos estudios han demostrado que la fistula que va a madurar lo hace en las primeras 2-4 semanas. Así pues, la buena práctica clínica aconsejaría la evaluación del AV a las 4-6 semanas de su realización^{512,516}. La recomendación de este control precoz se fundamenta en el hecho de que la mayoría de las FAVn con retardo o ausencia de maduración va a presentar lesiones estenóticas en el circuito de la FAV, lo que, debido a que las estenosis vasculares suelen ser progresivas, llevará a la trombosis y a la pérdida del AV con el tiempo.

En la mayoría de casos, la detección de los posibles pacientes con FAVn inmadura se puede realizar mediante una exploración física cuidadosa, como se indica en el capítulo 4, que puede permitir una orientación sobre la causa de la disfunción (**tabla 23**).

Tabla 23. Madurez de la fistula arteriovenosa. Exploración física.

Fístula madura	Vena fácilmente compresible. <i>Thrill</i> prominente en la anastomosis y presente en el trayecto. Colapso de la vena al elevar la extremidad.
Estenosis yuxtaanastomótica	Pulso prominente en la anastomosis. <i>Thrill</i> disminuido. Escaso desarrollo de la vena tras la estenosis. Presencia de pulso débil tras la compresión de la vena de salida.
Venas accesorias	Visualizables en la inspección. Presencia de <i>thrill</i> en su trayecto. Persistencia de <i>thrill</i> tras la compresión de la vena de salida.
Estenosis vena proximal	Trayecto de la vena hiperpulsátil. Ausencia de colapso al elevar la extremidad. Edema de la extremidad.

Tras el diagnóstico de presunción, una exploración mediante ED confirmará el diagnóstico de fistula inmadura (diámetro <0,4 cm y Q_A <500 ml/m), y permitirá, asimismo, en la mayoría de casos, detectar la causa de la ausencia de maduración. En los casos en los que la ED no lo consiga se puede indicar la realización de una prueba de imagen (fistulografía)^{10,512,566,517}.

Diversos estudios han demostrado la utilidad del tratamiento precoz en los casos con alteraciones en la maduración de la FAV^{512,516,518,519}, de forma que se puede aumentar en un 47% la probabilidad de maduración en estos pacientes⁵²⁰. Asimismo, los procedimientos realizados (quirúrgico y endovascular) han demostrado ser seguros, con una baja tasa de complicaciones⁵²¹.



Pregunta clínica XX: ¿Hay un tratamiento con mejores resultados (angioplastia transluminal percutánea frente a cirugía o interposición de prótesis) en el manejo de la fístula arteriovenosa no desarrollada, valorado en fístula arteriovenosa que permita su uso en diálisis, supervivencia y/o trombosis?



Resumen de la evidencia

Un estudio retrospectivo, con una muestra pequeña de pacientes, encuentra mejores resultados de la cirugía frente a la ATP en relación con la supervivencia de la FAV al año (FAV válida para HD).

Numerosas series clínicas en FAV no desarrolladas tratadas por ATP encuentran altas tasas de éxito clínico (FAV válida para HD) y de PS al año.

Calidad baja

Desarrollo de la síntesis de la evidencia

Tratamiento de la fístula inmadura

Estenosis yuxtaanastomótica

La causa más frecuente de fallo en la maduración es la presencia de una estenosis en el trayecto de la vena que, en la mayoría de los casos, está localizada en la zona yuxtaanastomótica. Las alternativas terapéuticas son el tratamiento quirúrgico (reanastomosis proximal) y la ATP.

De forma general, se pueden aplicar las mismas consideraciones que para el tratamiento de las estenosis yuxtaanastomóticas en la FAV madura; así, varias revisiones^{517,519,521-523} que incluyen distintas series clínicas, que han analizado la efectividad y seguridad de la angioplastia percutánea para tratar la FAV que no se desarrolla, muestran buenas tasas de resultados inmediatos. Sin embargo, la supervivencia acumulada de la FAV que se ha sometido a una o varias intervenciones para promover su maduración ha demostrado ser significativamente menor que la de la FAV que no han requerido dichas técnicas⁵²⁴, y en el único estudio en el que se ha comparado una técnica con la otra (reanastomosis frente a ATP), los resultados han demostrado una supervivencia acumulada al año de la fístula significativamente mayor en los pacientes tratados con cirugía (83%) que en los tratados con ATP (40%)⁵²⁵.

Venas accesorias

La influencia de la presencia de venas accesorias dilatadas en la fístula inmadura no ha sido totalmente aclarada⁵¹⁶. Si bien es un hallazgo frecuente en estos pacientes (46%), su desarrollo se ha interpretado por algunos autores más como consecuencia de una estenosis proximal que como causa de la ausencia de desarrollo de la FAV^{517,526}.

Algunos autores han hallado buenos resultados mediante su desconexión aislada⁵²⁷, aunque en la mayoría de las series esta se indica como tratamiento complementario de las estenosis venosas^{512,516,517}, habiéndose descrito mejores resultados en los casos en los que las venas accesorias se desconectaban⁵²⁶, lo que sugiere una cierta influencia en la falta de maduración de la FAV.

Tres son las técnicas descritas en la bibliografía: ligadura percutánea, desconexión quirúrgica o embolización endovascular mediante "coils". Distintas publicaciones han demostrado su seguridad y buenos resultados, de forma aislada o bien en combinación con el tratamiento de estenosis coexistentes, si bien no hay ningún estudio que las compare entre sí^{516,519,527,528}.

Estenosis proximales

No hay series publicadas con casos de estenosis proximales aisladas; los principales artículos y revisiones son con datos conjuntos de estenosis proximales y yuxtaanastomóticas, siendo todas ellas tratadas de forma endovascular.

Los resultados describen una alta tasa de éxito inmediato y la seguridad del procedimiento, así como una alta tasa de reestenosis^{517,519,521,522}. No hay series publicadas sobre tratamiento quirúrgico de este tipo de lesiones.

Estenosis arteriales

La evidencia sobre el tratamiento aislado de lesiones en la arteria aferente en FAVn con alteraciones en la maduración proviene de un único estudio⁵²⁶. Los autores describen una alta tasa de éxito inmediato, así como de maduración del acceso, aunque hubo una alta incidencia de roturas arteriales durante el procedimiento (18%), un 7% de isquemia de la extremidad tras dicha técnica y un número no determinado tras el seguimiento.

No se hallaron estudios sobre el tratamiento quirúrgico o conservador en los casos de lesiones arteriales proximales a la FAVn.

Los resultados a medio y largo plazo de las intervenciones para favorecer la maduración del acceso se han evaluado en distintos trabajos^{519,524,525,529}.

Lee et al⁵²⁴ encontraron un importante descenso en la supervivencia acumulada del acceso en FAV que habían requerido intervenciones de cualquier tipo para promover su maduración. La tendencia de estos procedimientos a la reestenosis parece deberse, según la mayoría de autores, a la agresión mecánica del balón de ATP sobre el endotelio vascular y la posterior hiperplasia intimal que conlleva^{512,530}.

Un trabajo posterior⁵²⁵ identifica el grupo de menor supervivencia acumulada en los pacientes tratados mediante angioplastia, mientras que no encuentra diferencias significativas entre el grupo tratado con cirugía y el grupo de FAV que no requirieron de ningún procedimiento para su maduración⁵²⁵. Similares resultados fueron descritos por Long et al⁵²⁹.

De la evidencia a la recomendación

La mayor parte de los cambios hemodinámicos y morfológicos producidos tras la realización del AV se producen durante las primeras 2-4 semanas, produciéndose a partir de entonces una ausencia de progresión o incluso un descenso progresivo del flujo del acceso en los casos de FAV inmadura; es por ello que se recomienda un control clínico precoz (4-6 semanas) para detectar los casos con alteraciones en la maduración del AV y la realización de una ED de las FAV inmaduras para confirmar el diagnóstico clínico y búsqueda de las lesiones asociadas.

Un tratamiento precoz de las lesiones subyacentes puede aumentar en un 47% la probabilidad de maduración del acceso, por lo que se recomienda actuar en los casos en que haya indicación. Considerando, por una parte, el mal pronóstico de la FAVn inmadura (diagnosticada como tal a las 4-6 semanas de su realización) y, por otra, el peor pronóstico que conlleva el acceso tratado mediante métodos percutáneos para favorecer su maduración (reestenosis precoz), se puede considerar que la mejor opción terapéutica en las estenosis yuxtaanastomóticas es la cirugía (reanastomosis proximal), dado que va a permitir el rescate del acceso sin condicionar un peor pronóstico con respecto a la FAV que no ha

presentado problemas de maduración. En estos casos, la angioplastia percutánea es una opción segura y con alta tasa de éxito en la maduración de la FAV, si bien la mayor incidencia de reestenosis asociadas hace recomendable su uso en los casos en los que no esté indicada su corrección quirúrgica.

En cuanto a la opción defendida por algunos autores de realizar la ATP de forma sistemática y precoz en todas las fístulas para promover su maduración, no se recomienda este uso sistemático debido a la alta incidencia de reestenosis y a la peor supervivencia del acceso asociada a tales intervenciones, si bien son necesarios más estudios que puedan delimitar sus indicaciones en la práctica clínica. Por ello, actualmente solo se pueden recomendar las técnicas de asistencia a la maduración en los casos diagnosticados de inmadurez del AV.

En los casos de FAVn inmadura asociada a presencia de colaterales significativas, las tres opciones terapéuticas descritas en la bibliografía (ligadura percutánea, desconexión quirúrgica o embolización endovascular mediante "coils") han demostrado ser técnicas fiables con baja morbilidad y alta tasa de éxito inmediato, por lo que la técnica de elección debería estar indicada por el procedimiento al que se asocie la intervención, como el caso en que coexistan estenosis venosas. En los casos de venas desarrolladas en ausencia de otras lesiones, la elección de la modalidad de tratamiento dependerá de las características de la vena accesoria (profundidad, accesibilidad quirúrgica, proximidad a áreas de punción, etc.), si bien se reconoce la mayor complejidad técnica y el mayor coste sanitario de las técnicas percutáneas⁵²⁹, por lo que no existiendo diferencias significativas en cuanto a éxito y complicaciones, el tratamiento debería decantarse por la ligadura quirúrgica o percutánea como primera elección.

En el tratamiento de las lesiones situadas en la vena de salida y en la arteria aferente, la escasa evidencia disponible en la actualidad hace referencia a series de FAVn tratadas con ATP.

Las estenosis en la vena proximal en la FAVn inmadura pueden tratarse de forma endovascular, por ser un procedimiento seguro y efectivo, aunque debe asociarse a un protocolo de seguimiento debido a la tendencia a la reestenosis.

En cuanto al tratamiento endovascular de las estenosis arteriales, la evidencia procede de la serie publicada por Turmel-Rodrigues et al⁵³¹, en la que se consigue una alta tasa de éxito del procedimiento, asociada, no

obstante, a rotura arterial y a un porcentaje no bien definido de isquemias de la extremidad. El hecho de que la ATP se realice sobre la arteria responsable de la vascularización de la extremidad hace que la ATP y la posibilidad de reestenosis y de trombosis arterial conlleven un riesgo de afectar negativamente la evolución natural de la enfermedad obliterante en estos pacientes y producir isquemia de la extremidad, riesgo que no se resuelve tras la desconexión de la FAV. La buena práctica clínica recomienda la indicación de estas técnicas únicamente en los pacientes en los que se haya demostrado la existencia de una vía compensatoria en la vascularización de la extremidad (ATP en arterias radiales con permeabilidad comprobada de arteria cubital y de arco palmar).

Pregunta clínica XX. Recomendaciones

R 5.3.3) Se recomienda no utilizar de manera sistemática técnicas percutáneas ni quirúrgicas para favorecer la maduración de la FAVn.

R 5.3.4) Se sugiere la opción quirúrgica como primera opción de tratamiento (reanastomosis proximal) en las FAVn con fallo en la maduración asociado a estenosis yuxtaanastomóticas. En los casos en que esta no sea posible, se planteará tratamiento endovascular (ATP).

R 5.3.5) Se sugiere la desconexión mediante ligadura percutánea, quirúrgica o embolización endovascular con "coils" en el caso de presencia de venas accesorias significativas asociadas a fallo en la maduración. En caso de presencia de estenosis se sugiere el tratamiento endovascular y, en ausencia de estenosis, se sugiere el tratamiento quirúrgico como primera opción, dados su menor complejidad y coste sanitario.

R 5.3.6) Se recomienda la angioplastia en los casos de FAV inmaduras con estenosis venosas proximales.

R 5.3.7) Se sugiere la angioplastia de las estenosis arteriales cuando la inmadurez de la FAVn venga determinada por estas, en los casos en que no se comprometa la vascularización de la extremidad.

5.4. TRATAMIENTO DE LA INFECCIÓN

Recomendaciones

NUEVA

R 5.4.1) Se recomienda tratar la infección de una FAVn con antibióticos adecuados durante 4-6 semanas. En los casos de presencia de fiebre >38 °C y/o bacteriemia asociada se sugiere iniciar el tratamiento antibiótico por vía intravenosa (iv).

NUEVA

R 5.4.2) Se recomienda realizar el desbridamiento quirúrgico de las colecciones existentes en la infección asociada a una FAVn. Si hay afectación de la anastomosis o en los casos de tromboflebitis supurada o embolias sépticas se recomienda el cierre de la FAV y la resección de la anastomosis.

R 5.4.3) En los casos de infección parcial de la FAVp se recomienda la exéresis quirúrgica del segmento afectado, además de antibioterapia adecuada. Cuando sea posible, se intentará mantener la permeabilidad del AV sustituyendo el segmento a través de un nuevo trayecto.

R 5.4.4) Se recomienda la exéresis total de la FAVp en las infecciones extensas o en los casos con afectación de las anastomosis, además de la administración de antibioterapia adecuada.

Razonamiento

La infección de una FAV se debe, normalmente, a una aplicación inadecuada de las técnicas asépticas para manejo del AV. Por ello es necesario reconsiderar todo el protocolo de actuación y realizar actividades de formación del personal sanitario en relación con las medidas higiénicas preventivas de la infección de los AV. El conocimiento de las actividades relacionadas con la higiene de las manos y con la desinfección de la piel antes de acceder a una FAV ha de ser reforzado.

La infección puede presentarse como una zona con dolor, calor y enrojecimiento o como un pequeño absceso o escara en la zona de punción. Ante la aparición de cualquier signo o síntoma que denote presencia de infección se pondrá en marcha el protocolo de control de infecciones.

Si la FAV se puede seguir utilizando habrá que tomar una serie de precauciones. Se debe aislar la zona de infección, para evitar la contaminación de la piel donde se va a realizar la punción, y alejar las punciones lo más posible de dicha zona. No se debe manipular la zona infectada o realizar curas durante la sesión de HD.

Microbiología de las infecciones de la fístula arteriovenosa

Hay unanimidad en la bibliografía existente en considerar a los estafilococos como la causa más frecuente de infección asociada al AV. Se ha descrito una estrecha relación entre la higiene personal y la colonización nasal y/o cutánea por *Staphylococcus aureus*, y también una mayor incidencia de infecciones del AV en pacientes portadores nasales de *S. aureus*^{97,532}.

El segundo grupo en frecuencia corresponde a los bacilos gramnegativos, que son especialmente frecuentes en las infecciones de FAVp a nivel de extremidades inferiores, por lo que la cobertura antibiótica empírica ante casos de infección debería tener actividad frente a grampositivos y gramnegativos. Es importante conocer los datos de susceptibilidad local de los microorganismos para poder definir el tratamiento empírico adecuado en cada centro. Una vez aislado el microorganismo responsable se ajustará el tratamiento antibiótico.

Infección en la fístula arteriovenosa nativa

Las infecciones relacionadas con una FAVn son relativamente infrecuentes, siendo el tipo de AV con menor incidencia de dicha complicación. La clínica se corresponde a la de las infecciones de piel y partes blandas: dolor, eritema local, drenaje de material purulento o aparición de masas fluctuantes sobre el trayecto de la vena^{14,533}.

El diagnóstico es esencialmente clínico y analítico, y su extensión es definida por la exploración física.

Estas infecciones habitualmente responden de forma adecuada al tratamiento antibiótico, que en presencia de fiebre y/o bacteriemia se debe iniciar de forma iv. El tratamiento se mantendrá durante 6 semanas ajustado a la susceptibilidad de los microorganismos implicados.

La localización más frecuente es en el trayecto venoso debida a canulaciones previas, por lo que, además, debe suspenderse la canulación en la zona afectada.

Con el tratamiento médico adecuado, la gran mayoría de casos presenta una buena respuesta clínica, lo que permite habitualmente la conservación completa de la FAV.

En los casos en que la exploración física sea sugestiva de la presencia de colecciones líquidas, tras su confirmación ecográfica se deberá realizar una punción o drenaje quirúrgico de estas.

De forma infrecuente, la infección se puede localizar a nivel de la anastomosis arteriovenosa, en cuyo caso está indicado realizar la desconexión de la FAV, debido al alto riesgo de hemorragia a nivel de la anastomosis arteria-vena.

En los casos de trombo infectado y/o embolias sépticas, asimismo estará indicada la desconexión de la FAV.

Infección en la fístula arteriovenosa protésica

La infección a nivel de las FAVp es de 2 a 3 veces más frecuente que en la FAVn, siendo asimismo más frecuente en las FAVp de la extremidad inferior. Factores de riesgo conocidos incluyen falta de higiene, presencia de DM, hipoalbuminemia, edad avanzada, dificultades de canulación, formación de hematomas periprotésis, hemorragias prolongadas posdiálisis y falta de esterilidad en la punción⁹⁷. El cuadro clínico puede cursar con dolor local, exposición del injerto, aparición de un trayecto fistuloso con drenaje de material purulento o de una masa fluctuante sobre el trayecto protésico, eritema localizado o con una combinación de las anteriores, con o sin aparición de fiebre o septicemia¹⁴.

El diagnóstico es fundamentalmente clínico y se debe complementar con una ED del AV para descartar o delimitar la extensión de posibles colecciones periprotésicas. En los casos de duda diagnóstica o de infecciones subagudas o crónicas, estará indicada la realización de una gammagrafía con leucocitos marcados para detectar la presencia y extensión de la infección⁵³³.

La permeabilidad del AV no es condición necesaria para la infección protésica, de forma que puede producirse asimismo en FAVp antiguas no permeables; dicha posibilidad se debe descartar ante cualquier proceso de fiebre o sepsis en estos pacientes.

El tratamiento antibiótico se iniciará de forma empírica hasta la identificación del microorganismo causal, considerando la cobertura de los microorganismos más frecuentemente implicados (*Staphylococcus aureus*, estafilococos coagulasa negativos y bacterias gramnegativas).

En el manejo del cuadro se debe priorizar en primer lugar la resolución completa del proceso infeccioso, pero a la vez hay que intentar, en los casos en que sea posible, preservar el AV. Es por ello que se debe realizar una prueba de imagen del FAVp, para poder determinar la presencia y extensión de colecciones líquidas y así delimitar la afectación de la infección⁵³³.

El único tratamiento resolutivo para el sector protésico infectado es su exéresis quirúrgica^{97,534}. Sobre la base de ello se han descrito en la bibliografía varias posibilidades quirúrgicas:

Exéresis total de la prótesis. Es la técnica clásica de tratamiento quirúrgico en la infección protésica. Se realiza una exéresis completa del injerto con cierre de la arteriotomía con parche de material autólogo. Implica colocación de CVC para la HD. Indicada en casos de afectación extensa de la prótesis. La zona anatómica no es utilizable en futuros AV.

Exéresis subtotal de la prótesis. Técnica similar a la anterior. Se realiza una exéresis de la prótesis preservando los segmentos proximal y distal, que se ligan. Se practica para evitar la disección de los tejidos próximos a las anastomosis y la morbilidad que conlleva. Indicada en casos de infección extensa, pero con preservación del territorio perianastomótico. Implica colocación de un CVC para la HD⁵³³.

Exéresis parcial de la prótesis. Indicada en casos de afectación segmentaria de la FAVp. Se realiza la resección de los segmentos infectados preservando los indemnes, y se sustituyen por otro segmento protésico situado en un nuevo trayecto a través de los tejidos. Puede evitar la colocación de un CVC. Se considera la técnica de elección en los casos en que sea técnicamente factible^{533,535-537}.

Exéresis y sustitución por injerto venoso criopreservado. Se realiza la exéresis total de la prótesis infectada con su sustitución por un injerto venoso criopreservado de donante cadáver. Técnica descrita por algunos autores con buenos resultados iniciales⁵³⁸; otras series publicadas han encontrado altas tasas de complicaciones graves en forma de infección, dilatación y rotura de la FAVp, por lo que desaconsejan su uso⁵³⁹.

Exéresis de la prótesis con ligadura de arteria humeral. Indicada en casos de pacientes con compromiso del estado general, esta técnica ofrece la ventaja de eliminar gran parte de la morbilidad quirúrgica secundaria a la reparación arterial; realizando la ligadura distalmente a la salida de la arteria humeral profunda, los pacientes presentan una buena tolerancia a la isquemia⁵⁴⁰. Se considera como técnica de recurso.

La técnica de elección deberá decidirse de forma individualizada en cada paciente teniendo en cuenta el estado general, la extensión de la infección y la disponibilidad de AV alternativos. De forma general, en todos los casos

será mandatoria la exéresis de todo el material infectado, intentado mantener la permeabilidad del AV mediante un nuevo trayecto y una nueva prótesis, sin poderse recomendar el uso de injertos criopreservados.

Como alternativa se ha propuesto el uso de prótesis con alta resistencia a la infección (prótesis biosintéticas de colágeno sobre matriz de Dacron) que, aunque en las primeras series publicadas, han presentado buenos resultados^{541,542}, aún faltan estudios más amplios que puedan determinar su papel en el tratamiento de la infección protésica.

5.5. SÍNDROME DE HIPOPERFUSIÓN DISTAL (“SÍNDROME DE ROBO”)

Recomendaciones

- NUEVA** (♦) R 5.5.1) En el SHD se recomienda el estudio angiográfico completo y mediante ED previos para plantear la intervención sobre la FAV.
- NUEVA** (♦) R 5.5.2) Se sugiere indicar tratamiento quirúrgico/endovascular en caso de SHD con sintomatología invalidante o con pérdida tisular (estadios IIb-III-IV).
- NUEVA** (♦) R 5.5.3) Ante la presencia de un SHD se recomienda priorizar las técnicas que preserven la FAV a su ligadura.
- NUEVA** (♦) R 5.5.4) Ante la presencia de estenosis arteriales significativas en el "inflow" proximal se sugiere su tratamiento mediante ATP.
- NUEVA** (♦) R 5.5.5) Para la elección de la técnica quirúrgica se sugiere tener en cuenta las características de cada paciente, el estadio de SHD, la localización de la anastomosis arterial y el nivel de Q_A de la FAV.
- NUEVA** (♦) R 5.5.6) En caso de realizarse la técnica de "banding" se sugiere realizarla asociada al control intraoperatorio del Q_A de la FAV y se desaconseja su uso de forma aislada.

Razonamiento

Una de las complicaciones potencialmente más graves, pero afortunadamente poco frecuente, es el desarrollo de un cuadro de isquemia en el territorio distal de la extremidad tras la realización de la FAV. Su incidencia varía entre un 1 y un 20% de todas las FAV en las extremidades superiores^{85,87-87b}; se presenta con mayor frecuencia en las FAVn a nivel del brazo (10-

25%) y su incidencia en las FAVp (4-6%) es menor, y muy poco frecuente en las FAVn localizadas en el antebrazo (1-2%)⁸⁷.

Fisiopatología^{87b,88,543}

Tras la realización de la FAV, la presencia de una comunicación entre los circuitos arterial y venoso provoca un "shunt" de flujo hacia este último, de mucha menor resistencia periférica, en detrimento del lecho vascular distal de la extremidad. Esto produce de forma efectiva un fenómeno de "robo" de gran parte del flujo procedente de la arteria braquial hacia el sector venoso de la FAV. Este es el motivo por el que se conoce el cuadro de isquemia de la extremidad como "síndrome de robo de la FAV".

Dicho cortocircuito entre circulación arterial y venosa provoca una respuesta fisiológica en el organismo en forma de mecanismos compensatorios para mantener la perfusión tisular en el territorio distal de la extremidad, por lo que en la gran mayoría de pacientes no se llega a manifestar isquemia en dicho territorio. Únicamente en los casos en los que, debido a condicionantes previos del paciente, se encuentran alterados los mecanismos de compensación es cuando se llega a presentar la clínica de isquemia.

Estos mecanismos consisten, en primer lugar, en un aumento del calibre e hipertrofia en la arteria aferente del acceso, que permite el aumento en el flujo arterial necesario para el correcto desarrollo de la FAV; en segundo lugar, se produce un desarrollo de la circulación a través de colaterales, sobre todo a expensas de la arteria humeral profunda en las fístulas de brazo y de la arteria cubital y arco palmar en las fístulas de antebrazo; por último, en respuesta a la isquemia se produce una vasodilatación generalizada en el lecho vascular distal a la FAV, que provoca una disminución en las resistencias de dicho territorio y un aumento en la perfusión.

Así pues, en el desarrollo del SHD, además del fenómeno de "robo" hemodinámico, es habitual la presencia de otros factores que predisponen a su aparición, como es la presencia de estenosis u oclusiones en el territorio arterial proximal o una incapacidad en la adaptación del lecho vascular distal a la nueva situación hemodinámica creada. Es por ello por lo que la mayoría de autores, así como las guías clínicas, prefieren el uso del término "síndrome de hipoperfusión distal" al de "robo de fístula" para referirse a este cuadro^{10,14,87,87b,88,543}.

Factores de riesgo

Se consideran factores de riesgo de desarrollar isquemia la DM, el uso de la arteria humeral, la presencia de arteriopatía periférica, la edad avanzada, el tabaquismo, el sexo femenino, la presencia de AV previos fallidos en la misma extremidad y el antecedente de haber desarrollado SHD en la extremidad contralateral^{88,92,544,545}.

En cambio, no hay unanimidad entre los autores con respecto al diámetro de la anastomosis como factor de riesgo aislado^{87b}, ya que si bien en FAV de pequeño tamaño parece haber una relación directa entre el diámetro de la anastomosis y el flujo, a partir de un determinado diámetro (75% de la arteria dadora) dicha relación desaparece⁵⁴⁴.

Presentación clínica^{87b,545}

La sintomatología se puede instaurar de forma aguda (tras la intervención), de forma subaguda (en los primeros días) o de forma crónica (a partir del mes tras realizarse la FAV). La forma aguda, poco frecuente, suele estar en relación con FAVp mientras que la crónica suele ser progresiva en el tiempo y relacionarse con FAVn a nivel de arteria braquial⁵⁴⁶.

La clínica es superponible a la que se desarrolla en otros territorios con isquemia, con dolor, parestesias, parálisis, pérdida de pulso distal, frialdad y palidez⁵⁴⁵. En los casos con afectación más grave, puede llevar a la necrosis y a la pérdida tisular irreversible.

En la práctica clínica se determina la gravedad del cuadro según la clasificación análoga propuesta por Fontaine et al⁵⁴⁷ para la isquemia crónica en las extremidades inferiores^{87,87b,548,549} (**Tabla 24**).

Diagnóstico

El diagnóstico del cuadro se basa en la anamnesis (antecedente de realización de un AV) y en la presencia de la sintomatología referida previamente.

Pese a que el diagnóstico del SHD es esencialmente clínico, es posible su confirmación mediante pruebas de laboratorio vascular. De todas las pruebas propuestas, la que ha demostrado más utilidad en la práctica es el índice de presión digital, consistente en la medición del ratio entre la presión digital de una extremidad y la braquial

Tabla 24. Clasificación clínica del síndrome de hipoperfusión distal^{87b}.

Grado I	Palidez y/o frialdad de la mano sin presencia de dolor ni alteraciones motoras ni sensitivas
Grado IIa	Dolor tolerable durante el ejercicio y/o HD
Grado IIb	Dolor intolerable durante el ejercicio y/o HD
Grado III	Presencia de dolor en reposo o déficit motor
Grado IVa	Pérdida tisular limitada
Grado IVb	Pérdida tisular importante que afecta irreversiblemente la funcionalidad de la mano

HD: hemodiálisis.

contralateral⁵⁵⁰. Otras pruebas útiles en la práctica son el cálculo del índice de presión sistólica entre ambas extremidades, la fotopletismografía y la saturación de oxígeno^{87,87b,551}.

Diagnóstico diferencial. Neuropatía isquémica monomiélica

La sintomatología, junto con el antecedente de la realización del acceso, habitualmente no suele ofrecer dudas diagnósticas, planteándose el diagnóstico diferencial con pocas entidades: síndrome del túnel carpiano, lesión nerviosa asociada a la cirugía y artropatías destructivas, casos en los que una detallada anamnesis y exploración junto con la realización de un electromiograma suelen permitir el diagnóstico^{87,87b}.

De especial trascendencia es el diagnóstico diferencial con la entidad conocida como NIM. La NIM se presenta en relación con la intervención de creación del AV de forma aguda tras la cirugía, y es una patología exclusiva de pacientes diabéticos y de accesos a nivel de la arteria braquial^{87b}.

Este cuadro se considera relacionado con una afectación isquémica selectiva del tejido nervioso a nivel de la fosa antecubital y, de forma global, afecta a los tres principales troncos nerviosos del antebrazo (nervios radial, cubital y mediano). La presentación clínica se produce inmediatamente tras la cirugía en forma de dolor refractario y déficit motor coincidiendo con una

exploración física sin signos de isquemia y con pruebas de laboratorio que descartan la isquemia significativa. En caso de duda diagnóstica, la electromiografía demostrará de forma típica la afectación conjunta de los tres nervios mencionados⁵⁵².

El principal riesgo del cuadro radica en el déficit sensitivo y motor irreversible que puede provocar; por ello, en estos casos está indicada la ligadura de la FAV de forma inmediata para minimizar tales secuelas^{87b,552}.

Prevención del síndrome de hipoperfusión distal

Una vez se ha desarrollado el cuadro de isquemia, pese a un correcto manejo médico y quirúrgico, existe un alto riesgo de pérdida del acceso; es por ello que la actitud idónea debería encaminarse a detectar los casos que tienen un alto riesgo de isquemia, para así poder realizar un AV con bajo riesgo de SHD.

En primer lugar, la posibilidad de presentar dicho cuadro está en relación con el número de factores de riesgo de isquemia presentes en el paciente^{88,546}, por lo que algunos autores consideran la presencia de dos o más de dichos factores para identificar a los pacientes de alto riesgo de SHD^{87b}.

Una correcta evaluación preoperatoria también debe servir para identificar a este grupo de pacientes. Dicha evaluación ha de incluir la determinación de la PAS en ambas extremidades, la palpación de los pulsos periféricos y la realización de un test de Allen. La presencia de diferencias tensionales >20 mmHg entre ambas extremidades, la falta de pulsos periféricos o un test de Allen patológico son signos de alto riesgo de presentar isquemia tras la realización del AV^{87b}.

Por último, la presencia de alteraciones en las pruebas hemodinámicas en la evaluación preoperatoria también es sugestiva de alto riesgo de isquemia, en especial las alteraciones en el índice de presión digital y en el test de hiperemia reactiva^{60,87b,553,554}.

Si bien hay coincidencia entre los autores para detectar a los pacientes en riesgo de desarrollar isquemia tras la realización del AV, hay escasa bibliografía publicada sobre la actitud a seguir en estos casos. Así pues, ante un paciente concreto no es posible determinar si presentará SHD^{87b,88}. Asimismo, el progresivo aumento en la edad del paciente en HD conlleva la presencia de múltiples factores de riesgo de isquemia en la mayoría de pacientes candidatos a FAV⁵⁵⁵.

Pese a ello, la trascendencia clínica del SHD hace que, tras identificar al paciente en riesgo, sea necesario adoptar todas las medidas encaminadas a minimizar la posibilidad de presentar isquemia en la extremidad^{87b,88,113} (Ver **Capítulo 1**).

Así pues, ante la presencia de un paciente con alto riesgo de isquemia hay autores que recomiendan el uso de la arteria radial proximal para las FAV realizadas en el antebrazo, dada la menor incidencia de SHD de dicho procedimiento^{87b,113}. El uso de la arteria radial proximal para las FAV a nivel de fosa antecubital ha demostrado ser una técnica segura sin morbilidad añadida, que presenta un menor riesgo de isquemia^{113,119}, con menor complejidad técnica que las otras técnicas descritas, por lo que se considera de elección para la prevención del SHD en los casos en que es técnicamente factible^{87b}.

Objetivo del tratamiento

Hay coincidencia general en señalar que el objetivo del tratamiento debe ser doble: aliviar la isquemia y preservar el acceso. Se revisan las diferentes técnicas quirúrgicas orientadas a su tratamiento.

Pregunta clínica XXI: ¿Cuál es el abordaje de la fístula arteriovenosa nativa o de la protésica diagnosticadas de síndrome de robo?

Resumen de la evidencia

La evidencia disponible proviene de opiniones de expertos basadas en su experiencia y en series clínicas, que señalan que la elección del tratamiento quirúrgico debe basarse en las características de cada paciente, su estado clínico y pronóstico, el estadio de la enfermedad, la localización de la anastomosis arterial y el nivel de Q_A dentro del AV.

Calidad baja

Desarrollo de la síntesis de la evidencia

Tal y como se ha comentado, el SHD representa una complicación potencialmente grave tras la creación del AV. De ello se deriva la trascendencia de una detección precoz de la sintomatología y la necesidad de actuar de forma adecuada para evitar la aparición de

lesiones irreversibles. Asimismo, dada la creciente evidencia disponible sobre técnicas quirúrgicas con repercusión hemodinámica que consiguieren la preservación del acceso, hoy en día se debe considerar que el objetivo del tratamiento es doble: mejorar la isquemia y preservar el AV^{87b,88,543,545,549}.

El manejo del cuadro debe ser adecuado al estadio clínico y a la gravedad de los síntomas, por lo que en casos leves (estadios I y IIa), en los que la intensidad de la sintomatología no incapacita al paciente ni representa un riesgo para la viabilidad de la extremidad, estará indicado instaurar tratamiento médico (pentoxifilina, naftidrofurilo, cilostazol, etc.), medidas físicas (protección y abrigo de la extremidad) y control evolutivo de la clínica. En los casos en los que la sintomatología sea incapacitante o haya riesgo de pérdida tisular (estadios IIb-IVa) estará indicada la intervención quirúrgica para solucionar la isquemia. Finalmente, en los casos de extensa necrosis irreversible (estadio IVb) o cuando la presentación sea en forma aguda, el tratamiento de elección debe ser el cierre del AV de forma prioritaria^{87b,88,545,549} (**Tabla 25**).

Tabla 25. Manejo clínico del síndrome de hipoperfusión distal.

Estadio I-IIa	Tratamiento médico. Seguimiento clínico
Estadio IIb-IVa	Estudio diagnóstico. Tratamiento quirúrgico
Estadio IVb	Cierre de la FAV
Isquemia aguda	Cierre de la FAV

FAV: Fístula arteriovenosa.

Una vez identificado el cuadro, cuando el estadio clínico implique el tratamiento quirúrgico, debe realizarse de forma rutinaria un estudio mediante ED del AV y un estudio angiográfico de la vascularización de la extremidad.

La angiografía debe realizarse en todos los casos en que se plantee el tratamiento quirúrgico y es esencial la visualización de los troncos arteriales proximales desde su porción torácica, ya que hasta en el 50% de los pacientes con SHD pueden tener asociadas lesiones significativas en el "inflow" del AV^{543,556}.

Asimismo, es necesario el estudio con ED del acceso, ya que proporcionará información esencial sobre el Q_A de la FAV, necesaria para poder indicar el procedimiento a realizar^{87b}.

Tras el estudio individualizado de cada caso, estará indicada su corrección quirúrgica, habiéndose descrito varias técnicas en la bibliografía^{87b,545}.

Cierre del acceso

Se trata de la desconexión quirúrgica de la FAV creada con el objetivo de revertir la situación hemodinámica y la desaparición de la clínica isquémica. Dado que no cumple con el objetivo de preservar el acceso, se trata de una técnica de recurso, indicada únicamente en caso de fracaso de las demás técnicas, en casos de alto riesgo quirúrgico, ante la presencia de una isquemia de presentación aguda, de una NIM o bien ante la existencia de lesiones con importante pérdida tisular asociada^{87b,549,552}. **(Tabla 26).**

Tabla 26. Indicación de cierre de la fístula arteriovenosa.

Isquemia aguda de la extremidad
NIM
Alto riesgo quirúrgico
Grandes pérdidas tisulares
Fracaso de las otras técnicas

NIM: neuropatía isquémica monomiélica.

Tratamiento endovascular. Angioplastia transluminal percutánea

Ante la presencia de una estenosis en el "inflow" arterial significativa que se asocie a un SHD estará indicado su tratamiento en forma de ATP, con o sin colocación de "stent", que puede realizarse en el mismo acto diagnóstico. Se trata de una técnica segura con una alta tasa de éxito inmediato y de éxito clínico, con resolución de la sintomatología, estando indicada en los casos de lesiones arteriales en la arteria nutricia^{359,556}.

Banding

La técnica de "banding" consiste en la restricción del flujo en la FAV mediante la limitación del diámetro en la anastomosis o en el segmento de vena yuxtaanastomótico. Existen múltiples técnicas descritas, pudiéndose realizar mediante una ligadura de material no reabsorbible, mediante una plicatura quirúrgica en la vena de salida, interponiendo un segmento de material protésico (PTFE, Dacron) o bien colocando una banda externa de dicho material protésico^{545,549}. El objetivo del "banding" es limitar el Q_A a través del acceso, mejorando la perfusión del territorio distal, por lo que está indicado exclusivamente en las FAV con alto Q_A , y, en especial, recomendado en los casos de FAV con muy alto débito que requieren de una importante reducción de su Q_A ⁸⁸.

La principal limitación de esta técnica radica en poder determinar el grado de limitación del Q_A que se debe efectuar para mejorar la sintomatología de isquemia sin poner en peligro la viabilidad del acceso. Por ello se han propuesto varios métodos de monitorización intraoperatoria para servir de guía durante la intervención quirúrgica: monitorización mediante fotopletismografía, control del Q_A en la FAV, control clínico –recuperación del pulso radial–, determinación de la curva Doppler en la arteria radial, monitorización mediante pulsioximetría o bien mediante la mejoría en la sintomatología del paciente^{87b,545}. Asimismo, sus resultados a medio y largo plazo son controvertidos, y se han llegado a describir tasas de recurrencia del alto Q_A del 52% al año⁵⁵⁷.

El "banding" es la primera técnica descrita de tratamiento del SHD, por lo que está ampliamente documentada en la bibliografía; la mejor evidencia disponible procede de la revisión publicada por Scheltinga et al⁵⁵⁸, realizada en 39 series clínicas correspondientes a un total de 226 casos. Este autor encuentra diferencias significativas entre las 16 series en las que no se realizó monitorización intraoperatoria o solo de control del pulso radial, con una tasa de éxito clínico (recuperación de los síntomas isquémicos) del 60% y de permeabilidad del acceso del 53% con respecto a las series en las que se usó alguno de los métodos de monitorización descritos, entre las que hubo una tasa de éxito clínico del 89% y una tasa de permeabilidad del AV, tras un seguimiento medio de 17 meses, del 97%.

Con respecto al Q_A que se debe marcar como objetivo al realizar el "banding", difiere discretamente según los autores, recomendándose de forma generalizada un valor de 400-600 ml/min en FAVn y de 700-800 ml/min en FAVp, existiendo un incremento en el riesgo de trombosis en FAVp con débitos <700 ml/min^{87b,545,559}.

Ligadura del intervalo con revascularización distal

Descrita en primer lugar por Schanzer et al en 1988⁵⁶⁰, el acrónimo DRIL (ligadura del intervalo con revascularización distal) hace referencia al procedimiento quirúrgico consistente en dos técnicas combinadas:

- **Revascularización distal** (*distal revascularization*): interposición de un "bypass" desde la arteria proximal a la distal al AV, con el objetivo de asegurar la perfusión del territorio distal.

- **Ligadura del intervalo:** ligadura de la arteria distal a la anastomosis AV, con el fin de evitar el fenómeno de robo hemodinámico (flujo retrógrado en la arteria distal a la FAV).

De esta forma, el efecto global que se intenta conseguir es evitar el fenómeno de robo del acceso a la vez que se favorece la perfusión distal de la extremidad mediante un "bypass" de menor resistencia periférica que el circuito arterial original.

Desde que se describió esta técnica se ha utilizado por gran número de grupos, y se han descrito buenos resultados en el tratamiento del SHD⁵⁶¹.

Revisiones de las series de casos publicadas^{87b,561} ofrecen una tasa de éxito clínico del 78-90% (desaparición de la clínica de isquemia), manteniendo una permeabilidad del AV del 73-100%⁵⁴⁹.

El principal inconveniente de esta técnica viene dado, en primer lugar, por el hecho de que requiere la ligadura de una arteria axial, por lo que, pese a las excelentes tasas de permeabilidad publicadas^{87b}, en caso de oclusión se puede producir un cuadro de isquemia incluso más grave que el previo. Y en segundo lugar, el hallazgo en algunos estudios de que el grado de mejoría clínica es dependiente del Q_A ; es menos efectiva cuanto mayor es el Q_A del AV⁵⁶². Es por ello por lo que su principal indicación se considera en el tratamiento del SHD en FAV de Q_A normal o disminuido^{87b}.

Variantes técnicas

Para minimizar el riesgo de la ligadura en la arteria axial, varios autores han propuesto la realización del procedimiento sin efectuar la ligadura del intervalo, es decir, realizar únicamente la revascularización distal⁵⁶³, mientras que para aumentar la perfusión distal y la efectividad de la técnica se ha propuesto realizar la anastomosis proximal del "bypass" en el sector arterial más proximal posible, aumentando la separación entre dicha anastomosis y la FAV^{87b,562}.

Estas variantes técnicas están basadas en los hallazgos de modelos teóricos y experimentales^{562,564}; no obstante, es necesaria la confirmación de su utilidad clínica en estudios con el suficiente grado de evidencia de cara a poder recomendar su uso sistemático.

Proximalización del "inflow" arterial

En la técnica "Proximalization of Arterial Inflow" (PAI), descrita inicialmente por Zanow et al⁵⁶⁵, se realiza la ligadura de la FAV a nivel de la anastomosis y se vasculariza dicha FAV mediante un "bypass" de material protésico entre la arteria axilar o humeral proximal y la vena de salida de la FAV. Se aplica a accesos localizados en el brazo, consiguiendo mejorar la isquemia mediante una combinación de varios mecanismos hemodinámicos: en primer lugar, al usar como arteria nutricia un vaso proximal disminuye el descenso de presión en el lecho distal provocado por el acceso; en segundo lugar, se minimiza o se suprime por completo el flujo retrógrado en la arteria distal a la FAV (robo hemodinámico) y, en tercer lugar, al implantar un injerto protésico de reducido calibre (4-5 mm) se consigue un efecto limitador del flujo, como el descrito en el "banding"^{562,566}.

Al tratarse de una técnica relativamente reciente, se dispone de escasa evidencia en cuanto a sus resultados clínicos⁵⁶⁶. Hay únicamente dos series publicadas en la bibliografía con un total de 70 casos, que han descrito un éxito clínico (desaparición de la sintomatología de isquemia) en el 84-90% de los casos, con una PP del 62-87% a los 2 años^{565,567}.

Las principales ventajas de la PAI residen en que, como es una técnica que provoca un aumento en el flujo del acceso, puede realizarse en FAV con flujo disminuido y de SHD; asimismo representa la ventaja con respecto a la técnica DRIL de que no requiere ligadura de una arteria axial, con lo que no se provoca isquemia en los casos de oclusión del procedimiento. Sin embargo, el inconveniente reside en el hecho de que transforma una FAVn en una FAVp, con el aumento de complicaciones infecciosas y de trombosis que representa, y en la escasa evidencia de que se dispone en la actualidad sobre sus resultados^{87b,545,562,566}.

Revisión usando el "inflow" distal

La técnica "Revision Using Distal Inflow" (RUDI) fué inicialmente descrita por Andrade et al⁵⁶⁸ y por Mignon et al⁵⁶⁹. Esta técnica consiste en la desconexión quirúrgica de la anastomosis AV procediendo seguidamente a su distalización mediante un "bypass" retrógrado –protésico o autólogo– desde un tronco arterial distal (arterias radial o cubital) a la vena de salida de la FAV.

Al usarse una arteria de menor calibre para el "inflow" del AV se consigue una reducción en el flujo de la FAV, por lo que está indicada en los SHD asociados a FAV de alto débito^{87b,557}.

Al ser una técnica relativamente reciente, la evidencia disponible se fundamenta en series de casos; en la revisión publicada por Vaes se identifican tan solo 51 casos publicados hasta la fecha, habiéndose conseguido una mejoría de la sintomatología en todos ellos, con una tasa de trombosis del acceso del 20%⁵⁷⁰. Dichos autores, asimismo, describen en su serie una reducción del flujo del 60% en el acceso, junto con la potencial ventaja con respecto al "banding" de ser una técnica más duradera en el tiempo, debido a que no existe la tendencia que se produce en el "banding" del progresivo aumento del flujo en la FAV tras la intervención⁵⁷⁰.

Ligadura de la arteria radial distal

Cuando el cuadro de SHD está provocado por una FAV a nivel de muñeca, es frecuente su asociación a una hipertrofia del arco palmar con flujo invertido a nivel de la arteria radial distal a la anastomosis AV⁵⁷¹. En estos casos, tras haberse comprobado la permeabilidad del arco palmar y el flujo retrógrado en la arteria radial distal mediante angiografía y ED, la desconexión de dicha arteria radial distalmente a la FAV puede resolver el cuadro de isquemia (Distal Radial Arteria Ligation –DRAL–)^{87b,88,549}.

Dicha desconexión puede efectuarse de forma endovascular, mediante la colocación de "coils" o bien mediante una intervención quirúrgica mínimamente invasiva.

Esta técnica se limita a los casos poco frecuentes de SHD asociados a FAV radiocefálicas y se considera una variante técnica del DRIL, en la que la vascularización distal depende de la arteria cubital junto al arco palmar; es por ello la escasa evidencia acumulada en la bibliografía^{87b}. Miller et al⁵⁷¹ describen una serie de casos (15 pacientes) en los que se demuestra como una técnica segura que consigue la mejoría clínica en gran parte de estos pacientes.

Banding endovascular

Técnica descrita por Beathard et al⁵¹⁸ y Goel et al⁵⁷², que consiste en realizar un "banding" de forma míni-

mamente invasiva ("Minimally Invasive Limited Ligation Endoluminal-assisted Revision" –MILLER–), mediante la introducción percutánea de un balón de angioplastia en la anastomosis AV (balón de 3 a 5 mm de diámetro), procediendo a su inflado para posteriormente, mediante una incisión cutánea, realizar un "banding" manteniendo el balón inflado dentro del vaso⁵⁷³.

Desde el punto de vista técnico y hemodinámico se trata de una variante de la técnica de "banding" descrita, que aporta una menor agresividad quirúrgica y una mayor precisión en determinar el diámetro de la luz residual, mientras que su principal inconveniente reside en que la monitorización de la técnica se realiza en función de parámetros morfológicos (diámetro residual del vaso) más que hemodinámicos (Q_A a nivel de la FAV)^{87b}.

La evidencia disponible se remite a dos series de casos publicadas^{572,573}, con una tasa de éxito clínico inmediato del 89% y de PP del 75% a los 6 meses, con una PS del acceso del 77% a los 36 meses⁵⁷³.

Ligadura de la arteria radial proximal

Bourquelot et al⁵⁷⁴ describen esta técnica (Proximal Radial Arteria Ligation –PRAL–), que consiste en la ligadura de la arteria radial proximal adyacente a la anastomosis, como método para reducir el Q_A en las FAV radiocefálicas con SHD con alto débito. Mediante este procedimiento, se reduce significativamente el flujo en el acceso manteniendo la vascularización de la mano y de la FAV sobre la base de la arteria cubital vía arco palmar y por colaterales de la arteria interósea.

Planteado inicialmente como tratamiento para los casos de hiperflujo en FAV radiocefálicas, el autor describe resolución del cuadro isquémico cuando este estaba asociado⁵⁷⁴. No se dispone de ulterior evidencia publicada con esta técnica.

Manejo terapéutico del síndrome de hipoperfusión distal

Dada la profusión de técnicas descritas de tratamiento en el SHD, la mayor parte de ellas de carácter reconstructor (manteniendo la permeabilidad del AV), varios autores han publicado propuestas sobre la decisión terapéutica de elección en el tratamiento

de la isquemia, en función de las características particulares que cada técnica presenta^{87b,88,543,545,549,556,566}.

Ante el diagnóstico de SHD, tal como se ha comentado previamente, se debe establecer el grado de gravedad del cuadro, y los estadios I-IIa son susceptibles de tratamiento médico y seguimiento evolutivo; por contra, los estadios IIb-IV son tributarios de estudio diagnóstico y de plantear su corrección quirúrgica.

Es opinión unánime de los autores indicar la reconstrucción del acceso de forma preferente a la desconexión de este, salvo en los casos comentados previamente^{87b,88,549,566} (**Tabla 26**).

Así pues, en los estadios IIb-IV se debe efectuar un estudio diagnóstico de cara a plantear la mejor opción terapéutica; dicho estudio debe comprender de forma necesaria una valoración angiográfica de la vascularización de la extremidad y un estudio mediante ED del AV^{87b,545}.

La arteriografía es necesaria para poder descartar la presencia de patología estenosante u oclusiva en cualquier sector del árbol vascular, y debe comprender la valoración tanto del sector proximal (tronco braqui-cefálico, arterias subclavia, axilar y braquial) como del distal, con compresión de la FAV, para permitir la evaluación de los troncos distales y la permeabilidad y desarrollo del arco palmar^{87b,543,556}. Asimismo, la precisa topografía del árbol vascular se considera necesaria para plantear cualquier tipo de cirugía reconstructiva del AV⁵⁴⁵.

La exploración con ED, además de ofrecer una valoración hemodinámica del acceso (inversión de flujo en arteria distal, presencia de aceleraciones, cálculo de índices de resistencia, diámetro de la anastomosis), debe incluir el cálculo del Q_A a nivel del AV, dato imprescindible para poder plantear el tratamiento adecuado en cada caso^{87b,88}.

Patología arterial

En el caso en el que se diagnostique la presencia de lesiones arteriales significativas en el segmento proximal a la FAV, los autores concuerdan en recomendar su tratamiento percutáneo, habitualmente durante el mismo procedimiento diagnóstico^{87b,543,545,556}. Se ha descrito la resolución del cuadro isquémico en la mayoría de pacientes tratados con este tipo de lesiones^{556,575}.

Síndrome de hipoperfusión distal en el acceso vascular de alto flujo

La presencia de un SHD asociado a un AV de alto Q_A (>800 ml/min en FAVn y >1.000 ml/min en FAVp) traduce la presencia predominante de un fenómeno de robo hemodinámico, debido al cortocircuito provocado al conectar el sistema arterial de alta presión y alta resistencia al sistema venoso, de baja resistencia periférica. En estos casos, la propuesta lógica está en relación con proponer una técnica cuyo efecto sea la disminución del débito del AV, opción propuesta por la mayoría de autores^{87b,543,549,558,559}.

Así pues, las técnicas que se postulan para el tratamiento del SHD en estos pacientes son el "banding" con monitorización de flujo, el "banding" endovascular (MILLER) y la revascularización usando el "inflow" distal (RUDI). Las tres han demostrado ser técnicas seguras, con un elevado porcentaje de éxito técnico y clínico^{87b,545}, sin existir actualmente publicaciones que determinen diferencias entre sí con respecto a su efectividad, por lo que las recomendaciones de los distintos autores se basan eminentemente en la experiencia personal. No obstante, se ha sugerido la mayor efectividad en la reducción del Q_A del AV del "banding" con monitorización en los casos de FAV de muy alto débito, gracias al control intraoperatorio de la técnica, por lo que estaría especialmente recomendado en estos casos^{87b}.

Síndrome de hipoperfusión distal en el acceso vascular de bajo flujo

La fisiopatología de los casos de isquemia asociados a accesos de medio y bajo Q_A (<800 ml/min en FAVn y <1.000 ml/m en FAVp) no se considera en relación directa con el cortocircuito vascular existente, sino que depende primordialmente de un fallo en los procesos compensatorios fisiológicos que mantienen la perfusión tisular distal en este tipo de pacientes^{87b,88}. Es por ello que el principal objetivo en estos casos no es la reducción efectiva del débito del acceso, sino la mejoría en la presión de perfusión en el lecho vascular distal.

Las técnicas propuestas a tal fin son la PAI y la revascularización distal, con DRIL o bien sin ligadura del intervalo arterial.

En este caso, en la bibliografía tampoco hay series publicadas que comparen la efectividad de estas técnicas, por lo que la evidencia disponible se basa en series de casos y en opinión de expertos.

La técnica más ampliamente extendida, el DRIL, ha demostrado ser una técnica segura con buenos resultados^{87,561}, además de ser la técnica que en modelos experimentales proporciona un mayor aumento en la presión de perfusión en el territorio distal⁵⁶⁴. Tiene como principal inconveniente, en primer lugar, la necesidad de disponer de material autólogo para la revascularización y, en segundo lugar, el hecho de realizar una desconexión sobre una arteria axial. Es por ello que algunos autores han planteado la posibilidad de no efectuar la ligadura del intervalo si se proximaliza la anastomosis del "bypass"^{87b}.

Asimismo, la PAI es una técnica segura con buenos resultados y es la opción recomendada por varios autores^{87b,565}, ya que no requiere la ligadura de la arteria. No obstante, presenta el inconveniente de la introducción de material protésico en una FAVn.

Pese a todo lo mencionado anteriormente, el nivel actual de evidencia sobre estas técnicas hace necesaria la realización de ulteriores estudios que ayuden a definir su idoneidad en la práctica clínica.

Síndrome de hipoperfusión distal en los accesos distales

La presentación de un SHD en los accesos distales (antebrazo y muñeca) es poco frecuente^{87b,545} debido, en primer lugar, a que el menor diámetro de la arteria radial predispone en menor medida a desarrollar un alto Q_A en el AV mientras que, en segundo lugar, las arterias cubital e interósea representan una excelente colateralidad que compensa el fenómeno de robo en estos pacientes. Debido a su baja incidencia es necesario hacer especial énfasis en su diagnóstico diferencial, de cara a descartar la presencia de otra patología, en especial de causa neurológica (síndrome de túnel carpiano, neuropatías posquirúrgicas). Asimismo, el grado de afectación de la isquemia suele ser leve en la mayoría de casos, por lo que en escasas ocasiones se requiere tratamiento específico⁵⁴⁵.

Las técnicas descritas de tratamiento son esencialmente dos: DRAL y PRAL. En ambas, la evidencia disponible a nivel de la bibliografía es escasa. La mejor evidencia disponible en el caso de la técnica DRAL es la serie de quince casos publicada por Miller et al⁵⁷¹, donde se describe una tasa de éxito clínico a los 9 meses del 87%, sin haberse producido la pérdida del acceso en ningún caso. En el caso del PRAL, la mejor evidencia proviene de Bourquetot et al⁵⁷⁴ y consiste en una serie de casos en la que solo en

dos de ellos se realiza la técnica a causa de un cuadro de SHD; su principal indicación es la existencia de un síndrome de hiperflujo.

De la evidencia a la recomendación

El SHD es un cuadro de etiología multifactorial y de compleja hemodinámica, cuyo factor desencadenante es la realización de una FAV a nivel de la extremidad, con el consiguiente cortocircuito entre sistemas arterial y venoso. Si bien se detecta flujo invertido en la arteria distal en la mayoría de pacientes portadores de FAV, solo en algunos casos se llega a desarrollar un cuadro de isquemia clínicamente relevante.

Manejo terapéutico del síndrome de hipoperfusión distal

Ante el desarrollo de SHD, no hay diferencias entre los autores con respecto a la recomendación de tratamiento quirúrgico/intervencionista en los casos de isquemia grave, con sintomatología invalidante o que pone en riesgo la viabilidad tisular, opinión basada en la buena práctica clínica. Asimismo, también es opinión generalizada la indicación de tratamiento conservador y control evolutivo en los casos con sintomatología leve no invalidante, dado que en la mayoría de estos pacientes con clínica leve tras la realización del acceso, el cuadro mejora de forma progresiva, con tendencia a la resolución de forma espontánea^{87b}.

La indicación de la técnica de elección en cada caso debe estar condicionada en función de la gravedad del cuadro, del Q_A del AV, de las características anatómicas y de la localización del AV. Varias de estas técnicas están documentadas como técnicas seguras con baja morbilidad, por lo que actualmente la buena práctica clínica recomienda la reconstrucción del acceso de forma prioritaria a la ligadura de este, técnica restringida a los casos antes indicados (**Figura 6**).

De entre las técnicas quirúrgicas en la reconstrucción del acceso, tal y como se ha comentado, la evidencia disponible se basa en series de casos y en opinión de expertos, sin haber estudios que comparen las distintas técnicas entre sí.

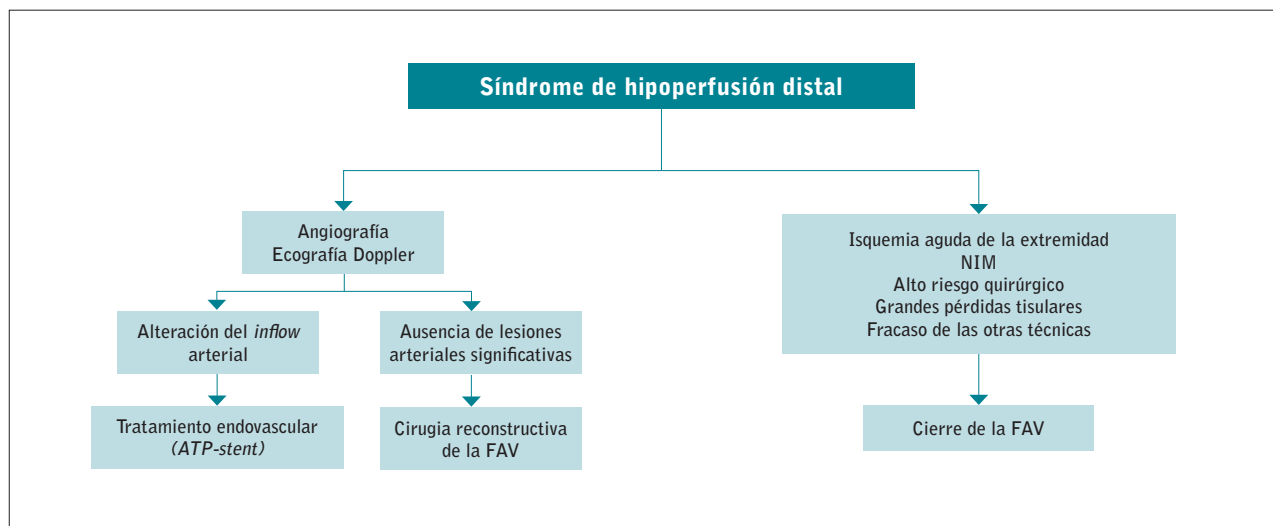


Figura 6. Síndrome de hipoperfusión distal. **ATP:** angioplastia transluminal percutánea; **FAV:** fístula arteriovenosa; **NIM:** neuropatía isquémica monomiélica.

Patología arterial

Basándose en la experiencia de series de casos, la mayoría de autores recomienda, en primer lugar, la valoración angiográfica del árbol arterial y el tratamiento percutáneo de las estenosis significativas presentes. Se ha decidido adoptar dicha recomendación dada la evidencia clínica de mejoría del cuadro isquémico tras la ATP de las estenosis significativas, su mínima invasividad, la alta tasa de éxito técnico y la ausencia de evidencia sobre la cirugía en el tratamiento de este cuadro.

Síndrome de hipoperfusión distal en la fístula arteriovenosa de alto flujo

En la FAV de alto Q_A , la opinión de la mayoría de autores recomienda la realización de una técnica que tenga un efecto prioritario en disminuir el débito de la FAV. Así pues, son técnicas de elección el "banding" con monitorización de flujo, el MILLER y la RUDI. Siendo el "banding" quirúrgico (con monitorización de Q_A) la técnica más ampliamente documentada, no hay actualmente estudios que comparen entre dichas técnicas, por lo que no se puede emitir una recomendación sobre la base de la evidencia disponible acerca de cuál debe ser la técnica de elección.

Cuando se realice la técnica de "banding", el GEMAV sí considera que la evidencia disponible desaconseja

su uso de forma aislada (sin monitorización del Q_A), a causa de la baja permeabilidad del AV que presenta con respecto a las otras técnicas, recomendando realizar siempre dicha intervención asociada a un sistema de vigilancia intraoperatoria del Q_A del AV.

Síndrome de hipoperfusión distal en la fístula arteriovenosa de bajo flujo

Cuando el SHD se presenta en un AV con flujo normal o bajo, el objetivo de su tratamiento ha de ser el de aumentar la presión de perfusión distal. De entre las técnicas descritas (DRIL, PAI y la revascularización distal), el DRIL es la técnica que dispone de mayor grado de evidencia, consistente en series de casos publicadas, y se ha demostrado como una técnica segura con un elevado índice de éxito clínico y de permeabilidad del AV. Los resultados de la técnica PAI se presentan similares al DRIL pese a que existe menor número de series publicadas, mientras que la técnica de la revascularización distal tiene hasta la fecha escasa presencia en la bibliografía. Ante la falta de evidencia de series que comparen resultados entre dichos procedimientos, el grupo de trabajo considera que, si bien existe suficiente evidencia que justifica el uso de ambas técnicas (DRIL y PAI), actualmente no se puede efectuar una firme recomendación sobre la técnica de elección en estos casos; para ello son necesarios ulteriores estudios.

Síndrome de hipoperfusión distal en los accesos distales

Como se ha comentado previamente, el desarrollo de un SHD en estos casos es una entidad muy poco frecuente que en la mayoría de casos tiene una presentación de leve intensidad. Es por ello que la evidencia disponible no permite realizar recomendación alguna sobre la técnica de elección para corregir el cuadro, si bien dentro de la escasa bibliografía existente, la técnica del DRAL es la más documentada, con buenos resultados en cuanto a su seguridad, éxito clínico y permeabilidad del AV.

Pregunta clínica XXI. Recomendaciones

R 5.5.1) En el SHD se recomienda el estudio angiográfico completo y mediante ED previos para plantear la intervención sobre la FAV.

R 5.5.2) Se sugiere indicar tratamiento quirúrgico/endo-vascular en caso de SHD con sintomatología invalidante o con pérdida tisular (estadios IIb-III-IV).

R 5.5.3) Ante la presencia de un SHD se recomienda priorizar las técnicas que preserven la FAV a su ligadura.

R 5.5.4) Ante la presencia de estenosis arteriales significativas en el "inflow" proximal se sugiere su tratamiento mediante ATP.

R 5.5.5) Para la elección de la técnica quirúrgica se sugiere tener en cuenta las características de cada paciente, el estadio de SHD, la localización de la anastomosis arterial y el nivel de Q_A de la FAV.

R 5.5.6) En caso de realizarse la técnica de "banding" se sugiere realizarla asociada al control intraoperatorio del Q_A de la FAV y se desaconseja su uso de forma aislada.

5.6. ANEURISMAS Y SEUDOANEURISMAS

Recomendaciones

R 5.6.1) Se recomienda el tratamiento de los aneurismas arteriales verdaderos mediante su resección quirúrgica y reconstrucción arterial.

R 5.6.2) En caso de presencia de aneurismas venosos se sugiere indicar tratamiento quirúrgico en caso de estar asociados a estenosis significativa, necrosis o trastornos cutáneos con riesgo de rotura del aneurisma.

NUEVA (♦) *R 5.6.3) En pacientes con pseudoaneurisma del trayecto de punción de la FAVn se sugiere intentar, en primer lugar, el tratamiento por medio de compresión manual externa, guiada por ED, antes de recurrir a tratamientos quirúrgicos o percutáneos.*

NUEVA (♦) *R 5.6.4) Se sugiere tratar con métodos percutáneos (inyección ecoguiada de trombina) los pseudoaneurismas del trayecto de punción de las FAVn que no respondan al tratamiento por compresión externa, reservándose el tratamiento quirúrgico a los casos de fracaso de las otras técnicas.*

NUEVA (♦) *R 5.6.5) En pacientes con pseudoaneurismas protésicos de pequeño tamaño no complicados se recomienda evitar su punción, monitorizando su estabilidad clínica mediante ED.*

NUEVA (♦) *R 5.6.6) Ante la presencia de un pseudoaneurisma protésico con criterios de complicación se sugiere la exéresis quirúrgica del segmento afectado, manteniendo la permeabilidad del acceso si es técnicamente factible. Se sugiere individualizar en cada caso la posibilidad de colocación de una endoprótesis vascular.*

NUEVA (♦) *R 5.6.7) En pacientes con pseudoaneurismas que afectan a la anastomosis de la FAV se sugiere la revisión quirúrgica, considerando el caso como una infección del acceso vascular.*

Razonamiento

La formación de dilataciones aneurismáticas y de pseudoaneurismas es una complicación potencialmente grave que puede desarrollarse en cualquier FAV. Los aneurismas verdaderos se definen como dilataciones o ectasias en los vasos implicados en el territorio de una fístula que mantienen la estructura íntegra de la pared venosa o arterial. Por el contrario, como pseudoaneurismas o falsos aneurismas se conocen las dilataciones expansibles provocadas por hemorragia persistente a través de una pérdida de continuidad de la pared de la FAVn o FAVp, que puede localizarse en el lugar de punción o a nivel anastomótico.

5.6.1. Aneurismas verdaderos

Como aneurisma verdadero se entiende la dilatación de un vaso por encima de su calibre normal. Según su morfología pueden ser saculares (dilatación excéntrica) o fusiformes (dilatación concéntrica), siendo estos últimos los relacionados casi exclusivamente con el AV, pudiendo desarrollarse tanto en el territorio arterial correspondiente a la arteria dadora como en la vena de drenaje.

Definición e incidencia

Tras la creación de la FAV, la respuesta fisiológica normal comprende el aumento de calibre, tanto a nivel de la arteria como del trayecto venoso, siendo asimismo frecuente que dicho aumento de calibre a nivel del sistema venoso no sea uniforme, sino según la alternancia de distintos segmentos de diámetro variable. Es por ello la dificultad para poder definir el término.

Existen definiciones basadas en el valor absoluto del diámetro del vaso (>20-30 mm)^{576,577}, en el incremento de calibre con respecto al segmento previo (incrementos de 2-3 veces el diámetro previo)^{576,578}, en la suma de los diámetros longitudinal y transversal de la dilatación⁵⁷⁹ o incluso en el cálculo del volumen del vaso⁵⁸⁰. Finalmente, otros autores recomiendan una acepción amplia del término y lo definen como una dilatación "anormal" del vaso⁵⁸¹.

Dado los distintos criterios usados en su definición, la incidencia varía según las series publicadas entre un 5 y un 60%⁵⁸¹.

Aneurismas venosos

Tal y como se ha comentado, tras la realización de la FAV, la dilatación de las venas de drenaje constituye una respuesta fisiológica y necesaria para el correcto funcionamiento del AV.

No obstante, existen determinadas circunstancias que pueden provocar la anómala y excesiva dilatación de la vena. Ello se puede producir, en primer lugar, debido a una debilidad en la pared del vaso, como sucede en los pacientes con enfermedad poliquística renal y en el síndrome de Alport, o bien por un aumento en la presión endoluminal del vaso, como sucede cuando se desarrolla una estenosis en un segmento venoso proximal y en las FAV de largo tiempo de evolución^{579,581,582}.

La canulación repetitiva del mismo segmento de la vena puede, asimismo, provocar una debilidad en la pared que predispone a la ectasia, fenómeno conocido como "unipuncturitis (1-site-itis)", que es un fenómeno usualmente detectado en la práctica¹⁰.

En distintas series publicadas se ha comunicado un posible efecto protector de la DM sobre la formación de aneurismas, probablemente en relación con la menor capacidad del sistema arterial de provocar un hiperaflujo que se produce en estos pacientes⁵⁷⁹. En cambio, se desconoce el mecanismo por el que la utilización de la técnica de punción en ojal parece prevenir la aparición de aneurismas^{240,581}.

El diagnóstico es esencialmente clínico, y es útil la exploración con ED para determinar el diámetro y la presencia de trombo endoluminal.

La presencia de una o varias dilataciones venosas en el trayecto de punción no suele requerir ningún tipo de intervención, dado el carácter benigno y estacionario del proceso, siendo habitualmente estables durante largo tiempo⁵⁸¹.

La indicación de tratamiento viene dada por la presencia de cambios cutáneos como los signos de atrofia cutánea, las erosiones, la aparición de áreas de inflamación o la presencia de escaras, que son signos que predicen el riesgo de hemorragia. La hemorragia de la FAV es la principal complicación de los aneurismas venosos, que puede ser de características masivas, poniendo en riesgo la vida del paciente a corto plazo. Otras indicaciones de tratamiento incluyen la trombosis del aneurisma, la hipertensión venosa, el hiperaflujo o motivos estéticos^{576,583}.

La hemorragia por rotura del AV se trata de una emergencia vital, por lo que es indicación de cirugía urgente. La prioridad ha de ser el control de la hemorragia, intentando, si es posible, la preservación del AV⁵⁸¹. En el resto de ocasiones, el principal objetivo de la corrección quirúrgica ha de ser preservar la correcta función del AV, excepto en los casos en los que dicho acceso no esté en uso, en los que estará indicada su ligadura⁵⁷⁶.

Se ha descrito una gran variedad de técnicas quirúrgicas encaminadas al tratamiento de los aneurismas venosos⁵⁸¹, todas ellas descritas en publicaciones de series de casos, sin existir actualmente estudios que las comparen entre sí. La técnica de elección, por lo tanto, vendrá determinada por las características del paciente y por la anatomía del AV en cada caso.

Estas técnicas incluyen la exclusión del aneurisma (con o sin su exéresis) con interposición de injerto autólogo o protésico^{576,584}, la exéresis con anastomosis directa terminoterminal⁵⁸⁵, la resección parcial del aneurisma,^{584, 586,587} así como distintos tipos de aneurismorrafia^{585,588,589,590}.

El tratamiento percutáneo del aneurisma venoso consiste en la colocación de un "stent" recubierto (endoprótesis) en el segmento afectado^{581,591}. La ventaja que ofrece es la posibilidad de realizar el tratamiento de las estenosis asociadas en el mismo acto, sin necesidad de la colocación de un CVC. Por contra, sus inconvenientes radican en la posible dificultad en la punción del segmento portador de una endoprótesis y en el hecho de que con frecuencia es necesario asociar un procedimiento de exéresis parcial del aneurisma o una aneurismorrafia para permitir la canulación del vaso. Pese a los buenos resultados descritos en las series de casos publicadas⁵⁹², actualmente el grado de evidencia sobre el uso de estos dispositivos no permite recomendar su uso sistemático y es necesaria la publicación de ulteriores estudios para poder determinar las indicaciones de dicha técnica.

Aneurismas arteriales

La degeneración aneurismática en la arteria aferente a la FAV es una complicación poco frecuente tras la realización del acceso, y se estima una incidencia aproximada del 4,5% de los accesos. Su localización preferente es en el segmento distal de la arteria braquial⁵⁹³. El principal desencadenante en su aparición es el alto Q_A a nivel de la FAV, que también está en relación directa con el tiempo de evolución del acceso. Por último, en varios estudios se ha descrito una mayor frecuencia en pacientes portadores de un trasplante renal, que se ha relacionado con el posible efecto de los fármacos inmunosupresores sobre la pared del vaso. Asimismo, en estos pacientes la dilatación progresiva de la arteria se ha observado incluso tras la ligadura del acceso^{577,594}.

La presentación clínica puede ser en forma de tumorción pulsátil asintomática en la tercera parte de los casos, mientras que en otras ocasiones la sintomatología puede comprender clínica derivada de la compresión del nervio mediano, en forma de dolor neuropático y/o parestesias, dolor por compresión de otras estructuras vecinas, edema o bien clínica isquémica asociada a la embolización distal. Al contrario de lo que sucede en otras localizaciones, la rotura del aneurisma es una complicación poco frecuente^{577,593,594}.

El diagnóstico de sospecha se basa en la exploración física, mientras que la realización de una ED confirmará el diagnóstico y ofrecerá información sobre diámetro, longitud y presencia de trombo intraluminal.

La indicación de tratamiento quirúrgico viene dada por la presencia de complicaciones asociadas y en los aneurismas de gran tamaño (>30 mm) en los casos en que sea técnicamente factible⁵⁷⁷.

Al tratarse de una entidad poco frecuente, que en muchos casos cursa de forma asintomática, la evidencia acumulada en la bibliografía con respecto al tratamiento es escasa, circunscrita a series de casos con limitado número de pacientes.

La técnica quirúrgica de elección, según la mayoría de autores, es la resección del aneurisma manteniendo la continuidad arterial mediante sutura directa entre el segmento de arteria proximal y distal a la ectasia, evitando de esta forma la interposición de material autólogo o protésico. En el caso en que técnicamente no sea factible esta opción, se aconseja el uso de material autólogo (vena safena interna o venas de la propia extremidad afectada) para revascularizar el árbol arterial, mientras que la posibilidad de usar material protésico (PTFE_e) se suele reservar como última opción debido al riesgo de infección y a la peor permeabilidad que comporta. Los resultados publicados de las técnicas expuestas en cuanto a la permeabilidad y al éxito clínico son excelentes, y se ha conseguido la resolución de la sintomatología en todos los casos descritos^{577,593-595}.

5.6.2. Seudoaneurismas o falsos aneurismas

La denominación de seudoaneurisma hace referencia a la presencia de un hematoma con comunicación con la luz del vaso, y se diferencia del aneurisma verdadero en que la pared de la dilatación no se compone de las capas habituales que se pueden encontrar en el vaso, sino que se trata de una pared de tejido fibroso y hematoma organizado creado alrededor de una cavidad con flujo presente⁵⁹⁶. Es por ello que se suelen denominar falsos aneurismas o hematomas pulsátiles, que son términos sinónimos.

En la génesis del falso aneurisma se halla siempre la presencia de una pérdida de integridad en la pared del vaso o de la anastomosis, que conlleva una fuga de flujo al tejido adyacente, fuga contenida por la presencia del hematoma y del tejido fibroso mencionados, lo que

condiciona la posibilidad de un crecimiento rápido y expansivo⁵⁸³.

La causa suele deberse a punciones traumáticas en los casos localizados en el trayecto venoso o bien a punciones repetidas en la misma área en FAVp. Cuando se presenta a nivel de la anastomosis arteriovenosa tras la creación del acceso suele estar provocado por falta de estanqueidad en dicha anastomosis, mientras que si la presentación es tardía, habitualmente se debe a la presencia de infección activa en el AV⁵⁸¹.

El diagnóstico de sospecha es clínico (presencia de tumoración pulsátil de rápido crecimiento con presencia de hematoma/equimosis en la piel adyacente), mientras que la exploración con ED confirmará el diagnóstico, permitiendo asimismo cuantificar el tamaño de este.

? **Pregunta clínica XXII: En el pseudoaneurisma de fístula arteriovenosa nativa y protésica, ¿cuándo se establece la indicación de cirugía frente a intervención percutánea o frente a manejo conservador, valorado en complicaciones hemorrágicas graves o muerte?**

Resumen de la evidencia

Una serie clínica con tres pacientes mostraba que la compresión manual externa, guiada por ultrasonidos, puede ser eficaz en el tratamiento de pseudoaneurismas, para conseguir la permeabilidad y funcionalidad completa de los AV y sin recurrencias en el seguimiento.	Calidad muy baja
Distintas series clínicas que analizan por separado la cirugía y la intervención endovascular, con "stents", demuestran que son técnicas eficaces de tratamiento en un alto porcentaje de pacientes para recuperar la permeabilidad y funcionalidad del AV.	Calidad muy baja

Desarrollo de la síntesis de la evidencia

Los falsos aneurismas o pseudoaneurismas acontecen entre un 2-10% de las FAVp. Pueden ser infecciosos o no, y localizarse en una anastomosis o relacionados con un lugar de punciones repetidas y deterioro del material protésico.

En cuanto al tratamiento, no se ha encontrado ningún estudio donde se comparen entre sí distintos abordajes del pseudoaneurisma de la FAVn y la FAVp (cirugía frente a percutáneo frente a manejo conservador). Las pruebas disponibles son de muy baja calidad, porque provienen únicamente de series clínicas que analizan el efecto de una sola modalidad de tratamiento, sin grupo de comparación.

Asimismo, en la mayoría de series publicadas no se desagregan los resultados obtenidos en función del tipo de FAV (nativa o protésica) ni de la localización del pseudoaneurisma (zona de punción o anastomótico).

Tratamiento del pseudoaneurisma postpunción en la fístula arteriovenosa nativa

Manejo conservador: compresión manual externa guiada por ultrasonido

La compresión guiada ecográficamente se usa de forma habitual en el tratamiento de los pseudoaneurismas arteriales postpunción, y su utilidad se ha descrito de forma amplia en la bibliografía publicada⁵⁹⁷.

Pese a que el uso de dicha técnica para el tratamiento de los pseudoaneurismas en el AV autólogo está ampliamente extendido, es muy escasa la evidencia disponible en la actualidad, referida a la publicación de series de casos^{597,598}; en dichas series se describe como una técnica no invasiva, segura y efectiva que debiera ser intentada antes de recurrir a tratamientos quirúrgicos o endovasculares, con unos resultados exitosos de entre el 64 y el 90% de los pacientes.

Cirugía

La técnica quirúrgica de elección se debe individualizar en cada caso, pese a que en la mayor parte de pseudoaneurismas que requieran cirugía consistirá en el drenaje manual del hematoma y la sutura directa del punto de fuga, y se puede realizar con o sin colocación de torniquete proximal (cirugía con manguito de isquemia)⁵⁹⁹.

No hay series de casos publicadas con datos procedentes de pseudoaneurismas postpunción en FAVn tratados exclusivamente con cirugía; en todos ellos se agregan los casos de pseudoaneurismas postpunción, anastomóticos y de FAVp, amén de reportarse distintas técnicas quirúrgicas,^{585, 599-601}. Así pues, el estudio de Zheng et al⁶⁰⁰ describe los resultados de la cirugía en 20 pseudoaneurismas en FAV, con un éxito técnico en todos los casos y una PP

del 95%, por lo que los autores consideran la cirugía la mejor opción para reparar pseudoaneurismas de fístulas.

Georgiadis et al⁶⁰¹ evalúan la cirugía en 28 pseudoaneurismas, en FAVn y FAVp, con una PP del 75% a los 6 meses, y en el caso de la serie de Belli et al⁵⁸⁵ tampoco se desagregan los resultados de los distintos procesos; no obstante, en toda la bibliografía los resultados de la cirugía del pseudoaneurisma postpunción ofrecen una tasa de éxito técnico del 100%.

Tratamiento percutáneo

Como en las otras modalidades de tratamiento, hay escasa evidencia acerca del tratamiento percutáneo ecoguiado con inyección de trombina para el tratamiento de pseudoaneurismas en la FAVn, que está referida en su mayor parte al tratamiento de pseudoaneurismas en otras localizaciones. Con un éxito técnico del 80%, Ghersin et al⁶⁰² recomiendan esta modalidad de tratamiento en los casos favorables anatómicamente, basándose en la mínima invasividad y buen resultado técnico.

Tratamiento endovascular

El tratamiento endovascular descrito consiste en la colocación de un "stent" o una endoprótesis en el punto de fuga para conseguir el sellado de esta⁶⁰³. Al igual que con las otras opciones terapéuticas, hay escasa evidencia publicada actualmente, con series de muy limitado número de casos, y únicamente se han comunicado 17 casos⁶⁰³⁻⁶⁰⁵.

En dichas series se describe un éxito técnico del 90-100%, con una PP del 70-90% a los 6 meses, sin poder disponer de una estadística desagregada de la tasa de infección⁶⁰³⁻⁶⁰⁵.

Tratamiento del pseudoaneurisma postpunción en la fístula arteriovenosa protésica

La agresión producida por la punción repetida de una prótesis vascular ocasiona un daño estructural persistente a nivel de la pared en la estructura del PTFE, daño que al acumularse en el espacio y el tiempo (acumulación de punciones en el mismo segmento, en prótesis con prolongados períodos de uso) puede conducir a la pérdida de la integridad estructural en dicha pared protésica⁶⁰⁶.

Es por ello que en la práctica clínica se puede producir la aparición de pseudoaneurismas asociados a la canulación repetida de una prótesis vascular, asociados o no a la

infección de esta, que están sujetos a las mismas posibilidades de complicación que en el caso de las FAVn (crecimiento expansivo, compresión de estructuras vecinas, rotura espontánea)¹⁰.

En ocasiones, el diagnóstico se trata de un hallazgo casual, como es el caso de pequeños pseudoaneurismas que pueden permanecer estables en el tiempo. En este caso se puede realizar un manejo conservador mediante controles ecográficos, evitando en toda circunstancia la punción de la zona afectada⁵⁸⁵.

En cambio, cuando el pseudoaneurisma presenta riesgo de desarrollar potenciales complicaciones, tanto las distintas guías clínicas como la opinión de expertos recomiendan su tratamiento. En la **tabla 27** se relacionan las indicaciones de tratamiento de los pseudoaneurismas protésicos^{10,585,607}.

Tabla 27. Pseudoaneurismas protésicos. Indicaciones de tratamiento^{10, 585, 607}.

Rápido crecimiento
Tamaño superior al doble del diámetro de la prótesis
Presencia de trastornos tróficos cutáneos
Signos de infección
Acortamiento significativo del trayecto de punción

A causa de la presencia subyacente de una desestructuración en la pared de la prótesis, el objetivo del tratamiento es su corrección. Se han descrito técnicas tanto quirúrgicas como endovasculares.

Tratamiento quirúrgico

La técnica consiste en la exclusión del segmento afectado manteniendo la continuidad del circuito mediante la realización de un "bypass" protésico entre el sector proximal y el distal a la lesión, a través de un nuevo lecho subcutáneo independiente del anterior⁵⁸⁵.

Pese a ser la primera técnica estandarizada en el tratamiento del pseudoaneurisma protésico, la bibliografía existente al respecto es escasa y su evidencia está limitada a estudios de series de casos^{585,601}. Georgiadis et al⁶⁰¹ describen una PP a los 6 meses del 78% en ausencia de complicaciones técnicas significativas.

Tratamiento endovascular

El tratamiento endovascular de elección consiste en el despliegue por vía percutánea de una endoprótesis

vascular, con el fin de conseguir el sellado del segmento protésico patológico. Algunos autores recomiendan proceder posteriormente con el drenaje del trombo del pseudoaneurisma mediante punción percutánea o abordaje quirúrgico^{605,608}. Las contraindicaciones son las lesiones tróficas cutáneas asociadas y la presencia o sospecha de infección⁶⁰⁷.

Característicamente, presenta la ventaja de no requerir abordaje quirúrgico, manteniendo intacta la funcionalidad de la prótesis desde el momento del procedimiento, mientras que el principal inconveniente radica en la tasa relativamente alta de infecciones asociadas (hasta de un 42%)⁶⁰⁹.

Distintos estudios avalan su utilidad clínica^{603-605,608-612}, con una tasa de éxito técnico del 85-100%, una PP del 20-36% a los 6 meses y una PS del 54-76%, discretamente inferior a las del tratamiento quirúrgico⁶⁰⁷. La tasa de infecciones protésicas relativas al procedimiento oscila entre un 23 y un 42%. Esta alta incidencia se cree debida, en la mayoría de ocasiones, a la presencia de una infección subclínica previa asociada al pseudoaneurisma^{607,609}.

Tratamiento del pseudoaneurisma anastomótico

La presencia de un pseudoaneurisma en relación con la anastomosis arteriovenosa de la FAV se debe a la falta de estanqueidad a nivel de la línea de sutura. Puede producirse en dos tipos de circunstancias, según el momento en que se presente. En primer lugar, el pseudoaneurisma anastomótico de aparición tras la intervención (horas o días tras la realización del acceso) está en relación con la técnica quirúrgica, mientras que pasado el período postoperatorio la presencia de una fuga en la anastomosis suele traducir la presencia de una infección de elevada agresividad con colonización de la línea de sutura⁵⁸¹.

En ambas circunstancias estará indicada la reparación del pseudoaneurisma, que se debe realizar mediante intervención quirúrgica. La colocación de una endoprótesis está contraindicada debido al alto riesgo de infección⁵⁸¹. Si se produce en el postoperatorio, se debe indicar la revisión quirúrgica junto a la hemostasia del punto de fuga, mientras que si se produce en relación con una infección del AV se debe retirar el material infectado, asociando una técnica de reconstrucción de la FAV si ello es factible técnicamente⁶⁰⁷, según las recomendaciones efectuadas en el apartado sobre el tratamiento de la infección del AV.

En la serie publicada de Shojaiefard et al⁵⁹⁹ sobre ocho pacientes con pseudoaneurismas anastomóticos tratados quirúrgicamente se describe un éxito técnico del 88%, con una PP del 88% a los 15 meses. No habiéndose presentado complicaciones, hace considerar el procedimiento viable, seguro y rentable.

De la evidencia a la recomendación

Tal y como se ha comentado, la evidencia disponible actualmente sobre las distintas modalidades terapéuticas en el caso de los falsos aneurismas se basa en series de casos publicadas de las diferentes técnicas, sin que haya estudios comparativos. Esto hace que no se pueda establecer un criterio basado exclusivamente en dicha evidencia sobre la opción de tratamiento recomendable en cada caso. Así pues, se han adoptado las recomendaciones basadas en los criterios de buena práctica de forma consensuada por los miembros del GEMAV. Al tratarse de técnicas con buenas tasas de éxito clínico, el factor determinante a la hora de sugerir su uso ha sido el grado de invasividad del procedimiento, y en primer lugar se sugiere el uso de las técnicas menos agresivas.

Tratamiento del pseudoaneurisma postpunción en la fístula arteriovenosa nativa

Compresión manual externa guiada por ultrasonido

Esta técnica, que se usa de forma generalizada en la práctica clínica, es la opción que reviste menor complejidad, y se puede aplicar de forma inmediata en el mismo momento en que se efectúa el diagnóstico mediante ED. Pese a ser una de las opciones terapéuticas más extendidas, la evidencia disponible sobre su uso es paradójicamente escasa. A pesar de ello, por todo lo mencionado anteriormente, en particular por ser la técnica de realización más sencilla y la de menor invasividad, se ha decidido sugerir su uso en primer lugar en los casos en los que sea técnicamente factible.

Tratamiento percutáneo

La inyección ecoguiada de trombina en la cavidad del pseudoaneurisma se trata asimismo de una técnica mínimamente invasiva usada profusamente en la práctica.

Pese a la escasa evidencia publicada sobre su uso, ha demostrado ser una técnica segura con una alta tasa de

éxito técnico, por lo que se ha incluido como segunda opción terapéutica tras la compresión manual.

Tratamiento quirúrgico

Es el primer tipo de tratamiento descrito, por lo que existe en la bibliografía un mayor número de series publicadas que en las anteriores. Se trata de una técnica segura y con buenos resultados en cuanto al éxito técnico y a la permeabilidad del procedimiento. Su principal inconveniente radica en que se trata de la técnica con un mayor grado de invasividad, por lo que se sugiere su indicación en el caso de que los anteriores procedimientos no sean técnicamente factibles o tras el fracaso de estos.

Tratamiento endovascular

La colocación de "stents" intravasculares y/o endoprótesis es otro método que ha demostrado su utilidad en el tratamiento de los pseudoaneurismas de las FAV. Se trata de una técnica mínimamente invasiva y con buenas tasas de éxito técnico; su inconveniente radica en la mayor complejidad con respecto a la inyección de trombina, en la menor permeabilidad con respecto al tratamiento quirúrgico, así como en la posibilidad de infección del material protésico implantado. Por último, la mayor limitación para la colocación de una endoprótesis en una FAVn se debe a la necesidad de una anatomía favorable para conseguir un correcto despliegue, lo que restringe su uso en la práctica clínica, por lo que no se puede recomendar su uso sistemático para el tratamiento en estos casos.

Tratamiento del pseudoaneurisma postpunción en la fístula arteriovenosa protésica

Tratamiento quirúrgico

El tratamiento quirúrgico, pese a la escasa bibliografía existente, ha sido tradicionalmente la única opción terapéutica disponible, ofreciendo una alta tasa de éxito clínico, sin afectar al pronóstico de la FAVp en cuanto a permeabilidad, con una baja tasa de complicaciones. Asimismo, mediante la exclusión del segmento afectado y la creación de un nuevo túnel subcutáneo, se consiguen resolver de forma efectiva los casos en los que existe un componente no detectado de infección; por ello continúa siendo la técnica de elección en estos casos. Cuando el segmento protésico que permanece in situ es insuficiente para permitir una correcta canulación, se debería optar por la colo-

cación de una prótesis de punción inmediata, con el fin de evitar la colocación de un CVC.

Tratamiento endovascular

El despliegue de una endoprótesis para sellar el defecto estructural de la pared es una técnica de más reciente introducción, pese a lo que existen varias series de casos publicadas. Se trata de un procedimiento mínimamente invasivo, con alta tasa de éxito técnico y aceptable permeabilidad. Además, las características estructurales de las prótesis permiten su despliegue efectivo en la mayoría de casos.

La infección activa contraindica su uso y obliga a valorar el riesgo/beneficio de su colocación en el resto de ocasiones en que el defecto estructural no tenga descartado un origen infeccioso.

Tratamiento del pseudoaneurisma anastomótico

Actualmente, la única opción terapéutica viable en el caso de pseudoaneurismas anastomóticos consiste en la revisión quirúrgica. Dado que se trata de un proceso que traduce la presencia de una infección activa, se recomienda plantear la intervención de forma acorde a ello, tal como se ha recomendado previamente en el apartado correspondiente al tratamiento de la infección de la FAV.

Pregunta clínica XXII. Recomendaciones

R 5.6.3) En pacientes con pseudoaneurisma del trayecto de punción de la FAVn se sugiere intentar, en primer lugar, el tratamiento por medio de compresión manual externa guiada por ED, antes de recurrir a tratamientos quirúrgicos o percutáneos.

R 5.6.4) Se sugiere tratar con métodos percutáneos (inyección ecoguiada de trombina) los pseudoaneurismas del trayecto de punción de las FAVn que no respondan al tratamiento por compresión externa, reservándose el tratamiento quirúrgico a los casos de fracaso de las otras técnicas.

R 5.6.5) En pacientes con pseudoaneurismas protésicos de pequeño tamaño no complicados se recomienda evitar su punción, monitorizando su estabilidad clínica mediante ED.

R 5.6.6) Ante la presencia de un pseudoaneurisma protésico con criterios de complicación se sugiere la exéresis quirúrgica del segmento afectado, manteniendo la permeabilidad del acceso si es técnicamente factible. Se

sugiere individualizar en cada caso la posibilidad de colocación de una endoprótesis vascular.

R 5.6.7) En pacientes con pseudoaneurismas que afectan a la anastomosis de la FAV se sugiere la revisión quirúrgica, considerando el caso como una infección del AV.

Punción en la zona apical de aneurismas venosos

La piel de las zonas superiores de los aneurismas es más propensa a perder sus propiedades de elasticidad, poder de cicatrización y pérdida del efecto barrera frente a las infecciones. Por ello es más recomendable puncionar en las zonas de piel no dañada y, en caso de tener que puncionar en la zona del aneurisma, se realizará en la base de este y así se evitarán complicaciones como riesgo de hemorragia, tanto en la punción como en la hemostasia, mala cicatrización con riesgo de formación de escara o necrosis e infecciones.

5.7. SÍNDROME DE HIPERAFLUJO

Recomendaciones

NIUEVA

(♦) R 5.7.1) Se sugiere la reducción del flujo de la fístula arteriovenosa mediante la revisión quirúrgica ante el paciente con ausencia de mejoría clínica tras manejo médico y con flujo sanguíneo >2.000 ml/min y/o QA/GC>30%.

NIUEVA

(♦) R 5.7.2) En pacientes con FAV de alto flujo e insuficiencia cardíaca atribuida a la FAV se sugiere intervenir usando la técnica de "banding" o la técnica RUDI.

Razonamiento

La insuficiencia cardíaca es la enfermedad cardiovascular más frecuente asociada a la ERC⁶¹³ y está presente en un tercio de los pacientes incidentes en HD⁶¹⁴, lo que supone un elevado riesgo de mortalidad cardiovascular para estos pacientes⁶¹⁵. Paralelamente, hasta un 75% de los pacientes con ERCA presenta una hipertrofia ventricular izquierda al inicio de la diálisis, lo que constituye también una variable predictiva de mortalidad⁶¹⁶. La insuficiencia cardíaca en el paciente en HD se diferencia de la del paciente no urémico por diversos factores; entre ellos destaca la sobrecarga de volumen y el Q_A del AV, que podrían contribuir al desarrollo de la insuficiencia cardíaca.

Consecuencias cardiovasculares de la fístula arteriovenosa

Se han propuesto diversos mecanismos que podrían conducir de la creación de la FAV a la generación de patología cardíaca. Tras la creación del AV aparece de modo inmediato una reducción persistente de la PA, de la rigidez arterial y de la resistencia periférica, lo que incrementa la actividad nerviosa simpática. Esta, a su vez, con la intención de mantener la PA, aumenta la frecuencia y contractilidad cardíacas, con el consiguiente aumento del volumen de eyección y por lo tanto del GC que se puede incrementar en un 10-25%⁶¹⁷⁻⁶²⁰. En cuestión de días o semanas se incrementa el volumen sanguíneo y el volumen y presiones telediastólicos del ventrículo izquierdo. En unos 3 meses puede desarrollarse un aumento mayor del GC, con un incremento en la masa y tamaño ventricular izquierdo, así como en el tamaño auricular⁶²¹. De modo progresivo puede aparecer entonces una disfunción sistólica y diastólica, dilatación ventricular y reducción de la fracción de eyección, con un incremento en el flujo pulmonar y una posterior hipertensión pulmonar^{194,622}. De hecho, la incidencia de hipertensión pulmonar en el paciente en HD con FAV se ha descrito hasta en un 40%⁶²³, en el contexto de un Q_A elevado. Sin embargo, se ha sugerido que puede haber una disfunción basal en la vascularización pulmonar en un entorno urémico, lo que haría que la FAV precipitase la descompensación del circuito pulmonar al causar una disminución en la vasodilatación⁶²⁴.

Todo este proceso comenzaría con un remodelado cardíaco a expensas de una hipertrofia ventricular izquierda excéntrica, en relación con la sobrecarga de volumen, con un relativamente normal engrosamiento de la pared a diferencia de la concéntrica por sobrecarga de presión⁶²⁵. La hipertrofia y la dilatación del ventrículo izquierdo como fenómenos adaptativos en respuesta al incremento de presión y carga de volumen ocurren normalmente en atletas, embarazadas y en el crecimiento de la infancia a la edad adulta. La sobrecarga de volumen produce un incremento de la poscarga sistólica, que se asocia a un estrés en la pared de modo radial en la fase sistólica, dando lugar a la adición de sarcómeros a las fibras miocárdicas predominantemente con un patrón en serie más que en paralelo. Esta elongación miofibrilar contribuye al aumento de tamaño de la luz ventricular y a la hipertrofia excéntrica más que concéntrica^{626,627}. Pero, aunque la dilatación del ventrículo puede ser inicialmente adaptativa, de acuerdo con el mecanismo de Frank-Starling, el pro-

gresivo aumento del volumen ventricular, la fibrosis miocárdica concomitante y la relativa isquémica celular miocárdica (incluso en ausencia de patología coronaria), eventualmente pueden resultar en una afectación de la contractilidad sistólica y producir con el tiempo el paso a un fallo cardíaco⁶²⁸. Este remodelado ventricular se ha relacionado con el mal pronóstico a largo plazo en la insuficiencia renal crónica⁶²⁹.

El riesgo es potencialmente más alto durante el período de maduración de la FAVn debido a los cambios hemodinámicos que se producen, secundarios al gran incremento de Q_A ocasionado por la FAVn¹⁹³, así como durante los primeros 120 días después de iniciar la HD, ya que dentro de este período la tasa de mortalidad es máxima⁶³⁰.

Flujo de la fístula arteriovenosa y gasto cardíaco

El alto GC en adultos se ha definido cuando es >8 l/min o un índice cardíaco $>3,9$ l/min/m²⁶³¹. El incremento en el GC es proporcional al Q_A , que habitualmente se encuentra entre 1 y 2 l/min, para poder mantener una adecuada perfusión periférica. Si la contractilidad miocárdica se encuentra afectada, el exceso de volumen provocado por el Q_A en combinación con la inadecuada vasoconstricción compensatoria periférica para mantener la PA sistémica puede conducir a la aparición de la clínica de fallo cardíaco⁶³². Se han comunicado casos de pacientes con alto GC sintomático con Q_A 3-4 l/min y GC 7-10 l/min^{360,633}, en los que es evidente establecer esta relación. Sin embargo, no hay criterios claros para definir una FAV de alto flujo, dado que la descripción de fallo cardíaco asociado a la insuficiencia renal crónica en alto GC es limitada y circunscrita a series de casos^{360,634}.

Basile et al¹⁹⁴, en un estudio prospectivo con 96 pacientes para describir la relación entre Q_A y GC, observan un mayor fallo cardíaco en la FAV proximal, describiendo el mejor modelo que explica esta relación, una regresión polinómica de tercer orden, en la que la insuficiencia cardíaca de alto gasto podría ocurrir a partir de valores >2 l/min. Los 10 pacientes que desarrollaron fallo cardíaco presentaban una Q_A de $2,3 \pm 0,3$ l/min, y en el resto de los pacientes fue $1,0 \pm 0,4$ l/min. Otros autores sugieren que la ratio de Q_A /GC puede dar una estimación de la contribución del AV al GC y si es $>0,3$ puede incrementar el riesgo de desarrollar fallo cardíaco de alto gasto⁶³⁵ o, de modo más específico, si es $>40\%$ ⁶³⁶. Aunque no se ha confirmado con estudios

prospectivos, y a pesar de la escasa muestra, se sugiere como razonable pensar que a partir de los 2,0 l/min hay un poder predictivo de fallo cardíaco de alto GC, así como una ratio Q_A /GC $>0,3$, lo que podría suponer un factor descompensador para un fallo cardíaco preexistente, o incluso flujos más bajos también podrían descompensar fallos cardíacos en pacientes con pobre reserva cardíaca⁶³⁷⁻⁶³⁹.

Pero esta relación de Q_A y GC no se demuestra lineal desde el punto de vista clínico. Wijnen et al⁶⁴⁰, al igual que Basile et al¹⁹⁴, constatan que, en pacientes sin insuficiencia cardíaca, el GC es significativamente mayor en FAV proximales comparadas con FAV distales. Sin embargo, solo un pequeño porcentaje de estas FAV proximales se encuentra en zona de riesgo para el desarrollo de fallo cardíaco de alto débito. Paralelamente hay series que demuestran una escasa frecuencia de fallo cardíaco por FAV de alto Q_A (3,7%)⁶⁴¹. No queda claro, de este modo, la causa del paso de la hipertrofia ventricular izquierda por sobrecarga a la insuficiencia cardíaca. Por ello, algunos autores sugieren, por un lado, la participación de una cardiopatía de base⁶²⁵ y, por otro, la posible participación de un elevado volumen telediastólico en el ventrículo izquierdo⁶²⁸. De hecho, se ha observado que un $Q_A >2$ l/min presenta esta mayor tendencia a un mayor volumen telediastólico ventricular izquierdo⁶⁴² y que flujos $<2,2$ l no presentan repercusión en el GC¹⁹⁴. No se conocen las causas de este comportamiento, pero se puede hipotetizar sobre la existencia de algún tipo de reserva miocárdica que puede permitir la adaptación capaz de soportar incrementos en el Q_A a largo plazo sin que se precipite la aparición de fallo cardíaco⁶³⁷. Por este motivo, el objetivo sería identificar al paciente con cardiopatía de base con mayor riesgo de sufrir la consecuencia de un alto flujo sobre la función cardíaca para intervenir sobre él^{639,643}.

En este sentido, incluso, aunque se demuestra la relación entre el Q_A de la FAV y el GC⁶³⁵, y hay series que constatan como el factor más determinante para desarrollar fallo cardíaco la creación de una FAV¹⁹³, desde el punto de vista epidemiológico no se ha demostrado un incremento en la mortalidad en relación con el flujo⁶⁴⁴, e incluso hay trabajos en que se ha relacionado un Q_A más elevado con un menor daño cardíaco⁶⁴⁵ y una disminución de las resistencias periféricas y de la PA con un incremento paralelo de la fracción de eyección que podría ser potencialmente beneficioso⁶²⁰. En este contexto, en un estudio observacional de 4.854 pacientes⁶⁴⁶, se demuestra la asociación a largo plazo de la FAV con una menor mortalidad cardiovascular de

cualquier tipo en comparación con el CVC ($p < 0,004$), independientemente de la comorbilidad de ambos grupos. Esto confirma la controversia de no quedar del todo claro hasta qué punto la función cardíaca se altera tras la creación de una FAV, dada la presencia de múltiples factores confusores en estos pacientes. Es decir, si es la FAV la que contribuye a la aparición de la insuficiencia cardíaca, pero a partir de un límite, o es realmente una enfermedad cardíaca de base la que es descompensada por la FAV⁶⁴⁷.

Ligadura de la fístula arteriovenosa en el trasplantado renal

Existe evidencia para sostener el hecho de que hay una regresión en los índices cardíacos tras la ligadura o reducción en el Q_A de la FAV. Esto se ha demostrado en trasplantados a los que se les ha ligado la FAV y han presentando una regresión en la dilatación y en la masa ventricular izquierda^{648,649} o una mejoría significativa de la fracción de eyección⁶⁵⁰. Además, cuando se compara los efectos de FAVn y FAVp no se encuentran diferencias en el aumento de las medidas del ventrículo izquierdo, lo que sugiere que el flujo, más que el tipo de AV, influye en el desarrollo de la elevación del Q_A ⁶⁵¹. Estos resultados favorables, sin embargo, no se han confirmado con ensayos clínicos, por lo que no se puede recomendar la ligadura de la FAV de modo estandarizado en el trasplantado asintomático.

Estrategias para manejar el fallo cardíaco en relación con el alto flujo de la fístula arteriovenosa

El manejo del fallo cardíaco sintomático se debe dirigir, en primer lugar, a tratar el exceso de volumen y los síntomas mediante el tratamiento médico, como puede ser la corrección de la anemia u otros factores susceptibles de tratamiento. Ante la ausencia de éxito se deberá intentar corregir la causa del alto gasto. En este caso habría que plantear una reducción del flujo de la FAV intentando preservar el AV. Las técnicas quirúrgicas empleadas serían las mismas que se han revisado en el apartado anterior del SHD para las FAV de alto flujo. Incluirían principalmente, por un lado, el "banding" o variantes como el MILLER y, por otro, una nueva anastomosis distal (RUDI)^{559,572,573,650,652-655}. El objetivo, al igual que en el SHD, es preservar el uso de la FAV y reducir el fallo cardíaco, pero teniendo en cuenta, en último caso, que cuando esto no se puede lograr habría que realizar la ligadura de la FAV.

Selección del tipo de fístula arteriovenosa en el paciente con patología cardíaca

A la hora de planificar la creación de una FAV, teniendo presente que la FAV proximal presenta un mayor Q_A , hay que sopesar el riesgo en los pacientes con fallo cardíaco basal que van a presentar mayor probabilidad de empeorar la función cardíaca con este tipo de acceso que en los que se realiza un AV distal⁶⁴⁰. Esto obliga a la elección del AV más idóneo para cada paciente incidente con insuficiencia cardíaca, por lo que se debe evaluar el riesgo de descompensación de la insuficiencia cardíaca después de la creación de la FAV. En este sentido se ha sugerido que los pacientes con insuficiencia cardíaca clasificados según la New York Heart Association como de clases I-II podrían iniciar HD a través de una FAVn distal (carpo o en tabaquera anatómica)^{646,656}; en los pacientes con clase III, la decisión de la creación de una FAVn distal frente a la implantación de un CVT o el paso a otra técnica de diálisis, como la peritoneal, tendría que individualizarse según el grado de afectación cardíaca y, por último, los pacientes con insuficiencia cardíaca y reducción significativa en la función sistólica o en clase IV serían tributarios de la colocación de un CVC para iniciar el tratamiento de HD o la elección también de otra técnica de diálisis^{646,656}.



Pregunta clínica XXIII: En la fístula arteriovenosa de alto flujo, ¿qué actitud terapéutica hay que tomar y cuáles son los criterios (factores de riesgo)?



Resumen de la evidencia

La evidencia se limita a algunas series clínicas, que muestran que la técnica de "banding", la RUDI y otras técnicas reductoras del Q_A son eficaces para reducir el Q_A alto en la FAVn y conseguir la remisión de los síntomas en la insuficiencia cardíaca congestiva ligada a Q_A elevado.

Calidad baja

Desarrollo de la síntesis de la evidencia

Criterios de intervención en la fístula arteriovenosa de alto flujo

La FAV ideal para la HD debe funcionar con un Q_A necesario para prevenir la trombosis a la vez que proporcione la máxima eficiencia para la HD⁶⁵⁷. Se han con-

siderado como óptimos flujos en el rango entre 600 y 1.500 ml/min, clasificándose como fístulas de alto flujo las que tienen flujos de entre 1.500 y 4.000 ml/min⁶⁵⁷.

Otros autores⁶⁵⁸ consideran que un flujo de entre 400-600 ml/min en una FAV es, por lo general, suficiente para mantener una HD eficaz y, por otro lado, se apunta que, aunque no hay una definición consensuada sobre cuándo se puede considerar un flujo como alto, suele usarse un punto de corte de 2.000 ml/min, dado que, como se ha visto, algunos estudios han encontrado que la insuficiencia cardíaca es más frecuente en los pacientes en HD con un AV con un Q_A por encima de este umbral.

La existencia de una fístula hiperfuncionante con Q_A elevado se ha asociado con distintos problemas potenciales: sobrecarga cardíaca, recirculación cardiopulmonar, crecimiento rápido del AV con formación de aneurismas, o estenosis venosa recurrente resultante en el fracaso del AV⁶⁵⁷. Como ya se ha mencionado en apartados anteriores, también puede ocasionar el SHD, así como un cuadro de hipertensión venosa en ausencia de estenosis venosas centrales. Tras el diagnóstico de alguna de estas situaciones se debe intervenir para solucionar o mitigar el problema, intentando al mismo tiempo preservar el AV.

La detección de un Q_A alto es a menudo un hallazgo casual que se obtiene en una medición de rutina⁶⁵⁸ que, si se confirma en ocasiones repetidas, plantea la cuestión de si realizar una intervención de reducción de flujo. No obstante, la decisión de realizar el tratamiento es controvertida debido a la ausencia de criterios absolutos para iniciarlo.

No se han encontrado estudios que comparen la evolución clínica de pacientes con fístula de alto Q_A según hayan sido tratados o no para reducir el Q_A . La evidencia disponible proviene de opiniones de expertos y series clínicas; por tanto, es de calidad baja.

Revisiones recientes consideran que la actitud terapéutica debe depender de la historia de cada paciente y de su situación clínica^{657,658}. Por ejemplo, tiene sentido que un paciente con alto Q_A en la FAV y con un funcionamiento cardíaco comprometido haya de someterse a una intervención de reducción de Q_A del AV, dado que de lo contrario acabará desarrollando antes o después algún episodio cardíaco adicional. Pero parece también una decisión sensata no intervenir si se detecta un alto Q_A en una FAV en un paciente joven y con una función cardíaca normal, que se encuentra en lista de espera para recibir un trasplante renal.

No hay que olvidar que, además de en los casos relacionados con SHD o repercusión cardiológica de la FAV, pueden ser tributarios de intervención los pacientes con presencia de aneurismas o con desarrollos de FAV exagerados y en casos de estenosis venosa central o cuando la diferencia entre el flujo de entrada y salida origina inflamación en el brazo y disfunción del AV^{657,658}.

Opciones terapéuticas

Como ya se ha revisado de un modo exhaustivo en el apartado del SHD, las técnicas principales que se han desarrollado para reducir el Q_A alto en las FAV son la técnica del "banding" o alguna de sus variantes y la técnica de RUDI.

"Banding"

En el estudio publicado por Miller et al⁵⁷³, ya comentado, con 183 pacientes tratados con "banding", consiguieron además de la completa remisión de los síntomas en 109 de los 114 pacientes que tenían SHD, que también se consiguiera en todos los 69 pacientes con alto flujo con patologías como insuficiencia cardíaca congestiva, aneurismas o presiones venosas elevadas. La PP de la intervención a los 6 meses fue del 75 y del 85%, respectivamente, para el SHD y el alto flujo. La PS del AV a los 24 meses era del 90 y el 89% y las tasas de trombosis eran de 0,21, 0,10 y 0,92 por año con el acceso para FAVn de brazo, antebrazo y FAVp, respectivamente.

Por otro lado, dos series clínicas analizan la técnica de "banding" de Miller en pacientes con estenosis venosa central. Jennings et al⁶⁵⁹ utilizaron el "banding" en 22 pacientes con alto flujo y oclusión venosa central con repercusión clínica a nivel de inflamación de la extremidad. La inflamación desapareció inmediatamente en 20 de los pacientes y mejoró bastante en los otros 2. La media de flujo bajó de 1.640 a 820 ml/min después de la intervención ($p < 0,01$). Dos de las FAV fallaron, una a los 8 meses y otra a los 13 meses.

Miller et al⁴⁵⁶ también analizaron el efecto del "banding" en 33 pacientes con estenosis del arco braquiocefálico seguidos una media de 14,5 meses. La reducción del flujo fue de 2.226 a 1.225 ml/min, con una media de un 42%. La permeabilidad a los 3, 6 y 12 meses era del 91, 76 y 57%, respectivamente. La tasa de intervenciones sobre el arco braquiocefálico bajó de 3,34 a 0,9 por año de acceso.

Schneider et al⁶⁶⁰ describen una modalidad diferente de "banding (el T-banding)", que pretende evitar posibles desplazamientos del injerto mediante una prótesis que rodea la vena, tanto en la zona postanastomótica como la anastomótica. En una serie de 22 pacientes, 20 de ellos con insuficiencia cardíaca, 6 de ellos también con SHD y 2 únicamente con SHD, se consiguió una reducción media del flujo del 44% (rango, 27 a 71%), de un flujo medio de 1.956 a 983 ml/min al mes de la cirugía. El 72% de los pacientes tuvo una completa mejoría de los síntomas y 4, de modo parcial, necesitaron una nueva intervención para conseguir la mejoría completa. La intervención fue exitosa en el 95% (19/20) de los pacientes con insuficiencia cardíaca y en el 83% (5/6) de los de SHD. El acceso siguió usándose en todos los pacientes, con una PP del 90% y PS del 100% al mes y 3 meses.

Revascularización usando el "inflow" distal

Al igual que la técnica del "banding", la RUDI, como ya se ha comentado, se puede utilizar también para FAV con alto Q_A . Chemla describe una serie de 17 pacientes con sintomatología de insuficiencia cardíaca (15 FAVn y 2 FAVp)⁶⁴¹ con $Q_A > 1.600$ ml/min, en los que se realiza la técnica, y consiguió una reducción del Q_A de 3.135 ± 692 a 1.025 ± 551 ml/min ($p=0,0001$). El descenso del GC fue de $8 \pm 3,1$ a $5,6 \pm 1,7$ l/min ($p=0,001$), consiguiendo la resolución de la sintomatología. Se desarrollaron 7 estenosis o trombosis, de las que 3 se sometieron a revisión quirúrgica.

Ligadura de la arteria radial proximal

Bourquelot et al⁵⁷⁴, en un estudio prospectivo, incluyeron 37 pacientes (8 niños y 29 adultos) que se sometieron a la técnica de PRAL, para tratar alto Q_A en FAV radiocefálicas: 2 por isquemia, 14 con la degeneración aneurismática de la vena, 7 por insuficiencia cardíaca y 14 para la prevención de la sobrecarga cardíaca. El Q_A preoperatorio en los niños de 1.316 ml/min y en los adultos de 1.736 ml/min descendió un 50 y un 53%, respectivamente. Las tasas de PP a 1 y 2 años fueron del 88 y el 74% y las de PS del 88 y el 78%, respectivamente.

Transposición de la arteria radial

En otro estudio de Bourquelot et al⁴⁴⁸, en 47 pacientes con FAV realizada sobre la arteria braquial, a fin de conseguir una reducción en el Q_A , realizaron la transposición de la arteria radial distal hasta la zona del codo,

donde se anastomosa a la FAV, previamente desconectada de la arteria braquial. Las indicaciones para el tratamiento fueron isquemia de la mano (4), insuficiencia cardíaca (13), la preocupación sobre la disfunción cardíaca futura (23) y la hipertensión venosa crónica que resulta en la degeneración aneurismática de la vena (7). Se consiguió el éxito técnico en el 91%. La reducción media del Q_A fue de un 66%, partiendo de un Q_A medio de 1.681 ml/min. El éxito clínico en pacientes sintomáticos fue del 75%. La FAV, sin embargo, tuvo que ser ligada en 3 casos de insuficiencia cardíaca debido a una mejoría clínica insuficiente. Las tasas de PP a 1 y 3 años fueron del 61 y el 40% y las de PS a 1 y 3 años del 89 y el 7%.

Cirugía reductora del flujo ecoguiada

Tellioglu et al⁶⁶¹ analizaron el papel de la cirugía reductora del Q_A mediante el control del Q_A por medio de ED en 30 pacientes con FAV de alto Q_A , 25 FAVn y 5 FAVp. Las indicaciones para la operación fueron insuficiencia cardíaca ($n=18$) o SHD ($n=12$). Las mediciones preoperatorias de la FAVn, de la FAVp y del diámetro de la anastomosis fueron: 2.663 ml/min (rango: 1.856-3.440); 2.751 ml/min (rango: 2.140-3.584) y 7,3 mm (rango: 6,1-8,5), respectivamente. El Q_A se redujo a 615 ml/min (rango: 552-810) para FAVn y 805 ml/min (rango: 745-980) para las FAVp. El diámetro medio de la anastomosis se redujo a 4 mm (rango: 3,5-4,3 mm). No hubo reintervenciones. Tras una mediana de 1 año de seguimiento, las tasas de permeabilidad fueron del 100% para las FAVn y del 80% para las FAVp. La tasa de GC se redujo de 8,5 a 6,1 l/min ($p<0,01$).

De la evidencia a la recomendación

El impacto del AV es proporcional al Q_A , mientras que el desarrollo de la sintomatología del fallo cardíaco y alto GC depende tanto del Q_A como de una adecuada capacidad de compensación cardíaca.

En caso de aparición de fallo cardíaco se debería sospechar que la FAV es, al menos, parcialmente responsable cuando al paciente le empeoran los síntomas cardíacos tras la creación de la FAV, en especial en AV de alto Q_A , habitualmente asociados con FAV proximales. Se considerarían unos valores elevados de Q_A cuando son >2 l/min y una ratio $Q_A/GC > 0,3$. En el paciente asintomático puede incrementarse el riesgo de desarrollar un fallo cardíaco de alto gasto ante la presencia de estos valores, por lo que estos pacientes deberían ser estrechamente vigilados.

Asimismo, se debería vigilar la anemia, el peso seco y los factores adicionales que pueden causar una sintomatología similar en este tipo de pacientes, por lo que, en primer lugar, el enfoque terapéutico se debería basar en el manejo médico y en el tratamiento del exceso de volumen para, en una fase posterior, dirigirse a la reducción quirúrgica del Q_A y en caso de refractariedad a la ligadura de la FAV. Aunque en series limitadas, las principales técnicas que han demostrado éxito en la reducción del Q_A con mejoría de la clínica y supervivencia del AV de modo aceptable son las basadas en el "banding" o sus variantes y en la RUDI. El estado cardiovascular basal del paciente debería tenerse en consideración previamente a la realización de una FAV. En pacientes en clase funcional III de la New York Heart Association habría que individualizar la indicación de una FAV distal de modo preferible si no se puede hacer DP o valorar la necesidad de un CVC, y los pacientes en clase IV de la New York Heart Association serían tributarios de CVC así como de otra técnica de diálisis.

La ligadura rutinaria postrasplante, aunque ha presentado buenos resultados en la regresión de los índices de afectación cardíaca, no está estandarizada, por lo que, a pesar de los resultados favorables en este aspecto, se necesitan ensayos clínicos antes de hacer la ligadura de rutina en el paciente trasplantado estable.

Pregunta clínica XXIII. Recomendaciones

R 5.7.1) Se sugiere la reducción del flujo de la FAV mediante la revisión quirúrgica ante el paciente sin mejoría clínica tras manejo médico y con $Q_A > 2.000$ ml/min y/o $Q_A/GC > 30\%$.

R 5.7.2) En pacientes con FAV de alto flujo e insuficiencia cardíaca atribuida a la FAV se sugiere intervenir usando la técnica de "banding" o la técnica RUDI.

CAPÍTULO 6. Catéteres venosos centrales

CONTENIDO

- 6.1. Indicaciones.
- 6.2. Selección del catéter.
- 6.3. Inserción del catéter.
- 6.4. Control de la cateterización.
- 6.5. Manipulación del catéter.
- 6.6. Seguimiento del catéter.
- 6.7. Complicaciones del catéter.
- 6.8. Disfunción del catéter.
- 6.9. Infección relacionada con el catéter.

PREÁMBULO

La utilización de CVC ha aumentado progresivamente en los pacientes en HD; sin embargo, las indicaciones para su utilización deberían ser limitadas debido a las mayores complicaciones asociadas tanto trombóticas como infecciosas.

A pesar de su morbimortalidad, el CVC continúa siendo un AV indispensable en todos los servicios de nefrología, debido, por un lado, a la posibilidad de utilización inmediata después de su inserción, lo que permite efectuar HD de urgencia en pacientes que presentan situaciones clínicas graves como la hiperpotasemia grave o el edema agudo de pulmón y, por otro, a que permite disponer de un acceso definitivo en los pacientes con el lecho vascular agotado.

6.1. INDICACIONES

Recomendaciones

R 6.1.1) Se recomienda la utilización de un CVC en pacientes con insuficiencia renal aguda o crónica agudizada cuando se precise de un acceso vascular para efectuar HD de forma urgente.

R 6.1.2) Se recomienda la colocación de un CVC ante una trombosis de la FAV no recuperable hasta la realización de una nueva FAV.

NUEVA (♦) *R 6.1.3) En pacientes en los que no sea posible realizar una FAVn se recomienda la realización de una FAVp antes que la colocación de un CVC.*

R 6.1.4) Se sugiere la utilización de un CVC como AV en algunas circunstancias especiales: esperanza de vida inferior a 6 meses, estado cardiovascular que contraindique la realización de una FAV, trasplante renal de donante vivo y deseo expreso del paciente.

Razonamiento

La utilización de un CVC constituye una alternativa a la FAV y, aunque el uso de un CVC es inadecuado, no hay duda que los CVC juegan un importante papel en el manejo de los pacientes que requieren HD. La primera razón para ello es que se pueden utilizar, al menos virtualmente, en cualquier paciente, que se colocan con facilidad y que están disponibles para su utilización inmediata tras la inserción. En la práctica clínica diaria encontramos dos tipos de CVC: a) catéteres venosos no tunelizados, que se utilizan fundamentalmente en situaciones agudas, y b) catéteres venosos tunelizados, que se emplean habitualmente como AV de larga duración o permanente. Los CVNT ofrecen las siguientes ventajas: facilidad de colocación, inserción en la propia cama del paciente mediante la técnica de Seldinger estéril, no precisar tunelización, colocación rápida y mínimo trauma. Aunque proporcionan un menor flujo, la rapidez de acceso al lecho vascular y el no necesitar imagen los hacen muy útiles en situaciones de emergencia. Los CVT se desarrollaron en 1987 como una alternativa a los CVNT^{662,663}. Son de mayor complejidad en su colocación y precisan de técnicas de imagen que aseguren la localización de su punta y la ausencia de acodamiento; pero presentan una menor tasa de complicaciones y alcanzan flujos más elevados, por lo que se consideran de elección para períodos prolongados.

Sin embargo, a pesar de las ventajas que puedan aportar los CVC, se asocian, asimismo, a una importante morbilidad. De ello se deriva la importancia de sentar

claramente las indicaciones de uso y conocer las complicaciones derivadas y su tratamiento. Solo se deben utilizar en los pacientes en los que no sea posible el uso de una FAVn o una FAVp, ya sea por imposibilidad de creación (ausencia de arterias con un flujo adecuado u oclusión del lecho venoso) o en espera de desarrollo y con contraindicación para DP; ante una insuficiencia renal aguda, o en circunstancias especiales: deterioro reversible de la función renal que requiere HD temporal, esperanza de vida inferior a 6 meses, estado cardiovascular que contraindique la realización de AV, trasplante renal de donante vivo o deseo expreso del paciente.

Según diversas guías clínicas publicadas^{10,14}, el CVC debe considerarse en la mayoría de los casos después de la FAVn y la FAVp a la hora de seleccionar el AV idóneo para iniciar programa de HD crónica. Además, algunas guías distinguen entre CVT y CVNT como "tercera opción" y "elección de necesidad", respectivamente¹³. Si seguimos este orden de preferencia, la situación no es óptima en la mayoría de países industrializados^{32,664-667}. El estudio multinacional europeo efectuado por Noordzij et al⁶⁶⁶ a partir de los datos del registro de la European Renal Association-European Dialysis and Transplant Association (ERA-EDTA) en 13.044 pacientes incidentes en HD, evidenció que la utilización de un CVC para iniciar programa de HD aumentó significativamente desde el 58% el año 2005 hasta el 68% el año 2009. En España, datos recientes procedentes del Registre de Malalts Renals de Catalunya (RMRC), referidos a casi 10.000 pacientes incidentes en HD, han puesto de manifiesto que aproximadamente el 50% de los enfermos con ERC inició el tratamiento mediante HD cada año en Catalunya a través de un CVC durante el período 2000-2011⁶⁶⁷. Los diversos factores involucrados en el exceso de CVC, tanto en el enfermo incidente como en el prevalente en HD, se han analizado previamente⁶⁶⁵ y algunos de ellos podrían neutralizarse incidiendo sobre los aspectos organizativos^{278,667}. Por ejemplo, la tasa actual de CVC puede reducirse introduciendo la figura del coordinador del AV y/o priorizando la lista de espera quirúrgica^{668,669}.

¿Por qué no debe considerarse el CVT como la primera opción de AV para la mayoría de pacientes? La respuesta es clara: por su mayor comorbilidad asociada^{95,630,670,671}. Aplicando un modelo de riesgo competitivo multivariado se ha demostrado recientemente que, en relación con la FAVn, el riesgo de muerte por todas las causas a lo largo de los años es del 55 y el 43% superior para los enfermos que inician HD mediante un CVT y un CVNT, respectivamente⁶³⁰. Durante el perio-

do de máxima mortalidad de estos pacientes (primeros 120 días), el riesgo de muerte por todas las causas, de causa cardiovascular y de causa infecciosa es significativamente superior tanto para CVT como para CVNT en relación con la FAVn⁶³⁰.

En los últimos años se ha objetivado un cambio en el tipo de CVC utilizado para iniciar un programa de HD crónica. De esta forma, el uso del CVT en la primera sesión de HD aumentó progresivamente en Cataluña a partir del año 2002 a expensas de la disminución del porcentaje de CVNT⁶⁶⁷. De la misma manera, la proporción de pacientes incidentes en HD en Australia con un CVT aumentó desde el 39% en 2008 hasta el 42% en 2011 y, por el contrario, el porcentaje de enfermos que iniciaron HD con un CVNT disminuyó desde el 22% en 2008 hasta el 12% en 2011⁶⁷². Este cambio en el tipo de CVC utilizado se puede atribuir, por una parte, a la generalización del procedimiento de tunelización del CVC y, por otro, a la demostración de un riesgo significativamente mayor de infección del CVNT con relación al CVT a los pocos días de su utilización, debido a la ausencia de túnel y de anclaje ("cuff") al tejido subcutáneo^{667,673}.

El CVC tiene sus indicaciones específicas como AV inicial. Se consideran tributarios de utilizar un CVT los enfermos con agotamiento o imposibilidad absoluta de cualquier tipo de FAV, arteriopatía periférica grave, hipotensión arterial crónica por su asociación con trombosis repetidas de la FAV (sobre todo de la FAVp), esperanza de vida inferior a 6 meses y miocardiopatía grave con función ventricular izquierda deprimida^{390,674,675}. En este último caso, después de varias semanas de efectuar HD mediante un CVT, la función cardíaca se debe revalorar para identificar a los pacientes con mejoría de su estatus cardíaco que pueden beneficiarse de la construcción de una FAV⁶⁷⁵. Además, el CVT también se ha utilizado como un AV "puente" para dar tiempo a la maduración de una FAVn. En algunas ocasiones, debido a la premura existente, ha sido inevitable implantar un CVT y efectuar HD cuando el paciente incidente había escogido previamente la técnica de DP o bien estaba pendiente de un trasplante de donante vivo.

El CVNT debería implantarse en el enfermo con ERCA, siempre de forma transitoria⁶⁷⁶, únicamente cuando es necesario efectuar tratamiento mediante HD sin demora en el paciente incidente sin FAV o con una FAV en período de maduración, o bien en el paciente prevalente que ha presentado una trombosis de su FAV sin posibilidad de rescate inmediato.

Es importante comprender y hacer comprender que un CVC es inferior a una FAV y no la sustituye. La realización precoz de una FAVn es la mejor manera de evitar las complicaciones producidas por los CVC.



Pregunta clínica XXIV: En el paciente sin posibilidad de fístula arteriovenosa nativa, ¿es el catéter venoso central el acceso vascular de elección frente a la fístula arteriovenosa protésica?



Resumen de la evidencia

Una revisión sistemática con metaanálisis de estudios observacionales muestra que, comparado con el uso de FAVp, el uso de CVC se asocia con peores resultados en mortalidad por cualquier causa, riesgo de infección mortal e infección no mortal, riesgo de padecer un episodio cardiovascular grave y de ser hospitalizado.

Calidad baja

Desarrollo de la síntesis de la evidencia

La revisión sistemática de Ravani et al⁹⁶ muestra la evidencia publicada hasta el año 2012 sobre el resultado de distintos tipos de AV; sin embargo, no hay ensayos clínicos que comparen directamente los diferentes tipos de AV.

En esta revisión se analizan distintos metaanálisis de estudios observacionales que muestran que los pacientes portadores de CVC tienen peores resultados que los que utilizan FAVp en cuanto a:

- **Mortalidad por cualquier causa:** 15 cohortes de 13 estudios, 394.992 pacientes RR:1,38; IC del 95%, 1,25-1,52).
- **Infección mortal:** 11 cohortes de 10 estudios, 235.176 pacientes (RR:1,49; IC del 95%, 1,15-1,93).
- **Infección no mortal:** 17 cohortes de 17 estudios, 13.121 pacientes (RR:2,78; IC del 95%, 1,80-4,29).

- **Episodio cardiovascular grave:** 8 cohortes de 7 estudios, 234.819 pacientes (RR:1,26; IC del 95%, 1,11-1,43).
- **Hospitalización:** 4 cohortes de 4 estudios, 56.734 pacientes (RR:1,51; IC del 95%, 1,30-1,75).

Algunos autores destacan que en ocasiones la elección del AV no se realiza por criterios clínicos, sino por la experiencia de los profesionales y por la disponibilidad de cirujanos vasculares expertos y/o por equipos radiológicos, aumentando el número de CVC en pacientes incidentes y prevalentes⁶⁷⁷.

Se requieren estudios aleatorizados que comparen los resultados clínicos y los costes entre las FAVp y los CVC⁶⁷⁸.

Uso de recursos y costes

James et al⁶⁷⁸ estimaban que, en el contexto canadiense, los costes medios de colocar y mantener el AV en pacientes incidentes para HD eran 13.543 dólares para una FAVp y 10.638 dólares para los CVC. Para el mantenimiento del AV, los costes eran de 5.866 y 3.842 dólares, respectivamente.

De la evidencia a la recomendación

Aunque no se dispone de ensayos clínicos que comparen los resultados de la utilización de CVC y FAVp, tanto el estudio de Ravani et al como la bibliografía revisada, indican que el CVC debería ser la última elección como AV para pacientes con ERC debido a los peores resultados en todas las variables asociadas a morbilidad y mortalidad". Por este motivo, ante la imposibilidad de construir una FAVn, el GEMAV recomienda realizar una FAVp para evitar la colocación de un CVT.

Pregunta clínica XXIV. Recomendación

R 6.1.3) En pacientes en los que no sea posible realizar una FAVn se recomienda la realización de una FAVp antes que la colocación de un CVC.

6.2. SELECCIÓN DEL CATÉTER

Recomendaciones

NUEVA

R 6.2.1) Se recomienda que la longitud del catéter venoso central tunelizado colocado en las venas centrales superiores sea la adecuada para situar la punta en la AD, y en las inferiores para colocar la punta al menos en el interior de la vena cava inferior.

NUEVA

(💎) R 6.2.2) Se recomienda el uso de un CVNT en situaciones en las que se prevea una permanencia de este no superior a las 2 semanas. Para períodos más prolongados se recomienda el uso del CVT.

NUEVA

(💎) R 6.2.3) No se puede recomendar de manera preferente ningún modelo o tipo de CVT para HD.

Razonamiento

El CVC para HD tiene como función acceder a la circulación sanguínea, para conseguir un flujo sanguíneo suficiente y continuo que facilite una HD adecuada. En las últimas décadas se han desarrollado nuevos diseños en los CVC que han facilitado su colocación y tunelización subcutánea, obteniendo flujos sanguíneos superiores y mejor adaptación para su utilización en períodos de larga duración.

En la actualidad, los CVC para HD se suelen clasificar en CVNT, para un uso inferior a 2 semanas, y CVT, con las mismas indicaciones para períodos prolongados. La razón de esta división se basa en el hallazgo de un mayor número de complicaciones infecciosas y no infecciosas en los CVNT^{673,679-681}. El uso de CVNT se reserva para pacientes que necesiten HD en los que sea previsible una utilización inferior a 2 semanas, período a partir del cual aumenta la incidencia de infecciones⁶⁷³. Se ha sugerido, por otro lado, el uso preferente de CVT en vez de CVNT en casos de insuficiencia renal aguda, al proporcionar una mayor eficacia de HD, menos complicaciones y un menor número de recambios⁶⁸², y reservar el CVNT para pacientes con sospecha de septicemia.

En los últimos años, también se ha sugerido que aplicar diferentes estrategias relacionadas con la colocación y cuidados del CVNT puede disminuir el número de complicaciones⁶⁸³.

Los CVNT suelen estar compuestos de materiales como el polivinilo, el polietileno o el poliuretano. Estos materiales son de consistencia relativamente dura a temperatura ambiente, lo que permite su pro-

gresión por el tejido subcutáneo y facilita su colocación mediante una guía metálica sin precisar vaina introductora, mientras que a temperatura corporal se reblandecen y se hacen más flexibles minimizando el riesgo de daño en la pared vascular⁶⁸⁴. En menor número están compuestos de silicona, material que les confiere menor rigidez pero mayor complejidad en su colocación. La longitud de los CVNT suele oscilar entre los 15 y los 25 cm, con un diseño de doble luz y punta cónica (luz proximal de la rama arterial separada de 2 a 3 cm de la luz distal de la rama venosa para disminuir la recirculación)⁶⁸⁵ y de forma óptima pueden ofrecer flujos sanguíneos >300 ml con presiones venosas <200 mmHg. Su forma puede ser recta o precurvada para disminuir el riesgo de acodamiento en el punto de salida cutáneo y con extensiones rectas o curvadas según la vena a canalizar (curvadas para yugular y subclavia y rectas en femoral). Tienen la ventaja de que pueden ser colocados en la cama del paciente y ser utilizados de forma inmediata.

Los CVT suelen ser de silicona o de poliuretano termoplástico y sus derivados, como el Bio-Flex® o el carbotano (copolímero), cuyo uso es cada vez más generalizado. Su longitud es variable según la vena que se canaliza y el tipo de catéter. Suelen llevar un rodete de Dacron o poliéster en su parte extravascular, que tiene como objeto provocar fibrosis para impedir el paso de agentes infecciosos y actuar como anclaje en el tejido subcutáneo. Son CVC más blandos y flexibles que minimizan el daño sobre la íntima de las venas, biocompatibles, no trombogénicos y resistentes a los cambios químicos, lo cual aumenta su longevidad y disminuye en número sus complicaciones. Los nuevos copolímeros del poliuretano proporcionan flexibilidad, manteniendo la resistencia de sus paredes, lo que permite una mayor luz interna y mayor flujo que los CVC de silicona sin necesidad de aumentar su calibre⁶⁸⁶.

Es importante conocer el material utilizado para la fabricación del CVC, ya que existen determinadas soluciones antibióticas o antisépticas que se usan habitualmente y que son incompatibles con este. El alcohol, el polietilenglicol, que contiene la crema de mupirocina, o la povidona yodada interfieren con el poliuretano y pueden romper el CVC, mientras que copolímeros como el carbotano son resistentes al alcohol y al yodo. La povidona yodada también interfiere con la silicona, produciendo su degradación y rotura^{682,687}.

Existen CVC con revestimientos de productos anticoagulantes, antisépticos o antibióticos que tienen como objeto minimizar los riesgos de trombosis y de infección. Se han

comunicado experiencias que muestran la efectividad de esta estrategia, pero solo en CVNT utilizados en pacientes críticos y períodos de tiempo limitados. No existen evidencias que apoyen su uso sistemático en población de HD con CVT de larga duración⁶⁸⁸.

La longitud de los CVC para HD dependerá de la vena a canalizar y la situación clínica del paciente. Los CVNT suelen medir entre 15 y 20 cm para su colocación en vena yugular interna o subclavia derechas, y de 20 a 24 cm en vena yugular interna o subclavia izquierdas. Longitudes inferiores podrían provocar riesgo de lesión por decúbito en la pared de la vena cava superior. Si se utiliza la vena femoral, el CVC debería ser lo suficientemente largo, entre 20 y 24 cm, para evitar una recirculación significativa y poder alojar la punta en la vena cava inferior⁶⁸⁷.

Los CVT tienen longitudes superiores debido al tramo subcutáneo, que oscilan entre los 20 y 50 cm según la vena a canalizar. La longitud deberá ser la adecuada para situar la punta de este en la AD, en los colocados a través de las venas centrales superiores (en los CVNT de silicona también se ha sugerido que la punta se sitúe en esta localización)⁶⁸⁹ y para los colocados por vía femoral, al menos en el interior de la vena cava inferior⁶⁸⁵.

El diseño del CVC puede ser de doble luz (con ambas luces simétricas en DD o en OO o con la luz arterial circular y la venosa en semiluna), de doble luz pero divididos en su parte distal, dos catéteres únicos separados, dobles sobre un anclaje común y dispositivos implantables con reservorios subcutáneos⁶⁹⁰. Las luces de sección circular tienen la ventaja de no colapsarse en los acodamientos o ante presiones muy negativas. Como desventaja, el calibre interno suele ser menor para un mismo calibre externo. La configuración de la luz en doble D sería la que permitiría obtener mejores flujos con menor resistencia por superficie de contacto⁶⁸².

Actualmente existen en el mercado diferentes CVC precurvados con distintas longitudes para poder adecuarse al tamaño del paciente. La mejora y facilidad en su colocación, con disminución del tiempo de intervención, es una ventaja a tener en cuenta, así como la disminución en el número de acodamientos y la mejora en su funcionamiento.

Otras características del diseño están relacionadas con la punta del CVC. Pueden tener una configuración en doble OO (cañón de escopeta), coaxial, puntas separadas, en escalón o espiral en "Z", todas ellas con y sin orificios laterales^{686,690-692}.

El diseño y material de las extensiones y conexiones debe ser muy resistente para evitar erosiones y roturas producidas por la acción de las pinzas de cierre. Dependiendo del tipo de CVC existen complementos de conexión, tanto para el momento de la inserción como para su sustitución en caso de desperfecto.

Aunque existen múltiples estudios comparativos entre diferentes tipos de catéteres que valoran la composición y la morfología de su punta, no han logrado demostrar diferencias significativas entre ellos que sugieran la utilización de un modelo frente a otro^{685,691,693-696}.

Pacientes con una obstrucción venosa central que impida la realización de un acceso vascular en la extremidad superior, pueden beneficiarse de un HeRO). Consiste en un AV que se crea de forma mixta. Por una parte se trata de un catéter permanente que se tuneliza a través de una obstrucción o estenosis venosa central, que se halla conectado a una prótesis de PTFE que se anastomosa a nivel de la arteria humeral, de modo que la zona de punción es la prótesis que se encuentra tunelizada subcutáneamente y el drenaje distal se efectúa directamente en la aurícula. (v. punto 2.4.2. de la guía en el capítulo 2).

Estudios observacionales han mostrado tasas inferiores de infección que los CVT, con PPy PS similares a las observadas en las FAVp, pero al ser una técnica relativamente reciente no se dispone de ECA que avalen su utilidad y seguridad. De ello se deduce que su uso queda limitado a un reducido número de pacientes con imposibilidad de realizar una FAVn o una FAVp en miembros superiores y con estenosis y/u oclusiones centrales recuperables, preservando el lecho vascular venoso de los miembros inferiores^{143,177,697-700}.



Pregunta clínica XXV: ¿Existen diferencias en la indicación de utilizar catéteres venosos centrales no tunelizados frente a los tunelizados?



Resumen de la evidencia

La utilización de CVT y CVNT varía sustancialmente, dependiendo de la situación clínica de los pacientes. Este hecho dificulta el poder diseñar correctamente estudios que comparen el resultado de ambos tipos de CVC. Análisis observa-

Calidad baja

cionales muestran mayores tasas de complicación con el uso de CVNT en comparación con el CVT, principalmente a expensas de infecciones y retiradas adelantadas. En una de las series más amplias, Weijmer comparó 37 CVT con 235 CVNT; la necesidad de retirar el CVC por cualquier complicación y la tasa de infección fueron superiores en los CVNT, y la supervivencia del CVC y la supervivencia libre de infección fueron mejores para los CVT a partir de las primeras 2 semanas de la colocación.

Desarrollo de la síntesis de la evidencia

El estudio observacional de Weijmer et al⁶⁷³ analizó los resultados de 272 CVC (37 CVT y 235 CVNT) en 149 pacientes y con un tiempo de utilización de 11.612 días de catéter.

Los pacientes con CVNT presentaron como característica diferencial el diagnóstico de insuficiencia renal aguda (el 40 frente al 8% de los CVT; $p < 0,001$) y sus tasas de hospitalización más altas (el 54 frente al 14%; $p < 0,001$). Los resultados de comparación fueron:

Retirada del CVC por cualquier complicación: retirados el 45,5% (107 de 235) de CVNT por el 28,7% (11 de 37) de los CVT ($p < 0,001$, análisis *log-rank*). Las tasas fueron de 1,80 por 1.000 días de catéter para los CVT y 19,48 para los CVNT (RR:10,83; IC del 95%:5,82-20,15; $p < 0,0000001$).

Supervivencia del CVC: el análisis de la supervivencia actuarial fue mejor para los CVT (el 95% a los 14 días, el 95% a los 21 días y el 95% a los 28 días) que para los CVNT femorales (el 42% a los 14 días, el 37% a los 21 días y el 32% a los 28 días; $p < 0,001$ para todos los períodos) y que para los CVNT yugulares (el 75% a los 14 días, el 69% a los 21 días y el 58% a los 28 días; $p < 0,05$ para todos los períodos).

Infección:

- **Bacteriemia:** tasas por 1.000 días de catéter: 1,6 para CVT y 4,6 para CVNT (RR:2,67; IC del 95%:1,28-5,59; $p = 0,006$).
- **Infecciones en orificio de salida del catéter:** tasas por 1.000 días de catéter: 1,3 para CVT y 8,2 para CVNT (RR:6,26; IC del 95%:3,04-14,22; $p < 0,000001$).

- **Supervivencia de catéter libre de infección:** fue mejor para los CVT (el 91% a los 14 días, el 89% a los 21 días y el 89% a los 28 días; $p < 0,05$ para todos los períodos) que para los CVNT yugulares.

Después de ajustar por distintas características clínicas de los pacientes, el factor de riesgo más importante para la retirada del catéter (RR: 9,69; $p < 0,001$) y para la infección (RR:3,76; $p < 0,001$) era tener un CVNT.

Concluyen que, de acuerdo con esos resultados, debe utilizarse un CVT siempre que se pueda prever la necesidad de un CVC de HD durante más de 14 días.

La revisión de Frankel⁶⁷⁹ sobre el CVNT incide sobre las indicaciones en las que se requiere el acceso inmediato a la circulación sanguínea:

- Pacientes que presentan deterioro reversible de la función renal que requiere HD temporalmente.
- Pacientes cuya insuficiencia renal terminal no ha sido diagnosticada previamente y que requieren HD urgente o mientras se espera la realización o maduración de un AV permanente.
- Como una modalidad de transición cuando el acceso de un paciente ha fracasado, ya sea la FAV o la DP.

Frankel señala que el uso de CVT tiene una tasa significativamente menor de infección que los CVNT (8,42 frente a 11,98 casos por cada 100 meses de catéter, respectivamente) y debe ser el medio preferido para proporcionar AV temporal por períodos de más de 2 semanas.

El estudio de Kukavica et al⁶⁸⁰ comparó 16 pacientes tratados con CVT frente a 15 tratados con CVNT (seguimiento durante 36 meses) y encontró la necesidad de recambiar 24 CVNT debido a complicaciones tromboticas frente a solo dos en los pacientes con CVT. Asimismo observó que el flujo medio en pacientes con CVT fue significativamente superior (296 ml/min) comparado con los de CVNT (226 ml/min) ($p < 0,001$).

De la evidencia a la recomendación

Aunque no se han encontrado estudios aleatorizados que comparen directamente los resultados de ambos tipos de catéteres, análisis observacionales muestran mayores tasas de complicación con el uso de CVNT en comparación con los CVT. El GEMAV, a pesar de tratarse de una evidencia débil, decide recomendar

la utilización de CVNT para períodos de tiempo no superiores a las 2 semanas y de CVT para períodos más prolongados.

Pregunta clínica XXV. Recomendación

R.6.2.2) Se recomienda el uso de un CVNT en situaciones en las que se prevea una permanencia de este no superior a las 2 semanas. Para períodos más prolongados se recomienda el uso del CVT.



Pregunta clínica XXVI: ¿Cuál es el mejor material y diseño para un catéter venoso central tunelizado?



Resumen de la evidencia

Los principales biomateriales para la construcción de los CVT son actualmente la silicona, el poliuretano y sus copolímeros como el carbotano. Suelen disponer de un manguito de Dacron para su anclaje subcutáneo y tienen diferentes diseños de luces y de puntas, con y sin agujeros laterales. En las revisiones generales de Tal y Ni⁶⁸⁶ y Ash⁶⁹¹ se describen los diferentes materiales y diseños, así como las combinaciones posibles de las luces y las puntas. Se han localizado algunos ECAs que comparan distintos tipos de CVC entre sí, o algún tipo de CVC frente a un sistema especial de acceso (LifeSite[®]), pero la evidencia disponible que proviene de pocos ECAs y pocos pacientes no permite recomendar de manera preferente ningún tipo de CVC de los comparados en los estudios, ni concluir que un material, modelo de CVC o marca concreta sea superior a otros.

Calidad baja

Desarrollo de la síntesis de la evidencia

El ECA de Hwang et al⁷⁰¹ comparó un CVC con diseño espiral en "Z" de la punta (Palíndromo=47) frente a un CVC con diseño escalonado (punta escalonada=50) en 97 pacientes seguidos durante 2 meses. Los resultados mostraron:

- La tasa de supervivencia libre de disfunción del CVC fue significativamente mayor para el CVC Palíndromo que para el CVC punta escalonada (el 78,9 frente al 54,4% a los 2 meses; $p=0,008$).
- La tasa global de supervivencia del CVC fue también mayor para el CVC Palíndromo que para el CVC punta escalonada (el 90,6 frente al 68,8% a los 2 meses; $p=0,015$).

No se produjeron casos de bacteriemia durante el estudio.

Los autores concluyen que ambos CVC son igualmente efectivos en adecuación del flujo para la HD y que tienen baja recirculación.

El ECA de Trerotola et al⁶⁹³ comparó 2 CVC de poliuretano, uno con diseño de punta dividida o *split-tip* (AshSplit[®]) y el otro con punta escalonada (OptiFlow[®]), en 132 pacientes seguidos durante 6 meses. Los resultados mostraron que:

- La supervivencia del CVC a los 6 meses fue superior para el CVC AshSplit[®] (22 de 64=34,4%) que para el OptiFlow[®] (16 de 68=23,5%), diferencia significativa (*log-rank test* $p=0,02$).
- Las infecciones relacionadas con el CVC eran menores para el CVC AshSplit[®] (9 de 64=14,1%) que para el OptiFlow[®] (15 de 68=22,1%), pero la diferencia no era significativa (RR: 0,64; IC del 95%: 0,30-1,36; $p=0,24$). Las tasas de infección por 100 días de catéter fueron de 0,12 y de 0,22, respectivamente.
- Las infecciones que ocasionaron retirada del CVC eran menores para el CVC AshSplit[®] (6 de 64=9,4%) que para el OptiFlow[®] (11 de 68=16,2%), pero la diferencia no era significativa (RR:0,58; IC del 95%:0,23-1,47; $p=0,26$).

Ambos CVC conseguían flujos dentro del rango aceptable indicado por la KDOQI (300 ml/min).

El ECA de Trerotola et al⁶⁹⁵ comparó un CVC de silicona con diseño de punta escalonada (Hickman 13,5 F) con un CVC de poliuretano de punta dividida (AshSplit[®] 14,5 F) en 24 pacientes seguidos durante 6 semanas, de los cuales solo 19 terminaron el estudio. Los resultados mostraron que el catéter de punta dividida obtuvo flujos sanguíneos superiores y menor recirculación, aunque ambos CVC conseguían flujos dentro del rango aceptable indicado por la KDOQI (300 ml/min) y recirculaciones medias <6%. Las complicaciones derivadas de la inserción se limitaron al grupo del CVC AshSplit[®].

El ECA de Atherikul et al⁷⁰² comparó 3 CVC con diferente diseño de sus luces: doble luz en cañón de escopeta (PermCath[®]=22), dos luces individuales separadas (Tesio[®]=24) y luz circular individual separada por un tabique central en doble D (VasCath Soft Cell[®]=18) en 64 pacientes. Se estudió el flujo sanguíneo medio, el porcentaje de sesiones de HD con flujo sanguíneo ≥ 350 ml/min en 30 tratamientos consecutivos, la adecuación de las sesiones y la recirculación. Los resultados fueron los siguientes:

- Flujos medios de sangre: PermCath[®], 383,6 ml/min; Tesio[®], 396,3 ml/min; VasCath[®], 320,4 ml/min. PermCath[®] y Tesio[®] tuvieron flujos similares y significativamente mayores que VasCath[®] ($p < 0,005$).
- Porcentaje de sesiones con flujos ≥ 350 ml/min: PermCath[®], 86,9%; Tesio[®], 81,6%; VasCath[®], 42,3%. PermCath[®] y Tesio[®] obtuvieron resultados similares, que fueron significativamente mayores que VasCath[®] ($p < 0,005$).
- Recirculación y adecuación (Kt/V: cantidad de plasma depurado de la urea [K] durante el tiempo de la sesión de HD [t] en relación con el volumen de distribución de la urea [V]) adecuados en los 3: PermCath[®], 3,7% y 1,42; Tesio[®], 3,9% y 1,39; VasCath[®], 4% y 1,32.

No se proporcionan datos sobre infección o disfunción del CVC.

Los autores concluyen que los tres tipos de CVC proporcionan una HD adecuada, obtienen igual porcentaje de sesiones con flujo sanguíneo de 300 ml/min y aceptables adecuación y recirculación.

Sistema de acceso subcutáneo implantable de hemodiálisis LifeSite[®] frente a catéter Tesio-Cath[®]

El ECA de Rosenblatt et al⁶⁹⁴ comparó el sistema de acceso subcutáneo implantable de HD (LifeSite[®]) frente al CVC de dos luces individuales separadas (Tesio), en 68 pacientes seguidos durante 1 año. Los resultados mostraron:

Supervivencia del CVC al año: el 74% para el sistema LifeSite[®] por el 48% para el CVC Tesio[®], diferencia no significativa (*log-rank* test $p = 0,062$). Tras ajustar por distintas covariables, la diferencia pasaba a ser significativa ($p = 0,039$).

Tasa de infecciones por 1.000 días de catéter: 3,1 para el sistema LifeSite[®] por 6,6 para el CVC Tesio[®] ($p = 0,008$).

Tasa de bacteriemia relacionada con el dispositivo por 1.000 días de catéter: 1,9 para el sistema LifeSite[®] por 3,4 para el CVC Tesio[®] ($p = 0,013$).

El ECA de Schwab et al⁶⁹⁶ comparó el sistema de acceso subcutáneo implantable de HD (LifeSite[®]) frente al catéter Tesio[®] en 70 pacientes seguidos durante 6 meses. Los resultados mostraron:

Supervivencia del CVC a los 6 meses: inferior con el sistema LifeSite[®] (64,8%) que con el CVC Tesio[®] (69,1%), tras estratificar por diabetes y ajustar por edad.

Tasa de bacteriemias relacionadas con el dispositivo por 1.000 días de catéter: 3,4 para el sistema LifeSite[®] por 3,3 para el CVC Tesio[®].

El *flujo sanguíneo* era ligeramente mayor con el sistema LifeSite que con el CVC Tesio (358,7 frente a 331,8 ml/min).

De la evidencia a la recomendación

La evidencia disponible, proveniente de comparaciones entre modelos de CVC con pocos ECA y pocos pacientes, no es suficiente para recomendar de manera preferente ningún modelo o tipo concreto de CVT para HD.

Pregunta clínica XXVI. Recomendación

R.6.2.3) No se puede recomendar de manera preferente ningún modelo o tipo de CVT tunelizado para HD.

6.3. INSERCIÓN DEL CATÉTER

La inserción de un CVC para HD es una técnica no exenta de riesgos. La frecuencia de aparición de complicaciones es muy variable entre distintas unidades, dependiendo sobre todo de la experiencia y, en menor grado, de las condiciones del entorno en el que se implanta el CVC. La utilización de la ecografía para la canalización venosa central ha significado una disminución de las complicaciones.

Recomendaciones

R 6.3.1) Se recomienda que el procedimiento de la colocación del CVT sea realizado por personal médico cualificado con experiencia y familiarizado con la técnica.

R 6.3.2) Se recomienda que los CVT sean colocados en condiciones asépticas y en una sala con control de imagen (radioscopia en tiempo real y ecografía) y control de la posición definitiva con imagen radiológica.

R 6.3.3) Se recomienda, como primera localización de un CVT, la vena yugular interna derecha.

R 6.3.4) Se sugiere como primera localización de un CVNT la vena femoral común en situación de urgencia.

R 6.3.5) Se recomienda evitar canalizar las venas subclavias en los pacientes que vayan a necesitar una FAV.

R 6.3.6) Se sugiere no colocar CVC en las venas yugulares o subclavias ipsilaterales al miembro donde exista una FAV en fase de maduración.

NEUEVA

(♦) R.6.3.7) Se recomienda que la colocación de un CVC para HD se realice guiada por ultrasonidos.

Razonamiento

Personal

Los CVC deben ser implantados por personal médico cualificado y que haya demostrado suficiente experiencia; algunos autores cifran esta experiencia en al menos 50 cateterizaciones durante la formación y 30 procedimientos anuales, para el mantenimiento de la competencia⁷⁰³⁻⁷⁰⁵. La progresiva implicación de los radiólogos y el uso de técnicas de imagen en este campo⁷⁰⁶ se han traducido en buenos resultados, aunque limitados a países en los que previamente los colocaban los cirujanos⁷⁰⁷⁻⁷¹². Los mejores resultados obtenidos en estas series son achacables a las diferentes condiciones de realización y medios técnicos. La colocación por punción y no por disección, la utilización de ultrasonidos para la canalización venosa y el uso de imagen en tiempo real para control del posicionamiento de la punta del CVC y ausencia de acodamientos son los aspectos que pueden marcar esa diferencia^{713,714}.

Lugar del procedimiento

El posicionamiento correcto de los CVT ha mejorado con la utilización de la imagen como guía en su colocación. Permite confirmar la punción en la vena elegida y el preciso posicionamiento del CVC en su trayecto intravascular. Por ello es imprescindible contar con equipos de imagen fluoroscópica altamente cualificados no solamente para una exacta localización mediante la imagen, sino para emitir la mínima radiación, tanto para el paciente como para los profesionales implicados en el proceso. La sala donde se ubique el aparato de fluoroscopia digital debe contar con un equipo de ultrasonografía tecnológicamente adecuado para alcanzar con seguridad y precisión la vena elegida para ser puncionada^{713,714}.

La inserción del CVT debe realizarse en un ambiente quirúrgico (quirófano o sala con condiciones similares de asepsia), para minimizar el riesgo de infección.

Además de los requisitos mencionados, y dado que este tipo de procedimiento precisa de una preparación previa del paciente, debe contarse también con los siguientes:

- Un área apropiada adyacente a la sala/quirófano con escopia digital, donde preparar al paciente antes del procedimiento y para su control posterior. Esta área debe contar con personal y equipo apropiados para resolver cualquiera de las posibles complicaciones agudas ocurridas tras el procedimiento.
- Acceso inmediato a un equipo de resucitación de emergencia incluyendo fármacos. Este equipamiento debe ser chequeado periódicamente para comprobar que está completo y actualizado.
- Medicación apropiada para el tratamiento de las posibles complicaciones agudas.
- Equipo para el tratamiento de un neumotórax.
- Apoyo en un tiempo razonable por parte de un equipo quirúrgico en caso de complicaciones agudas graves.

En los procedimientos en que se administren fármacos o se incluya sedación debe contarse con equipos de monitorización de frecuencia cardíaca, saturación de oxígeno y PA. Debe contarse, asimismo, con suministro de gases médicos, equipos de intubación y de ventilación, desfibrilador y un equipo y fármacos de resucitación de emergencia.

La colocación de un CVNT femoral en la propia cama del paciente debe evitarse siempre que sea posible,

tanto por asepsia como por las dificultades técnicas derivadas de la poca rigidez del colchón y de la mala postura del médico que realiza la inserción, y se debe reservar para situaciones de urgencia en las que no existe disponibilidad de una sala adecuadamente dotada.

Localización

Las venas generalmente canalizadas en los CVT son, por este orden, venas yugulares internas derecha e izquierda, venas femorales derecha e izquierda y venas subclavias derecha e izquierda. Excepcionalmente se ha utilizado la vena cava inferior⁷¹⁵, las colaterales tirocervicales⁷¹⁶, la vena yugular externa^{717,718}, la vena safena y la arteria aorta por punción translumbar⁷¹⁹; otras venas a utilizar son las suprahepáticas y las venas gonadales.

En el paciente con ERC, la vena subclavia debe canalizarse solo cuando las demás vías hayan sido agotadas, ya que se asocia con un aumento de incidencia de estenosis^{685,717,720}. La incidencia de estenosis en vena subclavia secundaria a la colocación de un catéter la han comunicado varios autores entre el 42 y el 50%. En contraste, el porcentaje de estenosis en el tronco innominado debido al uso de la vena yugular interna se comunica que es del 0-10%^{717,721}. En los casos en los que se vaya a realizar una FAV en un brazo concreto debe evitarse la utilización de las yugulares (y mucho menos la subclavia) de ese lado.

La inserción del CVNT puede realizarse en la vena yugular interna o bien en la vena femoral común. Ambas localizaciones presentan potenciales beneficios y riesgos, como el menor riesgo de infección en el área yugular o el menor riesgo de complicaciones durante la colocación en el territorio femoral. Se ha sugerido utilizar en primer lugar la vena femoral común, por presentar principalmente menores complicaciones en relación con su colocación respecto a la vena yugular interna. En un ensayo clínico controlado en 750 pacientes con enfermedad grave, encamados y con requerimiento de colocación de un primer CVNT se observa que la cateterización de la vena yugular interna no parece reducir el riesgo de infección comparado con el acceso femoral, excepto en adultos con alto IMC, y asimismo presenta un riesgo similar de complicaciones relacionadas con el catéter (trombosis, vainas de fibrina) y una mayor proporción de complicaciones en relación con la canalización, como la aparición de hematomas⁷²².

Por otro lado, frente a estas recomendaciones, hay otros aspectos que deben tenerse en cuenta antes de la elección del acceso. En la revisión realizada por Clark y Barsuk⁶⁸³, en una serie de pacientes de diferente procedencia en los que se incluye el paciente renal, se establecen los factores a favor de los diferentes sitios de inserción:

Vena yugular interna derecha:

- Paciente crítico y encamado con IMC>28.
- Postoperatorio de reparación de aneurisma aórtico.
- Paciente ambulatorio/necesidad de movilidad para su rehabilitación.

Venas femorales:

- Paciente crítico y encamado con IMC<24.
- Portador de traqueostomía o con necesidad de reevaluación.
- Necesidad de diálisis urgente junto a inexperiencia del operador o ausencia de control ecográfico.

Vena yugular interna izquierda:

- Contraindicaciones para accesos en vena yugular interna derecha y venas femorales.

Venas subclavias:

- Contraindicación de accesos yugulares y femorales.
- Utilizar preferentemente el lado derecho.

Por todo ello, en el paciente en condiciones de cierta gravedad o situación de urgencia, se podría considerar inicialmente la opción del abordaje femoral para la colocación del CVNT.

La vena yugular interna es la vena elegida más frecuentemente para la colocación del CVT debido a su fácil acceso y al menor número de complicaciones^{703,723,724}. El segundo lugar de elección está sujeto a controversia y está en relación con las características anatómicas y funcionales del paciente, si bien muchos autores consideran la vena femoral común como una alternativa cuando no es posible la colocación en venas yugulares, aun siendo su PP inferior (44% al mes) y mayor la tasa de infecciones (63/1.000 días de catéter)^{723,725}. La flebografía y/o ecografía previas son muy recomendables en los casos en que se haya colocado CVC o se haya realizado FAV previas^{695,703,704,726}.

Para evitar acodamientos del CVC en el caso de los CVT y molestias al mover el cuello en el caso de los CVNT es recomendable el abordaje de la yugular en su parte baja,

por detrás del esternocleidomastoideo o por el hueco entre las inserciones esternal y clavicular de este músculo.

Cuándo colocar el catéter venoso central

Los CVNT deben colocarse en el mismo día que vayan a ser utilizados para la HD; los CVT pueden colocarse inmediatamente antes de ser utilizados, pero parece prudente hacerlo de 24 a 48 h antes^{685,687,690,712,727}. Los CVC de poliuretano utilizados inmediatamente tras su colocación presentan a menudo dificultades para alcanzar un flujo adecuado, las cuales desaparecen espontáneamente a las 24 h.

Técnica de tunelización

En el caso de los CVT, la técnica empleada suele ser similar en función de la vena a canalizar, aunque varía según el tipo de CVC a emplear. Una vez localizada e identificada la vena y tras el empleo de antisépticos durante al menos 3 min sobre el lecho quirúrgico (el uso de clorhexidina al 0,5% como preparatorio de la piel en cirugía limpia se asocia a una menor tasa de infecciones frente a la povidona yodada; RR: 0,47; IC del 95%, 0,27-0,82)⁷²⁸, se anestesia la piel y el tejido circundante. Se recomienda no rasurar la piel por el traumatismo ocasionado, anestesiar solamente el tejido cutáneo en las zonas de punción yugular y en la incisión previa a la realización del túnel. No suele precisarse la anestesia sobre el tejido celular subcutáneo al carecer de terminaciones nerviosas.

La sonda ecográfica, introducida en una bolsa estéril, localiza la vena a puncionar. La utilización de ultrasonidos es altamente recomendable dada la menor tasa de complicaciones durante la canalización y el mayor porcentaje de éxitos al valorar la situación y tamaño de la vena, su permeabilidad y confirmar la posición de la punta de la aguja en todo momento⁷²⁹⁻⁷³¹.

La punción de la vena se realizará preferentemente con un set de micropunción y en proximidad, en el caso de elegirse la vena yugular interna, a la clavícula. Punciones más altas favorecen el acodamiento del CVC y resultan muy incómodas para el paciente.

Una vez verificada la posición de la aguja por aspiración y avanzada la microguía (0,021 in) se procede a recambiarla por el sistema introductor. Si es preciso medir la distancia entre punción y AD antes de la elección del CVC, puede utilizarse la microguía una vez po-

sicionada su punta en el lugar elegido. Debe tenerse en cuenta que la posición debe ser al menos 2 cm por debajo del sitio ideal al producirse un ascenso del CVC cuando el paciente cambie su postura a la bipedestación o la sedestación⁷¹⁴.

Una vez elegido el sitio de entrada en el túnel sobre la pared del tórax (el manguito de Dacron debe quedar situado al menos a 3 cm de la incisión; la curva de entrada en el sistema vascular debe ser suave para evitar acodamientos) y realizada una pequeña incisión de entrada para el túnel, se procede a tunelizar habiendo conectado previamente el CVC al extremo del tunelizador y empujando suavemente hasta posicionar el CVC adecuadamente.

Se introduce una guía de 0,035 seg en el sistema introductor, retiramos este y procedemos a colocar un introductor pelable del calibre adecuado al CVC elegido una vez dilatado el trayecto de entrada. Muchos introductores pelables incorporan una válvula en el sitio de inserción, que previene la entrada de aire y de este modo la embolia gaseosa, por lo que se recomienda su uso.

Tras la retirada de la guía, se inserta la punta del CVC en el introductor avanzando hasta situarlo en AD y, a continuación, se retira el introductor pelable. Debe confirmarse mediante fluoroscopia la posición de la punta y la ausencia de acodamientos, y mediante aspiración de ambas luces su correcto funcionamiento. Tras el lavado, ambas luces deben ser purgadas y rellenadas con la solución de sellado elegida (heparina, citrato, etc.). Se finaliza el procedimiento tras la fijación a la piel con sutura no reabsorbible y colocación de vendaje estéril.



Pregunta clínica XXVII: ¿Debe utilizarse los ultrasonidos como estándar de referencia en la colocación de los catéteres venosos centrales?

Razonamiento

La inserción de los CVC puede realizarse mediante el uso de los puntos anatómicos de referencia o con ayuda de la ecografía. Se ha sugerido que el uso de la colocación ecoguiada reduce las complicaciones inmediatas, principalmente las relacionadas con la punción arterial o neumotórax.

Algunos autores han demostrado un 27% de variaciones anatómicas de la vena yugular interna respecto a la arteria carótida^{732,733} y otros han reflejado la ausencia o la trombosis total de la vena yugular interna en el 18% de los pacientes en diálisis cuando han sido examinados con ultrasonidos⁶⁸⁵. Por ello, el empleo de técnicas de imagen en la colocación de accesos centrales (ecografía, fluoroscopia, etc.) es altamente recomendable.



Resumen de la evidencia

Un metaanálisis de 7 ECAs muestra que la colocación del CVC guiada por ultrasonidos tiene mejores resultados que la inserción basada únicamente en puntos anatómicos de referencia con relación al número de CVC insertados con éxito en el primer intento, a la reducción del riesgo de punción arterial y hematomas y un menor tiempo necesario para la punción exitosa de la vena.

Calidad alta

Desarrollo de la síntesis de la evidencia

La revisión Cochrane con metaanálisis de Rabindra-nath et al⁷³⁰ identificó 7 ECA que incluían a 767 pacientes con 830 inserciones de CVC, 5 de ellos realizados en territorio yugular, 1 en femoral y 1 en ambos. Tres de los 7 estudios describieron el método de generación de la secuencia aleatoria, ninguno describió el ocultamiento de la asignación, y el cegamiento de los participantes y el personal no era posible.

A continuación se presentan los resultados principales, que muestran para todas las variables analizadas que la colocación guiada por ultrasonidos es mejor técnica y clínicamente mejor que la inserción basada únicamente en puntos anatómicos de referencia; las diferencias son estadísticamente significativas en todos los casos excepto para el riesgo de neumotórax o hemotórax.

- Riesgo total de fracaso en la colocación del CVC: 7 estudios, 830 catéteres (RR: 0,11; IC del 95%: 0,03-0,35).
- Riesgo de fracaso en la colocación del CVC en el primer intento: 5 estudios, 705 catéteres (RR: 0,40; IC del 95%: 0,30-0,52).
- Riesgo de punción arterial: 6 estudios, 785 CVC (RR: 0,22; IC del 95%: 0,06-0,81).
- Riesgo de hematomas: 4 estudios, 323 CVC (RR: 0,27; IC del 95%: 0,08-0,88).

- Riesgo de neumotórax o hemotórax: 5 estudios, 675 CVC (RR: 0,23; IC del 95%: 0,04-1,38).
- Tiempo necesario para la canulación exitosa: 1 estudio, 73 CVC (diferencia de medias -1,40 min; IC del 95%: -2,17 a -0,63).
- Intentos de inserción/catéter: 1 estudio, 110 CVC (diferencia de medias -0,35; IC del 95%: -0,54 a -0,16).

De la evidencia a la recomendación

La evidencia disponible proveniente de revisiones sistemáticas con metaanálisis ha demostrado una mayor efectividad y seguridad en la colocación de los CVC guiada mediante la utilización de ultrasonidos, en comparación con el uso de los puntos de referencia anatómica. Los ECA analizados incluyen tanto colocaciones en el territorio yugular como en el femoral, por lo que la recomendación del uso de la ecografía sería aplicable a ambos territorios.

Pregunta clínica XXVII. Recomendación

R 6.3.7) Se recomienda que la colocación de un CVC para HD se realice guiada por ultrasonidos.

Posición de la punta del catéter tunelizado

La longitud debe ser la adecuada para situar la punta del CVC en AD (en caso de los CVT). Los tramos intravasculares deberían ser de 20-24 cm en yugular derecha y 24-28 cm en yugular izquierda. La colocación en AD disminuye el riesgo de estenosis venosas asociadas al traumatismo sobre la vena producido por el golpeteo continuado del CVC durante las sesiones de HD y minimiza la formación/progresión de la vaina de fibrina^{682,789}. Para los CVC colocados por vía femoral, la longitud precisada sería mayor, hasta 40-50 cm. Aunque actualmente no se encuentran en la bibliografía artículos que justifiquen esta ubicación ni que avalen las ventajas del posicionamiento del extremo del CVC en aurícula frente a cava inferior, las justificaciones serían similares a las mencionadas en la inserción por vía yugular. La disponibilidad de dispositivos de mayor calibre de lumen posibilita altos flujos a pesar del aumento de su longitud.

6.4. CONTROL DE LA CATETERIZACIÓN

Recomendaciones

NUEVA

R 6.4.1) Se sugiere no realizar de forma sistemática una radiografía de tórax postinserción para confirmar la correcta colocación y posicionamiento del CVC, a no ser que se sospeche mala colocación o aparición de complicaciones durante el procedimiento.

R 6.4.2) Se recomienda comprobar el posicionamiento de la punta del catéter por fluoroscopia o radiografía en los casos en que se aprecie disfunción durante su uso.

Razonamiento

La colocación del CVC guiado por ultrasonidos, como ya se ha comentado, tiene mejores resultados que la inserción basada únicamente en puntos anatómicos de referencia. El número de CVC insertados con éxito en el primer intento es mayor y el número de complicaciones menor, al reducirse el riesgo de punción arterial y hematomas. La utilización de ultrasonidos reduce el tiempo necesario para la implantación, al reducirse el tiempo para la punción exitosa de la vena^{722,729}.

Esto hace que en casos agudos, donde se precise la colocación urgente de un CVC por peligrar la vida del paciente y sin disponibilidad de técnicas de imagen, se colocará de forma preferente un catéter temporal en vena femoral común. La colocación en vena yugular, de segunda elección, deberá realizarse al menos con confirmación ecográfica de permeabilidad y, a ser posible, con conocimiento de tamaño y situación de la vena para detectar variables anatómicas.

En el caso de implantar un CVT se debe realizar un control fluoroscópico para comprobar la localización de la punta del CVC y verificar la ausencia de acodamientos. Es necesario comprobar su correcta ubicación en inspiración forzada o situarlo 2 cm por debajo del sitio ideal, al producirse un ascenso de este cuando el paciente adquiera la bipedestación o la sedestación⁷¹⁴, variando la posición y siendo causa de disfunción del catéter. Cuando son dos los catéteres (Tesio twin®), la punta del catéter venoso debe estar situada en la AD y la punta del catéter arterial, nunca en la cava y, como máximo, en la unión de la vena cava superior con la AD dejando entre los extremos de los catéteres suficiente distancia para evitar la recirculación^{685,727,734,735}. Algunos autores recomiendan en pacientes obesos o con

grandes mamas que la colocación de ambas puntas del catéter quede bien introducida en la AD⁷³⁵. La colocación del catéter arterial en la vena cava inferior, junto a la salida de la suprahepática, es una opción interesante en pacientes obesos o broncópatas, para asegurar un mejor flujo. Cuando se emplean CVNT, se recomienda que la colocación de la punta del catéter alcance como máximo la unión entre la vena cava superior y la AD, ya que, debido al material con el que están fabricados y que les confiere una gran rigidez, algunos CVC pueden perforar la aurícula⁶⁸⁵.

La realización de una radiografía de tórax postinserción para confirmar la correcta colocación y posicionamiento del CVC y valorar la posibilidad de complicaciones es un procedimiento que se suele realizar de rutina, sobre todo en el caso de los CVNT. Sin embargo, desde hace unos años se cuestiona su necesidad.

En el ámbito de la radiología intervencionista, en una serie de 489 pacientes con colocación con fluoroscopia, sin complicaciones en el procedimiento, la radiografía posterior demostró únicamente un 1% de mala colocación de la punta⁷³⁶. Desde el punto de vista nefrológico, en una serie retrospectiva de 460 CVNT colocados con y sin ED, de los 370 en que no se sospechó complicación clínica, solo se constató en el control radiográfico tras el procedimiento una mala colocación en el 1%. En los que se utilizó ED no se observaron complicaciones en la punción, y en los que la presentaron a expensas de hematomas, la radiografía fue normal⁷³⁷. En una serie publicada en el entorno de anestesia, en que se colocan 173 CVC sin control ecográfico, solo se constatan dos complicaciones en las que, o ya se sospechó o era un caso de alto riesgo, prediciéndose una correcta colocación en el 97%⁷³⁸.

De esto se deriva la consideración de que la necesidad de la realización de un control radiológico tras la colocación de un CVC sería suficiente contemplarla en el caso de sospecha de mala colocación o presentación de complicaciones durante el procedimiento.

6.5. MANIPULACIÓN DEL CATÉTER

Recomendaciones

R 6.5.1) Se recomienda que los CVC para HD se utilicen únicamente para realizar las sesiones de HD.

R 6.5.2) Se recomienda que las conexiones y desconexiones del CVC se realicen únicamente por enfermería especializada de las unidades de diálisis, y son necesarias dos personas, una de ellas enfermera.

R 6.5.3) Se recomienda que toda manipulación del CVC central se realice bajo estrictas medidas de asepsia.

NUEVA *R 6.5.4) Se recomienda cubrir el orificio de salida cutáneo del CVC y la piel del área pericatóter para preservar su integridad y contribuir a su sequedad.*

NUEVA *R 6.5.5). Se recomienda valorar el apósito del orificio de salida del CVC en cada sesión de HD y cambiarlo siempre que esté húmedo, manchado, despegado o presente algún signo de infección. Si no es así se recomienda que se cambie una vez a la semana.*

NUEVA *R 6.5.6) Se recomienda que todas las unidades de HD dispongan de un registro de seguimiento de los episodios de infección del CVC.*

NUEVA *R 6.5.7) Se recomienda que todas las unidades de HD dispongan de protocolos específicos de manejo de los CVC para HD, así como de actuación ante episodios infecciosos.*

Razonamiento

Independientemente de la causa, localización o tipo de CVC, los cuidados son esenciales para su mantenimiento, para minimizar los factores de riesgo y evitar las complicaciones potenciales, por lo que deben ser manipulados por personal especializado. Su utilización debe restringirse al tratamiento de HD y siempre deben mantenerse estrictas medidas de asepsia en su manipulación^{739,740}.

Los cuidados irán dirigidos al punto de inserción u orificio de salida del CVC y piel circundante al catéter. Asimismo, los cuidados irán enfocados a la manipulación del catéter e incluirán la educación del paciente en sus autocuidados. Todo ello, con el objetivo de evitar infecciones relacionadas con el catéter, ya sean locales (orificio de salida, túnel subcutáneo) o bacteriemias.

Durante la manipulación se debe cuidar el ambiente, evitando corrientes de aire y actividades de contaminación ambiental.

El procedimiento de conexión, desconexión y manipulación por disfunción, que preferiblemente se realizará entre dos personas⁷⁴¹, debe estar protocolizado en cada unidad^{742,743} y debe incluir los siguientes pasos:

- Comprobación de la permeabilidad y flujo del CVC.
- Vigilancia del estado del CVC (ramas y parte visible).
- Medidas de seguridad para evitar la contaminación endoluminal (evitar que las luces del CVC permanezcan en el aire).
- Resolución de problemas (lavados en caso de disfunción).
- Sellado del CVC.
- Medidas de protección del CVC intradiálisis e interdiálisis.

El CVC debe manipularse con estrictas medidas de asepsia⁷⁴⁴⁻⁷⁴⁶. Las medidas de asepsia con las que se debe manipular el CVC implican al profesional que lo manipula, a las personas que están alrededor durante su manipulación y al propio paciente. Se deben extremar las medidas de barrera en las manipulaciones por disfunción. Esto consiste en el uso de mascarilla, tanto por parte del paciente como del profesional⁷⁴⁴, el lavado higiénico de manos y la utilización de guantes y de campo estéril. La manipulación de los extremos de las líneas de HD que se van a conectar al CVC se realizará con la máxima precaución posible para evitar su contaminación^{739,741,745}.

Se recomienda realizar la cura del orificio semanalmente para minimizar la irritación de la piel y la entrada de agentes externos⁷⁴⁶⁻⁷⁴⁸, a no ser que el paciente acuda a la sesión de HD con el apósito incompleto o manchado. Según los resultados de la revisión sistemática que McCann y Moore⁷⁴⁹ realizaron para la Cochrane, no se encontró reducción significativa en la infección del orificio de salida ni bacteriemia asociada al CVC al utilizar un apósito transparente de poliuretano comparado con el de gasa seca, por lo que no hay evidencia suficiente para recomendar un tipo de apósito (poliuretano transparente o gasa seca). Se deben evitar los apósitos no transpirables. Diversos autores y guías sugieren el uso de apósitos impregnados con clorhexidina preferiblemente transparentes^{746,748,750-753}, pero todavía no hay suficiente

evidencia como para hacer ninguna recomendación a este respecto⁷⁵⁰⁻⁷⁵³.

En relación con los antisépticos, hay que valorar si se deben evitar los alcohólicos o de otro tipo que puedan dañar el material del que está fabricado el CVC, por lo que es aconsejable consultar la ficha técnica de este. El antiséptico recomendado será la clorhexidina, y su concentración puede ser al 0,5 o al 2%⁷²⁸. Es conveniente utilizar un doble apósito, para el orificio de salida cutáneo, y para los extremos del catéter, pinzas y tapones. En los primeros días tras su implantación se evitará levantar el apósito, así como realizar sobre él maniobras bruscas para facilitar la fijación del manguito de Dacron.

En la actualidad existen conexiones de barrera (bioconectores) específicos para HD, que se utilizan con el objetivo de evitar la contaminación endoluminal en el proceso de conexión y desconexión, aunque no existe evidencia suficiente para hacer alguna recomendación sobre su uso⁷⁵⁴⁻⁷⁵⁷. Durante la manipulación se debe cuidar el ambiente, evitando corrientes de aire y actividades de contaminación ambiental.

Con respecto a la educación sobre los autocuidados al paciente se les instruirá sobre:

- La necesidad de mantener una buena higiene y forma de hacer el aseo diario.
- La utilización de ropa adecuada y evitar elementos que puedan producir acodaduras en el CVC o roces en el túnel subcutáneo (tirantes, cadenas, etc.).
- La manera de realizarse la cura del orificio, por si fuera necesario realizarla.
- Abstenerse de realizar actividades de riesgo como baños de inmersión, tracciones sobre el CVC o el uso de objetos cortantes cerca de este.
- Se le informará de las posibles complicaciones, las causas que las producen y las acciones que deben llevar a cabo para intentar evitarlas.
- Deben saber que siempre que vaya a realizarse el tratamiento deben comunicar al personal de enfermería cualquier incidencia y que ante cualquier eventualidad grave (hemorragia, extracción accidental, fiebre, etc.) deben ponerse en contacto con el centro.

Existen múltiples posibilidades de registro⁷⁵⁸, pero al menos ha de incluir la siguiente información:

- Nombre del profesional que manipula el CVC.
- Fecha de implantación y localización.
- Tipo de CVC, longitud y volumen de cebado.
- Su funcionamiento (comprobación de la permeabilidad de las ramas, necesidad de fibrinólisis, flujo y presiones).
- Complicaciones (disfunción, signos de infección).
- Número de CVC y causas de recambio.

6.6. SEGUIMIENTO DEL CATÉTER

Recomendaciones

R 6.6.1) Se recomienda realizar un seguimiento clínico y funcional del CVC en cada sesión de diálisis y su evolución en el tiempo.

R 6.6.2) Se recomienda que, ante una eficacia dialítica insuficiente, se tenga en cuenta el flujo proporcionado por el CVC y la recirculación de este.

R 6.6.3) Se recomienda no realizar cultivos rutinarios en ausencia de signos de infección.

Razonamiento

La función de los CVC para HD es proporcionar un acceso al torrente circulatorio que permita una diálisis eficaz con el menor número de complicaciones. El seguimiento de estos tiene por objeto detectar cuanto antes las posibles complicaciones y, en este sentido, cabe destacar el seguimiento clínico y el seguimiento funcional.

El seguimiento clínico, que nos advertirá de las complicaciones en el paciente, se realizará en cada sesión de HD y deberá constar en los registros de enfermería. Debe basarse en la búsqueda de síntomas o signos físicos que hagan sospechar:

- Infección: aparición de fiebre, signos inflamatorios en orificio de salida o en el túnel. En cada sesión de HD debe investigarse la integridad del apósito, que debe estar limpio, seco y sin ningún tipo de secreción⁷⁵⁹.
- Edema en miembros superiores o cara que nos haga sospechar una trombosis de venas centrales^{708,709}.
- Dolor a nivel del hombro o cuello, que puede indicarnos rotura del CVC o cambios bruscos en la

situación clínica del enfermo, que sugeriría una complicación grave⁷²⁶.

- Alteraciones de la integridad cutánea: dermatitis producidas por alergias al material utilizado, curas excesivas o apósitos que favorezcan la maceración de la piel y úlceras por decúbito producidas por el manguito de Dacron o por el propio CVC a la salida del orificio.
- Control periódico de la longitud de la parte externa del catéter. Esto permitirá determinar posibles desplazamientos del CVC y, en consecuencia, de la localización de la punta⁷⁶⁰.

El seguimiento funcional tiene como finalidad la detección de alteraciones que impidan la realización de una HD eficaz, es decir, conseguir el Kt/V adecuado. Este seguimiento se realizará en cada sesión y se valorará también su evolución en el tiempo, ya que cada paciente es control de sí mismo. Dichas determinaciones son las siguientes:

- Flujo sanguíneo. En la actualidad, los monitores proporcionan una lectura del flujo real. El flujo dependerá de la estructura del CVC (calibre, materiales, etc.) y de la situación de la punta (aurícula o cava superior/inferior). El flujo recomendado es >300 ml/min.
- Presiones del circuito. En los CVC solo se determinan las presiones dinámicas.
- Determinación del aclaramiento medio. La determinación del aclaramiento medido por dialisancia iónica (K) ayuda a realizar la monitorización de la adecuación de la HD mediante el uso del Kt. En la actualidad, lo aportan la mayoría de los monitores de HD, resultando útil para conocer el funcionamiento y rendimiento del CVC. Cualquier cambio en la Kt deberá tenerse en cuenta, ya que puede suponer un déficit funcional del CVC^{761,762}.
- Recirculación. Es prácticamente mínima en catéteres colocados en venas yugular y subclavia (no existe recirculación cardiopulmonar como en las FAV), por lo que cualquier recirculación >5-10% es sugestiva de alteraciones en el catéter: cambio de posición de la punta, coágulo en la luz, vaina de fibrina o trombosis pericatóter⁷⁶³. La recirculación va a estar determinada por la estructura y localización de la punta y, en algunos casos, por la inversión de las líneas^{693,701,764}.

6.7. COMPLICACIONES DEL CATÉTER

Recomendaciones

NUEVA

R 6.7.1) Se sugiere la vigilancia del paciente en las primeras horas tras la colocación de un CVC, para poder detectar precozmente las complicaciones inmediatas relacionadas con la punción y su colocación, y así aplicar el tratamiento específico lo más temprano posible.

Razonamiento

Las complicaciones surgidas tras la implantación de un CVC para HD pueden clasificarse en agudas o precoces y tardías.

Agudas

Ocurridas dentro de los 30 días que siguen al procedimiento. Son infrecuentes^{703,726,765} y están relacionadas con la punción venosa o con la inserción. Pueden ser subdivididas en las que se encuentran íntimamente relacionadas con el procedimiento o inmediatas, que se definen como las que tienen lugar en las 24 h siguientes a la intervención, y en las que ocurren una vez ha transcurrido este intervalo de tiempo. Las complicaciones derivadas del procedimiento suelen consistir en daños a las estructuras vitales subyacentes y a mal posicionamientos del catéter. Las complicaciones más frecuentemente asociadas se enumeran en la **Tabla 28**.

Dichas complicaciones varían en función de la vena a canalizar, la experiencia del médico, la utilización o no de ultrasonidos para la canalización venosa⁷²⁹⁻⁷³¹ y de técnicas de imagen⁷¹⁴, así como de la condición clínica del paciente (inmunosupresión, trastorno de coagulación, obesidad, etc.).

Conviene mantener una vigilancia estricta las primeras horas postpunción para tratar de identificarlas y proceder al tratamiento correspondiente de forma inmediata, ya que pueden ser potencialmente mortales.

Entre las complicaciones más frecuentes, pero de menor gravedad, está la hemorragia por el orificio de entrada cutáneo. En la mayoría de casos, la hemorragia procede del punto de punción venosa debido a presiones venosas yugulares elevadas. Un error frecuente es el de comprimir el orificio de salida cutáneo cuando se produce la salida de sangre; el punto a comprimir es el de la zona de punción venosa, aunque lo más efectivo

Tabla 28. Complicaciones inmediatas tras implantación de un catéter venoso central.

Frecuentes
• Mal posicionamiento
• Neumotórax/neumomediastino
• Embolia aérea
• Punción arterial
• Sepsis relacionada con el procedimiento
• Infección de la herida quirúrgica
• Hematoma en el punto de punción venoso
• Hemorragia por herida quirúrgica
• Arritmias cardíacas
• Parálisis transitoria del nervio recurrente laríngeo
• Rotura/perforación del catéter
• Reacciones a la anestesia local
• Reacciones vagales
Excepcionales
• Perforación cardíaca o de los grandes vasos
• Taponamiento cardíaco
• Rotura cardíaca
• Hematoma retroperitoneal
• Parálisis permanente del nervio recurrente laríngeo

es evitar el decúbito manteniendo al paciente sentado para reducir la presión en la vena yugular.

Debido al elevado grosor del sistema introductor, la embolia gaseosa no es una complicación muy infrecuente. Posicionar la cabeza del paciente lo más baja posible para aumentar la PV, una cuidadosa sustitución del dilatador del introductor por el CVC y la utilización, más recientemente, de introductores pelables valvulados son medidas que hacen disminuir el riesgo.

La perforación de un vaso central es una complicación potencialmente mortal, resultado de atravesar la pared vascular con los dilatadores durante el procedimiento de inserción⁷²⁶. Una cuidadosa introducción del dilatador, siguiendo siempre el recorrido de la guía, sin forzar su avance para impedir su plegamiento y la utilización de técnicas de imagen fluoroscópicas en tiempo real, hace muy improbable esta complicación.

Otra complicación grave, aunque excepcional, es la fistula carotidoyugular. Se ha descrito en la bibliografía asociada a infartos cerebrales⁷⁶⁶.

Tardías

Agrupamos el conjunto de complicaciones que tienen lugar pasados 30 días de la realización del procedimiento. Las complicaciones tardías suelen estar en relación con el cuidado y función del catéter y se diferencian en el tiempo desde la inserción de este. No suelen ser tan graves como las agudas, pero una de sus consecuencias es la retirada del CVC y, por tanto, la pérdida de un AV para HD. Entre las complicaciones más frecuentemente mencionadas en la bibliografía encontramos las siguientes^{685,726,767}:

1. Infección

Es la complicación más frecuente de los CVC. Los gérmenes implicados suelen ser estafilococos coagulasa negativos y *Staphylococcus aureus*. Puede ser a 3 niveles: del orificio, del túnel o bacteriemia.

2. Trombosis relacionadas con el CVC

Estas se clasifican en:

- Extrínsecas:
 - Trombosis mural.
 - Trombosis venosa central.
 - Trombosis auricular.
- Intrínsecas:
 - Formación de vaina de fibrina.
 - Trombo en la punta del CVC.
 - Intraluminal.

3. Estenosis venosa central

La colocación de CVC se asocia a estenosis venosas. Estas son más frecuentes cuando se insertan por vía subclavia (estenosis entre el 42 y el 50%)^{685,717,720} que por vía yugular (0-10%)^{717,721} y mucho mayores con CVNT que con CVT. Aunque suelen ser asintomáticas, en ocasiones cursan con edema del miembro superior ipsilateral y pueden comprometer el futuro desarrollo de una FAV en ese miembro.

4. Hemotórax, perforación auricular y taponamiento cardíaco

Complicaciones excepcionales y asociadas al uso inadecuado y prolongado de CVNT⁶⁸⁵. La rigidez del CVC mal posicionado condiciona la erosión y posterior perforación vascular. Se asocian a malposición de la punta (apoyando en AD) o migración proximal desde la vena cava superior.

5. Pinzamiento y ruptura del CVC con migración hacia cavidades cardíacas o arterias pulmonares

El paso del CVC insertado por vena subclavia a través de la pinza costoclavicular suele ser responsable de esta ruptura. Aunque esta complicación puede darse en CVC implantados para quimioterapia o antibioterapia (fundamentalmente reservorios) es excepcional en los CVC para HD, dado que no se utiliza la vena subclavia como vena de acceso.

6. Las roturas o desconexiones accidentales o voluntarias del catéter o sus tapones suelen producir embolias gaseosas y rara vez hemorragias (en los catéteres con punta intratorácica).

Las pinzas de las extensiones no garantizan el cierre, por lo que los tapones deben ser de seguridad (con rosca). Debe evitarse que las pinzas actúen sobre la misma zona repetidamente para que no rompan las extensiones. Algunos equipos dejan habitualmente las pinzas abiertas por esta razón, utilizándolas solo para las maniobras de conexión a HD.

7. La dificultad en la extracción de los CVT es una complicación infrecuente (1%)⁷⁶⁸

Debida a la formación de una cápsula de fibrina, colágeno y células endoteliales, que en algunos pacientes provoca la fusión de la pared de la vena y el CVC. Por este motivo, el CVC queda fuertemente fijado provocando una elevada resistencia a la extracción^{769,770}. Se ha sugerido que la retención del catéter podría estar en relación con el tiempo de permanencia (rango, 12-120 meses) y el estrecho calibre de las venas utilizadas⁷⁷¹⁻⁷⁷³. La mayoría de los CVT pueden extraerse mediante maniobras locales que implican la disección y liberación de adherencias en el orificio de salida cutáneo o a nivel del manguito subcutáneo, ejerciendo posteriormente una tracción moderada para extraer el CVT. Si esto no fuese efectivo se aconseja efectuar una revisión de la zona a nivel del punto de entrada en el vaso sanguíneo (base del cuello para los colocados en la vena yugular), para poder realizar una disección más exhaustiva de la cápsula fibrosa pericatóter y liberar el catéter. Cuando el CVT se encuentra retenido, la excesiva tracción para su retirada puede comportar serias consecuencias como lesiones vasculares, rotura y fragmentación del CVC, y embolización en AD o arteria pulmonar^{770,773,774}. Actualmente, no disponemos de evidencia respecto al manejo del catéter retenido. Si se opta por no retirarlo podemos extraer la porción extravascular, fijando la parte proximal y dejando la porción intravascular retenida in situ. En estos casos existirá un

potencial riesgo de trombosis, embolia o infección, pero no hay consenso para recomendar la realización de profilaxis anticoagulante o antibiótica^{771,773}. Si se decide retirarlo, una opción será la cirugía abierta, aunque recientemente se han descrito nuevas técnicas para la extracción de los CVT retenidos mediante radiología intervencionista. Esta técnica consiste en realizar dilataciones mediante balón de angioplastia a través de la luz del CVT, con el objeto de despegar las adherencias entre la pared del vaso y el catéter, y así poder liberarlo para facilitar su extracción o recambio⁷⁷⁵⁻⁷⁷⁷.

8. Otras complicaciones

Oftalmoplejía y exoftalmos, hemorragia de varices esofágicas, rotura de la luz del CVC y embolizaciones. Sin embargo, las complicaciones tardías más frecuentes son las trombóticas y las infecciosas, que se detallan en los apartados siguientes referidos al CVT.

6.8. DISFUNCIÓN DEL CATÉTER

Recomendaciones

NUEVA

R 6.8.1) Se sugiere sospechar la disfunción del CVC ante la imposibilidad de obtener o mantener un flujo de sangre extracorpóreo adecuado ($Q_B < 300$ ml/min) para realizar una sesión de HD.

NUEVA

R 6.8.2) Se sugiere que ante la disfunción precoz se sospeche acodamiento del CVC o malposición de la punta y ante la tardía, trombosis intraluminal o pericatóter.

NUEVA

R 6.8.3) Se recomienda iniciar el tratamiento del catéter venoso central tunelizado trombosado o disfuncionante con infusión intraluminal de fibrinolíticos.

NUEVA

(💎) R 6.8.4) Se sugiere, ante la necesidad de sustitución del CVT por fracaso del tratamiento fibrinolítico, el recambio del catéter sobre guía, siempre que no exista infección del túnel o sepsis relacionada con el catéter. Se sugiere asociar la angioplastia de la vaina de fibrina antes de la colocación del nuevo catéter.

NUEVA

(💎) R 6.8.5) Ante la disfunción del CVT se sugiere no realizar tratamiento de la vaina de fibrina mediante pelado o "stripping".

NUEVA

(💎) R 6.8.6) Se sugiere que el sellado del CVT tunelizado durante los periodos entre sesiones de HD se realice con heparina, con citrato o con activador tisular del plasminógeno alternado con heparina.

Razonamiento

La disfunción del CVC es una de las causas más importantes que influyen en su retirada junto a las infecciones. Desde las primeras series publicadas que describen este problema⁷²⁷ hasta la actualidad sigue suponiendo uno de los mayores problemas asociados a la supervivencia del CVC.

Se define la disfunción del CVC como la incapacidad de obtener o mantener un flujo de sangre extracorpóreo adecuado durante los primeros 60 min de una sesión de HD, a pesar de haber realizado al menos un intento de mejorar el flujo. Las guías KDOQI¹⁰ establecieron como valor la cifra no inferior a 300 ml/min; sin embargo, diseños actuales de CVC de HD que proporcionan flujos más elevados (>400 ml/min) sin aumentar las presiones en la bomba, hacen preciso detectar la disfunción antes de un descenso del flujo hasta 300 ml/min. Además del descenso del flujo, un descenso del Kt/V, una PA más negativa de 250 mmHg y/o una PV >250 mmHg, o una disminución de la relación $Q_b/PA >10\%$ en controles sucesivos puede suponer una alerta^{10,778}.

Las causas de disfunción pueden clasificarse en precoces o tardías. La disfunción precoz ocurre la primera vez que se realiza diálisis a través del CVC. Suele estar íntimamente relacionada con el proceso de inserción, en concreto con la mala posición de la punta o con acodamiento de este ("kinking")^{714,778}.

La malposición de la punta del CVC sucede cuando se sitúa en vena cava superior o cuando la luz arterial no está colocada en la AD, siendo más frecuente en obesos, en los que el cambio de posición de decúbito a bipedestación hace que la punta se desplace desde la aurícula a la vena cava^{735,779,780}, y en las colocaciones que utilizan la vena yugular interna izquierda como punto de entrada. El desplazamiento desde la AD hacia la unión cavoatrial o a la vena cava superior es más frecuente en los CVC localizados en venas centrales izquierdas. Algunos autores han sugerido como causas de esta las inherentes a la anatomía mediastínica (elongación de los troncos venosos)⁷⁸¹. Una posible solución sería recolocar el CVC con control fluoroscópico sobre guía rígida o, en caso de que no se corrija, realizar el recambio por un CVC de mayor longitud.

El acodamiento se produce en el momento de realizar la tunelización. Si al finalizar la inserción del catéter se comprueba falta de flujo o resistencia al aspirado con una jeringa, lo adecuado

es introducir una guía metálica y recolocar el CVC⁷⁸²; en ocasiones no se logra debido a una defectuosa realización del túnel respecto a la punción venosa y debe realizarse el recambio por un nuevo túnel subcutáneo. Es recomendable que la curva principal del catéter se apoye en la clavícula.

La disfunción tardía se debe generalmente a trombosis. Su presencia, ya sea intraluminal o por la formación de una vaina de fibrina, supone un gran porcentaje de la disfunción de los CVC. La vaina de fibrina se inicia a las 24 h de la colocación como respuesta a la agresión sufrida por el vaso. Se prolonga a lo largo de la superficie del CVC tras los primeros días de su colocación^{778,783,784}, siendo la principal causa de disfunción tardía. La disfunción suele aparecer varias semanas tras la colocación⁷⁰⁹, si bien puede ocurrir incluso a las 24 h^{778,785}. Las trombosis se han venido clasificando en extrínsecas e intrínsecas⁷⁸². Las trombosis extrínsecas son secundarias a la formación de un trombo mural que puede ubicarse en la vena cava superior o en la AD. Suelen ser graves, ya que precisan de anticoagulación sistémica y retirada del CVC^{685,709}. Las trombosis intrínsecas suelen ser la causa de déficit de flujo a través del CVC y suelen estar asociadas a la formación de la vaina de fibrina, un trombo en la punta del catéter o un trombo a nivel intraluminal. Esta clasificación, más clásica, hace referencia tanto a la disfunción del CVC como a las complicaciones derivadas de este. Actualmente, y si nos referimos a la disfunción, es más útil la clasificación establecida por Besarab y Pandey (**Tabla 29**)⁷⁷⁸.

Tabla 29. Tipo de disfunción del catéter venoso central y complicaciones derivadas.

Tipo	Hallazgos	Síntomas
"Flap" o cola de fibrina	La fibrina se extiende desde el extremo del catéter actuando a modo de válvula	Posibilidad de infundir, pero no de retirar sangre
Vaina de fibrina	La fibrina se adhiere a toda la longitud y superficie externa del catéter. Esto permite la presencia de trombo entre la vaina y la punta	Imposibilidad para infundir y/o retirar sangre
Trombo mural	La fibrina procedente de la pared vascular dañada se une a la fibrina que recubre el catéter, lo que aumenta el riesgo de trombosis venosa	Salida del líquido inyectado por el punto de inserción del catéter, edema, dolor, dilatación vascular
Trombo intraluminal	La vaina de fibrina se forma dentro de la luz del catéter, lo que causa oclusión parcial o total	Imposibilidad para infundir y/o retirar sangre

Relevancia clínica de la vaina de fibrina

La vaina de fibrina, inicialmente compuesta de fibrinógeno, albúmina, lipoproteínas y factores de coagulación, aparece 24 h después de la colocación del CVC como respuesta del vaso a una lesión.

A continuación se extiende por la superficie del CVC durante los días siguientes y es la causa principal de la disfunción tardía⁷⁷⁸. La aparición de esta vaina está íntimamente relacionada con la presencia del biofilm. Este biofilm se define como una comunidad sésil, que se caracteriza por células que se adhieren a un sustrato o entre sí y que están protegidas por una matriz extracelular polimérica de sustancias que producen ellas mismas⁷⁸⁶. La mayor complicación del biofilm, además de la infección en sí, es el desarrollo de la vaina de fibrina. La fisiopatología de la producción del biofilm no está clara, pero se ha planteado la hipótesis de que puede ocurrir debido al contacto inicial de las bacterias libres con una superficie extraña, el CVC. Esto puede ocurrir entre los días 1 y 14. Esta adherencia de la célula puede generar una señalización molecular y proliferar para formar microcolonias, de este modo genera un recubrimiento de exopolisacáridos que se adherirá a la superficie gracias a una matriz de glicocálix y rodeará la comunidad de microcolonias bacterianas. La presencia de la biopelícula no tiene por qué causar infección necesariamente; sin embargo, la complicación no infecciosa más importante es el desarrollo de la vaina de fibrina⁷⁸⁶.

No está claro en qué orden la vaina de fibrina, el biofilm y su interdependencia se desarrollan⁷⁸⁷, pero la evidencia actual sugiere que el biofilm evoluciona a vaina de fibrina en días o meses. Además de la fibrina se añaden otros componentes: laminina, fibronectina, colágeno, o células musculares lisas y células endoteliales. La vaina de fibrina comienza en el punto de contacto entre el catéter y la pared del vaso y avanza hasta que cubre la total longitud del CVC; de este modo crea una posible disfunción. Aunque la incidencia de la formación de la vaina es del 100%, su condición puede permanecer subclínica; sin embargo, en pacientes sintomáticos se puede deber a la formación de un trombo y/o a la infección^{786,788}. En un estudio retrospectivo realizado en 2007⁷⁸⁹, los autores establecieron una íntima relación entre la vaina de fibrina y las disfunciones o complicaciones del CVC (infecciosas y falta de flujo), que se encontraban presentes en el 76% de las venografías realizadas para valoración de la disfunción. De ese modo, la vaina de fibrina y la trombosis asociada favorecen el sobrecrecimiento

bacteriano y tienen un efecto claramente desfavorable sobre la permeabilidad y durabilidad del CVC⁷⁹⁰. Esta asociación entre vaina de fibrina y trombosis, disfunción e infecciones hace necesario su diagnóstico y manejo precoz.

Evaluación clínica y radiológica del catéter malfunctionante

La secuencia de evaluación se inicia con la realización de una radiografía de tórax para evaluar la posición del CVC y descartar acodamientos. A continuación, debe evaluarse la permeabilidad del CVC mediante la infusión de 10 ml de suero salino seguida de la aspiración de sangre. La imposibilidad de aspirar sangre, infundir suero o ambas conforman el diagnóstico de sospecha de vaina de fibrina (**Tabla 29**).

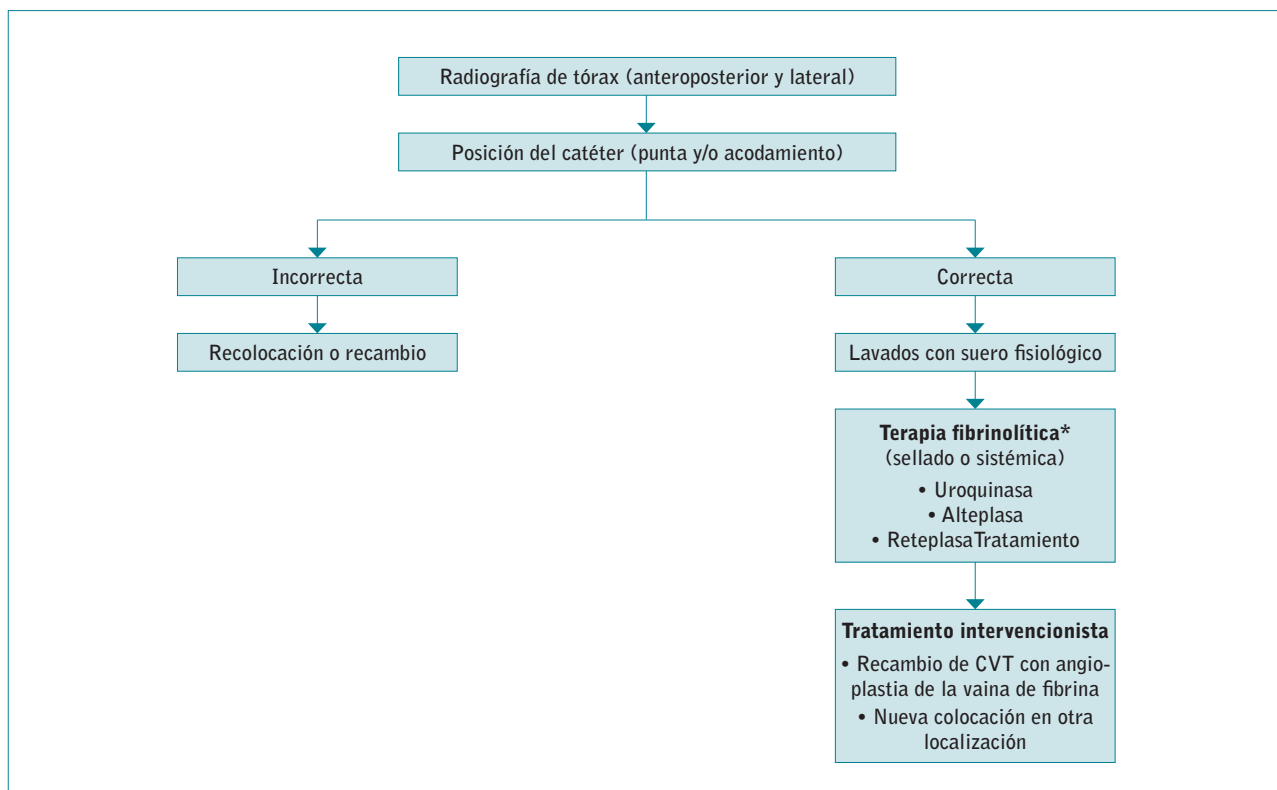
El estudio mediante angiografía con sustracción digital con contraste es la técnica de elección para la realización del diagnóstico. Los hallazgos angiográficos en relación con la vaina de fibrina son defectos de relleno, reflujo de contraste hacia el extremo proximal del CVC con salida por agujeros en la vaina, excesivo "jet" de salida por los orificios laterales del CVC y ausencia de un flujo suave y adecuado desde el extremo del CVC hacia la AD⁷⁸³. Para el diagnóstico también se utiliza la venografía periférica tras punción de vena en el dorso de la mano o el pie. También se ha descrito la realización de venografía retrógrada a través del CVC, pero una vez retirado y posicionado proximal a la zona de entrada en la vena central⁷⁸⁹. La venografía retrógrada permite diagnosticar la vaina de fibrina o la presencia de trombo durante el procedimiento de recambio del CVC y la realización de ATP de la vaina antes de la inserción de un nuevo CVC.

Tras detectar la disfunción hay que identificar y tratar inmediatamente el problema, ya que retrasar la solución predispone al paciente a una inadecuada diálisis y una mayor manipulación, que se traduce en un aumento del riesgo de infección⁷⁸².

Tratamiento del catéter disfuncionante (Figura 7)

Las recomendaciones de la National Kidney Foundation¹⁰ para el tratamiento de la disfunción de los CVT incluyen:

- Evaluación radiológica. Es imprescindible un estudio radiológico para diagnosticar la disfunción del



***Protocolo de administración de fibrinolíticos**

En este apartado no se pretende recomendar dosis, vía de administración y tiempos de permanencia de los diferentes agentes trombolíticos. La heterogeneidad de los diversos estudios en cuanto a la metodología y el limitado número de pacientes analizados no han proporcionado suficiente nivel de evidencia para recomendar un tipo, dosis, vía de administración y tiempo de permanencia de los agentes fibrinolíticos.

Uroquinasa (sellado)

- Dosis variables entre 5.000 y 100.000 unidades internacionales (UI) por rama del catéter.
- Intentar la extracción de heparina aspirando mediante una jeringa estéril a través de la luz ocluida.
- Inyectar la dosis de uroquinasa por cada luz de forma simultánea.
- Esperar entre 30 min y 1 h y media e intentar la aspiración del contenido de la luz del CVC.
- Si no se consigue la desobstrucción se puede repetir el proceso con la misma dosis o superior (depende del protocolo).
- Si la desobstrucción no ha sido completa, pero ha permitido realizar la sesión de HD, valorar sellar las luces del CVC con uroquinasa manteniéndola hasta la siguiente sesión, aspirando el contenido antes del inicio de la HD (dependiendo del protocolo).

Uroquinasa (sistémica a través del CVT)

- Se puede administrar durante la sesión de HD, a través de la cámara venosa, sustituyendo total o parcialmente la heparina o infundirla a través de cada luz del CVC.
- Se perfunden en un tiempo variable hasta 250.000 UI diluidas en 250 ml de suero fisiológico, la mitad por cada luz (dependiendo del protocolo).

Alteplasa (rt-PA) (sellado)

- Intentar la extracción de heparina aspirando mediante una jeringa estéril a través de la luz ocluida.
- Inyectar 2 mg (2 ml) por cada luz purgando toda la superficie intraluminal.
- El tiempo de espera sugerido es de 30 min e intentar la aspiración del contenido de la luz del CVC.
- Si no se consigue la desobstrucción, mantener el tiempo de permanencia 90 min más.
- Una modalidad alternativa es inyectar 2 mg (2 ml) en ambas luces, purgando toda la superficie intraluminal con 0,1 ml adicionales, y empujar la alteplasa mediante pequeños bolos de 0,3 ml de suero fisiológico cada 10 min hasta 3 repeticiones (total 30 min).

Alteplasa (rt-PA) (sistémica a través del CVT)

- Se infunde a través de cada luz del CVC.
- Se perfunden en 3 h 2,5 mg de rt-PA disueltos en 50 ml de suero fisiológico (17 ml/h por cada luz).

Figura 7. Conducta a seguir ante la disfunción del catéter venoso tunelizado (CVT). CVC: catéter venoso central; HD: hemodiálisis; rt-PA: activador tisular del plasminógeno recombinante.

CVC y documentar las condiciones del vaso (vena central). Debe incluirse la venografía con contraste a través del catéter.

- Instaurar el tratamiento adecuado.
 - Reposicionamiento del CVC.
 - Tratamiento del trombo y/o vaina de fibrina mediante medidas mecánicas o infusión de sustancias fibrinolíticas.
 - Recambio del catéter disfuncionante.
 - Pelado del CVT.
 - ATP del vaso y/o de la vaina de fibrina.

Ante la malposición, el acodamiento o la migración del CVC, se procederá inicialmente a la resolución del problema mediante la utilización de guías y, en caso de no obtener resultados, se procederá a la sustitución del CVC. Muchos autores realizan la sustitución del CVC sobre guía utilizando el mismo trayecto del túnel y acceso venoso central^{1783,789,791}. El recambio del CVC a través de una guía disminuye el tiempo de procedimiento y preserva los accesos venosos, si bien este recambio de CVC en el mismo sitio podría producir una mayor tasa de infección que cuando se procede a la colocación del nuevo CVC en una ubicación diferente, como se muestra en estudios en pacientes sin insuficiencia renal, con infección de catéter e inmunodeprimidos, en los que no es preciso preservar futuros sitios potenciales de inserción⁷⁹². Estos autores concluyen, sin embargo, que el cambio sobre guía podría ser una opción aceptable en paciente en HD con bacteriemia o mal funcionamiento del CVC, siempre y cuando se haya establecido un tratamiento antibiótico adecuado⁷⁹², opción ya constatada por otros autores en el paciente renal⁷⁹³ y, de hecho, ya propuesta a nivel de guía clínica¹⁰.

Técnicas a aplicar ante la disfunción del catéter venoso central

Lavados enérgicos con suero fisiológico

Debe realizarse en condiciones de asepsia para evitar complicaciones infecciosas⁷⁹⁴. Se debe emplear una jeringuilla de 10 ml. Si tras tres intentos no se soluciona el problema y persiste el déficit de flujo se pasa a la pauta de instaurar una terapia fibrinolítica⁷⁸².

Terapia mecánica transcatéter

Consiste en extraer el trombo mediante una guía, un catéter de Fogarty o un cepillo de biopsia ureteral intro-

ducidos por su luz. No produce alteraciones sistémicas, pero es poco efectiva cuando la trombosis es secundaria a una vaina de fibrina⁷⁸².

Terapia fibrinolítica intraluminal (Figura 7)

La infusión de agentes trombolíticos a través de las luces de los CVC se ha venido utilizando ampliamente con el fin de restaurar la permeabilidad y eliminar la vaina de fibrina y el trombo, y se ha recomendado por varias guías de práctica clínica^{6,10}. Existen varios protocolos descritos en la bibliografía, tanto para el uso de fibrinolíticos en dosis altas y de forma sistémica como para la utilización intraluminal en dosis bajas. No existen ECA que avalen la utilización de un fibrinolítico sobre otro, pero sí estudios que comparan tratamientos trombolíticos a dosis bajas. En la revisión sistemática realizada por Hilleman y Campbell se observa una mayor permeabilidad del reteplase (88±4%) frente al alteplase (81±37%) y permeabilidades muy bajas para el tenecteplase (41±5%)⁷⁹⁵. El reteplase presenta, además, la ventaja de un menor coste. La utilización de alteplase en bajas dosis se evaluó en un ensayo clínico prospectivo en el que se incluyeron 1.064 pacientes de 80 centros (estudios COOL y COOL1)^{796,797}. La administración de 2 mg/2 ml de alteplase por cada luz del catéter, con mantenimiento del fibrinolítico in situ por un período de 2 h seguido de otra dosis similar, en caso de no respuesta, obtuvo muy buenos resultados en cuanto a permeabilidad (el 92,4% para catéteres de doble luz) con muy escasos efectos secundarios (el 0,4% de sepsis, el 0,3% de hemorragia gastrointestinal y el 0,3% de trombosis venosa). Estudios más recientes obtienen resultados similares con la utilización de alteplase (rt-PA) intraluminal a bajas dosis y con escasos, o prácticamente nulos, efectos secundarios^{795,798,799}, sin considerar necesario una permanencia larga del alteplase en la luz de los catéteres para obtener tasas de permeabilidad similares. El purgado de las luces con alteplase en una solución de 1 mg/1 ml, con empuje del alteplase por suero salino en pequeñas cantidades (0,3 ml) cada 10 min, permite mantener el fármaco activo en la punta y reducir el período de tratamiento a 30 min⁷⁹⁹. Los resultados de permeabilidad son similares a los realizados con permanencias prolongadas, sin aumentar el riesgo de hemorragia ni incrementar el gasto del procedimiento al no utilizar dosis superior de fibrinolítico. La utilización de dosis bajas de uroquinasa (5.000 y 9.000 UI por luz) obtiene escasos resultados sobre la permeabilidad de los CVC⁸⁰⁰. Un ensayo clínico para valorar la eficacia a dosis altas, aleatorizó 2 grupos a 25.000 y 100.000 UI por luz, respectivamente. En el primer grupo se requirió una dosis adicional (50.000 UI por luz) en el 86% de los casos para conseguir una permeabilidad satisfactoria, que se hubo de repetir (con

75.000 UI) en la siguiente sesión de HD. La utilización de altas dosis de uroquinasa (100.000 UI) por luz desde el inicio en el segundo grupo consigue muy buenos resultados (100% de permeabilidad), requiriendo una segunda dosis de la misma cantidad de uroquinasa en el 33% de los casos. Es de destacar que ambos grupos recibían tratamiento preventivo con warfarina. No se registraron complicaciones hemorrágicas⁸⁰¹. Desde 1999, la uroquinasa está retirada del mercado en Estados Unidos⁸⁰² a causa de su procedencia humana, por lo que no existen estudios comparativos recientes norteamericanos entre la uroquinasa y el alteplasa. En la revisión realizada por la Cochrane⁸⁰³, tampoco se encuentran diferencias que avalen la utilización de uroquinasa frente a rt-PA, por lo que se considera que ambos protocolos podrían ser útiles, aunque con escasa evidencia, en el tratamiento del CVC trombosado.

Terapia fibrinolítica sistémica (Figura 7)

Para intentar mejorar los porcentajes de permeabilidad tras la infusión de uroquinasa, Twardowski propone en 1998 la utilización de uroquinasa en altas dosis y en infusión continua, 250.000 UI durante 3 h⁸⁰⁰. Con esta pauta se consiguen resoluciones del 81% tras la primera infusión y del 99% tras la tercera, muy superiores a las obtenidas con infusiones locales a bajas dosis, pero precisan de un estricto control en su administración y suponen un mayor número de contraindicaciones y complicaciones y un gasto elevado derivado del tiempo de hospitalización y de la vigilancia por parte del personal sanitario cualificado⁸⁰⁰. La utilización de forma sistémica del factor rt-PA se ha informado en la bibliografía (2,5 ml en 50 ml de suero salino en 3 h de HD) con un 100% de respuestas inmediatas y un 67% a los 30 días^{804,805}. Los resultados son similares a los observados con infusión en periodos cortos, tanto en permeabilidad como en ausencia de complicaciones, pero supone un empleo mayor de tiempo para la realización del tratamiento. El tratamiento preventivo con anticoagulantes ha demostrado algún efecto en la reducción de la formación de trombos en pacientes portadores de CVC^{806,807}. La permeabilidad de los CVC en pacientes anticoagulados es del 47,1%, frente al 8,1% en pacientes sin anticoagular ($p=0,01$). Sin embargo, el riesgo de hemorragia y la necesidad de monitorización de los niveles la hacen una terapia escasamente ideal para utilizar habitualmente en pacientes en HD⁸⁰⁸.

Terapia mecánica extraluminal y recambio del CVC

Ante el fracaso de la fibrinólisis para conseguir la permeabilidad del catéter, varias técnicas más agresivas

se han venido diseñando, todas ellas con el propósito de eliminar la vaina de fibrina sin o con sustitución del CVC.

El pelado percutáneo de la vaina de fibrina⁷⁸² que rodea el catéter ha venido realizándose con aceptables éxitos en lo referente a la permeabilidad del CVC^{782,809}. La técnica, aunque efectiva, conlleva una morbilidad asociada a un procedimiento invasivo, precisa de un personal cualificado para su realización y un gasto superior a la utilización de tratamientos fibrinolíticos. Estos datos vienen avalados por estudios más recientes que comparan el tratamiento fibrinolítico en altas dosis con el pelado de la vaina⁸¹⁰, con los que se obtienen mejores resultados para el primero en permeabilidad inicial (el 97 frente al 89%) y primaria (el 86 frente al 75% a los 15 días).

Frente a la utilización del pelado se encuentra también el ECA realizado por Merport et al⁸¹¹, que compara la eficacia del pelado frente al recambio de CVC sobre guía metálica. Los catéteres recambiados conseguían una mejor permeabilidad para HD durante 4 meses (el 23 frente al 0%; $p=0,05$) y con un menor coste (2.586 frente a 3.022 \$; $p<0,01$).

En un estudio realizado con una muestra de 66 pacientes⁸¹², en el que se comparaban varias técnicas invasivas (trombectomía de la vaina mediante pelado, recambio del catéter y recambio asociado a la ATP de la vaina), no se encontraron diferencias significativas entre las tres técnicas ni en resultados inmediatos, complicaciones y durabilidad del catéter. A pesar de ello, la mayor parte de los estudios encontrados en la bibliografía concluyen que el pelado no debe considerarse como terapia rutinaria para el malfuncionamiento del catéter y debe realizarse, en caso de no respuesta a la terapia fibrinolítica, un recambio del catéter sobre guía⁸¹¹.

El recambio en los CVC utilizados para HD debe realizarse sobre guía manteniendo el mismo AV central para preservar al máximo el número de AV del paciente; es una opción aceptable en pacientes en HD con mal funcionamiento del CVC o bacteriemia, siempre y cuando se haya establecido un tratamiento antibiótico adecuado^{10,792,793}.

La sustitución del CVC obtiene mejores resultados de permeabilidad cuando se asocia al tratamiento de la vaina mediante ATP con balón antes de la colocación de un nuevo CVC. En el ECA de Oliver et al⁸¹³, la mediana de tiempo para repetir el recambio fue claramente superior cuando se realizaba ATP que cuando

solamente se cambiaba el CVC (411 frente a 198 días; $p=0,17$). Por último, hay que valorar como último recurso en el caso de repetidos problemas de disfunción el riesgo-beneficio de la colocación del nuevo CVC en otra localización para evitar la vaina de fibrina, dado el riesgo de poder provocar la pérdida de otro territorio vascular central. De hecho, hay autores que incluso tras el fracaso del tratamiento fibrinolítico cambian el CVC directamente en otra localización diferente⁸⁰¹.

A continuación se analizan, entre los estudios revisados, los tributarios de análisis de la evidencia.



Pregunta clínica XXVIII: ¿Cuál es el mejor tratamiento de la disfunción persistente del catéter venoso central tunelizado (stripping, angioplastia de la vaina, fibrinolíticos, recambio del catéter)?



Resumen de la evidencia

Pelado percutáneo de la vaina de fibrina frente a infusión de uroquinasa. Un ECA con 57 pacientes no encontró diferencias estadísticamente significativas en las curvas de supervivencia del CVC.

Pelado frente a recambio de CVC. Un ECA de 15 intervenciones de pelado percutáneo de la vaina de fibrina percutánea frente a 22 recambios de CVC sobre guía metálica en 30 pacientes adultos, presenta una mayor permeabilidad con el recambio con menor coste, y concluye que el pelado no debe considerarse como terapia habitual para el malfuncionamiento del CVC.

Pelado percutáneo de la vaina de fibrina frente a recambio del CVC. Un ECA con 30 pacientes encontró que el recambio de CVC era significativamente mejor que el pelado para conseguir la permeabilidad adecuada para HD durante 4 meses, y que conseguía mayores días de permeabilidad media del CVC.

Angioplastia con balón de la vaina frente a no intervención. Un ECA con 30 pacientes no encontró diferencias estadísticamente significativas entre las

Calidad moderada

dos opciones en relación con la mediana de tiempo para repetir el recambio del CVC y la mediana de tiempo para repetir la intervención, pero sí en relación con el aumento de flujo de sangre (340 frente a 329 ml/min).

Uroquinasa en alta dosis (100.000 UI) frente a dosis más baja (25.000 UI) para trombosis del catéter. Un ECA con 65 pacientes encontraba que la dosis inicial más alta conseguía mejores resultados en relación con conseguir un flujo adecuado para HD y un menor consumo final de uroquinasa. Ambos grupos recibían tratamiento preventivo con warfarina.

Tenecteplasa frente a placebo. Un ECA con 149 pacientes encontraba diferencias a favor de tenecteplasa en resultados a corto plazo en relación con el porcentaje de CVC permeables al cabo de 1 h de la infusión y al aumento del flujo sanguíneo.

Alteplasa en tiempo corto frente a largo en el CVC. Un ECA con 60 pacientes no encontró diferencias estadísticamente significativas en relación con la tasa de permeabilidad del CVC (en la siguiente sesión de HD y a las 2 semanas) ni en supervivencia del catéter, y consideraba que la alteplasa es una opción a corto plazo que permite una ventana de 2 semanas durante la cual se deben instaurar tratamientos más definitivos.

Otro ECA, con 82 pacientes, comparaba dos opciones de administración de la alteplasa, "push versus (vs) dwell" (empujar frente a permanencia), y no encontró diferencias estadísticamente significativas en tasas de permeabilidad o en supervivencia del CVC hasta la siguiente intervención necesaria, ni en el flujo sanguíneo posttrombólisis o los litros procesados por hora en la siguiente sesión de HD, considerando que el protocolo de empuje es eficaz y seguro y más práctico que el de permanencia más larga de la infusión.

Valores y preferencias de los pacientes. No se han identificado estudios relevantes relacionados con este aspecto.

Uso de recursos y costes. No se han identificado estudios relevantes relacionados con este aspecto.

Desarrollo de la síntesis de la evidencia

La utilización de fibrinolíticos introducidos por la luz del CVC ha venido utilizándose desde hace años con buenos resultados. Junto a estos tratamientos se han utilizado otros destinados a la eliminación mecánica de la vaina de fibrina.

En la bibliografía se han encontrado varias revisiones sistemáticas o narrativas de las que se han localizado los ECA cuyos resultados se presentan a continuación^{778,783,791,795,814}.

Pelado percutáneo de la vaina de fibrina frente a infusión de uroquinasa

En un ECA, Gray et al⁸¹⁰ comparan 28 pacientes tratados con pelado percutáneo con 29 tratados con infusión de uroquinasa (30.000 UI/h, para un total de 250.000 UI), en CVT con tasas de flujo <250 ml/min y con flujo de referencia establecido como ≥ 300 ml/min o tasas de flujo de 50 ml/min menores de los valores más altos establecidos de flujos basales. Los resultados fueron los siguientes:

- El éxito clínico inicial: el 89% (25 de 28) para pelado percutáneo y el 97% (28 de 29) para uroquinasa.
- Las tasas de PP a los 15, 30 y 45 días: el 75% (n=20), el 52% (n=13) y el 35% (n=8) para pelado percutáneo y el 86% (n=21), el 63% (n=13) y el 48% (n=9) para uroquinasa.
- La mediana de duración adicional de la función del CVC fue de 32 días (IC del 95%:18-48 días) para pelado percutáneo y 42 días (IC del 95%:22-153 días) para uroquinasa.

No encontraron diferencias estadísticamente significativas en las curvas de supervivencia del CVC ($p=0,236$).

Pelado percutáneo de la vaina de fibrina frente al recambio del catéter venoso central

El ECA de Merport et al⁸¹¹ comparaba la eficacia de dos tratamientos para el mal funcionamiento del CVT para HD: 15 intervenciones de pelado percutáneo de la vaina de fibrina percutánea frente a 22 recambios de CVC sobre guía en 30 pacientes adultos con mal funcionamiento de CVC de HD (tasas de flujo <200 ml/min). La tasa de éxito técnico global fue del 97%.

Los CVC recambiados eran significativamente mejores para conseguir la permeabilidad adecuada para diálisis durante 4 meses (el 23 frente al 0%; $p=0,05$); medida principal de resultados en ese estudio.

La media de duración del CVC era de 52 días para recambio de CVC frente a 25 días para pelado ($p<0,001$).

La media de la permeabilidad del CVC era de $52,2\pm 43$ días para el grupo de recambio de CVC y de $24,5\pm 29,3$ días para el grupo tratado con pelado percutáneo ($p<0,0001$). Después del recambio de CVC, las tasas de permeabilidad a los 1, 2, 3 y 4 meses fueron de 71, 33, 27 y 27%, en comparación con 31, 16, 7 y 0% después del pelado ($p=0,04$).

Los costes eran mayores para el pelado (3.022 frente a 2.586 \$; $p<0,01$).

El ECA concluye que el pelado no debe considerarse como terapia habitual para el mal funcionamiento del CVC.

Angioplastia con balón de la vaina frente a no intervención

El ECA de Oliver et al⁸¹³ era un estudio piloto que analizaba la efectividad de la ATP de la vaina sobre la permeabilidad y la función del CVC en 18 pacientes aleatorizados a ATP con balón frente a 12 pacientes aleatorizados a ningún tratamiento.

Los resultados fueron los siguientes:

- La mediana de tiempo para repetir el recambio del CVC fue de 411 y 198 días, respectivamente ($p=0,17$).
- La mediana de tiempo para repetir la intervención fue de 373 y 97,5 días, respectivamente ($p=0,22$).
- El flujo de sangre, 340 frente a 329 ml/min ($p<0,001$); fue estadísticamente significativa pero clínicamente pequeña (11 ml/min).

Recambio de catéter venoso central en el mismo acceso frente a colocación de uno nuevo en otro acceso

No se ha identificado en la bibliografía ningún estudio que permita valorar este aspecto.

Fibrinolíticos

No se han encontrado ECA que comparen directamente distintos trombolíticos entre sí.

Uroquinasa en alta dosis (100.000 UI) frente a dosis más baja (25.000 UI) para trombosis del CVC.

En el ECA de Donati et al⁸⁰¹ se comparaban dos dosis iniciales de uroquinasa para el tratamiento de la trombosis del CVC. Los resultados fueron:

- *Dosis 25.000 UI* (29 casos). Flujo adecuado (≥ 250 ml/min): 4 casos (13,7%) y los 25 restantes (86,3%) requirieron posterior adición de 50.000 UI, y luego otras 75.000 UI en la siguiente sesión de HD.
- *Dosis 100.000 UI* (36 casos). Flujo adecuado (≥ 250 ml/min): 36 casos (100%), y se necesitó tratar con 100.000 UI a 12 casos (33,3%) en la siguiente sesión de HD.

Ambos grupos recibían tratamiento preventivo con warfarina.

Tenecteplasa frente a placebo

En el ECA de Tumlin et al⁷⁹⁴, con 149 pacientes, 74 tratados con tenecteplasa durante 1 h y 75 con placebo, los resultados fueron los siguientes:

- CVC permeables al de 1 h de la infusión: 22% de los pacientes en el grupo de tenecteplasa frente al 5% en el de placebo ($p=0,004$).
- Cambio en flujo sanguíneo: aumento de 47 ml/min en el grupo tenecteplasa frente a 12 ml/min en el grupo de placebo ($p=0,008$).

Se observaron cuatro infecciones del torrente sanguíneo relacionadas con el CVC (una con tenecteplasa, tres con placebo) y una trombosis (con tenecteplasa).

Alteplasa en tiempo corto frente a largo

Un ECA⁷⁹⁸ con 60 pacientes evaluaba el tiempo óptimo de permanencia de la alteplasa en el catéter, comparando 1 h (26 pacientes) con más de 48 h antes de la siguiente sesión de HD (34 pacientes).

No se encontraron diferencias estadísticamente significativas en ninguna de las medidas de resultado siguientes:

- Tasa de permeabilidad del CVC: en la siguiente sesión de HD, el 76,9 frente al 79,4%; a las 2 semanas, el 42,3 frente al 52,9%.
- Supervivencia del CVC: mediana de 14 días para la opción de corto plazo y de 18 para la larga ($p=0,621$).

Consideran que la alteplasa es una opción a corto plazo, que permite una ventana de 2 semanas durante la cual se deben instaurar tratamientos más definitivos.

Otro ECA⁷⁹⁹, con 82 pacientes, comparaba dos opciones de administración de la alteplasa, empuje frente a permanencia; 30 min frente 2 h.

No se encontraron diferencias estadísticamente significativas en ninguna de las medidas de resultado siguientes:

- Tasa de permeabilidad del CVC: el 82% (32 de 39) en el protocolo de empuje frente al 65% (28 de 43) de los CVC que reciben el protocolo de permanencia larga para superar los 300 ml/min ($p=0,08$).
- Supervivencia del CVC hasta la siguiente intervención necesaria en CVC: media de 65,5 frente a 59,3 días ($p=0,76$).
- Flujo sanguíneo posttrombólisis: diferencia de medias, $-16,26$ ml/min (IC del 95%, $-44,68$ a $14,16$; $p=0,29$).
- Litros procesados por hora en la siguiente sesión de HD: diferencia de medias $0,026$ (IC del 95%: $-1,302$ a $1,353$; $p=0,969$).

Consideran que el protocolo de empuje es eficaz y seguro y más práctico que el de permanencia de la infusión durante 2 h.

De la evidencia a la recomendación

Ante la disfunción del CVT existen diferentes estrategias que incluyen la utilización de fibrinolíticos, las maniobras intervencionistas como el rapado o la ATP de la vaina de fibrina y, por último, el recambio de CVC. Existen estudios realizados en forma de ECA, aunque los tamaños muestrales son limitados.

De los tratamientos evaluados, el basado en fibrinolíticos puede plantearse de un modo razonable como la primera aproximación terapéutica, debido a que no es invasivo y los resultados son aceptables en supervivencia y recuperación del flujo. En el caso de utilizar-

se uroquinasa, las dosis más altas presentan mejores resultados. No hay estudios comparativos con infusión continua.

De los tratamientos intervencionistas, el pelado ha demostrado peores resultados respecto al recambio de catéter. La ATP con balón de la vaina de fibrina, aunque las diferencias no son significativas, es capaz de aumentar en más del doble el período sin intervención sobre el CVC. Por lo que en el abordaje del CVC disfuncionante se sugiere que el primer paso sea el uso de un tratamiento no invasivo, como el tratamiento fibrinolítico, y si este se demostrase insuficiente, el siguiente sería el planteamiento del recambio de catéter con ATP de la vaina de fibrina.

La disfunción persistente del CVT obligaría a plantear la recolocación del CVC en otra localización en caso de que el paciente conserve sitios disponibles.

Pregunta clínica XXVIII. Recomendaciones

R 6.8.4) Se sugiere, ante la necesidad de sustitución del CVT por fracaso del tratamiento fibrinolítico, el recambio del catéter sobre guía, siempre y cuando no exista infección del túnel o sepsis relacionada con el catéter. Se sugiere asociar la angioplastia de la vaina antes de la colocación del nuevo catéter.

R. 6.8.5) Ante la disfunción del CVT se sugiere no realizar tratamiento de la vaina de fibrina mediante pelado.



Pregunta clínica XXIX: ¿Qué influencia tienen los diferentes tipos de cebado o sellado de las luces del catéter venoso central en la disfunción y en la infección de este?

Razonamiento

La relevancia de la vaina de fibrina y la trombosis debida a la asociación que comparten con el sobrecrecimiento bacteriano, así como con la permeabilidad y la longevidad del catéter, ha llevado a la búsqueda de múltiples medidas preventivas⁸¹⁵. Las soluciones de sellado se han venido utilizando desde la introducción de los CVT en la década de los ochenta del siglo pasado para prevenir el componente intraluminal asociado a la disfunción. De estas, la solución más

comúnmente utilizada en el período interdialítico ha sido la heparina⁸¹⁶ y posteriormente el citrato⁸¹⁷.

El procedimiento estándar para mantener la permeabilidad del catéter es el sellado con heparina. Se trata de un anticoagulante polisacárido que inactiva la trombina y el factor X activado. Actúa mediante su unión a la antitrombina formando entonces un complejo con la trombina. Este complejo heparina-antitrombina-trombina convierte a la trombina en inactiva; de este modo inhibe su capacidad de convertir el fibrinógeno en fibrina⁸¹⁸. La dosis habitualmente utilizada va de 1.000 a 10.000 UI/ml, con un volumen suficiente para llenar la luz hasta la punta⁷⁷⁸. La concentración de heparina se ha ido disminuyendo con el fin de reducir el riesgo de anticoagulación sistémica^{819,820}. El uso de concentraciones menores (2.500 a 1.000 UI/ml) ha demostrado una eficacia equiparable a las 5.000 UI/ml^{808,816}. La fuga de heparina por la luz del catéter tras el cebado o durante la siguiente hora ("leak phenomenon") puede tener efecto a nivel sistémico y explicar episodios de hemorragia^{821,822}. Aunque menos frecuentes, otras complicaciones asociadas a la heparina incluyen la trombocitopenia⁸²³ o las reacciones alérgicas⁸²⁴.

En este contexto se ha propuesto el citrato como una alternativa, dado que no produciría este efecto sistémico^{819,821,825} y dado su poder antitrombótico y sus potenciales propiedades antibacterianas^{817,826}. El citrato es un anticoagulante que bloquea la cascada de la coagulación mediante su unión a los iones de calcio, lo que impide la activación de las vías de la cascada dependientes del calcio. Su primer uso fue como anticoagulante para preservar la sangre y también durante muchos años como anticoagulante en las técnicas de HD continuas⁸²⁷. La ventaja del uso del citrato en el cebado cuando sale de la luz del CVC es que se metabolizaría rápidamente a bicarbonatos sin provocar cuadros de hemorragia sistémica⁸²⁸. Esto, unido a su efecto antimicrobiano, ha renovado su interés en la prevención de las infecciones relacionadas con el catéter. Por otro lado, sin embargo, ha habido cierta inquietud por la toxicidad del citrato y la presencia de arritmias en caso de sellados con volumen excesivo, especialmente a altas concentraciones⁸²⁸. Tras la comunicación de un caso de una parada cardíaca fatal tras el uso de citrato trisódico al 46,7% se produjo la retirada del TriCitrato[®] por la Food and Drug Administration en 2000⁸²⁹. Sin embargo, a más bajas concentraciones, con el 4%, se ha utilizado ampliamente con resultados comparables a la heparina⁸²⁷.

Otras soluciones posteriores incluyen citrato trisódico a diferentes concentraciones, antibióticos, anticoagulantes como alteplasa, tecneplase o dicumarínicos, así como diferentes combinaciones de estos^{827,830}. En relación con los antibióticos, algunas soluciones de sellado han demostrado una reducción en el riesgo de bacteriemias en comparación con la heparina^{831,832}, pero no se recomiendan de modo rutinario, tanto por su falta de evidencia de eficacia (ver Pregunta clínica XXX) como por el riesgo de desarrollo de resistencias⁸³³. Como resultado de la aparición de cepas con susceptibilidad reducida o resistencia a antibióticos se han sugerido alternativas como la taurolidina. La taurolidina es un derivado del aminoácido taurina. Se trata de un antimicrobiano de amplio espectro contra bacterias y hongos⁸³⁴. Se cree que los derivados metilados interactúan con los componentes de las paredes bacterianas, provocando su destrucción, así como también parecen reducir la adherencia de las bacterias a las células epiteliales humanas in vitro⁸³⁵. No se ha documentado resistencia bacteriana, dado que el modo de actuar de la taurolidina se asemeja más a un desinfectante que a un antibiótico⁸³⁶.

Se ha realizado una revisión de la bibliografía en la búsqueda de los estudios controlados con diferentes soluciones de sellado frente a heparina para comparar la eficacia en la prevención de la disfunción, trombosis o pérdida del CVC y prevención de la infección.



Resumen de la evidencia

Sellado con citrato frente a heparina. Metaanálisis de ECA no encuentran diferencias estadísticamente significativas entre sellado con citrato y sellado con heparina en relación con la duración media del catéter, trombosis del CVC, retirada del catéter, readmisiones relacionadas con el CVC, bacteriemias, infecciones del sitio de salida o mortalidad. La incidencia de hemorragias es menor en tratados con citrato.

Sellado con citrato más antimicrobianos frente a heparina. Metaanálisis de ECA encuentran que añadir antimicrobianos al citrato en el sellado no se asocia con diferencias en la duración del CVC o en la retirada de este por disfunción. Añadir gentamicina al citrato se asocia a menor riesgo de bacteriemias e infecciones del sitio de salida.

Sellado con heparina frente a rt-PA. Un ECA que compara heparina 3 días a la

Calidad baja

semana frente a rt-PA 1 día a la semana y heparina otros 2 días posteriores a la semana, encuentra que la opción con rt-PA se asocia a menor riesgo de malfuncionamiento del CVC y de bacteriemia relacionada con el CVC.

Uso de recursos y costes. El ECA de Hemmelgarn et al²⁴⁶ estima los costes medios (en dólares canadienses) de rt-PA y heparina en 1.794 y 195 dólares, respectivamente, y el coste del manejo de las complicaciones asociadas a un mal funcionamiento del CVC y bacteriemia relacionada con el CVC por paciente fue de 156 dólares con rt-PA y 582 dólares con heparina. Por lo tanto, el coste incremental de la atención de pacientes con rt-PA en comparación con la heparina fue de 1.173 dólares por paciente, o 13.956 dólares por episodio de bacteriemia relacionada con el CVC disfuncionante.

Valores y preferencias de los pacientes. No se han identificado estudios relevantes relacionados con este aspecto.

Desarrollo de la síntesis de la evidencia

Sellado con citrato frente a heparina

La revisión sistemática con metaanálisis de Zhao et al⁸²⁸ incluyó 13 ensayos controlados aleatorios, que comprendían 1.770 pacientes y 221.064 días de CVC, y comparaba el citrato (solo o con antimicrobianos) frente a la heparina para el sellado del CVC. Los resultados fueron:

Retirada del CVC por disfunción: sin diferencias significativas entre ambos.

- Citrato solo frente a heparina: 3 ECA y 21.378 días de catéter (RR: 0,94; IC del 95%:0,59-1,49; p=0,78).
- Citrato más antimicrobianos frente a heparina: 3 ECA y 143.604 días de catéter (RR: 1,06; IC del 95%:0,41-2,69; p=0,91).

Duración media del CVC: sin diferencias significativas. Diferencia de medias 3 ECA (-32,81 días; IC del 95%:-82,91 a 17,29; p=0,2).

Incidencia de hemorragias: 2 ECA (RR: 0,48; IC del 95%:0,30-0,76; p=0,002 -significativamente menor en los pacientes que recibieron sellado con citrato).

Trombosis del CVC: sin diferencias significativas. 2 ECA (RR:1,04; IC del 95%:0,46-2,34; p=0,9).

Tratamientos trombolíticos:

- *Citrato solo frente a heparina:* sin diferencias significativas. 3 ECA y 55 851 días de catéter (I²: 77%; RR:1,25; IC del 95%:0,74-2,11; p=0,41).
- *Citrato más gentamicina frente a heparina:* 2 ECA con 76 496 días de catéter (RR:0,62; IC del 95%:0,38-1,00; p=0,05).
- *Citrato más taurolidina frente a heparina:* 1 ECA con 150 118 días de catéter (RR:2,47; IC del 95%:1,68-3,63; p<0,00001).

Mortalidad por cualquier causa: sin diferencias significativas. 7 ECA (RR:0,81; IC del 95%:0,53-1,23; p=0,3).

Readmisiones relacionadas con el CVC: sin diferencias significativas. 2 ECA (RR: 0,61; IC del 95%: 0,13-2,74; p=0,5).

Bacteriemias relacionadas con el CVC: el metaanálisis combinado global encontraba que los sellados con citrato eran mejores que los de heparina: 11 ECA con 217 128 días de catéter (RR:0,39; IC del 95%:0,27-0,56; p<0,001).

Sin embargo, aunque el análisis de subgrupos mostró que los sellados con distintos antimicrobianos eran mejores que la heparina, en el sellado únicamente con citrato la diferencia no era significativa.

- *Citrato solo frente a heparina:* 3 ECA con 56.746 días de catéter (I²: 67%; RR:0,54; IC del 95%: 0,22-1,30; p=0,17).
- *Citrato más gentamicina frente a heparina:* 4 ECA con 85.343 días de catéter (RR:0,25; IC del 95%: 0,13-0,47; p=0,0001).
- *Citrato más taurolidina frente a heparina:* 3 ECA con 25.370 días de catéter (RR:0,45; IC del 95%: 0,27-0,77; p=0,003).
- *Citrato más azul de metileno más metilparabeno más propilparabeno frente a heparina:* 1 ECA con 49.669 días de catéter (RR:0,29; IC del 95%:0,12-0,72; p=0,008).

El análisis desagregado por valores de concentración del citrato mostraba que las concentraciones bajas (1,04-4%) a moderadas (4,6-7%) de sellado con citrato se asociaron con una menor incidencia de esas infecciones (p<0,001 y p=0,003, respectivamente),

pero los pacientes que recibieron alta concentración (30-46,7%) de citrato no tenían diferencias significativas frente a los sellados con heparina (p=0,3).

Infecciones del sitio de salida: diferencias no significativas.

- *Citrato solo frente a heparina:* 4 ECA con 59 942 días de catéter (I²: 60%; RR:0,73; IC del 95%: 0,35-1,53; p=0,41).
- *Citrato más gentamicina frente a heparina:* 2 ECA con 78 683 días de catéter (RR:0,57; IC del 95%: 0,20-1,57; p=0,28).
- *Citrato más taurolidina frente a heparina:* 2 ECA con 21 175 días de catéter (RR:1,09; IC del 95%:0,44-2,74; p=0,85).

Recientemente se han publicado 2 revisiones sistemáticas que analizan el efecto de distintos tipos de sellado en comparación con la heparina. En la primera revisión, que incluye 10 ensayos clínicos y 2 estudios observacionales controlados, comparan el sellado con heparina con otros métodos, incluido el citrato, sin encontrar diferencias en cuanto a la permeabilidad y disfunción del CVC (10 ensayos; RR: 0,89; IC del 95%: 0,56-1,39)⁸³⁰.

Otra revisión⁸³⁷ mostró resultados similares, aunque se observó una disminución significativa, en el porcentaje de hemorragias al sellar con citrato (ensayos; RR: 0,48; IC del 95%:0,30-0,75), sin encontrar diferencias en cuanto a mortalidad (3 ensayos; RR:0,71; IC del 95%:0,42-1,24). A diferencia de Zhao et al⁸²⁸, esta última revisión no mostró que el sellado con citrato redujera la incidencia de BRC (RR:0,54; IC del 95%:0,23-1,29), aunque estos resultados podrían explicarse por el menor número de estudios que considera este análisis (3 ensayos, frente a los 7 ensayos que aportaron datos de bacteriemia en la revisión de Zhao et al)⁸³⁷.

Finalmente, otra revisión sistemática⁸³⁸ analizó 6 ensayos clínicos (3 de los cuales en pacientes de HD) que comparaban el cebado de citrato combinado con el antimicrobiano taurolidina frente a heparina. Al igual que en la revisión de Zhao et al⁸²⁸, la combinación de citrato y taurolidina redujo significativamente el riesgo de BRC (3 ensayos; RR: 0,46; IC del 95%, 0,24-0,89), pero no mostró diferencias en la incidencia de trombosis del CVC (3 ensayos; RR:2,16; IC del 95%, 0,72-6,74)⁸³⁸.

Sellado con heparina frente a activador tisular del plasminógeno

Las revisiones publicadas sobre este tema^{839,840} localizan un ECA de diseño paralelo²⁴⁹ y 2 de diseño cruzado^{841,842}. En una de las revisiones, Firwana et al⁸⁴⁰ señalan que estos dos últimos estudios de diseño cruzado reportaban los resultados al final de las dos fases del estudio; por ello se analiza únicamente los resultados del ECA. Este compara heparina 3 días a la semana frente a rt-PA 1 día a la semana y heparina otros 2 días posteriores a la semana y encuentra que la opción con rt-PA se asocia a menor riesgo de malfuncionamiento del CVC y de BRC.

De la evidencia a la recomendación

Tras la revisión de la evidencia disponible, que utiliza la heparina como grupo control, en relación con otros tipos de sellado, como el citrato o el rt-PA, no encuentra diferencias entre ellos, por lo que se puede recomendar indistintamente cualquiera de ellos para la disfunción y prevención de la infección.

Diferentes revisiones sistemáticas, basadas en los mismos estudios que los incluidos en la revisión principal evaluada para el desarrollo de la pregunta clínica, han mostrado resultados similares, fundamentalmente centrados en la reducción del riesgo de bacteriemia asociada al catéter y la incidencia de hemorragia del citrato frente a las heparinas.

Pregunta clínica XXIX. Recomendación

R 6.8.6) Se sugiere que el sellado del CVT durante los períodos entre sesiones de HD se realice con heparina, con citrato o con activador tisular del plasminógeno alternado con heparina.

6.9. INFECCIÓN RELACIONADA CON EL CATÉTER

Recomendaciones

R 6.9.1) Ante la sospecha de una BRC y antes de la administración de antibioterapia empírica, se recomienda extraer dos muestras sanguíneas para hemocultivos de sangre periférica y, si se decide mantener el catéter, realizar una extracción simultánea de sangre a través de las luces del CVC y de una vena periférica. Para su diagnóstico deberán cultivarse mediante una técnica cuantitativa o se realizará el cálculo de la diferencia del tiempo en la positividad entre ambos.

R 6.9.2) Se recomienda la retirada del CVC en la BRC si se trata de un CVNT, existe una infección local complicada (tunelitis), una infección sistémica complicada ("shock" séptico, persistencia de fiebre o de hemocultivos positivos a las 72 h de haber iniciado un tratamiento antibiótico adecuado, infecciones metastásicas tipo endocarditis, tromboflebitis o espondilodiscitis) o el paciente es portador de otro material protésico intravascular (marcapasos, prótesis endovasculares, válvulas, etc.).

R 6.9.3) En los casos de sospecha de BRC se recomienda iniciar antibioterapia empírica sistémica de amplio espectro, a la espera de los resultados microbiológicos.

NUEVA *R 6.9.4) Se recomienda realizar inicialmente el tratamiento simultáneo con antibioterapia sistémica y SA en las BRC no complicadas.*

NUEVA *R 6.9.5) Después de la retirada de un CVT infectado, se sugiere que la reimplantación de uno nuevo se realice una vez establecido el tratamiento antibiótico apropiado y tras haber obtenido hemocultivos de control negativos. A ser posible debe colocarse en un lugar anatómico diferente al que ocupó el retirado.*

NUEVA *R 6.9.6) Se recomienda no administrar profilaxis antibiótica de manera rutinaria antes de insertar o manipular un CVC.*

NUEVA (♦) *R 6.9.7) Se recomienda no utilizar rutinariamente la profilaxis antibiótica en el sellado del CVT para HD.*

NUEVA (♦) *R 6.9.8) Se recomienda la retirada del CVC en BRC por microorganismos virulentos como Staphylococcus aureus, Pseudomonas spp., Candida spp. o microorganismos multirresistentes.*

NUEVA (♦) *R 6.9.9) En la elección empírica de los antibióticos, se recomienda incluir antimicrobianos con actividad frente a microorganismos grampositivos y gramnegativos, dependiendo de la epidemiología de cada unidad de HD, sensibilidad y patrones de resistencia de sus microorganismos habituales, factores de riesgo del paciente y gravedad de la infección.*

NUEVA

(♦) R 6.9.10) Se sugiere utilizar vancomicina como primera opción para el tratamiento empírico de microorganismos grampositivos en las unidades de HD.

NUEVA

(♦) R 6.9.11) Se sugiere utilizar daptomicina para el tratamiento empírico de la BRC en las unidades de HD en que los cultivos de *Staphylococcus aureus* resistente a metilina muestren valores de CMI de la vancomicina $\geq 1,5 \mu\text{g/ml}$, en pacientes con "shock" séptico o con alergia conocida a la vancomicina.

NUEVA

(♦) R 6.9.12) Se sugiere no realizar de forma rutinaria la detección y el tratamiento antibiótico local o sistémico para la erradicación de *Staphylococcus aureus* en pacientes portadores nasales.

NUEVA

R 6.9.13) Cuando la sospecha de BRC se produce durante la sesión de HD (o si no es posible obtener hemocultivos por punción de una vena periférica), se sugiere extraer dos muestras sanguíneas, separadas entre sí de 10 a 15 min, a través de la línea arterial del circuito extracorpóreo sin necesidad de interrumpir la sesión de HD.

Razonamiento

La infección relacionada con el CVC es la complicación más frecuente y grave de los CVC, asociada a una elevada morbilidad y mortalidad⁸⁴³. La incidencia de BRC es de 2,5 a 5 episodios por 1.000 días de utilización del catéter, lo cual se corresponde con una incidencia de 0,9 a 2 episodios de BRC por catéter y año⁸⁴⁴⁻⁸⁴⁷. En pacientes portadores de CVC, el riesgo de presentar una bacteriemia es 10 veces más alto que en pacientes con una FAVn^{192,848-850}. La BRC es de 2 a 3 veces más frecuente en los CVNT que en los CVT^{192,673}.

La infección relacionada con los CVC suele ser la causa de su retirada y de complicaciones graves como osteomielitis, endocarditis, tromboflebitis y muerte entre un 5 y un 10% de los pacientes portadores de CVC^{687,844,851,852}. Las infecciones metastásicas graves se presentan más frecuentemente en infecciones producidas por *Staphylococcus aureus*, que es uno de los microorganismos más frecuentemente aislados (10-40%)⁸⁵³. Es importante resaltar que estas complicaciones metastásicas pueden no ser evidentes inicialmente y aparecer semanas o incluso meses después del episodio inicial de BRC.

Se definen tres tipos de infecciones asociadas a CVC para HD^{747,833}:

- Infección local no complicada. Definida como la existencia de signos inflamatorios limitados a 2 cm alrededor del orificio de salida cutáneo, sin extensión superior hacia el manguito del catéter si este fuese tunelizado. Puede estar asociada o no a fiebre y bacteriemia, y acompañarse de exudado purulento a través del orificio de salida cutáneo.
- Infección local complicada. Definida como la aparición de signos inflamatorios que se extienden más allá de 2 cm del orificio de salida cutáneo y en el trayecto subcutáneo del catéter (tunelitis). Puede estar asociada o no a fiebre y bacteriemia, y acompañarse de exudado purulento a través del orificio de salida cutáneo.
- Infección sistémica o bacteriemia relacionada con el catéter (BRC). Definida como el aislamiento de un mismo microorganismo en sangre y CVC en ausencia de otro foco de infección. Se considera infección sistémica complicada cuando existe "shock" séptico, persiste la fiebre y/o los hemocultivos se mantienen positivos a las 48-72 h del inicio del tratamiento antibiótico adecuado, existen complicaciones metastásicas (endocarditis, tromboflebitis o espondilodiscitis) o material protésico intravascular.

Diagnóstico de la bacteriemia relacionada con el catéter

Las manifestaciones clínicas más sensibles, aunque poco específicas para el diagnóstico de la BRC, son la fiebre y/o los escalofríos⁸⁵⁴⁻⁸⁵⁶, mientras que la presencia de exudado o los signos inflamatorios locales en el orificio de salida cutáneo del CVC son más específicos, pero mucho menos sensibles. De hecho, en la mayoría de casos de BRC no se constata infección del orificio de entrada⁸⁵⁷. Otras manifestaciones clínicas menos frecuentes son la inestabilidad hemodinámica, alteración del nivel de conciencia, disfunción del CVC y signos o síntomas relacionados con la sepsis. En ocasiones, las propias complicaciones de una bacteriemia (endocarditis, artritis séptica, osteomielitis o abscesos) pueden ser la primera manifestación de una BRC.

La BRC debe sospecharse clínicamente cuando un paciente portador de un CVC de HD presenta un cuadro de fiebre o escalofríos y/o cualquier alteración clínica o hemodinámica sugestiva; dicha sospecha viene reforzada si este episodio se asocia a su manipulación o a signos inflamatorios locales en el punto de inserción o en

el túnel subcutáneo del catéter. Se realizará entonces la evaluación del episodio mediante una historia clínica y una exploración física básica, con el objeto de excluir otros posibles focos de infección diferentes al CVC. Dependiendo de los resultados de la valoración inicial, se realizarán exploraciones complementarias analíticas y radiológicas.

El criterio clínico aislado es insuficiente para establecer el diagnóstico de BRC. Por tanto, el diagnóstico de BRC comporta la evaluación clínica y la confirmación microbiológica mediante cultivos de sangre y/o del CVC. Las técnicas diagnósticas de referencia se basan en el cultivo del extremo distal del catéter después de la retirada de este⁸⁵⁸⁻⁸⁶²; así, el diagnóstico de BRC se establece con la positividad de dicho cultivo y el aislamiento de este microorganismo en el hemocultivo. En los últimos años se han desarrollado nuevas pruebas diagnósticas, con la finalidad de evitar la retirada injustificada del CVC y el riesgo potencial asociado a la colocación de uno nuevo en otra localización. Asimismo, se considera en la actualidad que no siempre es necesaria la retirada del CVC para un diagnóstico y tratamiento adecuados^{854,855,863-866}.

La técnica de hemocultivos cuantitativos, obtenidos simultáneamente a través del CVC y de la punción directa de una vena periférica (relación del número de unidades formadoras de colonias (UFC) por ml, de 3:1 a 10:1) se considera indicativa de BRC, con una sensibilidad del 79-94% y una especificidad del 94-100%⁸⁶⁷⁻⁸⁷¹.

A pesar de su alta especificidad, esta técnica no es un método rutinario en la mayoría de los laboratorios de microbiología debido a su complejidad y coste. Dado que muchos hospitales disponen de aparatos automáticos para la detección del crecimiento microbiano en muestras sanguíneas, se ha propuesto un método alternativo a los hemocultivos cuantitativos que mide la diferencia del tiempo en la positividad de los hemocultivos obtenidos simultáneamente a través del CVC y por venopunción directa. La base de esta técnica radica en que el tiempo de positividad de las muestras sanguíneas tiene relación directa con el número de microorganismos presentes inicialmente en la muestra⁸⁷², de manera que cuando la positividad de los hemocultivos extraídos a través del CVC se produce al menos 2 h antes que la de los obtenidos tras punción de una vena periférica, se considera que existe un tiempo diferencial positivo. El cálculo del tiempo diferencial presenta una sensibilidad del 94% y una especificidad del 91% para el diagnóstico de la BRC en pacientes portadores de un CVC^{873,874}.

Ante la sospecha de una BRC y antes de la administración de antibióticos, se deberán extraer dos hemocultivos por venopunción obtenidos de diferentes localizaciones o separados entre sí de 10 a 15 min. Tras la retirada del CVC se procederá al cultivo del segmento distal. En los casos en los que se decida mantenerlo, se realizará una extracción pareada y simultánea de sangre a través de todas las luces del CVC y de la vena periférica.

La confirmación microbiológica de la BRC se establecerá cuando:

- Se aísle el mismo microorganismo en el extremo distal del CVC y como mínimo en un hemocultivo obtenido por punción venosa periférica.
- Se aísle el mismo microorganismo como mínimo en dos hemocultivos (uno a través de las luces del CVC y otro por punción de una vena periférica) y se cumplan los criterios diagnósticos para hemocultivos cuantitativos o se calcule un tiempo diferencial positivo.

En un número significativo de pacientes de HD no es posible la obtención de muestras sanguíneas de vena periférica por la dificultad de acceder a la trama venosa, debido a AV previos trombosados o a la necesidad de preservarlas para la creación de un AV^{833,844,875}. Cuando no sea posible obtener hemocultivos por punción de una vena periférica, se sugiere extraer dos muestras sanguíneas a través de ambas luces del CVC⁸⁷⁶⁻⁸⁷⁸ o de la línea arterial del circuito extracorpóreo. El diagnóstico de BRC se considerará posible en pacientes sintomáticos, si no existe evidencia de otro foco de infección y los hemocultivos son positivos. Aunque la especificidad y el VPP para el diagnóstico de BRC son mucho mayores en las muestras sanguíneas obtenidas por punción periférica que en las obtenidas a través del CVC, ambas tienen un alto VPN⁸⁷⁹⁻⁸⁸¹.

Si el microorganismo aislado en un único hemocultivo es un estafilococo coagulasa negativo, será necesario obtener nuevas muestras sanguíneas para comprobar si se trata de una contaminación o de una verdadera BRC.

En los casos en que se retire el CVC por sospecha de BRC, se deberá realizar el cultivo del extremo distal del CVC mediante técnicas cuantitativas o semicuantitativas. Se considerará colonización cuando en el crecimiento se cuantifiquen más de 15 UFC/ml (técnica de Maki) o más de 1.000 UFC/ml (técnica

de Cleri)^{860-862,881a}. Los cultivos de CVC retirados no deberán realizarse sistemáticamente en ausencia de sospecha de infección⁸⁸².

Tratamiento de la infección asociada a catéter

Los microorganismos más frecuentemente aislados en la BRC son los grampositivos. Los estafilococos coagulasa negativos junto a *Staphylococcus aureus* constituyen el 40-80% de los casos, por lo que el tratamiento inicial debe ser eficaz frente a estos microorganismos a la espera de la confirmación microbiológica^{844,863,883,884}. La infección por *Staphylococcus aureus* se ha asociado a una elevada morbilidad y mortalidad^{853,885-887}.

Las BRC no estafilocócicas son debidas predominantemente a enterococos, corinebacterias y bacilos gramnegativos. La BRC por gramnegativos está aumentando en los últimos años, y en algunos centros puede representar hasta el 30-40%^{707,844,883}.

El tratamiento de la BRC implica, por un lado, el inicio de la terapia antibiótica sistémica y, por otro, la gestión del CVC en relación con su retirada o preservación. Por tanto, una vez iniciado el tratamiento antibiótico tendremos que decidir entre las siguientes opciones:

Retirada inmediata⁸³³

- Todos los CVNT.
- Infección local complicada.
- Presencia de "shock" séptico.
- Persistencia de fiebre o bacteriemia 48-72 h después de haber iniciado un antibiótico adecuado a la sensibilidad de los microorganismos.
- Evidencia de infección metastásica (endocarditis, tromboflebitis supurativa, espondilodiscitis, etc.).
- Aislamiento de microorganismos muy virulentos: *Staphylococcus aureus*, *Pseudomonas spp.*, *Candida spp.* o microorganismos multirresistentes.

Una vez retirado el CVC infectado, la mejor alternativa será colocar un nuevo CVNT, a ser posible en un lugar anatómico diferente. Aunque no disponemos en la actualidad de suficiente evidencia, el GEMAV sugiere que la reimplantación de un nuevo CVT se realice una vez establecido el tratamiento antibiótico apropiado y tras haber obtenido hemocultivos de

control negativos. También, si fuese posible, debe colocarse en un lugar anatómico diferente al que ocupó el retirado.

Sellado de las luces del catéter con solución antibiótica

En la BRC no complicada puede intentarse el tratamiento conservador manteniendo el CVC en funcionamiento. Experiencias previas, en las que se mantuvo el CVC y se realizó tratamiento antibiótico sistémico por i.v. (en ocasiones a través del propio CVC colonizado), mostraron porcentajes de curación que oscilaron entre el 32 y el 74% junto a un elevado riesgo de recidiva al suspender los antibióticos^{845,888-891}.

Los microorganismos que se desarrollan formando *biofilms* se establecen de forma universal en todos los catéteres endovasculares, y ocupan tanto la superficie externa (fundamentalmente en CVC de corta duración) como la intraluminal (fundamentalmente en CVC de larga duración)⁸⁹². Los microorganismos causantes de la infección se localizan en el interior de la biocapa en la superficie interna del catéter, y esto les confiere una resistencia a la acción de los antibióticos y explicaría la dificultad para erradicar la infección de los CVC tratados únicamente con antibióticos i.v.⁸⁹³.

Se ha comprobado que manteniendo la superficie intraluminal del CVC en contacto con una solución antibiótica a altas concentraciones y durante un tiempo prolongado, es posible erradicar los microorganismos utilizando concentraciones de antibiótico al menos 1.000 veces superiores a las de la CMI⁸⁹⁴⁻⁸⁹⁷.

Así, la modalidad de tratamiento mediante el sellado de la luz del CVC con una solución antibiótica altamente concentrada se conoce como sellado con antibióticos (SA) o "antibiotic lock therapy"⁸⁶⁵ y se considera una buena opción terapéutica del tratamiento de la infección del CVC.

En la revisión sistemática de Aslam et al⁸⁹⁸, con metaanálisis de estudios observacionales del tratamiento de la BRC del CVT en HD, se obtuvo una proporción similar de curaciones entre el SA y el recambio del CVC a través de una guía (alternativa terapéutica que se explica más adelante), aunque en la BRC por *Staphylococcus aureus* se observó un mayor número de éxitos con el recambio del CVC. Los estudios publicados en pacientes en HD tratados mediante SA son en su mayoría descriptivos y muestran porcentajes de éxito que oscilan entre el 44 y

el 100%. Se ha constatado que el éxito está relacionado con el tipo de microorganismo implicado, y se han descrito curaciones del 87-100% en pacientes con infecciones por microorganismos gramnegativos, del 75-84% para *Staphylococcus epidermidis*, del 61% para *Enterococcus* y de entre el 40 y el 55% para *Staphylococcus aureus*^{853,854-856, 899-901}.

El SA consiste en instilar en el interior del catéter una solución concentrada de antimicrobiano, habitualmente con heparina. También se han utilizado otros anticoagulantes como el citrato sódico y el ácido etilendiaminotetraacético (EDTA) en las soluciones de SA, con el objeto de prevenir la BRC⁹⁰². Los antibióticos utilizados para el SA de los CVC han de ser estables desde el punto de vista químico, con actividad antimicrobiana prolongada (aproximadamente 1 semana) y sin que precipiten en su interior. Las concentraciones suelen oscilar entre 1 y 5 mg/ml, habitualmente mezcladas con heparina al 1 o al 5% en un volumen suficiente para llenar la luz del catéter⁷⁴¹.

El SA se administra rellenando ambas luces del CVC al finalizar cada sesión de HD, en condiciones de máxima asepsia, utilizando una jeringa y aguja diferentes para cada luz del catéter. En función de la organización del centro, la solución de SA se puede preparar en la farmacia o en la unidad de diálisis. El tratamiento con SA se realizará simultáneamente a la administración de la antibioterapia sistémica utilizando preferentemente el mismo antimicrobiano. La duración del tratamiento será la misma que la de los antibióticos sistémicos (habitualmente 2-3 semanas dependiendo de la etiología). Es necesaria una estrecha vigilancia de los pacientes, con el fin de detectar la persistencia de fiebre, hemocultivos positivos a las 48-72 h de haber iniciado el tratamiento antibiótico adecuado a la sensibilidad microbiana, aparición de complicaciones sépticas o recidiva de la BRC. En estos casos se recomienda la retirada del CVC.

Existe una notable diversidad en los antimicrobianos elegidos y sus concentraciones a la hora de preparar la solución del sellado (**Tabla 30**).

Tabla 30. Soluciones de sellado descritas en la bibliografía y con potencial uso en la práctica clínica.

Microorganismo	Antimicrobiano	Concentración	Observaciones
Estafilococos ^a	Daptomicina	5 mg/ml	Diluir en Ringer lactato (calcio)
	Vancomicina	2-5 mg/ml	Incompatible con heparina a concentraciones >5 mg/ml
	Teicoplanina	10 mg/ml	
Enterococos ^b	Vancomicina +	Ambos a 2 mg/ml	
Bacilos gramnegativos ^c	Levofloxacin	5 mg/ml	Precipita con heparina
	Amikacina.	10 mg/ml	
	Piperacilina-tazobactán	10 mg/ml	
Candida spp. ^d	Equinocandina	5 mg/ml	
	Anfotericina B liposomal	1-5 mg/ml	
Otros	Etanol	70%	

Esta tabla no pretende ser un compendio exhaustivo y tampoco hay ensayos clínicos que proporcionen nivel de evidencia a su uso, por lo que únicamente refleja la opinión de expertos. El sellado antibiótico del catéter es parte necesaria pero no suficiente en el tratamiento. Toda pauta de sellado antibiótico debe ir acompañada de un tratamiento antibiótico sistémico que se prolongará en el tiempo dependiendo del patógeno implicado.

^a Solo está recomendado hacer tratamiento conservador en el caso de estafilococos coagulasa negativos. En el caso de bacteriemia asociada a catéter por *Staphylococcus aureus*, se recomienda la retirada del catéter.

^b No hay experiencia suficiente para recomendar tratamiento conservador. Sin embargo, si el paciente está estable y la bacteriemia es no complicada, se puede valorar un tratamiento conservador.

^c En el caso de *Pseudomonas aeruginosa* y otros bacilos gramnegativos no fermentadores (*Cinetobacter* spp., *Stenotrophomonas* spp., etc.), no hay una recomendación clara para realizar tratamiento conservador.

^d En el caso de candidemia asociada a catéter se recomienda retirar el catéter. En caso de que no pueda retirarse o la retirada se posponga, se puede realizar sellado antifúngico de este.

El sellado de los CVC con antisépticos como la taurolidina, el etanol o la combinación de citrato con azul de metileno-parabens o con taurolidina y heparina han mostrado eficacia frente a la biocapa bacteriana y en la profilaxis de la BRC⁹⁰³⁻⁹⁰⁷. Estas sustancias tendrían la ventaja de evitar la posible inducción de resistencia a los antibióticos, aunque la experiencia clínica en el tratamiento de la BRC es muy limitada para poder hacer recomendaciones.

El tratamiento de la BRC mediante antibióticos sistémicos solamente, manteniendo el CVC y sin realizar el SA, es insuficiente para la erradicación de los microorganismos en la biocapa y la curación en la mayoría de los casos de BRC⁸⁹⁸.

Recambio del catéter venoso central infectado a través de una guía

El retraso en la retirada de un CVC infectado (cuando no tenga indicación de retirada inmediata o esta no haya sido posible en su momento) y recambio por un nuevo CVC a través de una guía metálica se considera una alternativa aceptable al SA. Esta opción terapéutica tiene como objetivo erradicar definitivamente la biocapa del interior del CVC causante de la infección y sería altamente efectiva en los casos en los que se constata disfunción del CVC infectado. El recambio del CVC infectado a través de una guía metálica ha obtenido resultados similares de curación, cuando se comparó con la retirada inmediata en diferentes estudios no aleatorizados^{793,883,888,908}.

La sustitución del CVC infectado a través de una guía metálica se planteará solo si los síntomas han desaparecido rápidamente. Aunque no hay un tiempo establecido, el GEMAV considera realizar el recambio del CVC al menos 48-72 h tras haber iniciado el tratamiento antibiótico, cuando el paciente se mantenga clínicamente estable y no haya evidencia de infección en el túnel subcutáneo.

En los casos en que tras la mejoría clínica al iniciar los antibióticos se realiza el recambio del CVC, y posteriormente se confirma la positividad de los hemocultivos, parece prudente realizar nuevos hemocultivos para confirmar la resolución de la bacteriemia. Si esta no se ha producido se tendrá que retirar también el nuevo CVC.

Tratamiento empírico de las infecciones relacionadas con el catéter^{747,833,875}

El tratamiento empírico inicial en los pacientes en HD con sospecha de BRC debe incluir antibióticos de amplio espectro por vía i.v. para microorganismos grampositivos y gramnegativos. Se sugiere la utilización de vancomicina (o teicoplanina) como primera opción frente a microorganismos grampositivos, debido a la alta prevalencia de *Staphylococcus aureus* resistente a meticilina (SARM) en las unidades de HD. La daptomicina se recomienda como primera opción cuando exista una elevada prevalencia de SARM con una CMI frente a vancomicina $\geq 1,5$ $\mu\text{g/ml}$ o en casos graves con "shock" séptico o complicaciones metastásicas. Para cubrir los microorganismos gramnegativos asociaremos aminoglucósidos o cefalosporinas de tercera generación. Según la gravedad del paciente y las tasas de resistencia en la unidad se valorará

la administración de piperacilina-tazobactam o carbapenemes para ampliar la cobertura frente a gramnegativos.

La combinación de vancomicina o daptomicina y gentamicina o ceftazidima puede ser adecuada en la mayoría de ocasiones, y por sus características farmacocinéticas permite una cómoda dosificación en HD. Las dosis habituales son:

- Vancomicina. Dosis inicial de 20 mg/kg administrada durante la última hora de la sesión de HD. Se continuará inicialmente con 500 mg en las siguientes sesiones, ajustándolo posteriormente por niveles plasmáticos^{909,910}.
- Gentamicina. Dosis de 1,5-2 mg/kg (se recomienda no sobrepasar los 100 mg) administrada después de la sesión de HD, ajustándolo posteriormente por concentraciones plasmáticas.
- Cefazolina. Dosis de 1.000-2.000 mg administrada después de la sesión de HD.
- Ceftazidima. Dosis de 2.000 mg administrada después de la sesión de HD.
- Daptomicina. Dosis de 8 a 10 mg/kg/48 h. Se ha sugerido dosificar 6 mg/kg después de la HD o de 7 a 9 mg/kg administrados durante los últimos 30 min de la sesión de HD (3 veces a la semana), dependiendo de la permeabilidad del dializador⁹¹¹.

Tratamiento etiológico de las infecciones relacionadas con el catéter

La elección del tratamiento antibiótico sistémico específico se desarrolla en la **Tabla 31**.

En aquellos pacientes en los que se aísla en los hemocultivos *Staphylococcus aureus* sensible a meticilina y estén recibiendo tratamiento empírico con vancomicina, deberá sustituirse este antibiótico por cloxacilina o cefazolina. La cefazolina es una buena opción en aquellos pacientes con BRC sensibles a este antibiótico, por la facilidad de su dosificación en HD^{912,913}. La utilización de vancomicina para el tratamiento de infecciones por *Staphylococcus aureus* sensible a meticilina puede condicionar fracasos terapéuticos^{850,914}. En bacteriemias causadas por SARM se deberá determinar el CMI para la vancomicina. Si fuese igual o superior a 1,5 $\mu\text{g/ml}$ debería sustituirse por un antibiótico alternativo como la daptomicina.

Tabla 31. Recomendaciones para el tratamiento antibiótico etiológico de la infección relacionada con el catéter (simultáneo al tratamiento de sellado si se mantiene el catéter venoso central).

	Pauta de elección	Pauta alternativa	Comentarios
Tratamiento empírico			
Grampositivos	Vancomicina	Daptomicina si: shock séptico; complicaciones metastásicas; prótesis; SAMR previo con CMI para vancomicina $\geq 1,5$; enterococo previo resistente a vancomicina	Valorar retirar el catéter
Gramnegativos	Gentamicina o cefalosporina de tercera generación	Si alergia o según gravedad: piperacilina tazobactam/carbapenem	
Tratamiento antibiótico etiológico.			
<i>Staphylococcus aureus</i> sensible a meticilina	Cloxacilina o cefazolina	Daptomicina	Duración: 3 semanas, 6-8 semanas si complicaciones metastásicas.
<i>Staphylococcus aureus</i> resistente a meticilina	Vancomicina si CMI $< 1,5$	Daptomicina: SARM previo con CMI para vancomicina $\geq 1,5$; enterococo previo resistente a vancomicina; shock séptico; complicaciones metastásicas; dispositivos endovasculares	Recomendable retirar catéter Duración: 4 semanas, 6-8 semanas si complicaciones metastásicas
<i>Staphylococcus coagulasa</i> negativo sensible a meticilina	Cloxacilina o cefazolina	Daptomicina	Duración: 3-5 días si paciente estable y se retira el catéter, 10-14 días si se mantiene el catéter
<i>Staphylococcus coagulasa</i> negativo resistente a meticilina	Vancomicina si CMI $< 1,5$	Daptomicina: SARM previo con CMI para vancomicina $\geq 1,5$; enterococo previo resistente a vancomicina; shock séptico; complicaciones metastásicas; dispositivos endovasculares	Duración: 3-5 días si paciente estable y se retira el catéter, 10-14 días si se mantiene el catéter
Enterobacterias	Ceftriaxona o levofloxacino	Si alergia o gravedad: aminoglucósido/piperacilina-tazobactam/carbapenem	Duración: 4 semanas, 6-8 semanas si complicaciones metastásicas
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	Carbapenem o piperacilina-tazobactam o cefepime \pm gentamicina	Ceftazidima o levofloxacino + gentamicina	Recomendable retirar catéter Duración: 4-6 semanas, 6-8 semanas si complicaciones metastásicas

<i>Candida spp</i>	Equinocandina hasta conocer la especie Desescalar a fluconazol si <i>Candida albicans</i> o <i>Candida parapsilosis</i>	Anfotericina B liposomal o voriconazol	Recomendable retirar catéter Duración: 2 semanas después de hemocultivos negativos, 6-8 semanas si complicaciones metastásicas
--------------------	--	--	---

CMI: concentración mínima inhibitoria; **SARM:** *Staphylococcus aureus* resistente a meticilina. En caso de *Staphylococcus lugdunensis* habría que actuar igual que en el caso de *S. aureus*.

La duración del tratamiento antibiótico dependerá del agente etiológico y de si existe o no complicación de la BRC. Habitualmente la terapia antibiótica se mantendrá durante 2 a 3 semanas en aquellas BRC que no presenten complicaciones y se alargará dependiendo del agente causal o de la aparición de complicaciones (persistencia de hemocultivos positivos, metástasis sépticas, endocarditis etc.).

Tratamiento de la infección local asociada al catéter venoso central⁸³³

El tratamiento de la infección local no complicada se realizará mediante curas tópicas que incluyan antimicrobianos, basándose en el resultado de los cultivos del orificio cutáneo de salida (mupirocina si *Staphylococcus aureus* o azoles tópicos si *Candida spp.*) y, si no mejora, se iniciará una antibioticoterapia sistémica, retirando el CVC en caso de persistencia de la infección.

El tratamiento de la infección local complicada (tunelitis) implica siempre la retirada del CVC y tratar con antibioticoterapia sistémica durante 7-10 días.

Complicaciones de la bacteriemia relacionada con el catéter

Las complicaciones que más frecuentemente pueden derivarse de una infección de CVC son la endocarditis infecciosa, la espondilodiscitis y la trombosis séptica. La existencia de una de ellas obliga a la retirada inmediata del CVC. Se deben sospechar ante la persistencia de la bacteriemia después de 72 h del inicio del tratamiento antibiótico adecuado, y obliga a prolongarlo hasta las 6-8 semanas.

- Ante la sospecha de endocarditis se debe realizar una ecocardiografía transesofágica y repetir si existe alta

sospecha, a pesar de haber sido negativo el estudio inicial. La ecografía transtorácica es menos sensible en la detección de pequeñas vegetaciones valvulares⁹¹⁵.

- Ante la sospecha clínica y analítica de espondilodiscitis, la RMN de columna es la prueba de imagen inicial por su alta sensibilidad y especificidad⁸⁵¹.
- Para el diagnóstico de tromboflebitis séptica es necesario demostrar el trombo por estudio radiológico (TAC, ecografía u otros). La anticoagulación sistémica con heparina para el tratamiento de las trombosis sépticas podría estar indicada cuando se evidencia progresión del trombo, aunque es una opción controvertida y carece de estudios controlados para su recomendación⁸³³. Los agentes trombolíticos no están indicados como tratamiento coadyuvante de la trombosis séptica.

Recomendaciones generales en la prevención de la infección relacionada con el catéter

Se han desarrollado diferentes estrategias para reducir la incidencia de la infección relacionada con el CVC de HD. Estas incluyen estrictas medidas de asepsia en la manipulación del CVC durante las maniobras de conexión y desconexión del circuito de HD, así como los cuidados del orificio de salida cutáneo del CVC (ver apartado 6.5 "Manipulación del catéter"). Otras como el revestimiento de la superficie de los catéteres con productos anticoagulantes, antisépticos o antibióticos, tienen como objeto minimizar el riesgo de trombosis y de infección. Se han comunicado experiencias que muestran la efectividad de esta estrategia, pero solo en CVNT utilizados en pacientes críticos y períodos de tiempo limitados. No existen evidencias que apoyen su uso sistemático en población de HD con CVT de larga duración^{688,916,917}.

La profilaxis antibiótica antes de la inserción del CVC ha sido analizada en pacientes oncológicos y en pobla-

ciones que utilizaban CVC para nutrición parenteral. En dos ECA se utilizó la teicoplanina como profilaxis observándose, en uno que incluyó 88 pacientes oncohematológicos, una disminución de las infecciones del punto de inserción, tunelitis y bacteriemia por grampositivos⁹¹⁸, mientras que en el otro con 65 pacientes no se redujeron las tasas de infección relacionada con el CVC⁹¹⁹. En otros dos ensayos clínicos randomizados se administró vancomicina previamente a la inserción del CVC, sin constatarse disminución en la tasa de bacteriemia en 55 pacientes no oncológicos con CVC para nutrición parenteral⁹²⁰ y en 98 oncohematológicos⁹²¹. En un metaanálisis publicado en 2013 y revisado en 2015 que incluye 11 estudios con 828 pacientes, se analizó la eficacia del uso profiláctico de antibióticos antes de la inserción o utilización de un CVC intravascular para prevenir la bacteriemia por grampositivos⁹²².

En 5 estudios de este metaanálisis no se encontraron diferencias en el número de casos de bacteriemia asociada entre un grupo de pacientes en los que se administró vancomicina, teicoplanina o ceftazidima sistémica frente a otro grupo en el que no se administró profilaxis. Por otra parte, la administración profiláctica de glicopéptidos se ha relacionado con la emergencia de microorganismos resistentes, por lo que su uso en profilaxis se desaconseja en muchas guías clínicas⁹²³.

Por ello, el GEMAV recomienda no administrar profilaxis antibiótica de manera rutinaria antes de insertar o manipular un CVC.

La administración rutinaria de antimicrobianos intravenasales para la descolonización de los pacientes portadores de *Staphylococcus aureus* y la utilización rutinaria del SA del CVC como profilaxis de la BRC, se desarrollan en las siguientes preguntas clínicas y tampoco han sido consideradas para su recomendación⁹²⁴.



Pregunta clínica XXX: ¿Está justificado el uso de profilaxis antibiótica en el sellado del catéter venoso central tunelizado para hemodiálisis?



Resumen de la evidencia

La evidencia proviene de ECA de baja calidad y riesgo de sesgo, que mostraron que el sellado del catéter mediante soluciones con antibióticos y heparina o

Calidad baja

con antibióticos y citrato es más efectivo que con soluciones de heparina sola para prevenir bacteriemias relacionadas con el catéter.

Los autores de la revisión señalan que existe riesgo de sesgo de publicación porque el gráfico de embudo muestra una infrarrepresentación de estudios sin efecto o con efecto negativo. Asimismo señalan que ninguno de esos estudios era doble ciego, lo que plantea un riesgo de sesgo de desempeño por parte de los profesionales, que la ocultación del tratamiento era adecuada solo en cuatro de los ocho estudios y que solo uno de ellos hizo análisis por intención de tratar.

Desarrollo de la síntesis de la evidencia

Se han encontrado varias revisiones sistemáticas que analizan este tema^{831,832,925-928}. Las revisiones solo analizan el riesgo de bacteriemias pero no recogen información sobre otros posibles resultados de interés como la mortalidad, las tasas de supervivencia de los catéteres o los episodios de hospitalización.

Los siguientes apartados están basados en la revisión de Snaterse et al⁹²⁵ por ser la más reciente, dar información separada para CVT y proporcionar un análisis del riesgo de sesgo en la evidencia disponible. La revisión sistemática de Snaterse et al localiza 8 ECA (103.810 pacientes) que analizaron la utilización de soluciones con antibióticos frente a soluciones con heparina para el sellado profiláctico del CVT.

En relación con el riesgo de bacteriemia, al comparar el sellado utilizando solución solo con heparina, encuentran diferencias estadísticamente significativas favorables tanto a la profilaxis antibiótica combinada con heparina como a la combinada con citrato, pero no para antibiótico más EDTA.

Diferencia de riesgo de bacteriemia por cada 1.000 días de catéter:

- *Antibióticos más heparina frente a heparina:* -2,68 (IC del 95%; -2,64 a -1,53) (5 estudios con 108.313 pacientes; I²: 0%. Uno de los estudios era de 4.503 pacientes con CVNT).
- *Antibióticos más citrato frente a heparina:* -2,88 (IC del 95%; -4,34 a -1,41) (3 estudios con 15.036 pacientes; I²: 0%).

- **Antibióticos más EDTA frente a heparina:** -0,47 (IC del 95%; -1,40 a 0,45; un estudio con 4.454 pacientes).

Respecto a qué régimen antibiótico puede ser el mejor, señalan que solo había publicados dos estudios con pocos pacientes y que no encontraban diferencias estadísticamente significativas entre soluciones que incluían distintos antibióticos: (citrato-gentamicina, minociclina-EDTA, vancomicina-heparina, vancomicina-ciprofloxacino-heparina).

Señalan además que aparte de los potenciales beneficios en relación con la prevención de bacteriemia deben ser tenidos en cuenta los posibles efectos negativos, tales como los efectos secundarios para los pacientes, el desarrollo de resistencias bacterianas o el coste-efectividad de esas intervenciones.

Señalan también que su revisión apoya la postura del "Centers for Disease Control and Prevention" (CDC) de no recomendar el uso sistemático de antibióticos en las soluciones de cebado de los CVC.

De la evidencia a la recomendación

La evidencia disponible en relación con la prevención de la BRC mediante el sellado antimicrobiano proviene de ECA de baja calidad y riesgo de sesgo, que junto a los posibles efectos secundarios y resistencia a los antibióticos nos inducen a no recomendar el uso rutinario de la profilaxis antibiótica en el sellado del CVT para HD.

Pregunta clínica XXX. Recomendación

R 6.9.7) Se recomienda no utilizar rutinariamente la profilaxis antibiótica en el sellado del CVT para HD.



Pregunta clínica XXXI: La bacteriemia relacionada con el catéter secundaria a infección por *Staphylococcus aureus*, *Pseudomonas spp.* o *Candida spp.*, ¿obliga a la retirada del catéter y, por lo tanto, contraindica el tratamiento mediante la técnica *antibiotic lock* para intentar conservarlo?



Resumen de la evidencia

La evidencia disponible proviene de series clínicas, con un número limitado de pacientes que han sido tratados mediante el sellado con antimicrobianos y antibioticoterapia sistémica. Las tasas de curación se sitúan alrededor del 50% para la bacteriemia por *S. aureus*, habiéndose descrito graves complicaciones en casi el 10%. Hay un escaso número de casos descritos en la bibliografía para *Pseudomonas spp.*, con resultados dispares y no hay experiencia para *Candida spp.*

En pacientes con BRC secundaria a infección por *S. aureus*, *Pseudomonas spp.* o *Candida spp.*, tratados con sellado antimicrobiano, no se ha encontrado publicado ningún estudio que compare directamente los resultados de la retirada inmediata del CVC frente al mantenimiento de este.

Por todo ello, autores de las mayores series clínicas y la propia guía de la Infectious Disease Society of America (IDSA) recomiendan la retirada del CVC en estos casos.

Calidad baja

Desarrollo de la síntesis de la evidencia

La revisión de Saxena y Panhotra⁹²⁹ mostró que la etiología de las bacteriemias por CVC de HD variaba entre el 21,9 y el 60% para *Staphylococcus aureus* y entre el 2,3 y el 15,2% para *Pseudomonas aeruginosa*, sin aportar datos sobre *Candida*.

En la actualidad se considera que no siempre es necesaria la retirada del CVC infectado para el diagnóstico y tratamiento adecuados. El sellado de la luz del CVC con una solución antibiótica altamente concentrada se conoce como sellado con antimicrobianos y se considera una buena opción terapéutica del tratamiento de la infección del CVC, aunque se desconoce si su utilidad y seguridad depende del microorganismo aislado.

Maya⁹³⁰ señala que la mayoría de los casos tratados de bacteriemia asociada a CVC se resuelven sin mayores complicaciones, pero que, dependiendo de la situación clínica del paciente y del microorganismo implicado, hay un alto riesgo, de hasta un 20%, de que los CVC infectados embolicen los microorganismos a sitios alejados, incluyendo válvulas cardíacas, huesos, articulaciones, espacio epidural, tejido subcutáneo u otros.

Esta revisión⁹³⁰ localiza un ECA que compara el sellado antimicrobiano con placebo, asociados ambos al tratamiento antibiótico parenteral, en el tratamiento de la bacteriemia por CVC de larga duración. Incluye 46 pacientes, de los que solo uno tenía infección por *Staphylococcus aureus* y ninguno por *Pseudomonas* spp. o *Candida* spp. Aunque los tratados con sellado antimicrobiano tenían mejores resultados que los tratados con placebo, las diferencias no eran estadísticamente significativas en relación con el fracaso del tratamiento: ausencia de curación de la bacteriemia en el 33% (7 de 21) de los del grupo de sellado antimicrobiano frente al 57% (13 de 23) del grupo placebo ($p=0,10$); bacteriemia recurrente con la misma cepa en 3 de 31 del grupo del sellado antimicrobiano frente a 9 de los 23 tratados con placebo ($p=0,06$).

La guía realizada por IDSA⁸³³ señala que los CVC de HD deben ser retirados si hay una bacteriemia complicada por sepsis grave (inestabilidad hemodinámica), osteomielitis, endocarditis, tromboflebitis supurativa o hemocultivos positivos persistentes 72 h después de la terapia antibiótica apropiada. En bacteriemia no complicada causada por estafilococos coagulasa negativa o bacilos gramnegativos, plantean que se puede hacer un intento de tratar durante 2 semanas con antibióticos por vía i.v. y con sellado antimicrobiano, sin retirada del CVC. Sin embargo, si el microorganismo implicado es *Staphylococcus aureus*, *P. aeruginosa* u hongos, no recomiendan el SA.

Bacteriemia secundaria a infección por *Staphylococcus aureus*

La revisión de Fitzgibbons et al⁸⁹³ señala que la incidencia de BRC en pacientes en HD estaría en un rango de entre 7,6 y 14,4 casos por cada 100 días de uso de CVC, y *Staphylococcus aureus* sería el patógeno responsable del 56% de los casos. Esta revisión recoge los datos de tres estudios observacionales,^{853 854,893} que muestran que el uso combinado de antibioterapia sistémica y del SA obtenía tasas de conservación del CVC de entre el 40 y el 55% para infecciones por *Staphylococcus aureus*.

Fitzgibbons et al⁸⁹³ consideran que la retirada del CVC es la mejor estrategia ante una bacteriemia por *Staphylococcus aureus* en pacientes en HD dializados a través de un CVC.

La serie de Fernández-Hidalgo et al⁸⁹⁹ incluyó a 115 pacientes con bacteriemia por CVC de larga duración, de los cuales solo 37 eran pacientes en programas de

HD. En 20 pacientes, la bacteriemia fue secundaria a *Staphylococcus aureus* y el tratamiento combinado con terapia sistémica y SA fracasó en 9 casos (7 con catéter para HD y 2 para quimioterapia).

La serie prospectiva de Maya et al⁸⁵³ analizó a 113 pacientes afectados de bacteriemia por *Staphylococcus aureus* secundaria al catéter de HD. Todos fueron tratados mediante antibioterapia sistémica y SA. Se observó curación y se pudo mantener el catéter en el 40,7% de los pacientes (46 de 113), y se retiró en 67 pacientes, en 40 por fiebre persistente y en 27 por bacteriemia recurrente. En un 9,7% de pacientes (11 de 113) se produjeron complicaciones serias de la bacteriemia. Concluyen que la terapia sistémica con SA no es adecuada en el caso de que el microorganismo implicado sea *Staphylococcus aureus*.

La serie de Poole et al⁸⁵⁴ incluía 10 casos de bacteriemia por *Staphylococcus aureus*, tratados todos ellos por vía sistémica y por SA. El tratamiento solo tuvo éxito en 4 de los pacientes (40%).

La serie de Joshi y Hart⁹⁰⁰ incluía 7 casos de bacteriemia por *Staphylococcus aureus*, tratados todos ellos por vía sistémica y por SA. En la mayoría de los casos se tuvo que retirar el catéter para curar la infección, independientemente de que se tratase de SARM o de SASM.

La serie de Krishnasami et al⁸⁵⁵ incluía 2 casos de bacteriemia por *Staphylococcus aureus* tratados por vía sistémica y con SA. El tratamiento no logró erradicar la infección en ninguno de los dos casos y requirió la retirada del CVC.

La serie de Capdevila et al⁸⁶⁴ incluía 2 casos de bacteriemia por *Staphylococcus aureus* sensibles a los antibióticos tratados por vía sistémica y por SA. En los dos casos se controló la infección y se mantuvieron los CVC.

Bacteriemia secundaria a infección por *Pseudomonas*

La serie de Fernández-Hidalgo et al⁸⁹⁹ incluyó a 115 pacientes con bacteriemia por CVC de larga duración, de los cuales solo 37 eran pacientes de HD.

En 5 de los casos la bacteriemia era por *Pseudomonas*, pero no detallan cuántos eran pacientes en HD. El tratamiento combinado con terapia sistémica y SA fracasó en uno de los casos.

La serie de Capdevila et al⁸⁶⁴ incluía 5 casos de bacteriemia por *P. aeruginosa* sensible a los antibióticos, tratados por vía sistémica y por SA. En todos los casos se controló la infección y se mantuvieron los CVC.

La serie clínica de Joshi y Hart⁹⁰⁰ incluía 2 casos de bacteriemia por *Pseudomonas* tratados por vía sistémica y por SA. En los dos casos el tratamiento no logró erradicar la infección y requirieron retirada del CVC.

Bacteriemia secundaria a infección por *Candida*

No se han encontrado estudios publicados que aporten resultados del SA en casos de candidemia asociada a CVC.

En el caso de candidemia asociada a CVC de HD parece razonable proceder a la retirada del CVC^{833,899,931}.

De la evidencia a la recomendación

No se ha encontrado publicado ningún estudio que compare directamente los resultados de la retirada inmediata del CVC frente al SA, en pacientes con BRC secundaria a infección por *Staphylococcus aureus*, *Pseudomonas* spp. o *Candida* spp.

Series clínicas con un limitado número de pacientes tratados mediante sellado antimicrobiano que intenta mantener el CVC en funcionamiento han mostrado tasas de curación bajas para la BRC secundaria a *Staphylococcus aureus*, asociada además a complicaciones graves. Estos hallazgos inducen a pensar que intentar salvar el CVC en BRC dependiendo de la etiología (microorganismos de difícil tratamiento como *Staphylococcus aureus*, *Pseudomonas* spp. o *Candida* spp.) puede condicionar tasas significativas de fracaso terapéutico y de complicaciones graves.

Por ello sería recomendable la retirada del CVT en los casos en los que se aislaran estos gérmenes.

Pregunta clínica XXXI. Recomendación

R 6.9.8) Se recomienda la retirada del CVC en BRC causadas por microorganismos virulentos como *Staphylococcus aureus*, *Pseudomonas* spp., *Candida* spp. o microorganismos multirresistentes.



Pregunta clínica XXXII: El tratamiento antibiótico empírico para cubrir grampositivos en bacteriemia en portador de catéter venoso central tunelizado en hemodiálisis, cuando se conserva dicho catéter, ¿debe ser de inicio cefazolina (vancomicina si nivel de SARM >10%) o daptomicina, asociada al tratamiento para gramnegativos?



Resumen de la evidencia

No se han identificado estudios comparativos entre esas estrategias de tratamiento antibiótico empírico de la BRC de HD.

La evidencia proviene de guías de organizaciones profesionales, que tienen en cuenta la experiencia en distintos centros sanitarios, que constatan la importancia de adecuar el tratamiento empírico a las condiciones epidemiológicas de las bacteriemias en cada unidad de HD concreta, así como a la sensibilidad y resistencia de sus gérmenes habituales.

El tratamiento empírico implicaría la actuación antes de conocer los microorganismos implicados, la elección del antibiótico dependiendo de la epidemiología de cada unidad, teniendo en cuenta la sensibilidad y resistencia de sus microorganismos habituales, los factores de riesgo del paciente (la colonización previa del paciente por algún microorganismo y/o su estado de inmunidad) y la gravedad de la infección.

Desarrollo de la síntesis de la evidencia

La guía de la SEIMC⁹³² señala que la etiología y el patrón de sensibilidad de las bacteriemias nosocomiales muestran grandes diferencias entre centros, por lo que el conocimiento de la epidemiología local es imprescindible para la selección del tratamiento antimicrobiano empírico. Debido a que la etiología de la BRC en pacientes en HD por *Staphylococcus aureus* sensible a la metilina y a SARM es altamente prevalente, considera que la vancomicina es el tratamiento empírico de elección. En caso de sepsis grave o "shock" séptico, sugiere sustituir la vancomicina por daptomicina y ampliar la cobertura frente a bacilos gramnegativos, incluido *P. aeruginosa*.

En 2008 se publicó una guía de tratamiento de la infección por SARM⁹³³, elaborada por representantes de la Sociedad Española de Quimioterapia (SEQ), Sociedad Española de Medicina Interna (SEMI), SEMICYUC, Asociación Española de Cirujanos (AEC) y la Sociedad Española de Hematología y Hemoterapia (SEHH).

En esta guía se plantea que el empleo de vancomicina como pauta de tratamiento empírico inicial de una infección grave no es aconsejable cuando exista la posibilidad de que la CMI para la vancomicina sea $\geq 1,5$ $\mu\text{g/ml}$. Las situaciones de riesgo podrían ser pacientes que han recibido vancomicina durante el mes previo o infección nosocomial en un centro donde la prevalencia de estas cepas sea superior al 10% de los aislados.

La European Renal Best Practice (ERBP)⁷⁴¹ recomienda que:

- Las unidades de HD deben registrar todos los detalles respecto a epidemiología de BRC, así como todos los episodios de bacteriemia (eventos, organismos causantes con su susceptibilidad y la evolución en la respuesta al tratamiento).
- En general, se debe preferir los antibióticos que requieran la administración posdiálisis solamente (vancomicina, teicoplanina, cefazolina, ceftazidima, daptomicina).
- Vancomicina o teicoplanina como primera opción para el tratamiento empírico de grampositivos en los lugares donde el SARM es altamente prevalente.

La guía de los Nottingham University Hospitals⁹³⁴ recomienda el uso de vancomicina y gentamicina como antibióticos empíricos.

La guía de la IDSA⁸³³ recomienda la vancomicina para el tratamiento empírico de las bacteriemias en entornos sanitarios con elevada prevalencia de infecciones por SARM. Para los servicios en los que los cultivos de SARM muestren mayoritariamente valores de CMI de la vancomicina > 2 $\mu\text{g/ml}$ o si existe alergia a la vancomicina, proponen el uso de daptomicina.

Lock y Mokrzycki⁶⁷⁰ proponen utilizar la vancomicina o la teicoplanina para el tratamiento empírico debido a la alta prevalencia de SARM en las unidades de HD. En los casos en los que la CMI de la vancomicina sea > 2 $\mu\text{g/ml}$ proponen el uso de daptomicina.

De la evidencia a la recomendación

Ante la ausencia de estudios comparativos de diferentes estrategias en el tratamiento empírico de la BRC en HD, la evidencia proviene de guías clínicas a expensas de la adecuación del tratamiento empírico a la epidemiología de cada unidad de HD y en concreto a la sensibilidad y resistencia de los gérmenes habituales.

En nuestro entorno, la SEIMC considera que en el paciente en HD es alta la prevalencia de SARM y de estafilococo sensible a meticilina, por lo que la vancomicina se considera el tratamiento de elección, y sugiere, en caso de sepsis grave, sustituirla por daptomicina y ampliar a BGN, incluida la pseudomona. Paralelamente, la guía multidisciplinar del tratamiento de SARM, en caso de gravedad desaconseja la vancomicina cuando la CMI es $\geq 1,5$ $\mu\text{g/ml}$.

En este mismo entorno, en caso de alta prevalencia de SARM para tratamiento empírico de grampositivos, las guías ERBP y la guía de la IDSA también recomiendan la vancomicina como primera opción. Esta última también propone la daptomicina en caso de SARM con CMI de la vancomicina > 2 $\mu\text{g/ml}$ o en caso de alergia.

Por ello, el GEMAV recomienda en primer lugar cubrir empíricamente grampositivos y gramnegativos en función de la epidemiología de cada unidad de HD, sugiriendo la vancomicina como primera opción para el tratamiento empírico de los microorganismos grampositivos, y utilizar la daptomicina en caso de SARM con CMI $\geq 1,5$ $\mu\text{g/ml}$ en pacientes con "shock" séptico o con alergia conocida a la vancomicina.

Pregunta clínica XXXII. Recomendaciones

R 6.9.9) En la elección empírica de los antibióticos se recomienda incluir antimicrobianos con actividad frente a microorganismos grampositivos y gramnegativos, dependiendo de la epidemiología de cada unidad de HD, sensibilidad y patrones de resistencia de sus microorganismos habituales, factores de riesgo del paciente y gravedad de la infección.

R 6.9.10) Se sugiere utilizar vancomicina como primera opción para el tratamiento empírico de microorganismos grampositivos en las unidades de HD.

R 6.9.11) Se sugiere utilizar daptomicina para el tratamiento empírico de la BRC en las unidades de HD en que los cultivos de SARM muestren valores de CMI de la vancomicina $\geq 1,5$ $\mu\text{g/ml}$, en pacientes con "shock" séptico o con alergia conocida a la vancomicina.



Pregunta clínica XXXIII: La detección y erradicación de *Staphylococcus aureus* en los portadores nasales, ¿reduce los episodios de bacteriemia relacionada con el catéter?, ¿es coste-efectiva?



Resumen de la evidencia

<p>Un metaanálisis de 8 ECA, con solo uno de ellos en pacientes en HD, encuentra que tratar con mupirocina intranasal a los portadores de <i>Staphylococcus aureus</i> se asocia con una menor tasa de infección nosocomial por <i>Staphylococcus aureus</i>, pero que se acompaña de un aumento en la tasa de infección causada por microorganismos distintos de <i>Staphylococcus aureus</i></p>	<p>Calidad moderada</p>
<p>Un ECA que analizó el tratamiento con rifampicina oral frente a ningún tratamiento encontró menor tasa de infecciones, pero también una alta tasa de recurrencia de colonización por <i>Staphylococcus aureus</i> a los 3 meses y el desarrollo de cepas resistentes a la rifampicina.</p>	<p>Calidad moderada</p>

Desarrollo de la síntesis de la evidencia

La evidencia disponible proveniente de ECA aborda exclusivamente resultados relacionados con bacteriemias, sin aportar información sobre mortalidad, hospitalizaciones o resistencias antibacterianas. Se ha encontrado una revisión Cochrane que analiza el impacto del tratamiento local con mupirocina en portadores nasales⁹³⁵ para la prevención de la bacteriemia por *Staphylococcus aureus*.

Mupirocina nasal

En la revisión Cochrane de Van Rijen et al en 2008⁹³⁵ se analizó la efectividad de la mupirocina nasal en la prevención de infecciones por *Staphylococcus aureus* en portadores nasales. Se localizaron 9 ECA con 3.396 pacientes con una gran heterogeneidad clínica entre los pacientes de los distintos estudios: pacientes en HD, en DP, pacientes quirúrgicos y pacientes no quirúrgicos.

Tasa de infección por *Staphylococcus aureus*

El metaanálisis de los 8 estudios, con 3.374 participantes, que compararon la mupirocina con placebo o con ningún tratamiento, encontró una reducción estadísticamente significativa de infección por *Staphylococcus aureus* en los tratados con mupirocina intranasal (RR:0,55; IC del 95%:0,43-0,70).

Tasa de infección causada por microorganismos distintos de *Staphylococcus aureus*

El metaanálisis de 3 estudios, con 1.393 pacientes, encuentra una tasa significativamente mayor de infección por microorganismos distintos a *Staphylococcus aureus* en los pacientes tratados con mupirocina que en el grupo placebo (RR:1,38; IC del 95%:1,12-1,72).

Mortalidad

El metaanálisis de 5 estudios, con 2.161 pacientes, no encontró diferencias estadísticamente significativas entre pacientes tratados con mupirocina o placebo (RR:0,91; IC del 95%:0,64-1,31).

El único ECA en pacientes en HD de esta revisión, con 17 pacientes tratados con mupirocina nasal y 18 con placebo tratados 3 veces a la semana durante 9 meses, encuentra menos infecciones en pacientes tratados con mupirocina, pero la diferencia no era estadísticamente significativa (RR:0,18, IC del 95%:0,02-1,32); el análisis de la incidencia de bacteriemia no mostró diferencias.

Rifampicina oral más bacitracina intranasal

Varias revisiones publicadas localizan un solo ECA en pacientes en HD portadores nasales de *Staphylococcus aureus*, que comparaba no tratar frente a tratamiento con 600 mg de rifampicina oral 2 veces a la semana, más bacitracina intranasal 4 veces al día durante 1 semana, repetido cada 3 meses⁹³⁶. Encontraron una tasa menor de infecciones en tratados activamente: 2 de 18 (11%) frente a 12 de 26 (46%) (RR:0,24; IC del 95%:0,06-0,95; p=0,02).

Barraclough et al⁹³⁷ mencionan que en ese estudio se identificaron cepas resistentes a la rifampicina, lo que limitó la aplicación de esa intervención. Comentaban que en el estudio analizaban también si el uso de rifampicina durante 1 semana era efectivo en la erradicación del estado de portador y señalan que encontraron una alta tasa de recurrencia de colonización por *Staphylococcus aureus* a los 3 meses.

De la evidencia a la recomendación

No existe suficiente evidencia para recomendar la detección sistemática y tratamiento con antibiótico local o sistémico para la erradicación de *Staphylococcus aureus* en los pacientes en HD.

Pregunta clínica XXXIII. Recomendación

R 6.9.12) Se sugiere no realizar de forma rutinaria la detección y el tratamiento antibiótico local o sistémico para la erradicación de *S. aureus* en pacientes portadores nasales

Dificultades del diagnóstico de la bacteriemia relacionada con el catéter venoso central en la población de diálisis

Método alternativo en el diagnóstico de la bacteriemia relacionada con el catéter venoso central en pacientes en hemodiálisis: extracción de hemocultivos a través de las luces del catéter venoso central o de la línea del circuito extracorpóreo de hemodiálisis

Se debe sospechar una BRC cuando un paciente portador de un CVC en HD presente signos o síntomas de bacteriemia, particularmente en ausencia de otro foco de infección. Tal como se ha comentado previamente, ante dicha sospecha deberán extraerse hemocultivos por punción de una vena periférica y a través de las luces del CVC, o un par de hemocultivos de sangre periférica en dos localizaciones diferentes o de dos muestras separadas por 10-15 min.

El diagnóstico definitivo de la bacteriemia precisa uno de los siguientes criterios:

- Hemocultivos positivos con el mismo microorganismo en las muestras periféricas y del CVC, con un recuento de colonias 3:1 veces superior en el CVC o un tiempo diferencial de crecimiento mayor a 120 min.
- Cultivo del mismo microorganismo en el extremo distal del CVC y en al menos un cultivo de sangre periférica.
- Cultivos del mismo microorganismo de dos muestras sanguíneas periféricas y ausencia de otro foco de infección.

En la población de pacientes en HD, los criterios diagnósticos de BRC están limitados por diversos motivos. En más del 40% de los pacientes, no es posible obtener muestras sanguíneas para cultivo, ya sea debido a la dificultad de acceso a las venas periféricas o por la necesidad de preservarlas para la creación de una FAVn o una FAVp^{833,844,875}. Asimismo, el tratamiento dialítico se efectúa de forma ambulatoria y, en este contexto, es más difícil conseguir que no existan variaciones significativas en los tiempos de transporte o de temperatura de las muestras sanguíneas hasta su incubación en el laboratorio de microbiología⁸⁴⁴. En muchas ocasiones, los síntomas o signos de BRC ocurren durante la sesión de HD, cuando la sangre del paciente ya ha circulado a través de las líneas del circuito extracorpóreo y de las luces del CVC. En este escenario, es muy probable que no se mantenga el diferencial cuantitativo de colonias entre las muestras obtenidas mediante punción de una vena periférica y las muestras extraídas del CVC o de la línea del circuito extracorpóreo. Por tanto, la interrupción de la sesión de HD, con las maniobras de desconexión de líneas para la obtención de hemocultivos a través del CVC, podría no estar justificada debido a los riesgos de manipulación y de coagulación del circuito de diálisis, además de la probable pérdida del diferencial del número de colonias en relación con la sangre periférica que nos indicaba si el origen de la bacteriemia es el CVC⁹³⁸.

El protocolo recomendado para la obtención de muestras de hemocultivos en los pacientes de HD portadores de CVC se aplicará cuando la sospecha aparezca en el período interdiálisis, mientras que cuando ocurra durante la sesión de HD, dada la dificultad de la extracción de muestras, el GEMAV considera aceptable la extracción de dos muestras sanguíneas, separadas entre sí por 10-15 min, a través de la línea arterial del circuito extracorpóreo sin necesidad de interrumpir la sesión de diálisis. En estos casos y en los que no sea posible obtener hemocultivos por punción de vena periférica, el diagnóstico de BRC se considerará cuando los hemocultivos sean positivos, en pacientes sintomáticos y sin evidencia de un foco alternativo de infección.

CAPÍTULO VII. Indicadores de Calidad

Introducción

Aunque muchos de los aspectos del TSR de la enfermedad renal crónica (ERC) estadio 5 han sido estandarizados en guías internacionalmente aceptadas^{6,10,13-15,30,939,940}, la bibliografía demuestra que existen importantes diferencias en el grado de cumplimiento de los estándares propuestos, tanto entre centros como entre los diferentes países⁹⁴¹⁻⁹⁴³.

Uno de los retos actuales es reducir la variabilidad en la asistencia prestada. Aunque algunas diferencias pudieran estar justificadas por las diferentes características demográficas de los pacientes que se dializan en los centros, existen otras que están relacionadas con los diferentes modos de actuación⁹⁴⁴.

La medición sistemática y planificada de indicadores de calidad ha demostrado que ayuda a mejorar el control sobre los pacientes y los resultados de los tratamientos aplicados, ya que permite conocer al profesional, su situación, introducir actividades de mejora y comprobar su efectividad de una forma sistemática y continuada⁹⁴⁵. La verdadera justificación de intentar conseguir el cumplimiento de estos indicadores es la evidencia, recientemente demostrada, de que la consecución conjunta de algunos de ellos (anemia, Kt/V, metabolismo calcio-fósforo, albúmina o el tipo de AV) repercute sobre la supervivencia del paciente, la morbilidad y los costes^{946,947}.

Como ya se ha comentado a lo largo de la guía, la presencia de un CVC para HD en comparación con la FAVn se asocia a mayor morbimortalidad y mayor coste^{95,630,843,948}, por lo que un objetivo de calidad es restringir al máximo la tasa de CVC existente²¹⁶.

Uno de los factores que sin duda está influyendo en el aumento del porcentaje de CVC en los pacientes en HD es el factor paciente (mayor edad y mayor prevalencia de DM y de comorbilidades cardiovasculares), que provoca contraindicaciones médicas y quirúrgicas para realizar una FAVn^{216,667,948}, pero no es el único. El factor centro es otro de los aspectos que influyen en estos resultados y sobre el cual se puede intervenir y mejorar²¹⁶. Varios estudios han demostrado diferencias entre distintas unidades de HD en la distribución en pacientes incidentes y prevalentes del tipo de acceso

vascular (AV)^{278,664, 949}. Estas diferencias dependen de diversos factores: existencia de consulta de ERC avanzada (ERCA) estructurada, implantación de programas de seguimiento del AV, actitud de los distintos servicios implicados, grado de implicación y coordinación entre estos, tiempo de seguimiento nefrológico y existencia de equipo multidisciplinar, entre otros²¹⁶.

Hay dos puntos clave para la monitorización: la selección y construcción de buenos indicadores y el diseño de planes de control adecuados y eficientes. La definición de indicadores de calidad y del sistema de monitorización de este apartado pretende identificar la existencia de situaciones problemáticas que hay que evaluar o sobre las que hay que intervenir.

Indicadores por apartados

1. Procedimientos previos a la realización del acceso vascular

Indicador 1.1

Porcentaje de pacientes seguidos en la consulta de enfermedad renal crónica avanzada que, cumpliendo criterios de derivación para realizar una fístula arteriovenosa, son remitidos a cirugía

Tipo de indicador

Indicador de PROCESO.

Definición de términos

Criterios de derivación de FAV. Se sugiere que el momento de la derivación para la creación de una FAV, siempre que el paciente no se niegue, sea cuando la tasa de FG sea <15 ml/min/1,73 m² (estándar validado por sexo, edad y superficie corporal) y/o se objetive su descenso progresivo con previsión de entrada en HD en los 6 meses siguientes. Aplicable a pacientes sin contraindicación para realizar FAV (ver capítulo 1: "Procedimientos previos a la realización del acceso vascular").

Fundamento

- El indicador expresaría la calidad de evaluación de los pacientes seguidos en la consulta de ERCA para determinar si son enviados para la creación de FAV con los criterios consensuados.

- Este indicador asume la FAV como primera opción para estos pacientes.

Población a la que se aplica

Todos los pacientes en fase prediálisis visitados en la consulta de ERCA.

Fuentes de datos

Historias clínicas de los pacientes.

Fórmula

- **Numerador:** pacientes seguidos en la consulta de ERCA que cumplen criterios para la realización de FAV remitidos a cirugía durante un periodo de 1 año x 100.
- **Denominador:** pacientes seguidos en la consulta de ERCA que cumplen criterios de remisión para la realización de una FAV durante un periodo de 1 año.
- **Unidades:** porcentaje.
- **Periodicidad:** anual.
- **Estándar:** 90%.

Lista de comprobación. Porcentaje de pacientes seguidos en consulta de ERCA, que cumplen criterios de derivación remitidos a cirugía para valoración.

Criterios	1	2	3	4	5	Derivación
Nombre paciente	FG <15 ml/min	Progresión ERC	Técnica elegida HD	Causa clínica justificada	Se niega a realización de una FAV	

ERC: enfermedad renal crónica; **FAV:** fistula arteriovenosa; **FG:** filtrado glomerular; **HD:** hemodiálisis.

Si el paciente cumple los criterios 1, 2, 3 y no cumple los criterios 4 y 5 será derivado a valoración por cirugía. Si el paciente no cumple alguno de los criterios 1, 2 y 3 y cumple alguno de los criterios 4 y 5 no será derivado a cirugía.

Excepciones

Pacientes con indicación teórica para remisión de FAV en los que, por otros motivos, se ha considerado que es mejor otra indicación de AV. Estos pacientes se excluirán tanto del numerador como del denominador; ejemplo: paciente que va a recibir trasplante de donante vivo.

Comentario

Al no existir ninguna evidencia sobre este indicador, el estándar se ha establecido por consenso del GEMAV.

Indicador 1.2

Porcentaje de pacientes con indicación de realización de una fistula arteriovenosa derivados a la consulta de cirugía en los que se realiza la intervención en el período recomendado.

Tipo de indicador

Indicador de PROCESO.

Período recomendado para la realización del acceso

- Derivación programada: antes de los 3 meses.
- Derivación preferente: antes de las 6 semanas tras consulta.
- Derivación prioritaria: antes de las 2 semanas.
- Derivación urgente: antes de 48 h.

Fundamento

Valorar la respuesta del servicio de cirugía en la realización de una FAV.

Población a la que se aplica

Pacientes remitidos desde la consulta de ERCA hasta la consulta de cirugía para realización de una FAV y considerados candidatos a realización de FAV.

Fuentes de datos

Historias clínicas de los pacientes.

Fórmulas

1. Derivación programada.

- **Numerador:** número de pacientes derivados a la consulta de cirugía para realizar una FAV de forma programada a los que se les realiza antes de 3 meses x 100.
- **Denominador:** total de pacientes derivados a la consulta de cirugía para realizar una FAV de forma programada.
- **Unidades:** porcentaje.
- **Periodicidad:** anual.
- **Estándar:** 90%.

Lista de comprobación. Medición continua. Porcentaje de pacientes remitidos de forma programada para valoración, que cumplen criterios de realización de FAV y en los que se realiza cirugía en un período inferior a 3 meses.

Criterios	1	2	3	4	Derivación Fecha revisión Fecha cirugía Tiempo
Nombre paciente	Mal lecho vascular	Arteriosclerosis grave	Riesgo de robo	Negativa del paciente	

Si el paciente cumple alguno de los criterios 1 a 3, el cirujano decidirá si lo considera apto para la realización de un acceso y se tomarán las precauciones necesarias en cada caso.

2. Derivación preferente.

- **Numerador:** número de pacientes derivados a la consulta de cirugía para realizar una FAV de forma preferente a los que se les realiza antes de las 6 semanas x 100.
- **Denominador:** total de pacientes derivados a la consulta de cirugía para realizar una FAV de forma preferente.
- **Unidades:** porcentaje.
- **Periodicidad:** anual.
- **Estándar:** 90%.

Lista de comprobación. Porcentaje de pacientes remitidos de forma preferente para valoración, que cumplen criterios de realización de FAV y en los que se realiza cirugía en un período inferior a las 6 semanas.

Criterios	1	2	3	4	Derivación Fecha revisión Fecha cirugía Tiempo
Nombre paciente	Mal lecho vascular	Arteriosclerosis grave	Riesgo de robo	Negativa del paciente	

Si el paciente cumple alguno de los criterios 1 a 3, el cirujano decidirá si lo considera apto para la realización de un acceso y se tomarán las precauciones necesarias en cada caso.

3. Derivación prioritaria.

- **Numerador:** número de pacientes derivados a la consulta de cirugía para realizar una FAV de forma prioritaria a los que se les realiza antes de 2 semanas x 100.
- **Denominador:** total de pacientes derivados a la consulta de cirugía para realizar una FAV de forma prioritaria.
- **Unidades:** porcentaje.
- **Periodicidad:** anual.
- **Estándar:** 90%.

Lista de comprobación. Porcentaje de pacientes remitidos de forma prioritaria para valoración, que cumplen criterios de realización de FAV y en los que se realiza cirugía en un período inferior a 2 semanas.

Criterios	1	2	3	4	Derivación Fecha revisión Fecha cirugía Tiempo
Nombre paciente	Mal lecho vascular	Arteriosclerosis grave	Riesgo de robo	Negativa del paciente	

Si el paciente cumple alguno de los criterios 1 a 3, el cirujano decidirá si lo considera apto para la realización de un acceso y se tomarán las precauciones necesarias en cada caso.

4. Derivación urgente.

- **Numerador:** número de pacientes derivados a la consulta de cirugía y aceptados para realizar una FAV de forma urgente a los que se les realiza antes de 48 h x 100.
- **Denominador:** total de pacientes derivados a la consulta de cirugía para realizar una FAV de forma urgente.
- **Unidades:** porcentaje.
- **Periodicidad:** anual.
- **Estándar:** 90%.

Lista de comprobación. Porcentaje de pacientes remitidos de forma urgente para valoración, que cumplen criterios de realización de FAV y en los que se realiza cirugía en un período inferior a 48 h.

Criterios	1	2	3	4	Derivación Fecha revisión Fecha cirugía Tiempo
Nombre paciente	Mal lecho vascular	Arteriosclerosis grave	Riesgo de robo	Negativa del paciente	

Si el paciente cumple alguno de los criterios 1 a 3, el cirujano decidirá si lo considera apto para la realización de un acceso y se tomarán las precauciones necesarias en cada caso.

Comentario

Al no existir ninguna evidencia sobre este indicador, el estándar se ha establecido por consenso del GEMAV.

2. Creación del acceso vascular

Indicador 2.1

Pacientes con fallo precoz de la fístula en los primeros 30 días que siguen a la realización del procedimiento.

Tipo de indicador

Indicador de RESULTADO.

Definición de términos

Fallo precoz. El fallo precoz del AV se considera cuando fracasa la permeabilidad en los primeros 30 días tras su construcción.

Fundamento

Se asume que el fallo precoz (primeros 30 días) se produce por problemas técnicos de la cirugía o por la selección de vasos inapropiados. No se considera que la hiperplasia intimal tenga una repercusión significativa respecto al fallo de la técnica quirúrgica¹⁰.

Población a la que se aplica

Pacientes con ERCA que han sido sometidos a cirugía para realización de una FAV.

Fuentes de datos

Historias clínicas de los pacientes.

Fórmulas

1. FAV nativa (FAVn) radiocefálica.

- **Numerador:** procedimientos con FAVn radiocefálica trombosada a los 30 días x 100.
- **Denominador:** total de pacientes a los que se les realiza FAVn radiocefálica.
- **Unidades:** porcentaje.
- **Periodicidad:** anual.
- **Estándar:** <35%.

2. FAVn proximal utilizando la arteria humeral (humeromediana, humerocefálica o humerobasilica y humerohumeral).

- **Numerador:** procedimientos con FAVn proximal trombosada a los 30 días x 100.
- **Denominador:** total de pacientes que a los que se le realiza FAVn proximal.
- **Unidades:** porcentaje.
- **Periodicidad:** anual.
- **Estándar:** <25%.

3. Fórmula FAV protésica (FAVp).

- **Numerador:** procedimientos con FAVp trombosada a los 30 días x 100.

- **Denominador:** total de pacientes a los que se le realiza FAVp.
- **Unidades:** porcentaje.
- **Periodicidad:** anual.
- **Estándar:** <15%.

Comentario

En un reciente metaanálisis⁹⁴ se ha descrito una frecuencia global de fallo primario del 23%, que se distribuye entre un 28% en FAVn radiocefálicas y un 20% en FAVn a nivel proximal en codo. El porcentaje de fallo primario descrito en FAVp oscila entre un 5 y un 15% dependiendo del tipo y localización de la prótesis en antebrazo y brazo, respectivamente¹⁰. Sin embargo, no hay uniformidad en los estudios incluidos con respecto a las variables estudiadas, incluyéndose a menudo el retardo en la maduración dentro del concepto de fallo primario.

Por eso, el GEMAV ha decidido proponer los estándares usando como base el citado metaanálisis, añadiendo un "factor de corrección" en el caso de las FAVn, con el objeto de favorecer su uso con respecto a otros accesos vasculares, coincidiendo en la línea propuesta en otras guías de práctica clínica¹⁰.

Indicador 2.2

Porcentaje de pacientes en seguimiento en la consulta de enfermedad renal crónica avanzada durante al menos 6 meses y que comienzan la hemodiálisis con fístula arteriovenosa madura.

Tipo de indicador

Indicador de RESULTADO.

Definición de términos

- **Seguimiento prediálisis en la consulta de ERCA.** Pacientes valorados por el equipo multidisciplinar.
- **Pacientes incidentes.** Tipo de AV con el que el paciente comienza la primera sesión de HD.
- **Fístula madura.** FAV, FAVn o FAVp, desarrollada apta para la punción con dos agujas e inicio de tratamiento mediante HD.

Fundamento

Se asume que el AV de elección es la FAV, y que una adecuada valoración clínica permite seleccionar a los pacientes candidatos a realizársela. Aunque no a todos los pacientes se les puede realizar una FAV, es importante que a ningún paciente se le indique un AV alternativo sin que hubiera tenido un seguimiento multidisciplinar previo.

Población a la que se aplica

Pacientes con ERCA que están siendo evaluados en la consulta de ERCA al menos durante 6 meses.

Fuentes de datos

Historias clínicas de los pacientes.

Fórmula

- *Numerador*: pacientes con seguimiento en ERCA un mínimo de 6 meses que comienzan HD con una FAV madura x 100.
- *Denominador*: paciente con seguimiento en ERCA un mínimo de 6 meses.
- *Unidades*: porcentaje.
- *Periodicidad*: anual.
- *Estándar*: >75%.

Comentario

Si bien otras guías, como las de la UK Association¹³ o las guías Nice⁹⁹, indican un objetivo del 65% dichas guías o bien no establecen un mínimo de seguimiento prediálisis o el período que establecen es menor (3 meses).

El GEMAV ha establecido por consenso un porcentaje mayor de este estándar y un período de seguimiento más prolongado. Seis meses es tiempo suficiente para que el enfermo incidente pueda efectuar la primera sesión de HD a través de una FAVn o FAVp teniendo en cuenta que, durante este lapso de tiempo prediálisis, puede ser necesaria una intervención de rescate en caso de trombosis o bien una intervención electiva en caso de maduración insuficiente. Por otra parte, el GEMAV considera que, además del perfil demográfico y clínico del enfermo actual con ERC, los factores organizativos condicionan en gran manera el porcentaje de estos enfermos que inician HD mediante FAV. En este sentido, es demostrativo un reciente estudio epidemiológico nacional referido a casi 10.000 pacientes incidentes en HD según datos del RMRC, donde se evidencia que aproximadamente el 50% de los enfermos con ERCA iniciaron el tratamiento mediante HD cada año en Catalunya a través de una FAV durante el período 2000-2011⁶⁶⁷. Según los autores de este estudio, esta tasa podría aumentarse incidiendo sobre diversos aspectos organizativos, ya que: **a)** si el incremento de la edad y de la comorbilidad del paciente con ERC evidenciado en los últimos años fuera decisivo, el porcentaje de FAV como primer AV tendría que disminuir progresivamente en Catalunya, pero, en cambio, se ha mantenido estable a lo largo del tiempo, y **b)** durante el primer año de seguimiento en programa de HD, la mayoría de enfermos que iniciaron HD mediante un CVC ya se dializaba mediante una FAV, es decir, hubiera sido

técnicamente posible efectuar una FAV en estos enfermos en el período prediálisis⁶⁶⁷.

Indicador 2.3

Porcentaje de fístulas arteriovenosas controladas clínicamente de forma precoz (4 semanas tras su realización).

Tipo de indicador

Indicador de PROCESO.

Definición de términos

FAVn inmadura. Aquella en la que una vez transcurridas las 4 semanas desde su realización, no cumple los criterios de maduración (ver capítulo 3: "Cuidados de la fístula arteriovenosa").

Fundamento

Se estima que entre un 28 y un 53% de las FAV, una vez realizadas, no maduran lo suficiente para su uso en HD. Diversos estudios han demostrado la utilidad del tratamiento electivo de los casos con alteración de la maduración del acceso. La identificación de candidatos a fístula inmadura es importante para garantizar la permeabilidad del AV. Por tanto, tal como se indica en el capítulo 5, se recomienda realizar un control clínico a las 4 semanas tras la realización de toda FAV, para detectar las fístulas con retardo o ausencia de maduración y plantear tratamiento precoz si es necesario. Se recomienda la confirmación de la sospecha de las lesiones mediante ED.

Población a la que se aplica

FAV de reciente creación.

Fuentes de datos

Historias clínicas de los pacientes.

Fórmula

- *Numerador*: FAV realizadas en la unidad de HD o en la consulta de ERCA, que han sido revisadas a las 4 semanas de su realización x 100.
- *Denominador*: todas las FAVn realizadas en la unidad de HD o en la consulta de ERCA.
- *Unidades*: porcentaje.
- *Periodicidad*: anual.
- *Estándar*: 100%.

Comentario

La mayor parte de los cambios hemodinámicos y morfológicos tras la realización de la FAV se producen durante las primeras 2-4 semanas. A partir de esa fecha, en los casos

de FAV inmadura se produce un descenso progresivo del flujo, por ello se recomienda un control clínico en un máximo de 4-6 semanas, para detectar los casos con alteraciones en la maduración del acceso. Un tratamiento precoz de las lesiones subyacentes puede aumentar en un 47% la probabilidad de maduración del acceso, por lo que se recomienda actuar en los casos en que haya indicación⁵²⁰.

La revisión tardía (2-3 meses) impide el diagnóstico y tratamiento precoz. Por ello, la revisión a las 4 semanas tras el acto quirúrgico se considera un indicador de calidad del proceso de atención a la FAV.

Al no disponer de referencias bibliográficas, el estándar se ha establecido por consenso del GEMAV.

3. Cuidados de la fístula arteriovenosa

Indicador 3.1

Porcentaje de pacientes en los que se lleva un registro gráfico de zonas de punción durante las sesiones de hemodiálisis.

Tipo de indicador

Indicador de PROCESO.

Definición de términos

Registro gráfico de zonas de punción. Constará de un esquema de extremidad de la FAV con un dibujo de la FAV y de las zonas de punción.

Fundamento

En cada sesión de HD es necesario un examen completo y detallado de la FAV y un registro de las zonas de punción. Para ello es de gran utilidad la existencia de un mapa de la FAV con las zonas de punción en la historia clínica del paciente.

Población a la que se aplica

Pacientes prevalentes en HD y FAV funcionante.

Fuente de datos

Historias clínicas de los pacientes.

Fórmula

- *Numerador:* número de pacientes en HD en los que se registra las zonas de punción x 100.
- *Denominador:* total de pacientes en HD en los que se está puncionando una FAV.
- *Unidades:* porcentaje.
- *Periodicidad:* trimestral.
- *Estándar:* 100%.

Comentario

La técnica correcta de punción de la FAV prolonga su vida media. Debe conocerse en cada paciente la técnica de punción utilizada, zonas de reciente punción y problemas encontrados como mecanismo de control de complicaciones.

- La existencia de un registro de dicha información permite conocer la situación y mejorar la asistencia prestada a los pacientes.
- La existencia de un registro por paciente es un indicador de calidad de la asistencia prestada.

Al no disponer de evidencia, el estándar se ha establecido por consenso del GEMAV.

4. Monitorización y vigilancia de la fístula arteriovenosa

Indicador 4.1

Porcentaje de pacientes prevalentes con más de 3 meses en programa de hemodiálisis que, a 31 de diciembre del año estudiado, se dializan a través de una fístula arteriovenosa nativa.

Tipo de indicador

Indicador de RESULTADO.

Fundamento

Indica el grado de implantación de los programas estructurados de seguimiento de la FAV en cada unidad de HD (ver capítulo 4: "Monitorización y vigilancia de la fístula arteriovenosa").

Población a la que se aplica

Pacientes prevalentes que se dializan en la unidad de HD a fecha del 31 de diciembre del año de estudio.

Fuentes de datos

- Historias clínicas de los pacientes.
- Programas informáticos.

Fórmula

- *Numerador:* número de pacientes en programa de HD que se están dializando a través de una FAVn funcionante a 31 de diciembre del año estudiado x 100.
- *Denominador:* número de pacientes con más de 3 meses en programa de HD a 31 de diciembre del año en curso.
- *Unidades:* porcentaje.
- *Periodicidad:* anual.
- *Estándar:* >75%.

Comentario

Las diversas guías publicadas hasta la actualidad establecen como objetivo un porcentaje variable, entre un 60 y un 85%, de pacientes prevalentes dializándose a través de una FAVn^{6,10,13,15,939}. En nuestro país, a modo orientativo, los resultados del estudio multicéntrico del grupo de trabajo de gestión de calidad de la S.E.N., publicado en el año 2008, muestran que la mediana del porcentaje de FAVn en los centros de HD es del 50% (percentil 25: 34,5%, y percentil 75: 61,2%)⁶⁶⁴. En otros estudios, como los de las comunidades de Madrid, Canarias y Cataluña, la tasa de FAVn en el paciente prevalente es del 58,6, 64 y 73,3%, respectivamente^{278,950,951}. Según el estudio DOPPS 5 (2013-2014), este porcentaje es del 65% para el global de España³². Considerando estos antecedentes, el estándar se ha establecido por el GEMAV en un mínimo del 75%.

Indicador 4.2

Porcentaje de pacientes prevalentes con más de 3 meses en programa de hemodiálisis que, a 31 de diciembre del año estudiado, se dializan a través de un catéter venoso central tunelizado.

Tipo de indicador

Indicador de RESULTADO.

Fundamento

Indica el grado de implantación de los programas estructurados de seguimiento del AV en las unidades de HD (ver apartado 4: "Monitorización y vigilancia de la fistula arteriovenosa").

Población a la que se aplica

Pacientes prevalentes que se dializan en la unidad de HD a fecha del 31 de diciembre del año en estudio.

Fuentes de datos

Historias clínicas de los pacientes.

Fórmula

- **Numerador:** número de pacientes en programa de HD que se están dializando a través de un CVT a 31 de diciembre del año en estudio x 100.
- **Denominador:** número de pacientes con más de 3 meses en programa de HD a 31 de diciembre del año en curso.
- **Unidades:** porcentaje.
- **Periodicidad:** anual.
- **Estándar:** <20%.

Comentario

La mayoría de las guías publicadas hasta la actualidad no establecen como objetivo un porcentaje máximo de pacientes que se deban dializar a través de un CVT^{13-15,,30,939,940}, a excepción de las guías KDO-QI-2006 y las guías S.E.N. de 2005, que establecen que un máximo de un 10% de pacientes se debía dializar a través de un CVT^{6,10}. Sin embargo, el número de pacientes que se dializa a través de un CVT, en muchos centros es más elevado. A modo de ejemplo, en nuestro país la Sociedad Madrileña de Nefrología (SOMANE) aporta, en pacientes prevalentes, un 29,5% de pacientes dializados a través de un CVT²⁷⁸; un estudio publicado en Canarias muestra un 33% de CVT⁹⁵⁰, y los últimos resultados aportados por el estudio DOPPS 5 muestran un 29% de pacientes con un CVT³². Sin embargo, los datos procedentes de Catalunya cifran en el 14,3% el porcentaje de enfermos prevalentes que se dializan a través de un CVT²¹⁶. El estándar se ha establecido por consenso del GEMAV en ≤20%.

Indicador 4.3

Porcentaje de pacientes prevalentes con más de 3 meses en hemodiálisis que, a 31 de diciembre del año en estudio, se dializan a través de una fistula arteriovenosa protésica.

Tipo de indicador

Indicador de RESULTADO.

Fundamento

Indica el grado de implantación de los programas estructurados de seguimiento del AV en cada unidad de HD (ver capítulo 4: "Monitorización y vigilancia de la fistula arteriovenosa").

Población a la que se aplica

Todos los pacientes prevalentes que se dializan en la unidad de HD a fecha de 31 de diciembre del año en estudio.

Fuentes de datos

Historias clínicas de los pacientes.

Fórmula

- **Numerador:** número de pacientes en programa de HD que se están dializando a través de una FAVp a 31 de diciembre del año en estudio x 100.
- **Denominador:** número de pacientes con más de 3 meses en programa de HD a 31 de diciembre del año en curso.

- *Unidades:* porcentaje.
- *Periodicidad:* anual.
- *Estándar:* no establecido (por complementario).

Comentario

Las guías clínicas publicadas hasta la actualidad no establecen ningún objetivo de FAVp en los pacientes de HD^{6,10, 13-15,30,939,940}. A modo orientativo, el estudio de la SOMANE muestra, en pacientes prevalentes, que un 11,9% de estos se dializa a través de una FAVp²⁷⁸, el RMRC 2012 un 4,8% y el estudio DOPPS 5 un 6%^{32,951}. De acuerdo con las recomendaciones hechas previamente en esta guía, cuando en un paciente no pueda realizarse una FAVn, antes de colocar un CVT se debe intentar realizar una FAVp. A igualdad de porcentaje de pacientes en HD con FAVn, se considera mejor práctica clínica la unidad con mayor porcentaje de FAVp frente a CVC. Este indicador es complementario a los dos anteriores para reducir la tasa de CVT en el paciente prevalente en HD. Por todo lo mencionado, el GEMAV considera no establecer ningún estándar para la FAVp.

Indicador 4.4

Porcentaje de pacientes que se dializan a través de un catéter venoso central no tunelizado durante más de 2 semanas consecutivas.

Tipo de indicador

Indicador de RESULTADO.

Definición de términos

Catéter venoso no tunelizado. Tipo de CVC para HD que no está situado en un túnel dentro del tejido subcutáneo ni dispone de un anclaje en él.

Fundamento

Un paciente no debe estar más de 2 semanas dializándose a través de un CVNT por el mayor riesgo de infección, trombosis venosa y estenosis venosa central.

Población a la que se aplica

Pacientes prevalentes que se dializan en la unidad de HD a través de un CVNT.

Fuentes de datos

Historias clínicas de los pacientes.

Fórmula

- *Numerador:* número de pacientes en programa de HD que se están dializando a través de un CVNT durante más de 2 semanas x 100.

- *Denominador:* número de pacientes en programa de HD que se están dializando a través de un CVNT.
- *Unidades:* porcentaje.
- *Periodicidad:* mensual.
- *Estándar:* <5%.

Comentario

Ante la ausencia de evidencia, el estándar se ha establecido por consenso del GEMAV.

Indicador 4.5

Tasa anual de trombosis de fístulas arteriovenosas nativas.

Tipo de indicador

Indicador de RESULTADO.

Definición de términos

- *Trombosis.* Es la anulación funcional de la FAVn, es decir, el Q_A es de 0 ml/min, que se traduce por la desaparición del frémito y del soplo en la exploración física (ver capítulo 4: "Monitorización y vigilancia de la fístula arteriovenosa").
- *Pacientes/año en riesgo.* Número de días que cada paciente está con un determinado tipo de AV a lo largo de 1 año (máximo 365) dividido por 365. Ejemplo: pacientes con FAVn y número de días de diálisis: paciente A, 365 días, paciente B, 200 días y paciente C, 165; la suma es 730 días. Si dividimos 730 entre 365, el número de pacientes/año en riesgo con una FAVn es de 2.

Fundamento

Indica el grado de implantación de los programas estructurados de seguimiento del AV en cada unidad de HD (ver capítulo 4: "Monitorización y vigilancia de la fístula arteriovenosa").

Población a la que se aplica

Pacientes prevalentes portadores de FAVn que se dializan en la unidad de HD a lo largo del año de estudio.

Fuentes de datos

Historias clínicas de los pacientes.

Fórmula

- *Numerador:* número de trombosis en FAVn en el año en estudio.
- *Denominador:* número total de pacientes/año en riesgo con FAVn en el año en estudio.
- *Unidades:* tasa.

- *Periodicidad*: anual.
- *Estándar*: < 0,15 trombosis paciente/año.

Comentario

Si bien las guías clínicas establecen, en general, una tasa de trombosis máxima de FAVn de 0,25^{6,10,13,15,939}, diversas publicaciones de nuestro país muestran una tasa de trombosis mucho más baja: entre 0,03 y 0,10^{227,272,278,952}. Por este motivo, el GEMAV ha considerado que este estándar no está bien dimensionado y ha valorado establecerlo en 0,15.

Indicador 4.6

Tasa anual de trombosis de fístulas arteriovenosas protésicas.

Tipo de indicador

Indicador de RESULTADO.

Definición de términos

- *Trombosis*. Igual al indicador 4.5.
- *Pacientes/año en riesgo*. Igual al indicador 4.5 aplicado a FAVp.

Fundamento

Indica el grado de implantación de los programas estructurados de seguimiento del AV en cada unidad de HD (ver capítulo 4: "Monitorización y vigilancia de la fístula arteriovenosa").

Población a la que se aplica

Pacientes prevalentes portadores de FAVp que se dializan en la unidad de HD a lo largo del año de estudio.

Fuentes de datos

Historias clínicas de los pacientes.

Fórmula

- *Numerador*: número de trombosis en FAVp en el año de estudio.
- *Denominador*: número total de pacientes/año en riesgo con FAVp en el año de estudio.
- *Unidades*: tasa.
- *Periodicidad*: anual.
- *Estándar*: <0,50 trombosis/paciente/año.

Comentario

Tal como se indica en el capítulo 4, los métodos de vigilancia de segunda generación no son predictivos de trombosis de la FAVp. A pesar de todo, en una serie prospectiva nacional referida a la vigilancia de FAV mediante determinaciones periódicas del Q_A , la

tasa de trombosis de FAVp fue de 0,42 eventos anuales²²⁷. Publicaciones previas en nuestro país, como la de la SOMANE, muestran datos similares²⁷⁸. Por tanto, el GEMAV ha considerado que este estándar, al igual que establecen otras guías de práctica clínica^{6,10,13,15,939}, está correctamente dimensionado y debe permanecer como <0,50.

Indicador 4.7

Porcentaje de fístulas arteriovenosas que tienen registro de evaluaciones periódicas.

Tipo de indicador

Indicador de PROCESO.

Definición de términos

- *Trombosis*. Ver definición previa.
- *Evaluaciones periódicas*. Se han seguido los criterios de monitorización y vigilancia según la metodología referida en el capítulo 4 para FAVn y FAVp.

Fundamento

La monitorización y vigilancia sistemática de determinados parámetros indicadores del funcionamiento de una FAV, su evaluación periódica y su registro permiten detectar precozmente la disfunción de esta. Esta detección precoz permite la identificación y la corrección electiva de lesiones que permitan reparar la FAV y disminuir el riesgo de trombosis.

Población a la que se aplica

Todos los pacientes en HD en el momento de la medición.

Fuentes de datos

Historias clínicas de los pacientes.

Fórmula

- *Numerador*: número de FAV que tienen un registro de monitorización y vigilancia de modo regular durante todo el año x 100.
- *Denominador*: todas las FAV (FAVn y FAVp) prevalentes a lo largo de 1 año.
- *Unidades*: porcentaje.
- *Periodicidad*: anual.
- *Estándar*: >90%.

Comentario

El análisis del uso de la monitorización y vigilancia en el paciente en HD periódica, permite evitar la trombosis relacionada con la ausencia del control evolutivo de la estenosis de la FAV.

Al no disponer de referencias bibliográficas, el estándar se ha establecido por consenso del GEMAV siguiendo los criterios de monitorización y vigilancia según la metodología referida en el capítulo 4 para FAVn y FAVp.

Indicador 4.8

Porcentaje de pacientes incidentes portadores de catéter venoso central, sin contraindicación para la realización de una fístula arteriovenosa, a los que se les realiza una fístula arteriovenosa antes de las 6 semanas desde que se implanta el catéter.

Tipo de indicador

Indicador CENTINELA.

Fundamento

Este indicador evalúa la eficacia del equipo multidisciplinar para reducir el tiempo de exposición del paciente en HD al CVC.

Población a la que se aplica

Pacientes con ERC que inician HD a través de CVC.

Fuentes de datos

Historias clínicas de los pacientes.

Fórmula

- **Numerador:** número de pacientes incidentes sin contraindicación para FAV que inician programa de HD a través de un CVC y se les construye una FAV antes de 6 semanas x 100.
- **Denominador:** número de pacientes incidentes sin contraindicación para FAV que inician el tratamiento de HD mediante CVC.
- **Unidades:** porcentaje.
- **Periodicidad:** mensual.
- **Estándar:** >90%.

Excepciones

Pacientes con patologías que sugieran la posibilidad de recuperación de función renal y se decida mantener con CVC o que se nieguen a realizarse una FAV.

Comentario

Al no disponer de referencias bibliográficas, el estándar se ha establecido por consenso del GEMAV. Se considera que a un paciente que inicia HD con un CVC se le debe realizar una FAV de forma precoz para minimizar el tiempo de exposición al CVC, para lo cual se ha establecido un máximo de 6 semanas.

5. Complicaciones de la fístula arteriovenosa

Indicador 5.1

Porcentaje de fistulas arteriovenosas trombosadas potencialmente recuperables que se rescatan al año.

Tipo de indicador

Indicador de RESULTADO.

Definición de términos

- **Rescate de la FAV.** Restablecimiento del flujo, tras trombosis, de una FAV potencialmente recuperable mediante trombectomía y/o trombólisis farmacomecánica, y realización tras el procedimiento de al menos una sesión de HD si se encuentran en programa de TSR.
- **FAV trombosada potencialmente recuperable.** FAV trombosada que, dadas las características del paciente y/o de la propia FAV, es tributaria de intentar su rescate.

Fundamento

Evaluar el resultado de cirugía y/o radiología vascular en caso de trombosis.

Población a la que se aplica

Todos los pacientes prevalentes portadores de FAV que se dializan en la unidad de HD a lo largo del año de estudio o están en la consulta de ERCA.

Fuentes de datos

Historias clínicas de los pacientes.

Fórmula

- **Numerador:** número de pacientes con FAV trombosadas potencialmente recuperables, que se repermeabilizan, con restablecimiento del flujo suficiente como para poder ser utilizadas en al menos una sesión de HD si se encuentran en programa de TSR x 100.
- **Denominador:** número de pacientes con FAV trombosadas potencialmente recuperables.
- **Unidades:** porcentaje.
- **Periodicidad:** anual.
- **Estándar:** >70%.

Comentario

Un estudio publicado en el año 2013 en nuestro país muestra un porcentaje de FAVp rescatadas del 80%¹⁶⁷. El estándar se ha establecido por consenso del GEMAV.

Indicador 5.2

Porcentaje de fístulas arteriovenosas nativas con estenosis significativa, no trombosada, reparadas quirúrgicamente que siguen permeables después del año.

Tipo de indicador

Indicador de RESULTADO.

Definición de términos

Estenosis significativa. Reducción de la luz vascular >50% demostrada mediante ED en FAVn o FAVp con elevado riesgo de trombosis según los criterios expuestos en el capítulo 4, es decir, tributaria de tratamiento electivo o preventivo.

Fundamento

Valorar la eficacia de la cirugía en el tratamiento de las estenosis significativas de FAVn no trombosadas, en el contexto del manejo multidisciplinar.

Población a la que se aplica

Pacientes prevalentes portadores de FAVn que se dializan en la unidad de HD o están en la consulta de ERCA a lo largo del año en estudio y precisan de reparación quirúrgica por estenosis significativa.

Fuentes de datos

Historias clínicas de los pacientes.

Fórmula

- *Numerador:* número de pacientes con una FAVn que sigue permeable después de una reparación quirúrgica por estenosis significativa al año de seguimiento x 100.
- *Denominador:* número de pacientes con una FAVn que presentan una estenosis significativa reparada quirúrgicamente y llevan 1 año de seguimiento.
- *Unidades:* porcentaje.
- *Periodicidad:* anual.
- *Estándar:* >50% al año.

Comentario

Las guías KDOQI-2006 y las guías canadienses basadas en el criterio clásico de estenosis significativa sugieren un estándar >50% al año^{10,15}. El GEMAV, a pesar de utilizar un criterio más restrictivo de estenosis, ha establecido por consenso el mismo estándar.

Indicador 5.3

Porcentaje de fístulas arteriovenosas nativas con estenosis significativa, no trombosada, reparadas de forma endovascular que siguen permeables después de 6 meses.

Tipo de indicador

Indicador de RESULTADO.

Definición de términos

Estenosis significativa. Similar al indicador 5.2.

Fundamento

Valorar la eficacia del tratamiento endovascular en la reparación de las estenosis significativas de FAVn no trombosadas, en el contexto del manejo multidisciplinar.

Población a la que se aplica

Pacientes prevalentes portadores de FAVn que se dializan en la unidad de HD o están en la consulta de ERCA a lo largo del año en estudio y precisan una reparación endovascular por estenosis significativa.

Fuentes de datos

Historias clínicas de los pacientes.

Fórmula

- *Numerador:* número de pacientes con FAVn que sigue permeable tras reparación endovascular por estenosis significativa a los 6 meses de seguimiento x 100.
- *Denominador:* número de pacientes con FAVn que presentan estenosis significativa reparada con técnicas intervencionistas radiológicas y son seguidas durante 6 meses.
- *Unidades:* porcentaje.
- *Periodicidad:* anual.
- *Estándar:* >50% a los 6 meses.

Comentario

Las guías KDOQI-2006 y las guías canadienses basadas en el criterio clásico de estenosis significativa sugieren un estándar >50% a los 6 meses^{10,15}. El GEMAV, a pesar de utilizar un criterio más restrictivo de estenosis, ha establecido por consenso el mismo estándar.

Indicador 5.4

Porcentaje de fístulas arteriovenosas nativas trombosadas, reparadas quirúrgicamente, que siguen permeables al año.

Tipo de indicador

Indicador de RESULTADO.

Definición de términos

Trombosis. Similar a los indicadores previos.

Fundamento

Valorar la eficacia de la cirugía en el tratamiento de las FAVn trombosadas, en el contexto del manejo multidisciplinar.

Población a la que se aplica

Pacientes prevalentes portadores de FAVn que se dializan en la unidad de HD o están en la consulta de ERCA a lo largo del año de estudio y precisan un rescate quirúrgico después de una trombosis.

Fuentes de datos

Historias clínicas de los pacientes.

Fórmula

- *Numerador:* número de pacientes con una FAVn que sigue permeable tras rescate quirúrgico por trombosis al año de seguimiento x 100.
- *Denominador:* número de pacientes con una FAVn que presentan una trombosis rescatada quirúrgicamente y llevan 1 año de seguimiento.
- *Unidades:* porcentaje.
- *Periodicidad:* anual.
- *Estándar:* >50% al año.

Comentarios

Las guías KDOQI-2006 sugieren un estándar de permeabilidad >50% al año; las guías canadienses 2006, un 40% al año, y las guías europeas 2007, un 80% al año^{10,14,15}.

El GEMAV ha decidido establecer por consenso una permeabilidad >50% al año. No obstante hay estudios, como se muestra en el capítulo 5^{272,273}, que muestran que la intervención electiva de una FAV disfuncionante aumenta la duración de su permeabilidad respecto a cuando se repara después de una trombosis. Por tanto, aunque el GEMAV ha decidido establecer por consenso una permeabilidad, similar al de otras guías, >50% al año, es probable que este indicador no esté bien dimensionado.

Indicador 5.5

Porcentaje de fistulas arteriovenosas nativas trombosadas, reparadas endovascularmente, que siguen permeables a los 6 meses.

Tipo de indicador

Indicador de RESULTADO.

Definición de términos

Trombosis. Similar a los indicadores previos.

Fundamento

Valorar la eficacia del tratamiento endovascular en el tratamiento de las FAVn trombosadas, en el contexto del manejo multidisciplinar.

Población a la que se aplica

Pacientes prevalentes portadores de FAVn que se dializan en la unidad de HD o están en la consulta de ERCA a lo largo del año en estudio y precisan un rescate radiológico después de su trombosis.

Fuentes de datos

Historias clínicas de los pacientes.

Fórmula

- *Numerador:* número de pacientes con una FAVn que sigue permeable tras rescate endovascular por trombosis a los 6 meses de seguimiento x 100.
- *Denominador:* número de pacientes con una FAVn que presentan una trombosis rescatada con técnicas intervencionistas radiológicas y llevan 6 meses de seguimiento.
- *Unidades:* porcentaje.
- *Periodicidad:* anual.
- *Estándar:* >50% a los 6 meses.

Comentarios

Las guías KDOQI-2006 sugieren un estándar de permeabilidad >50% a los 6 meses; las guías canadienses 2006, un 40% a los 3 meses, y las guías europeas, un 50% al año^{10,14,15}.

El GEMAV ha decidido establecer por consenso una permeabilidad >50% a los 6 meses.

Indicador 5.6

Porcentaje de fistulas arteriovenosas protésicas con estenosis significativa, no trombosada, reparadas quirúrgicamente que siguen permeables después de 1 año.

Tipo de indicador

Indicador de RESULTADO.

Definición de términos

Estenosis significativa. Similar al indicador 5.2.

Fundamento

Valorar la eficacia de la cirugía en el tratamiento de las

estenosis significativas de FAVp no trombosadas, en el contexto del manejo multidisciplinar.

Población a la que se aplica

Pacientes prevalentes portadores de FAVp que se dializan en la unidad de HD o están en la consulta de ERCA a lo largo del año en estudio y precisan de reparación quirúrgica por presentar una estenosis significativa.

Fuentes de datos

Historias clínicas de los pacientes.

Fórmula

- *Numerador*: número de pacientes con FAVp que sigue permeable tras reparación quirúrgica por estenosis significativa tras 1 año de seguimiento x 100.
- *Denominador*: número de pacientes con FAVp que presentan una estenosis significativa reparada quirúrgicamente y llevan 1 año de seguimiento.
- *Unidades*: porcentaje.
- *Periodicidad*: anual.
- *Estándar*: >50% al año.

Comentarios

Las guías KDOQI-2006 y las guías canadienses basadas en el criterio clásico de estenosis significativa sugieren un estándar >50% al año^{10,15}.

El GEMAV, a pesar de utilizar un criterio más restrictivo de estenosis, ha establecido por consenso el mismo estándar.

Indicador 5.7

Porcentaje de fístulas arteriovenosas protésicas con estenosis significativa, no trombosada, reparadas de forma endovascular que siguen permeables a los 6 meses.

Tipo de indicador

Indicador de RESULTADO.

Definición de términos

Estenosis significativa. Similar al indicador 5.2.

Fundamento

Valorar la eficacia del tratamiento endovascular en la reparación de las estenosis significativas de FAVp no trombosadas, en el contexto del manejo multidisciplinar.

Población a la que se aplica

Pacientes prevalentes portadores de FAVp que se dializan en la unidad de HD o están en la consulta de ERCA

a lo largo del año de estudio y precisan una reparación endovascular por estenosis significativa.

Fuentes de datos

Historias clínicas de los pacientes.

Fórmula

- *Numerador*: número de pacientes con FAVp que sigue permeable tras reparación endovascular por estenosis significativa tras 6 meses de seguimiento x 100.
- *Denominador*: número de pacientes con FAVp que presentan estenosis significativa reparadas con técnicas intervencionistas radiológicas y llevan 6 meses de seguimiento.
- *Unidades*: porcentaje.
- *Periodicidad*: anual.
- *Estándar*: >50% a los 6 meses.

Comentarios

Las guías KDOQI-2006 y las guías canadienses basadas en el criterio clásico de estenosis significativa sugieren un estándar >50% a los 6 meses^{10,15}.

El GEMAV, a pesar de utilizar un criterio más restrictivo de estenosis, ha establecido por consenso el mismo estándar.

Indicador 5.8

Porcentaje de fístulas arteriovenosas protésicas trombosadas, reparadas quirúrgicamente, que siguen permeables a los 6 meses.

Tipo de indicador

Indicador de RESULTADO.

Definición de términos

Trombosis. Similar a los indicadores previos.

Fundamento

Valorar la eficacia de la cirugía en el tratamiento de las FAVp trombosadas.

Población a la que se aplica

Pacientes prevalentes portadores de una FAVp que se dializan en la unidad de HD o están en la consulta de ERCA a lo largo del año de estudio y precisan un rescate quirúrgico después de una trombosis.

Fuentes de datos

Historias clínicas de los pacientes

Fórmula

- **Numerador:** número de pacientes con FAVp que siguen permeables después de un rescate quirúrgico por trombosis a los 6 meses de seguimiento x 100.
- **Denominador:** número de pacientes con FAVp que presentan una trombosis rescatada quirúrgicamente y llevan, al menos, 6 meses de seguimiento.
- **Unidades:** porcentaje.
- **Periodicidad:** anual.
- **Estándar:** >40% al año o 50% a los 6 meses.

Comentarios

Las guías KDOQI-2006 y las guías canadienses 2006 sugieren un estándar de permeabilidad >40% al año o 50% a los 6 meses^{10,15}.

El GEMAV ha decidido establecer por consenso un indicador similar a dichas guías.

Indicador 5.9

Porcentaje de fístulas arteriovenosas protésicas trombosadas, reparadas endovascularmente, que siguen permeables a los 6 meses.

Tipo de indicador

Indicador de RESULTADO.

Definición de términos

Trombosis. Similar a los indicadores previos.

Fundamento

Valorar la eficacia del tratamiento endovascular en el tratamiento de las FAVp trombosadas.

Población a la que se aplica

Pacientes prevalentes portadores de FAVp que se dializan en la unidad de HD o están en la consulta de ERCA a lo largo del año en estudio y precisan un rescate radiológico después de su trombosis.

Fuentes de datos

Historias clínicas de los pacientes.

Fórmula

- **Numerador:** número de pacientes con una FAVp que sigue permeable tras rescate endovascular por trombosis a los 6 meses de seguimiento x 100.
- **Denominador:** número de pacientes con una FAVp que presentan una trombosis rescatada con técnicas intervencionistas radiológicas y llevan más de 6 meses tras el procedimiento.
- **Unidades:** porcentaje.

- **Periodicidad:** anual.
- **Estándar:** >50% a los 6 meses.

Comentarios

Las guías KDOQI-2006 sugieren un estándar de permeabilidad >40% a los 3 meses; las guías canadienses 2006, un 40%, y las guías europeas, >30%^{10,14,15}.

El GEMAV ha decidido establecer por consenso una permeabilidad >50% a los 6 meses.

Indicador 5.10

Tasa de infecciones de la fístula arteriovenosa nativa.

Tipo de indicador

Indicador de RESULTADO.

Definición de términos

- **Infección de FAV.** Presencia de signos inflamatorios locales o supuración sobre zona de punción de FAV aislada o asociada a sintomatología general o fiebre, y hemocultivos positivos al mismo microorganismo aislado de exudado recogido en la zona de punción.
- **Paciente/año en riesgo.** Similar al indicador 4.5.

Fundamento

Indica la eficacia del equipo multidisciplinar, especialmente enfermería, respecto a la prevención y manejo de la infección de la FAVn.

Población a la que se aplica

Pacientes prevalentes con FAVn que se dializan en la unidad de HD o están en la consulta de ERCA a lo largo del año.

Fuentes de datos

Historias clínicas de los pacientes.

Fórmula

- **Numerador:** número de pacientes con FAVn que presentan infección de la FAV en el año en estudio.
- **Denominador:** número total de pacientes/año en riesgo con FAVn en el año en estudio.
- **Unidades:** tasa.
- **Periodicidad:** anual.
- **Estándar:** <0,01 paciente/año en riesgo.

Comentario

Existe una diversidad de objetivos y de forma de expresión de la infección de la FAVn. Las guías KDOQI (2006) establecen como objetivo una infección <1% en FAVn y <10% en FAVp¹⁰. Gruss et al aportan valo-

res entre el 0,86 y el 8,13%, respectivamente²⁷². Otras publicaciones como la de Stevenson muestran una tasa de infección de forma conjunta para FAVn y FAVp de 2,53 episodios de infección/1.000 días⁹⁵³. Las guías canadienses¹⁵ establecen como objetivo una tasa de infección de 0,01 episodios por paciente/año en riesgo para las FAVn y de 0,1 episodio por paciente/año para las FAVp.

El GEMAV ha considerado este último estándar como el más idóneo para evaluar las infecciones en las FAVn.

Indicador 5.11

Tasa de infecciones de la fístula arteriovenosas protésicas.

Tipo de indicador

Indicador de RESULTADO.

Definición de términos

Infección y paciente/año en riesgo. Similar a indicadores anteriores.

Fundamento

Indica la eficacia del equipo multidisciplinar, especialmente enfermería, respecto a la prevención y al manejo de la infección de la FAVp.

Población a la que se aplica

Indicador de RESULTADO.

Población a la que se aplica

Pacientes prevalentes con FAVp que se dializan en la unidad de HD o están en la consulta de ERCA a lo largo del año.

Fuentes de datos

Historias clínicas.

Fórmula

- *Numerador:* número de pacientes con FAVp que presentan infección en el año en estudio.
- *Denominador:* número total de pacientes/año en riesgo con FAVp en el año de estudio.
- *Unidades:* tasa.
- *Periodicidad:* anual.
- *Estándar:* <0,1 paciente/año en riesgo.

Comentario

Comentario similar al indicador 5.10 con FAVp en el año de estudio.

6. Catéteres venosos centrales

Indicador 6.1

Densidad de incidencia de bacteriemia relacionada con el catéter venoso tunelizado (número de bacteriemias relacionadas con el catéter venoso tunelizado/1.000 días de uso del catéter venoso tunelizado).

Tipo de indicador

Indicador de RESULTADO.

Definición de términos

Bacteriemia. Aislamiento del mismo microorganismo en sangre periférica y en la punta del catéter retirado. Si no se retira el catéter, aislamiento del mismo microorganismo como mínimo en 2 hemocultivos (uno a través de las luces del CVC y el otro por punción de una vena periférica) y se cumplan los criterios diagnósticos para hemocultivos cuantitativos o se calcule un tiempo diferencial positivo.

Fundamento

Una tasa elevada de BRC indica un mal cumplimiento con las medidas universales de asepsia.

Población a la que se aplica

Pacientes portadores de CVT de la unidad de HD durante el período en estudio.

Fuentes de datos

Historias clínicas de los pacientes.

Fórmula

- *Numerador:* número de bacteriemias relacionadas con el catéter en pacientes portadores de CVT en 1 año 1.000.
- *Denominador:* número de días totales de CVT en 1 año.
- *Unidades:* densidad de incidencia.
- *Periodicidad:* anual.
- *Estándar:*
 - Excelente: <1/1.000 días-catéter.
 - Bueno: 1-2/1.000 días-catéter.
 - Razonable: 3-5/1.000 días-catéter.
 - Malo: 6-7/1.000 días-catéter.
 - Muy malo: >7/1.000 días-catéter.

Comentario

El GEMAV ha considerado este estándar como el más idóneo para clasificar las BRC⁹⁵⁴.

Exclusiones

Se excluyen las bacteriemias que no se ha demostrado que se encuentran en relación con el CVC o no cumplen criterios de BRC.

Indicador 6.2**Porcentaje de catéteres venosos tunelizados con disfunción inmediata.****Tipo de indicador**

Indicador de RESULTADO.

Definición de términos

Disfunción inmediata del CVT. Media de flujo <300 ml/min o imposibilidad de iniciar una sesión de HD por flujo inadecuado después de haber intentado restaurar la permeabilidad del CVT.

Fundamento

Una alta incidencia de CVT disfuncionante en la primera HD tras su colocación indica un mal cumplimiento del protocolo de inserción del CVT. Aun así, la decisión de recambio de catéter será individualizada en función de la capacidad de obtener un índice Kt/V (cantidad de plasma depurado de la urea [K] durante el tiempo de la sesión de HD [t] en relación con el volumen de distribución de la urea [V]) adecuado para la edad y el sexo del paciente.

Población a la que se aplica

Pacientes portadores de CVT de la unidad de HD durante el período de estudio.

Fuentes de datos

Historias clínicas de los pacientes.

Fórmula

- *Numerador:* número de CVT con disfunción inmediata a lo largo del período en estudio x 100.
- *Denominador:* número de CVT incidentes que tenga la unidad de HD a lo largo del período en estudio.
- *Unidades:* porcentaje.
- *Periodicidad:* anual.
- *Estándar:* <2%.

Comentario

Al no disponer de referencias bibliográficas, el estándar se ha establecido por consenso del GEMAV.

Indicador 6.3**Porcentaje de catéteres venosos tunelizados con disfunción.****Tipo de indicador**

Indicador de RESULTADO.

Definición de términos

Disfunción inmediata del CVT. Media de flujo <300 ml/min o imposibilidad de iniciar una sesión de HD por flujo inadecuado después de haber intentado restaurar la permeabilidad del CVT.

Fundamento

Aunque en la mayoría de las ocasiones, la disfunción de un CVT se debe a una trombosis de este, también puede indicar un desplazamiento de la punta o una mala colocación del CVT. Una alta incidencia de disfunción obliga a investigar las posibles causas relacionadas.

Población a la que se aplica

Pacientes portadores de CVT de la unidad de HD durante el período en estudio.

Fuentes de datos

Historias clínicas de los pacientes.

Fórmula

- *Numerador:* número de CVT disfuncionantes durante el período en estudio x 100.
- *Denominador:* número de CVT de la unidad en el período en estudio.
- *Unidades:* porcentaje.
- *Periodicidad:* anual.
- *Estándar:* <5%.

Comentarios

Las guías KDOQI-2006, aunque utilizan una definición de disfunción distinta, sugieren un porcentaje de disfunción del 5%.

En ausencia de otras recomendaciones, el GEMAV ha considerado este estándar como el más idóneo respecto al porcentaje de disfunción del CVT.

Indicador 6.4**Porcentaje de complicaciones mayores durante la inserción de un catéter venoso central.****Tipo de indicador**

Indicador de RESULTADO.

Definición de términos

Complicaciones mayores. Aparición de neumotórax, hemotórax, hematoma que requiera drenaje, perforación, hemomediastino, embolia aérea o sepsis secundaria al procedimiento de la inserción del CVC.

Fundamento

Una alta incidencia de complicaciones mayores relacionadas con la colocación de un CVC indica un mal cumplimiento en la técnica de colocación del CVC.

Población a la que se aplica

Todos los pacientes a los que se coloca un CVC.

Fuentes de datos

Historias clínicas de los pacientes.

Fórmula

- *Numerador:* número de complicaciones en el período estudiado x 100.
- *Denominador:* número de CVC colocados en el período estudiado.
- *Unidades:* porcentaje.
- *Periodicidad:* anual.
- *Estándar:* <3%.

Comentarios

El porcentaje global de complicaciones mayores aceptado en la implantación guiada por imagen de un CVC es del 3%, y se acepta un 7% de complicaciones totales (mayores y menores)⁹⁵⁵.

En ausencia de otras recomendaciones, el GEMAV ha considerado este estándar como el más idóneo respecto al porcentaje de disfunción del CVT.

CAPÍTULO VIII. Agradecimientos

Queremos agradecer especialmente el apoyo incondicional de los presidentes de las cinco sociedades científicas involucrados en la elaboración de esta guía, es decir, la S.E.N., la SEACV, la SERAM-SERVEI, la SEDEN y, finalmente, la GEIRAS/GEIH-SEIMC. En particular, queremos dar las gracias al Dr. Alberto Martínez-Castelao y la Dra. M. Dolores del Pino (S.E.N.), Dr. Francisco S. Lozano Sánchez y al Dr. Luis Javier Álvarez Fernández (SEACV), al Dr. José Luis del Cura (SERAM), la Dra. Teresa Moreno (SERVEI), la Sra. María Jesús Rollán (SEDEN) y al Dr. Miguel Salavert (GEIRAS/GEIH-SEIMC).

Estamos en deuda con los miembros del GEMAV involucrados en esta guía, por el tiempo y el esfuerzo que han dedicado de forma generosa en la revisión de la literatura, participación en las reuniones del GEMAV, redacción de los apartados y discusión fundamentada de los aspectos más controvertidos de la guía que ahora presentamos. Creemos que la perspectiva multidisciplinar de estos profesionales desde sus respectivas sociedades científicas no ha hecho más que enriquecer el contenido de la guía, ya que ha permitido el abordaje de muchos temas conflictivos del AV desde distintos puntos de vista.

No nos podemos olvidar de la evaluación efectuada por los revisores externos, cuya experiencia nos ha aportado una ayuda inestimable en la elaboración de esta guía.

Por otra parte, es necesario agradecer el apoyo metodológico proporcionado por los investigadores del Centro Cochrane Iberoamericano. Su intervención ha sido decisiva para la formulación correcta de las preguntas clínicas, la síntesis de la evidencia científica y la formulación de recomendaciones de acuerdo a las directrices del sistema GRADE.

No cabe duda de que la experiencia aportada por el Dr. Carlos Quereda Rodríguez-Navarro, coordinador de las Guías de Práctica Clínica de la S.E.N., ha sido de agradecer en el tramo final de la edición de la

guía. Sus valiosas indicaciones han sido también de inestimable ayuda.

Finalmente, apreciamos sinceramente las facilidades que hemos recibido siempre por parte del Director y del Editor Jefe de la revista Nefrología, los doctores Mariano Rodríguez Portillo y Roberto Alcázar Arroyo, respectivamente, que han hecho posible la publicación de esta guía.

Jose Ibeas López, MD, PhD
Ramon Roca-Tey, MD, PhD

Coordinadores de la guía

CAPÍTULO IX. Bibliografía

1. Grupo de trabajo para la actualización del Manual de Elaboración de GPC. Elaboración de Guías de Práctica Clínica en el Sistema Nacional de Salud. Actualización del Manual Metodológico [Internet]. Madrid: Ministerio de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad; Zaragoza: Instituto Aragonés de Ciencias de la Salud (IACS); 2016 [Consultado el 06/06/2016]. Disponible en: http://portal.guiasalud.es/emanuales/elaboracion_2/.
2. Guyatt GH, Oxman AD, Kunz R, Atkins D, Brozek J, Vist G, et al. GRADE guidelines: 2. Framing the question and deciding on important outcomes. *J Clin Epidemiol*. 2011;64:395-400.
3. Balshem H, Helfand M, Schünemann HJ, Oxman AD, Kunz R, Brozek J, et al. GRADE guidelines: 3. Rating the quality of evidence. *J Clin Epidemiol*. 2011;64:401-6.
4. Andrews J, Guyatt G, Oxman AD, Alderson P, Dahm P, Falck-Ytter Y, et al. GRADE guidelines: 14. Going from evidence to recommendations: the significance and presentation of recommendations. *J Clin Epidemiol*. 2013;66:719-25.
5. Jaeschke R, Guyatt GH, Dellinger P, Schünemann H, Levy MM, Kunz R, et al; GRADE Working Group. Use of GRADE grid to reach decisions on clinical practice guidelines when consensus is elusive. *BMJ*. 2008;337:a744.
6. Rodríguez Hernández JA, González Parra E, Julián Gutiérrez JM, Segarra Medrano A, Almirante B, Martínez MT, et al; Sociedad Española de Nefrología. Vascular access guidelines for hemodialysis. *Nefrología*. 2005;25 (Suppl 1):3-97.
7. Lok CE, Foley R. Vascular access morbidity and mortality: trends of the last decade. *Clin J Am Soc Nephrol*. 2013;8:1213-9.
8. Reinhold C, Haage P, Hollenbeck M, Mickley V, Ranft J. Multidisciplinary management of vascular access for haemodialysis: from the preparation of the initial access to the treatment of stenosis and thrombosis. *VASA*. 2011;40:188-98.
9. Dwyer A, Shelton P, Brier M, Aronoff G. A vascular access coordinator improves the prevalent fistula rate. *Semin Dial*. 2012;25:239-43.
10. NKF/DOQI. Clinical Practice Guidelines for Vascular Access. *Am J Kidney Dis*. 2006;48 (Suppl 1):S176-273.
11. 2012 DOPPS Annual Report [Consultado el 17/07/2014]. Disponible en: <http://www.dopps.org/annualreport/>
12. Malovrh M. How to increase the use of native arteriovenous fistulae for haemodialysis. *Prilozi*. 2011;32:53-65.
13. Fluck R, Kumwenda M. Renal Association Clinical Practice Guideline on vascular access for haemodialysis. *Nephron Clin Pract*. 2011;118 (Suppl 1):c225-40.
14. Tordoir J, Canaud B, Haage P, Konner K, Basci A, Fouque D, et al. EBPG on Vascular Access. *Nephrol Dial Transplant*. 2007;22 (Suppl 2):ii88-117.
15. Jindal K, Chan CT, Deziel C, Hirsch D, Soroka SD, Tonelli M, et al; Canadian Society of Nephrology Committee for Clinical Practice Guidelines. Hemodialysis clinical practice guidelines for the Canadian Society of Nephrology. *J Am Soc Nephrol*. 2006;17(3 Suppl 1):S1-27.
16. Malovrh M. Approach to patients with end-stage renal disease who need an arteriovenous fistula. *Nephrol Dial Transplant*. 2003;18 (Suppl 5):v50-2.
17. Hernández Meca ME, Vinagre Rea GM, Miranda Camarero MV. Valoración de enfermería al paciente con ERCA. En: Crespo Montero R, Casas Cuesta R, editores. *Procedimientos y protocolos con competencias específicas para enfermería nefrológica*. Sociedad española de enfermería nefrológica. 1.^a ed, Madrid: Aula Médica; 2013. p 23-25.
18. Bradbury BD, Fissell RB, Albert JM, Anthony MS, Critchlow CW, Pisoni RL, et al. Predictors of early mortality among incident US hemodialy-

- sis patients in the Dialysis Outcomes and Practice Patterns Study (DOPPS). *Clin J Am Soc Nephrol*. 2007;2:89-99.
19. Martínez-Castelao A, Górriz JL, Segura-de la Morena J, Cebollada J, Escalada J, Esmatjes E, et al. Consensus document for the detection and management of chronic kidney disease. *Nefrología*. 2014;34:243-62.
 20. Green D, Ritchie JP, New DI, Kalra PA. How accurately do nephrologists predict the need for dialysis within one year? *Nephron Clin Pract*. 2012;122:102-6.
 21. O'Hare AM, Bertenthal D, Walter LC, Garg AX, Covinsky K, Kaufman JS, et al. When to refer patients with chronic kidney disease for vascular access surgery: should age be a consideration? *Kidney Int*. 2007;71:555-61.
 22. Morton RL, Tong A, Howard K, Snelling P, Webster AC. The views of patients and carers in treatment decision making for chronic kidney disease: systematic review and thematic synthesis of qualitative studies. *BMJ*. 2010;340:c112.
 23. Lewis AL, Stabler KA, Welch JL. Perceived informational needs, problems, or concerns among patients with stage 4 chronic kidney disease. *Nephrol Nurs J*. 2010;37:143-8.
 24. Richard CJ, Engebretson J. Negotiating living with an arteriovenous fistula for hemodialysis. *Nephrol Nurs J*. 2010;37:363-74.
 25. Xi W, MacNab J, Lok CE, Lee TC, Maya ID, Mokrzycki MH, et al. Who should be referred for a fistula? A survey of nephrologists. *Nephrol Dial Transplant*. 2010;25:2644-51.
 26. Xi W, Harwood L, Diamant MJ, Brown JB, Gallo K, Sontrop JM, et al. Patient attitudes towards the arteriovenous fistula: a qualitative study on vascular access decision making. *Nephrol Dial Transplant*. 2011;26:3302-8.
 27. Mollicone D, Pulliam J, Lacson E Jr. The culture of education in a large dialysis organization: informing patient-centered decision making on treatment options for renal replacement therapy. *Semin Dial*. 2013;26:143-7.
 28. Quinn RR, Lamping DL, Lok CE, Meyer RA, Hiller JA, Lee J, et al. The Vascular Access Questionnaire: assessing patient-reported views of vascular access. *J Vasc Access*. 2008;9:122-8.
 29. Rehman R, Schmidt RJ, Moss AH. Ethical and legal obligation to avoid long-term tunneled catheter access. *Clin J Am Soc Nephrol*. 2009;4:456-60.
 30. Ohira S, Naito H, Amano I, Azuma N, Ikeda K, Kukita K, et al. 2005 Japanese Society for Dialysis Therapy guidelines for vascular access construction and repair for chronic hemodialysis. *Ther Apher Dial*. 2006;10:449-62.
 31. Farooq Z, Mehmood A, Saeed S, Raja KM, Khan MN, Murtaza B. Early versus late arterio-venous fistulae: impact on failure rate. *J Ayub Med Coll Abbottabad*. 2010;22:179-81.
 32. Pisoni RL, Zepel L, Port FK, Robinson BM. Trends in US Vascular Access Use, Patient Preferences, and Related Practices: An Update From the US DOPPS Practice Monitor With International Comparisons. *Am J Kidney Dis*. 2015 Jun;65(6):905-1.
 33. Inaguma D, Ando R, Ikeda M, Joki N, Koiwa F, Komatsu Y, et al. Nephrologist care for 12 months or more increases hemodialysis initiation with permanent vascular access. *Clin Exp Nephrol*. 2011;15:738-44.
 34. Astor BC, Eustace JA, Powe NR, Klag MJ, Sadler JH, Fink NE, et al. Timing of nephrologist referral and arteriovenous access use: the CHOICE Study. *Am J Kidney Dis*. 2001;38:494-501.
 35. Chen SC, Hwang SJ, Tsai JC, Liu WC, Hwang SC, Chou MC, et al. Early nephrology referral is associated with prolonged survival in hemodialysis patients even after exclusion of lead-time bias. *Am J Med Sci*. 2010;339:123-6.
 36. Laris-González A, Madero-Rovalo M, Pérez-Grovas H, Franco-Guevara M, Obrador-Vera GT. Prevalence, risk factors and consequences of late nephrology referral. *Rev Invest Clin*. 2011;63:31-8.
 37. Cooper BA, Branley P, Bulfone L, Collins JF, Craig JC, Dempster J, et al. The Initiating Dialysis Early and Late (IDEAL) study: study rationale and design. *Perit Dial Int*. 2004;24:176-81.
 38. Cooper BA, Branley P, Bulfone L, Collins JF, Craig JC, Fraenkel MB, et al. A randomized, controlled

- trial of early versus late initiation of dialysis. *N Engl J Med.* 2010;363:609-9.
39. Rosansky SJ, Eggers P, Jackson K, Glasscock R, Clark WF. Early start of hemodialysis may be harmful. *Arch Intern Med.* 2011;171:396-403.
 40. KDIGO 2012 Clinical Practice Guideline for the Evaluation and Management of Chronic Kidney Disease. *Kidney Int.* 2013;3.
 41. Camblor-Santervás LA, Menéndez-Herrero MA, Carreño-Morrondo JA, Llaneza-Coto JM, Rodríguez-Olay J. Estudio preoperatorio del paciente: examen físico y pruebas de imagen. *Angiología.* 2005;57 (Supl 2):23-34.
 42. Ferring M, Henderson J, Wilmink A, Smith S. Vascular ultrasound for the pre-operative evaluation prior to arteriovenous fistula formation for haemodialysis: review of the evidence. *Nephrol Dial Transplant.* 2008;23:1809-15.
 43. Wong CS, McNicholas N, Healy D, Clarke-Moloney M, Coffey JC, Grace PA, et al. A systematic review of preoperative duplex ultrasonography and arteriovenous fistula formation. *J Vasc Surg.* 2013;57:1129-33.
 44. Mihmanli I, Besirli K, Kurugoglu S, Atakir K, Haider S, Ogut G, et al. Cephalic vein and hemodialysis fistula: surgeon's observation versus color Doppler ultrasonographic findings. *J Ultrasound Med.* 2001;20:217-22.
 45. Nursal TZ, Oguzkurt L, Tercan F, Torer N, Noyan T, Karakayali H, et al. Is routine preoperative ultrasonographic mapping for arteriovenous fistula creation necessary in patients with favorable physical examination findings? Results of a randomized controlled trial. *World J Surg.* 2006;30:1100-7.
 46. Ferring M, Claridge M, Smith SA, Wilmink T. Routine preoperative vascular ultrasound improves patency and use of arteriovenous fistulas for hemodialysis: a randomized trial. *Clin J Am Soc Nephrol.* 2010;5:2236-4.
 47. Georgiadis GS, Charalampidis DG, Argyriou C, Georgakarakos EI, Lazarides MK. The necessity for routine pre-operative ultrasound mapping before arteriovenous fistula creation: a meta-analysis. *Eur J Vasc Endovasc Surg.* 2015;49:600-5.
 48. Kosa SD, Al-Jaishi AA, Moist L, Lok CE. Preoperative vascular access evaluation for haemodialysis patients. *Cochrane Database Syst Rev.* 2015;(9):CD007013.
 49. Smith GE, Gohil R, Chetter IC. Factors affecting the patency of arteriovenous fistulas for dialysis access. *J Vasc Surg.* 2012;55:849-55.
 50. Ku YM, Kim YO, Kim JI, Choi YJ, Yoon SA, Kim YS, et al. Ultrasonographic measurement of intima-media thickness of radial artery in pre-dialysis uraemic patients: comparison with histological examination. *Nephrol Dial Transplant.* 2006;21:715-20.
 51. Planken RN, Keuter XH, Hoeks AP, Kooman JP, Van der Sande FM, Kessels AG, et al. Diameter measurements of the forearm cephalic vein prior to vascular access creation in end-stage renal disease patients: graduated pressure cuff versus tourniquet vessel dilatation. *Nephrol Dial Transplant.* 2006;21:802-6.
 52. Ibeas J, Vallespin J. Ecografía del acceso vascular para hemodiálisis: conceptos teóricos y prácticos. *Criterios Nefrología Sup Ext.* 2012;3:21-35.
 53. Lauvao LS, Ihnat DM, Goshima KR, Chávez L, Gruessner AC, Mills JL Sr. Vein diameter is the major predictor of fistula maturation. *J Vasc Surg.* 2009;49:1499-504.
 54. Glass C, Porter J, Singh M, Gillespie D, Young K, Illig K. A Large-Scale Study of the upper arm basilic transposition for hemodialysis. *Ann Vasc Surg.* 2009;24:85-91.
 55. Khavanin Zadeh M, Gholipour F, Naderpour Z, Porfakharan M. Relationship between vessel diameter and time to maturation of arteriovenous fistula for hemodialysis access. *Int J Nephrol.* 2012;2012:94250.
 56. Parmar J, Aslam M, Standfield N. Pre-operative radial arterial diameter predicts early failure of arteriovenous fistula (AVF) for haemodialysis. *Eur J Vasc Endovasc Surg.* 2007;33:113-5.
 57. Korten E, Toonder IM, Schrama YC, Hop WC, Van der Ham AC, Wittens CH. Dialysis fistulae patency and preoperative diameter ultrasound measurements. *Eur J Vasc Endovasc Surg.* 2007;33:467-71.

58. Wong V, Ward R, Taylor J, Selvakumar S, How TV, Bakran A. Factors associated with early failure of arteriovenous fistulae for haemodialysis access. *Eur J Vasc Endovasc Surg.* 1996;12:207-13.
59. Feldman HI, Joffe M, Rosas SE, Burns JE, Knauss J, Brayman K. Predictors of successful arteriovenous fistula maturation. *Am J Kidney Dis.* 2003;42:1000-12.
60. Malovrh M. Non-invasive evaluation of vessels by duplex sonography prior to construction of arteriovenous fistulas for haemodialysis. *Nephrol Dial Transplant.* 1998;13:125-9.
61. Silva MB Jr, Hobson RW 2nd, Pappas PJ, Jamil Z, Araki CT, Goldberg MC, et al. A strategy for increasing use of autogenous hemodialysis access procedures: impact of preoperative noninvasive evaluation. *J Vasc Surg.* 1998;27:302-7.
62. Hamish M, Geddoa E, Reda A, Kambal A, Zarka A, Altayar A, et al. Relationship between vessel size and vascular access patency based on preoperatively ultrasound Doppler. *Int Surg.* 2008;93:6-14.
63. Ascher E, Gade P, Hingorani A, Mazzariol F, Gunduz Y, Fodera M, et al. Changes in the practice of angioaccess surgery: impact of dialysis outcome and quality initiative recommendations. *J Vasc Surg.* 2000;31(1 Pt 1):84-92.
64. Lazarides MK, Georgiadis GS, Antoniou GA, Stamos DN. A meta-analysis of dialysis access outcome in elderly patients. *J Vasc Surg.* 2007;45:420-6.
65. Allon M, Lockhart ME, Lilly RZ, Gallichio MH, Young CJ, Barker J, et al. Effect of preoperative sonographic mapping on vascular access outcomes in hemodialysis patients. *Kidney Int.* 2001;60:2013-20.
66. Rooijens PP, Tordoir JH, Stijnen T, Burgmans JP, Smet de AA, Yo TI. Radiocephalic wrist arteriovenous fistula for hemodialysis: meta-analysis indicates a high primary failure rate. *Eur J Vasc Endovasc Surg.* 2004;28:583-9.
67. Konner K, Hulbert-Shearon TE, Roys EC, Port FK. Tailoring the initial vascular access for dialysis patients. *Kidney Int.* 2002;62:329-38.
68. Sedlacek M, Teodorescu V, Falk A, Vassalotti JA, Uribarri J. Hemodialysis access placement with preoperative noninvasive vascular mapping: comparison between patients with and without diabetes. *Am J Kidney Dis.* 2001;38:560-4.
69. Culp K, Flanigan M, Taylor L, Rothstein M. Vascular access thrombosis in new hemodialysis patients. *Am J Kidney Dis.* 1995;26:341-6.
70. Puskar D, Pasini J, Savić I, Bedalov G, Sonicki Z. Survival of primary arteriovenous fistula in 463 patients on chronic hemodialysis. *Croat Med J.* 2002;43:306-11.
71. Monroy-Cuadros M, Yilmaz S, Salazar-Bañuelos A, Doig C. Risk factors associated with patency loss of hemodialysis vascular access within 6 months. *Clin J Am Soc Nephrol.* 2010;5:1787-92.
72. Gheith OA, Kamal MM. Risk factors of vascular access failure in patients on hemodialysis. *Iran J Kidney Dis.* 2008;2:201-7.
73. Erkut B, Unlü Y, Ceviz M, Becit N, Ateş A, Colak A, et al. Primary arteriovenous fistulas in the forearm for hemodialysis: effect of miscellaneous factors in fistula patency. *Ren Fail.* 2006;28:275-81.
74. Vassalotti JA, Falk A, Cohl ED, Uribarri J, Teodorescu V. Obese and non-obese hemodialysis patients have a similar prevalence of functioning arteriovenous fistula using pre-operative vein mapping. *Clin Nephrol.* 2002;58:211-4.
75. Bojakowski K, Dzabic M, Kurzejamska E, Styczynski G, Andziak P, Gaciong Z, et al. A high red blood cell distribution width predicts failure of arteriovenous fistula. *PLoS One.* 2012;7:e36482.
76. Ravari H, Kazemzade GH, Sarookhani A, Khashayar P. Effect of heparin on the patency of arteriovenous fistula. *Acta Med Iran.* 2008;46:379-82.
77. Bhomi KK, Shrestha S, Bhattachan CL. Role of systemic anticoagulation in patients undergoing vascular access surgery. *Nepal Med Coll J.* 2008;10:222-4.
78. Lok CE, Allon M, Moist L, Oliver MJ, Shah H, Zimmerman D. Risk equation determining unsuccessful cannulation events and failure to maturation in arteriovenous fistulas (REDUCE FTM I). *J Am Soc Nephrol.* 2006;17:3204-12.

- 79.** Lilly MP, Lynch JR, Wish JB, Huff ED, Chen SC, Armistead NC, et al. Prevalence of arteriovenous fistulas in incident hemodialysis patients: correlation with patient factors that may be associated with maturation failure. *Am J Kidney Dis.* 2012;59:541-9.
- 80.** Rosas SE, Joffe M, Burns JE, Knauss J, Brayman K, Feldman HI. Determinants of successful synthetic hemodialysis vascular access graft placement. *J Vasc Surg.* 2003;37:1036-42.
- 81.** Shenoy S, Darcy M. Ultrasound as a tool for preoperative planning, monitoring, and interventions in dialysis arteriovenous access. *AJR Am J Roentgenol.* 2013;201:W539-43.
- 82.** Lin PH, Bush RL, Chen C, Lumsden AB. What is new in the preoperative evaluation of arteriovenous access operation? *Semin Vasc Surg.* 2004;17:57-63.
- 83.** Lampropoulos G, Papadoulas S, Katsimperi G, Ieronimaki AI, Karakantza M, Kakkos SK, et al. Preoperative evaluation for vascular access creation. *Vascular.* 2009;17:74-82.
- 84.** Wiese P, Nonnast-Daniel B. Colour Doppler ultrasound in dialysis access. *Nephrol Dial Transplant.* 2004;19:1956-63.
- 85.** Rocha A, Silva F, Queirós J, Malheiro J, Cabrita A. Predictors of steal syndrome in hemodialysis patients. *Hemodial Int.* 2012;16:539-44.
- 86.** Leon C, Asif A. Arteriovenous access and hand pain: the distal hypoperfusion ischemic syndrome. *Clin J Am Soc Nephrol.* 2007;2:175-83.
- 87.** Tordoir JHM, Dammers R, Van der Sande FM. Upper extremity ischemia and hemodialysis vascular access. *Eur J Vasc Endovasc Surg.* 2004;27:1-5.
- 87a.** Anaya-Ayala JE, Pettigrew CD, Ismail N, Díaz-De Sollano AL, Syed FA, Ahmed FG, et al. Management of dialysis access-associated "steal" syndrome with DRILL procedure: challenges and clinical outcomes. *J Vasc Access.* 2012;13:299-304.
- 87b.** Beathard GA, Spergel LM. Hand ischemia associated with dialysis vascular access: an individualized access flow-based approach to therapy. *Semin Dial.* 2013;26:287-314.
- 88.** Malik J, Tuka V, Kasalova Z, Chytilova E, Slavikova M, Clagett P, et al. Understanding the dialysis access steal syndrome. A review of the etiologies, diagnosis, prevention and treatment strategies. *J Vasc Access.* 2008;9:155-66.
- 89.** Van Hoek F, Scheltinga MR, Kouwenberg I, Moret KEM, Beerenhout CH, Tordoir JHM. Steal in hemodialysis patients depends on type of vascular access. *Eur J Vasc Endovasc Surg.* 2006;32:710-7.
- 90.** Zamani P, Kaufman J, Kinlay S. Ischemic steal syndrome following arm arteriovenous fistula for hemodialysis. *Vasc Med.* 2009;14:371-6.
- 91.** Lazarides MK, Stamos DN, Kopadis G, Maltezos C, Tzilalis VD, Georgiadis GS. Onset of arterial 'steal' following proximal angioaccess: immediate and delayed types. *Nephrol Dial Transplant.* 2003;18:2387-90.
- 92.** Davidson D, Louridas G, Guzman R, Tanner J, Weighell W, Spelay J, et al. Steal syndrome complicating upper extremity hemoaccess procedures: incidence and risk factors. *Can J Surg.* 2003;46:408-12.
- 93.** Huber TS, Carter JW, Carter RL, Seeger JM. Patency of autogenous and polytetrafluoroethylene upper extremity arteriovenous hemodialysis accesses: A systematic review. *J Vasc Surg.* 2003;38:1005-11.
- 94.** Al-Jaishi AA, Oliver MJ, Thomas SM, Lok CE, Zhang JC, Garg AX, et al. Patency rates of the arteriovenous fistula for hemodialysis: a systematic review and meta-analysis. *Am J Kidney Dis.* 2014;63:464-78.
- 95.** Gruss E, Portolés J, Tato A, Hernández T, López-Sánchez P, Velayos P, et al. Clinical and economic repercussions of the use of tunneled haemodialysis catheters in a health area. *Nefrologia.* 2009;29:123-9.
- 96.** Ravani P, Palmer SC, Oliver MJ, Quinn RR, MacRae JM, Tai DJ, et al. Associations between hemodialysis access type and clinical outcomes: a systematic review. *J Am Soc Nephrol.* 2013;24:465-73.
- 97.** Nassar GM, Ayus JC. Infectious complications of the hemodialysis access. *Kidney Int.* 2001;60:1-13.

- 98.** The Cost Effectiveness of Alternative Types of Vascular access and the Economic Cost of ESRD. National Institutes of Health, National Institute of Diabetes and Digestive and Kidney Diseases, Bethesda (MD); 1995. p. 139-57.
- 99.** Weiswasser JM, Kellicut D, Arora S, Sidawy AN. Strategies of arteriovenous dialysis access. *Seminars Vasc Surg.* 2004;1:10-8.
- 100.** Mackrell PJ. *Comprehensive Vascular and Endovascular Surgery.* St. Louis (Miss): Mosby-Elsevier Id.; 2004. p. 361-90.
- 101.** Ascher E, Hingorani A. The dialysis outcome and quality initiative (DOQI) recommendations. *Seminars Vasc Surg.* 2004;1:3-9.
- 102.** Butterly D, Schwab SJ. The case against chronic venous hemodialysis access. *J Am Soc Nephrol.* 2002;13:2195-7.
- 103.** Fissell RB, Fuller DS, Morgenstern H, Gillespie BW, Mendelssohn DC, Rayner HC, et al. Hemodialysis patient preference for type of vascular access: variation and predictors across countries in the DOPPS. *J Vasc Access.* 2013;14:264-72.
- 104.** Castledine C, Van Schalkwyk D, Feest T. UK Renal Registry 13th Annual Report (December 2010): Chapter 7: the relationship between the type of vascular access used and survival in UK RRT patients in 2006. *Nephron Clin Pract.* 2011;119 (Suppl 2):c135-40.
- 105.** Campbell DA Jr. En: Ernst CB, Stanley JC, editors. *Current Therapy in Vascular Surgery.* St. Louis (Miss): Mosby Inc.; 2001. p. 803-6.
- 106.** Huber TS, Ozaki CK, Flynn TC, Lee WA, Berceli SA, Hirneise CM, et al. Prospective validation of an algorithm to maximize native arteriovenous fistulae for chronic hemodialysis access. *J Vasc Surg.* 2002;36:452-9.
- 107.** Malovrh M. Native arteriovenous fistula: Preoperative evaluation. *Am J Kidney Dis.* 2002;39:1218-25.
- 108.** Gelabert HA. En: Rutherford RB, editor. *Vascular Surgery.* 5th ed. Philadelphia: WB Saunders Co.; 2000. p. 1466-77.
- 109.** Konner K, Nonnast-Daniel B, Ritz E. The arteriovenous fistula. *J Am Soc Nephrol.* 2003;14:1669-80.
- 110.** Bhalodia R, Allon M, Hawxby A, Maya ID. Comparison of radiocephalic fistulas placed in the proximal forearm and in the wrist. *Semin Dial.* 2011;24:355-7.
- 111.** Sidawy AN, Spergel LM, Besarab A, Allon M, Jennings WC, Padberg FT Jr, et al. The Society for Vascular Surgery: clinical practice guidelines for the surgical placement and maintenance of arteriovenous hemodialysis access. *J Vasc Surg.* 2008;48:2S-25S.
- 112.** Hernandez T, Saudan P, Berney T, Merminod T, Bednarkiewicz M, Martin PY. Risk factors for early failure of native arteriovenous fistulas. *Nephron Clin Pract.* 2005;101:c39-44.
- 113.** Jennings WC. Creating arteriovenous fistulas in 132 consecutive patients: exploiting the proximal radial artery arteriovenous fistula: reliable, safe and simple forearm and upper arm hemodialysis access. *Arch Surg.* 2006;141:27-32.
- 114.** Wolowczyk L, Williams AJ, Donovan KL, Gibbons CP. The snuffbox arteriovenous fistula for vascular access. *Eur J Vasc Endovasc Surg.* 2000;19:70-6.
- 115.** Silva MB Jr, Hobson RW 2nd, Pappas PJ, Haser PB, Araki CT, Goldberg MC, et al. Vein transposition in the forearm for autogenous hemodialysis Access. *J Vasc Surg.* 1997;26:981-8.
- 116.** Silva MB Jr, Hobson RW 2nd, Pappas PJ, Jamil Z, Araki CT, Goldberg MC, et al. A strategy for increasing use of autogenous hemodialysis access: Impact of preoperative noninvasive evaluation. *J Vasc Surg.* 1998;27:302-7.
- 117.** Hossny A. Brachio basilic arteriovenous fistula: different surgical techniques and their effect on fistula patency and dialysis-related complications. *J Vasc Surg.* 2003;37:821-6.
- 118.** Gracz KC, Ing TS, Soung LS, Armbruster KFW, Seim SK, Merkel FK. Proximal forearm fistula for maintenance hemodialysis. *Kidney Int.* 1977;11:71-4.
- 119.** Shenoy S. Surgical anatomy of upper arm: what is needed for AVF planning. *J Vasc Access.* 2009;10:223-32.
- 120.** Bender MHM, Bruyninckx CMA, Gerlag PG. The brachiocephalic elbow fistula: a useful alternative angioaccess for permanent hemodialysis. *J Vasc Surg.* 1994;220:808-13.

- 121.** Bonforte G, Rossi E, Auricchio S, Pogliani D, Mangano S, Mandolfo S, et al. The middle-arm fistula as a valuable surgical approach in patients with end-stage renal disease. *J Vasc Surg.* 2010;52:1151-6.
- 122.** Jennings WC, Taubman KE. Alternative autogenous arteriovenous hemodialysis Access options. *Semin Vasc Surg.* 2011;24:72-81.
- 123.** Gefen JY, Fox D, Giangola G, Ewing DR, Meisels IS. The transposed forearm loop arteriovenous fistula: a valuable option for primary hemodialysis Access in diabetic patients. *Ann Vas Surg.* 2002;16:89-94.
- 124.** Rial R, Aroca M, Sánchez L, Serrano FJ. Valvulotomía retrógrada de la vena cefálica. Una nueva técnica de fístula arteriovenosa para hemodiálisis. *Clinics Cardiovascular.* 1995;13.
- 125.** Hull JE, Makhoul RG, Snyder JF. Percutaneous valvulotomy as an alternative to transposition of a brachiocephalic fistula. *J Vasc Interv Radiol.* 2014;25:144-7.
- 126.** Arenas MD, Gil MT, Malek T, Moledous A, Núñez C, López-Collado M. Superficialización de accesos venosos autólogos: una alternativa al uso de prótesis vasculares y catéteres permanentes. *Nefrología.* 2009;29:67-70.
- 127.** Tan TW, Farber A. Brachial-basilic autogenous access. *Semin Vasc Surg.* 2011;24:63-71.
- 128.** Dukkipati R, De Virgilio C, Reynolds T, Dhamija R. Outcomes of brachial artery-basilic vein fistula. *Semin Dial.* 2011;24:220-30.
- 129.** Casey K, Tonnessen BH, Mannava K, Noll R, Money SR, Sternbergh WC 3rd. Brachial versus basilic vein dialysis fistulas: a comparison of maturation and patency rates. *J Vasc Surg.* 2008;47:402-6.
- 130.** Torina PJ, Westheimer EF, Schanzer HR. Brachial vein transposition arteriovenous fistula: is it an acceptable option for chronic dialysis vascular access? *J Vasc Access.* 2008;9:39-44.
- 131.** Lioupis C, Mistry H, Chandak P, Tyrrell M, Valenti D. Autogenous brachial-brachial fistula for vein access. Haemodynamic factors predicting outcome and 1 year clinical data. *Eur J Vasc Endovasc Surg.* 2009;38:770-6.
- 132.** Urbanes AQ. Interventional nephrology: When should you consider a graft. *Clin J Am Soc Nephrol.* 2013;8:1228-33.
- 133.** Jacob A. Akoh prosthetic arteriovenous grafts for hemodialysis. *J Vasc Access.* 2009;10:137-47.
- 134.** Keuter XH, De Smet AA, Kessels AG, Van der Sande FM, Welten RJ, Tordoir JH. A randomized multicenter study of the outcome of brachial-basilic arteriovenous fistula and prosthetic brachial-ante-cubital forearm loop as vascular access for hemodialysis. *J Vasc Surg.* 2008;47:395-401.
- 135.** Morosetti M, Cipriani S, Dominijanni S, Pisani G, Frattarelli D, Bruno F. Basilic vein transposition versus biosynthetic prosthesis as vascular access for hemodialysis. *J Vasc Surg.* 2011;54:1713-9.
- 136.** Sgroi MD, Patel MS, Wilson SE, Jennings WC, Blebea J, Huber TS. The optimal initial choice for permanent arteriovenous hemodialysis access. *J Vasc Surg.* 2013;58:539-48.
- 137.** Vascular Access Society [Internet]. Maastricht: Vascular Access Society; c 2016 [consultado el 24/01/2016] Guidelines. Disponible en: <http://www.vascularaccesssociety.com/intro/guidelines>
- 138.** Scher LA, Katzman HE. Alternative graft materials for hemodialysis Access. *Seminars Vasc Surg.* 2004;17:19-24.
- 139.** Aitken EL, Jackson AJ, Kingsmore DB. Early cannulation prosthetic graft (Acuseal™) for arteriovenous access: a useful option to provide a personal vascular access solution. *J Vasc Access.* 2014;15:481-5.
- 140.** Palumbo R, Niscola P, Calabria S, Fierimonte S, Bevilacqua M, Scaramucci L, et al. Long-term favorable results by arteriovenous graft with Omniflow II prosthesis for hemodialysis. *Nephron Clin Pract.* 2009;113:c76-80.
- 141.** Montreuil B, Leblanc M. Vascular and peritoneal access. En: *ACS Surgery: Principles and Practice.* New York: Ed WebMD, Inc.; 2007. p. 1-26.
- 142.** Polo JR, Ligeró JM, Díaz-Cartelle J, García-Pajares R, Cervera T, Reparaz L. Randomized comparison of 6-mm straight grafts versus 6- to 8-mm tapered grafts for brachialaxillary dialysis access. *J Vasc Surg.* 2004;40:319-24.

- 143.** Steerman SN, Wagner J, Higgings JA, Kim C, Mirza A, Pavela J, et al. Outcomes comparison of Hero and lower extremity grafts in patients with long standing renal failure. *J Vasc Surg.* 2013;57:776-83.
- 144.** Jakimowicz T, Galazka Z, Grochowiecki T, Nazarewski S, Szmidt J. Vascular access for haemodialysis in patients with central vein thrombosis. *Eur J Vasc Endovasc Surg.* 2011;42:842-9.
- 145.** Chemla ES, Morsy M, Anderson L, Mankanjuola D. Complex bypasses and fistulas for difficult hemodialysis access: a prospective, single-center experience. *Semin Dial.* 2006;19:246-50.
- 146.** Niyar VD. Anterior chest wall arteriovenous grafts: an underutilized form of hemodialysis access. *Semin Dial.* 2008;21:578-80.
- 147.** Morsy MA, Khan A, Chemla ES. Prosthetic axillary-axillary arteriovenous straight access (necklace graft) for difficult hemodialysis patients: A prospective single-center experience. *J Vasc Surg.* 2008;48:1251-4.
- 148.** Hamish M, Shalhoub J, Rodd CD, Davies AH. Axillo-iliac conduit for haemodialysis vascular access. *Eur J Vasc Endovasc Surg.* 2006;31:530-4.
- 149.** Calder FR, Chemla ES, Anderson L, Chang RW. The axillary artery-popliteal vein extended polytetrafluoroethylene graft: a new technique for the complicated dialysis access patient. *Nephrol Dial Transplant.* 2004;19:998-1000.
- 150.** El-Sabroun RA, Duncan JM. Right atrial bypass grafting for central venous obstruction associated with dialysis access: Another treatment option. *J Vasc Surg.* 1999;29:472-8.
- 151.** Karp SJ, Hawxby A, Burdick JF. Axillorenal arteriovenous graft: A new approach for dialysis access. *J Vasc Surg.* 2004;40:379-80.
- 152.** Koksoy C, Demirci RK, Balci D, Solak T, Köse SK. Brachio-basilic versus brachiocephalic arteriovenous fistula: a prospective randomized study. *J Vasc Surg.* 2009;49:171-7.
- 153.** Coburn MC, Carney WI Jr. Comparison of basilic vein and polytetrafluoroethylene for brachial arteriovenous fistula. *J Vasc Surg.* 1994;20:896-902; discussion 903-4.
- 154.** Kakkos SK, Andrzejewski T, Haddad JA, Haddad GK, Reddy DJ, Nypaver TJ, et al. Equivalent secondary patency rates of upper extremity Vectra Vascular Access Grafts and transposed brachial-basilic fistulas with aggressive access surveillance and endovascular treatment. *J Vasc Surg.* 2008;47:407-14.
- 155.** Hakaim AG, Nalbandian M, Scott T. Superior maturation and patency of primary brachiocephalic and transposed basilic arteriovenous fistulae in patients with diabetes. *J Vasc Surg.* 1998;27:154-7.
- 156.** Woo K, Farber A, Doros G, Killeen K, Kohanzadeh S. Evaluation of the efficacy of the transposed upper arm arteriovenous fistula: a single institutional review of 190 basilic and cephalic vein transposition procedures. *J Vasc Surg.* 2007;46:94-9; discussion 100.
- 157.** Oliver MJ, McCann RL, Indridason OS, Butterly DW, Schwab SJ. Comparison of transposed brachio-basilic fistulas to upper arm grafts and brachiocephalic fistulas. *Kidney Int.* 2001;60:1532-9.
- 158.** Pflederer TA, Kwok S, Ketel BL, Pilgram T. A comparison of transposed brachio-basilic fistulae with nontransposed fistulae and grafts in the fistula first era. *Semin Dial.* 2008;21:357-63.
- 159.** Maya ID, O'Neal JC, Young CJ, Barker-Finkel J, Allon M. Outcomes of brachiocephalic fistulas, transposed brachio-basilic fistulas, and upper arm grafts. *Clin J Am Soc Nephrol.* 2009;4:86-92.
- 160.** El Mallah S. Staged basilic vein transposition for dialysis angioaccess. *Int Angiol.* 1998;17:65-8.
- 161.** Ozcan S, Gür AK, Yener AU, Odabaşı D. Comparison of one- and two-stage basilic vein transposition for arterio-venous fistula formation in haemodialysis patients: preliminary results. *Cardiovasc J Africa.* 2013;24:364-8.
- 162.** Kakkos SK, Haddad GK, Weaver MR, Haddad RK, Scully MM. Basilic vein transposition: what is the optimal technique? *Eur J Vasc Endovasc Surg.* 2010;39:612-9.
- 163.** Lazarides MK, Georgiadis GS, Papisideris CP, Trellopoulos G, Tzilalis VD. Transposed brachial-basilic arteriovenous fistulas versus prosthetic upper limb grafts: a meta-analysis. *Eur J Vasc Surg.* 2008;36:597-601.

- 164.** Hernando Rydings M, Moñux-Ducaju G, Martínez-López I, Rial-Horcajo R, Martínez-Izquierdo A, González-Sánchez S, et al. ¿Está justificado el seguimiento ecográfico de las fístulas arteriovenosas protésicas húmero-axilares para hemodiálisis? *Nefrología*. 2012;32:523-8.
- 165.** Chiang N, Hulme KR, Haggart PC, Vasudevan T. Comparison of FLIXENE™ and standard PTFE arteriovenous graft for early haemodialysis. *J Vasc Access*. 2014;15:116-22.
- 166.** Mousa AY, Patterson W, Abu-Halimah S, Hass SM, Alhabouni S, Sadek BT, et al. Patency in arteriovenous grafts in hemodialysis patients. *Vasc Endovascular Surg*. 2013;47:438-43.
- 167.** Jiménez-Almonacid P, Gruss E, Jiménez-Toscano M, Lasala M, Rueda JA, Vega L, et al. Multidisciplinary approach to hemodialysis graft dysfunction and thrombosis. *Nefrología*. 2013;33:692-8.
- 168.** Allemang MT, Schmotzer B, Wong VL, Chang A, Lakin RO, Woodside KJ, et al. Heparin bonding does not improve patency of polytetrafluoroethylene arteriovenous grafts. *Ann Vasc Surg*. 2014;28:28-34.
- 169.** Charlton-Ouw KM, Nosrati N, Miller CC 3rd, Coogan SM, Safi HJ, Azzizadeh A. Outcomes of arteriovenous fistulae compared with heparin-bonded and conventional grafts for hemodialysis access. *J Vasc Access*. 2012;13:163-7.
- 170.** Lee HW, Allon M. When should a patient receive an arteriovenous graft rather than a fistula? *Semin Dial*. 2013;26:6-10.
- 171.** Dember LM, Beck GJ, Allon M, Delmez JA, Dixon BS, Greenberg A, et al; Dialysis Access Consortium Study Group. Effect of clopidogrel on early failure of arteriovenous fistulas for hemodialysis: A randomized controlled trial. *JAMA*. 2008;299:2164-71.
- 172.** Allon M, Lok CE. Dialysis fistula or graft: the role for randomized clinical trials. *Clin J Am Soc Nephrol*. 2010;5:2348-54.
- 173.** Antoniou GA, Lazarides MK, Georgiadis GS, Sfyroeras GS, Nikolopoulos ES, Giannoukas AD. Lower-extremity arteriovenous access for haemodialysis: a systematic review. *Eur J Vasc Endovasc Surg*. 2009;38:365-72.
- 174.** Miller CD, Robbin ML, Barker J, Allon M. Comparison of arteriovenous grafts in the thigh and upper extremities in hemodialysis patients. *J Am Soc Nephrol*. 2003;14:2942-7.
- 175.** Harish A, Allon M. Arteriovenous graft infection: a comparison of thigh and upper extremity grafts. *Clin J Am Soc Nephrol*. 2011;6:1739-43.
- 176.** Katzman HE, McLafferty RB, Ross JR, Glickman MH, Peden EK, Lawson JH. Initial experience and outcome of a new hemodialysis access device for catheter-dependent patients. *J Vasc Surg*. 2009;50:600-7. e1.
- 177.** Al Shakarchi J, Houston JG, Jones RG, Inston N. A review on the hemodialysis reliable outflow (HeRO) graft for haemodialysis vascular access. *Eur J Vasc Endovasc Surg*. 2015;50:108-13.
- 178.** Kudlaty EA, Pan J, Allemang MT, Kendrick DE, Kashyap VS, Wong VL. The end stage of dialysis access: femoral graft or HeRO vascular access device. *Ann Vasc Surg*. 2015;29:90-7.
- 179.** Létourneau I, Ouimet D, Dumont M, Pichette V, Leblanc M. Renal replacement in end-stage renal disease patients over 75 years old. *Am J Nephrol*. 2003;23:71-7.
- 180.** Vachharajani TJ, Moossavi S, Jordan JR, Vachharajani V, Freedman BI, Burkart JM. Re-evaluating the fistula first initiative in octogenarians on hemodialysis. *Clin J Am Soc Nephrol*. 2011;6:1663-7.
- 181.** DeSilva RN, Sandhu GS, Garg J, Goldfarb-Rumyantzev AS. Association between initial type of hemodialysis access used in the elderly and mortality. *Hemodial Int*. 2012;16:233-41.
- 182.** Zibari GB, Gadallah MF, Landreneau M, Mc Millan R, Bridges RM, Costley K, et al. Preoperative vancomycin prophylaxis decreases incidence of postoperative hemodialysis vascular access infections. *Am J Kidney Dis*. 1997;30:343-8.
- 183.** Díaz Romero F, Polo JR, Lorenzo V. Accesos vasculares subcutáneos. En: Lorenzo V, Torres A, Hernández D, Ayus JC, editores. *Manual de Nefrología*. Madrid: Elsevier Science, Ediciones Harcourt; 2002. p. 371-84.
- 184.** Martínez Izquierdo A, Moñux Ducaju G, Martínez López I, Sánchez Hervas L, Serrano Hernando FJ. Valor pronóstico de la flujometría intraope-

- ratoria en las fistulas nativas para hemodiálisis. *Angiología*. 2010;62:97-102.
185. Mestres G, Fontseré N, Campelos P, Maduell F, Rimbau V. Intra-operative factors predicting 1-month arteriovenous fistula thrombosis. *J Vasc Access*. 2012;13:193-97.
 186. Andrés J. Accesos vasculares para hemodiálisis. En: Andrés J, Fortuny J, editores. *Cuidados de enfermería en la insuficiencia renal*. Madrid: Gallery Healthcomm; 1993. p. 145-71.
 187. Tordoir JH, Rooyens P, Dammers R, Van der Sande FM, De Haan M, Yo TI. Prospective evaluation of failure modes in autogenous radiocephalic wrist access for haemodialysis. *Nephrol Dial Transplant*. 2003;18:378-83.
 188. Lin SL, Huang CH, Chen HS, Hsu WA, Yen CJ, Yen TS. Effect of age and diabetes on blood flow rate and primary outcome of newly created hemodialysis arteriovenous fistulas. *Am J Nephrol*. 1998;18:96-100.
 189. Monroy-Cuadros M, Yilmaz S, Salazar Bañuelos A, Doig C. Independent prediction factors for primary patency loss in arteriovenous grafts within six months. *J Vasc Access*. 2012;13:29-35.
 190. Achner HE, Silesi B, Li M, Partington EJ, Peterson DA, Lawson JH. Surgical aspects and biological considerations of arteriovenous fistula placement. *Semin Dial*. 2010;23:25-33.
 191. Brazález M, Machi MM, Rollán de la Sota MJ. Cuidados de enfermería pre y post quirúrgico del paciente hospitalizado para la realización de FAV. En: Crespo R, Casas R, editores. *Procedimientos y protocolos con competencias específicas para Enfermería Nefrológica*. Madrid: Sociedad Española de Enfermería Nefrológica (SEDEN); 2013. p. 29-30.
 192. Stevenson KB, Hannah EL, Lowder CA, Adcox MJ, Davidson RL, Mallea MC, et al. Epidemiology of hemodialysis vascular access infection from longitudinal infection surveillance data: predicting the impact of NKF-DOQI clinical practice guidelines for vascular access. *Am J Kidney Dis*. 2002;39:549-55.
 193. Martínez-Gallardo R, Ferreira-Morong F, García-Pino G, Cerezo-Arias I, Hernández-Gallego R, Caravaca F. Congestive heart failure in patients with advanced chronic kidney disease: association with pre-emptive vascular access placement. *Nephrol Dial Transplant*. 2012;32:208-12.
 194. Basile C, Lomonte C, Vernaglione L, Casucci F, Antonelli M, Losurdo N. The relationship between the flow of arteriovenous fistula and cardiac output in haemodialysis patients. *Nephrol Dial Transplant*. 2008;23:282-7.
 195. Leaf DA, MacRae HS, Grant E, Kraut J. Isometric exercise increases the size of forearm veins in patients with chronic renal failure. *Am J Med Sci*. 2003;325:115-9.
 196. Oder TF, Teodorescu V, Uribarri J. Effect of exercise on the diameter of arteriovenous fistulae in hemodialysis patients. *ASAIO J*. 2003;49:554-5.
 197. Uy AL, Jindal RM, Herndon TW, Yuan CM, Abbott KC, Hurst FP. Impact of isometric handgrip exercises on cephalic vein diameter in non-AVF candidates, a pilot study. *J Vasc Access*. 2013;14:157-63.
 198. Salimi F, Majd Nassiri G, Moradi M, Keshavarzian A, Farajzadegan Z, Saleki M, et al. Assessment of effects of upper extremity exercise with arm tourniquet on maturity of arteriovenous fistula in hemodialysis patients. *J Vasc Access*. 2013;14:239-44.
 199. Fontseré N, Mestres G, Yugueros X, López T, Yuguero A, Bermúdez P, et al. Effect of a postoperative exercise program on arteriovenous fistula maturation: A randomized controlled trial. *Hemodial Int*. 2016;20:306-14.
 200. Saran R, Dykstra DM, Pisoni RL, Akiba T, Akizawa T, Canaud B, et al. Timing of first cannulation and vascular access failure in haemodialysis: an analysis of practice patterns at dialysis facilities in the DOPPS. *Nephrol Dial Transplant*. 2004;19:2334-40.
 201. Rayner HC, Pisoni RL, Gillespie BW, Goodkin DA, Akiba T, Akizawa T, et al. Dialysis Outcomes and Practice Patterns Study. Creation, cannulation and survival of arteriovenous fistulae: data from the Dialysis Outcomes and Practice Patterns Study. *Kidney Int*. 2003;63:323-30.
 202. Brunori G, Ravani P, Mandolfo S, Imbasciati E, Malberti F, Cancarini G. Fistula maturation: doesn't time matter at all? *Nephrol Dial Transplant*. 2005;20:684-7.

- 203.** Basile C, Casucci F, Lomonte C. Timing of first cannulation of arteriovenous fistula: time matters, but there is also something else. *Nephrol Dial Transplant.* 2005;20:1519-20.
- 204.** Asif A, Leon C, Orozco-Vargas LC, Krishnamurthy G, Choi KL, Mercado C, et al Accuracy of physical examination in the detection of arteriovenous fistula stenosis. *Clin J Am Soc Nephrol.* 2007;2:1191-4.
- 205.** Schuman E, Ronfeld A, Barclay C, Heini P. Comparison of clinical assessment with ultrasound flow for hemodialysis access surveillance. *Arch Surg.* 2007;142:1129-33.
- 206.** Gauly A, Parisotto MT, Skinder A, Schoder V, Furlan A, Schuh E, Marcelli D. Vascular access cannulation in hemodialysis patients - a survey of current practice and its relation to dialysis dose. *J Vasc Access.* 2011;12:358-64.
- 207.** Van Loon MM. Cannulation practice and complications in hemodialysis vascular access [Tesis]. Maastricht: Universidad de Maastrich; 2011. Disponible en: <http://digitalarchive.maastrichtuniversity.nl/fedora/get/guid:4fc56606-e6e1-4c77-90a6-f3b1e54267a8/ASSET1>
- 208.** Lee T, Barker J, Allon M. Needle infiltration of arteriovenous fistulae in hemodialysis: risk factors and consequences. *Am J Kidney Dis.* 2006;47:1020-6.
- 209.** Darbas R, Cabot K, Balada C, Tinto G, Taboada MJ, Domínguez C, et al Punción del acceso vascular mediante catéter-fístula: efecto sobre el dolor del paciente y la adecuación de hemodiálisis. *Enferm Nefrol.* 2015;18:163-7.
- 210.** Martínez O, Rodríguez J, Ruiz B, Martín JA, Mérida E. Catéter-fístula: una nueva alternativa en la punción de accesos vasculares. *Rev Soc Esp Enferm Nefrol.* 2010;13:105-11.
- 211.** Vachharajani TJ. The role of cannulation and fistula care. *Semin Dial.* 2015;28:24-7.
- 212.** Gallieni M, Brenna I, Brunini F, Mezzina N, Pascho S, Fornasieri. Which cannulation technique for which patient. *J Vasc Access.* 2014;15 (Suppl 7):S85-90.
- 213.** Dinwiddie LC, Ball L, Brouwer D, Doss-McQuitty S, Holland J. What Nephrologists need to know about vascular access cannulation. *Semin Dial.* 2013;26:315-22.
- 214.** Allon M. Current management of vascular access. *Clin J Am Soc Nephrol.* 2007;2:786-800.
- 215.** Besarab A, Kumbhar L. Vascular access cannulation practices and outcomes. *Kidney Int.* 2014;86:671-3.
- 216.** Roca-Tey R. El acceso vascular para hemodiálisis: la asignatura pendiente. *Nefrología.* 2010;30:280-7.
- 217.** Parisotto MT, Schoder VU, Miriunis C, Grassmann AH, Scatizzi LP, Kaufmann P, et al Cannulation technique influences arteriovenous fistula and graft survival. *Kidney Int.* 2014;86:790-7.
- 218.** Suri RS, Larive B, Sherer S, Eggers P, Gassman J, James SH, et al; Frequent Hemodialysis Network Trial Group. Risk of vascular access complications with frequent hemodialysis. *J Am Soc Nephrol.* 2013;24:498-505.
- 219.** Van Loon MM, Kessels AG, Van der Sande FM, Tordoir JH. Cannulation practice patterns in hemodialysis vascular access: predictors for unsuccessful cannulation. *J Ren Care.* 2009;35:82-9.
- 220.** Van Loon MM, Kessels AG, Van der Sande FM, Tordoir JH. Cannulation and vascular access-related complications in hemodialysis: factors determining successful cannulation. *Hemodial Int.* 2009;13:498-504.
- 221.** Granados Navarrete I, Ibeas López J, Iglesias Sanjuan R, Mañé Buixó N, Ramírez Prat N, Rodríguez Moreno E, et al. Enfermería en la detección precoz de patología subyacente y punción ecodirigida en el acceso vascular problemático a través de la integración de la ecografía portátil in situ. *Rev Soc Esp Enferm Nefrol.* 2006;31:164-73.
- 222.** Van Loon MM. How to improve vascular access care. *Contrib Nephrol.* 2015;184:222-33.
- 223.** Ibeas J, Vallespín J, Rodríguez-Jornet A, et al. Portable Doppler-ultrasound used by the nephrologist in the hemodialysis unit for the immediate detection of fistula pathology and ultrasound guided cannulation: consolidation of a technique inside a protocolized interdisciplinary team with vascular surgeons, interventional radiologists and infirmary. A 4 years experience. *J Am Soc Nephrol.* 2008;19:254A.

- 224.** The ESRD National Coordinating Center (NCC) [Internet]. Tampa (FL): ESRD NCC; c 2016. Change Concept 8: AV fistula cannulation training. Fistula First Change Package: Thirteen change concepts for increasing AV fistulas. [Consultado el 24/01/2016]. Disponible en: <http://fistulafirst.esrd-ncc.org/ffcl/change-concepts/change-concept-8/>
- 225.** Pulido JF, Crehuet I, Méndez P. Punción de accesos vasculares permanentes. En: Crespo R, Casas R, editores. Procedimientos y protocolos con competencias específicas para Enfermería Nefrológica. Madrid: Sociedad Española de Enfermería Nefrológica (SEDEN); 2013. p. 53-5.
- 226.** Crespo Montero R, Rivero Arellana F, Contreras Abad MD, Martínez Gómez A, Fuentes Galán MI. Pain degree and skin damage during arteriovenous fistula puncture. *EDTNA-ERCA J.* 2004;30:208-12.
- 227.** Roca-Tey R, Samon R, Ibrik O, Roda E, González-Oliva JC, Martínez-Cercós R, et al Five years of vascular access stenosis surveillance by blood flow rate measurements during hemodialysis using the Delta-H method. *J Vasc Access.* 2012;13:321-8.
- 228.** Sandroni S. Venous needle dislodgement during hemodialysis: An unresolved risk of catastrophic hemorrhage. *Hemodial Int.* 2005;9:102-3.
- 229.** Van Waelegheem JP, Chamney M, Lindley EJ, Pancirova J. Venous needle dislodgement: how to minimise the risks. *J Ren Care.* 2008;34:163-8.
- 230.** Rivas MT. Actuación ante incidencias técnicas: salida de aguja. En: Crespo R, Casas R, editores. Procedimientos y protocolos con competencias específicas para Enfermería Nefrológica. Madrid: Sociedad Española de Enfermería Nefrológica (SEDEN); 2013. p. 81-82.
- 231.** Twardowski ZJ. Update on cannulation techniques. *J Vasc Access.* 2015;16 (Suppl 9):S54-60.
- 232.** Marticorena RM, Hunter J, Cook R, Kashani M, Delacruz J, Petershofer E, et al A simple method to create buttonhole cannulation tracks in a busy hemodialysis unit. *Hemodial Int.* 2009;13:316-21.
- 233.** Vaux E, King J, Lloyd S, Moore J, Bailey L, Reading I, et al Effect of buttonhole cannulation with a polycarbonate peg on in-center hemodialysis fistula outcomes: a randomized controlled trial. *Am J Kidney Dis.* 2013;62:81-8.
- 234.** Grudzinski A, Mendelssohn D, Pierratos A, Nesrallah G. A systematic review of buttonhole cannulation practices and outcomes. *Semin Dial.* 2013;26:465-75.
- 235.** Wong B, Muneer M, Wiebe N, Storie D, Shurraw S, Pannu N, et al Buttonhole versus rope-ladder cannulation of arteriovenous fistulas for hemodialysis: a systematic review. *Am J Kidney Dis.* 2014;64:918-36.
- 236.** Ward J, Shaw K, Davenport A. Patients' perspectives of constant-site (buttonhole) cannulation for haemodialysis access. *Nephron Clin Pract.* 2010;116:c123-27.
- 237.** Struthers J, Allan A, Peel RK, Lambie SH. Buttonhole needling of arteriovenous fistulae: a randomized controlled trial. *ASAIO J.* 2010;56:319-22.
- 238.** Grau C, Granados I, Moya C, García M, Vinuesa X, Ramírez J, et al. La punción del acceso vascular en hemodiálisis es una necesidad, el método Buttonhole una opción. *Rev Soc Esp Enferm Nefrol.* 2011;14:30-6.
- 239.** Chow J, Rayment G, San Miguel S, Gilbert M. A randomized controlled trial of buttonhole cannulation for the prevention of fistula access complications. *J Ren Care.* 2011;37:85-93.
- 240.** Van Loon MM, Goovaerts T, Kessels AG, Van der Sande FM, Tordoir JH. Buttonhole needling of haemodialysis arteriovenous fistulae results in less complications and interventions compared to rope-ladder technique. *Nephrol Dial Transplant.* 2010;25:225-30.
- 241.** MacRae JM, Ahmed SB, Atkar R, Hemmelgarn BR. A randomized trial comparing buttonhole with rope ladder needling in conventional hemodialysis patients. *Clin J Am Soc Nephrol.* 2012;7:1632-8.
- 242.** Verhallen AM, Kooistra MP, Van Jaarsveld BC. Cannulating in haemodialysis: rope-ladder or buttonhole technique? *Nephrol Dial Transplant.* 2007;22:2601-4.
- 243.** Macrae JM, Ahmed SB, Hemmelgarn BR; Alberta Kidney Disease Network. Arteriovenous fistula survival and needling technique: long-term results from a randomized buttonhole trial. *Am J Kidney Dis.* 2014;63:636-42.

- 244.** Moist LM, Nesrallah GE. Should buttonhole cannulation be discontinued? *Clin J Am Soc Nephrol.* 2014;9:3-5.
- 245.** Muir C, Kotwal SS, Hawley CM, Polkinghorne K, Gallagher MP, Snelling P, et al Buttonhole cannulation and clinical outcomes in a home hemodialysis cohort and systematic review. *Clin J Am Soc Nephrol.* 2014;9:110-9.
- 246.** Hemmelgarn BR, Moist LM, Lok CE, Tonelli M, Manns BJ, Holden RM, et al Prevention of dialysis catheter lumen occlusion with rt-PA versus Heparin Study Group: Prevention of dialysis catheter malfunction with recombinant tissue plasminogen activator. *N Engl J Med.* 2011;364:303-12.
- 247.** O'Brien F, Kok H, O'Kane C, McWilliams J, O'Kelly P, Collins P, et al Arterio-venous fistula buttonhole cannulation technique: a retrospective analysis of infectious complications. *Clin Kidney J.* 2012;5:526-9.
- 248.** Labriola L, Crott R, Desmet C, Andre G, Jadoul M. Infectious complications following conversion to buttonhole cannulation of native arteriovenous fistulas: a quality improvement report. *Am J Kidney Dis.* 2011;57:442-8
- 249.** Nesrallah GE, Cuerden M, Wong JH, Pierratos A. Staphylococcus aureus bacteremia and buttonhole cannulation: longterm safety and efficacy of mupirocin prophylaxis. *Clin J Am Soc Nephrol.* 2010;5:1047-53.
- 250.** Hill AA, Vasudevan T, Young NP, Crawford M, Blatter DD, Marsh E, et al Use of an implantable needle guide to access difficult or impossible to cannulate arteriovenous fistulae using the buttonhole technique. *J Vasc Access.* 2013;14:164-9.
- 251.** Cobo JL, Sánchez FL, Fernández P. Desconexión del paciente portador de fístula arteriovenosa interna. En: Crespo R, Casas R, editores. *Procedimientos y protocolos con competencias específicas para Enfermería Nefrológica.* Madrid: Sociedad Española de Enfermería Nefrológica (SEDEN); 2013. p. 117-9.
- 252.** Kumar V, Depner T, Besarab A, Ananthakrishnan S. Arteriovenous Access for Hemodialysis. En: Daugirdas JT, Blake PG, Ing TS, editors. *Handbook of Dialysis.* 4th ed. Philadelphia: Lippincott Williams & Wilkins; 2007. p. 105-26.
- 253.** Roca-Tey R. Vigilancia y seguimiento del acceso vascular: indicaciones, cuidados y métodos de monitorización. Situación actual del acceso vascular en Cataluña. En: Collado S, Pascual J, coordinadores. *Avances en diálisis.* Barcelona: Publicaciones Permanyer; 2012. p. 49-59.
- 254.** Boulanger H, Ahriz-Saksi S, Flamant M, Vigerat P. Evaluation of post-puncture bleeding time of arteriovenous fistulas with IRIS® bandage. *J Vasc Access.* 2014;15:102-7.
- 255.** Cimiano M, Suanes L. Educación del paciente renal: autocuidados del acceso vascular. En: Crespo R, Casas R, editores. *Procedimientos y protocolos con competencias específicas para Enfermería Nefrológica.* Madrid: Sociedad Española de Enfermería Nefrológica (SEDEN); 2013. p. 131-2.
- 256.** Allon M, Robbin M. Increasing arteriovenous fistulas in hemodialysis patients: Problems and solutions. *Kidney Int.* 2002;62:1109-24.
- 257.** Roy-Chaudhury P, Spergel LM, Besarab A, Asif A, Ravani P. Biology of arteriovenous fistula failure. *J Nephrol.* 2007;20:150-63.
- 258.** Antithrombotic Trialists' Collaboration. Collaborative meta-analysis of randomized trials of antiplatelet therapy for prevention of death, myocardial infarction, and stroke in high risk patients. *BMJ.* 2002;324:71-86.
- 259.** Wing AJ, Curtis JR, De Wardener HE. Reduction of clotting in Scribner shunts by long-term anticoagulation. *Br Med J.* 1967;3:143-5.
- 260.** Saran R, Dykstra D, Wolfe R, Gillespie B, Held P, Young E. Association between vascular access failure and the use of specific drugs: The dialysis outcomes and practice patterns study (DOPPS). *Am J Kidney Dis.* 2002;40:1255-63.
- 261.** Hasegawa T, Elder SJ, Bragg-Gresham JL, Pisoni RL, Yamazaki S, Akizawa T, et al. Consistent aspirin use associated with improved arteriovenous fistula survival among incident hemodialysis patients in the dialysis outcomes and practice patterns study. *Clin J Am Soc Nephrol.* 2008;3:1373-8.
- 262.** Osborn G, Escofet X, Da Silva A. Medical adjuvant treatment to increase patency of arteriovenous

- fistulae and grafts. *Cochrane Database Syst Rev.* 2008;(4):CD002786.
- 263.** Sood MM, Larkina M, Thumma JR, Tentori F, Gillespie BW, Fukuhara S, et al. Major bleeding events and risk stratification of antithrombotic agents in hemodialysis: results from the DOPPS. *Kidney Int.* 2013;84:600-8.
- 264.** Chan KE, Lazarus JM, Thadhani R, Hakim RM. Anticoagulant and antiplatelet usage associates with mortality among hemodialysis patients. *J Am Soc Nephrol.* 2009;20:872-81.
- 265.** Hiremath S, Holden RH, Fergusson D, Zimmerman DL. Antiplatelet medications in hemodialysis patients: a systematic review of bleeding rates. *Clin J Am Soc Nephrol.* 2009;4:1347-55.
- 266.** Palmer SC, Di Micco L, Razavian M, Craig JC, Ravani P, Perkovic V, et al. Antiplatelet therapy to prevent hemodialysis vascular access failure: systematic review and meta-analysis. *Am J Kidney Dis.* 2013;61:112-22.
- 267.** Palmer SC, Di Micco L, Razavian M, Craig JC, Perkovic V, Pellegrini F, et al. Antiplatelet agents for chronic kidney disease. *Cochrane Database Syst Rev.* 2013;(2):CD008834.
- 268.** Tanner NC, Da Silva A. Medical adjuvant treatment to increase patency of arteriovenous fistulae and grafts. *Cochrane Database Syst Rev.* 2015;(7):CD002786.
- 269.** Roca-Tey R. Diagnóstico precoz de la estenosis del acceso vascular para hemodiálisis mediante la determinación no invasiva del flujo sanguíneo [Tesis Doctoral]. Barcelona: Universitat Autònoma de Barcelona; 2010.
- 270.** Roca-Tey R. Control de los accesos vasculares. Exploración física e instrumental. En: González Álvarez MT, Martínez Cercós R. Manual de accesos vasculares para hemodiálisis. Barcelona: Marge Médica Books; 2010. p. 87-97.
- 271.** García Medina J, Lacasa Pérez N, Muray Cases S, Pérez Garrido I, García Medina V. Accesos vasculares para hemodiálisis trombosados: rescate mediante técnicas de radiología vascular intervencionista. *Nefrología.* 2009;29:249-255.
- 272.** Gruss E, Portolés J, Jiménez P, Hernández T, Rueda JA, Del Cerro M, et al. Seguimiento prospectivo del acceso vascular en hemodiálisis mediante un equipo multidisciplinario. *Nefrología.* 2006;26:703-10.
- 273.** Lipari G, Tessitore N, Poli A, Bedogna V, Impedovo A, Lupo A, et al. Outcomes of surgical revision of stenosed and thrombosed forearm arteriovenous fistulae for hemodialysis. *Nephrol Dial Transplant.* 2007;22:2605-12.
- 274.** Besarab A. Access Monitoring is Worthwhile and Valuable. *Blood Purif.* 2006;24:77-89.
- 275.** McCarley P, Wingard RL, Shyr Y, Pettus W, Hakim RM, Ikizler TA. Vascular access blood flow monitoring reduces morbidity and costs. *Kidney Int.* 2001;60:1164-72.
- 276.** Tessitore N, Mansueto G, Bedogna V, Lipari G, Poli A, Gammara L, et al. A prospective controlled trial on effect of percutaneous transluminal angioplasty on functioning arteriovenous fistulae survival. *J Am Soc Nephrol.* 2003;14:1623-7.
- 277.** Wijnen E, Planken N, Keuter X, Kooman JP, Tordoir JH, De Haan MW, et al. Impact of a quality improvement programme based on vascular access flow monitoring on costs, access occlusion and access failure. *Nephrol Dial Transplant.* 2006;21:3514-9.
- 278.** Gruss E, Portolés J, Caro P, Merino JL, López Sánchez P, Tato A, et al. Los modelos de atención al acceso vascular condicionan resultados heterogéneos en los centros de una misma comunidad. *Nefrología.* 2010;30:310-6.
- 279.** Hakim R, Himmelfarb J. Hemodialysis access failure: a call to action. *Kidney Int.* 1998;54:1029-40.
- 280.** Hoeben H, Abu-Alfa AK, Reilly RF, Aruny JE, Bouman K, Perazella MA. Vascular access surveillance: evaluation of combining dynamic venous pressure and vascular access blood flow measurements. *Am J Nephrol.* 2003;23:403-8.
- 281.** Tessitore N, Bedogna V, Poli A, Mantovani W, Lipari G, Baggio E, et al. Adding access blood flow surveillance to clinical monitoring reduces thrombosis rates and costs, and provides fistula patency in the short term: a controlled cohort study. *Nephrol Dial Transplant.* 2008;23:3578-84.
- 282.** Tessitore N, Bedogna V, Melilli E, Millardi D, Mansueto G, Lipari G, et al. In Search of an Op-

- timal Bedside Screening Program for Arteriovenous Fistula Stenosis. *Clin J Am Soc Nephrol*. 2011;6:819-26.
- 283.** Caro P, Delgado R, Dapena F, Aguilera A. La utilidad de la presión intra-acceso. *Nefrología*. 2004;24:357-363.
- 284.** Roca-Tey R, Samon R, Ibrik O, Martínez-Cercós R, Viladoms J. Functional vascular access evaluation after elective intervention for stenosis. *J Vasc Access*. 2006;7:29-34.
- 285.** Vesely TM, Gherardini D, Gleed RD, Kislukhin V, Krivitski NM. Use of a catheter-based system to measure blood flow in hemodialysis grafts during angioplasty procedures. *J Vasc Interv Radiol*. 2002;13:371-378.
- 286.** Salman L, Beathard G. Interventional Nephrology: Physical Examination as a Tool for Surveillance for the Hemodialysis Arteriovenous Access. *Clin J Am Soc Nephrol*. 2013;8:1220-7.
- 287.** Tessitore N, Bedogna V, Verlato G, Poli A. Clinical access assessment. *J Vasc Access*. 2014;15 (Suppl 7):S20-7.
- 288.** Gallego JJ, Hernández A, Herrero J, Moreno R. Early detection and treatment of hemodialysis access dysfunction. *Cardiovasc Intervent Radiol*. 2000;23:40-6.
- 289.** Polo JR, Luño J, Sanabia J, Menárguez MC, García de Vinuesa MS, Echenagusia A. Malfunción de fistulas radiocefálicas para hemodiálisis. *Nefrología*. 1990;10:248-254.
- 290.** Trerotola SO, Scheel PJ, Powe NR, Prescott C, Feeley N, He J, et al. Screening for dialysis access graft malfunction: comparison of physical examination with US. *J Vasc Interv Radiol*. 1996;7:15-20.
- 291.** Safa AA, Valji K, Roberts AC, Ziegler TW, Hye RJ, Oglevie SB. Detection and treatment of dysfunctional hemodialysis access grafts: effect of a surveillance program on graft patency and the incidence of thrombosis. *Radiology*. 1996;199:653-7.
- 292.** Armada E, Trillo M, Pérez Melón C, Molina Herrero J, Gayoso P, Camba M, et al. Programa de monitorización de accesos vasculares nativos para hemodiálisis. *Nefrología*. 2005;25:57-66.
- 293.** Beathard GA. Physical Examination of the dialysis vascular access. *Semin Dial*. 1998;11:231-6.
- 294.** Bonforte G, Pogliani D, Brenna S, Martinelli D, Bernardi LE, D'Amico M, et al. Validation of Q_B stress test as a useful tool in the detection of native arteriovenous fistula stenosis: results after 22 months of follow-up. *Nephrol Dial Transplant*. 2010;25:1943-9.
- 295.** The ESRD National Coordinating Center (NCC) [Internet]. Tampa (FL): ESRD NCC; c 2016. Access monitoring resources: one minute access check. [Consultado el 24/01/2016]. Disponible en: https://www.esrdncc.org/contentassets/84516d96b48a4379a7ec1a8c10116816/119.staff-printable-instructions-vb11_508.pdf
- 296.** Roca-Tey R, Ramírez de Arellano M, Codina S, Olmos A, Piera L, González U. Cutaneous trophic disorders secondary to arteriovenous fistula for hemodialysis. *Med Clin (Barc)*. 1992;98:58-60.
- 297.** Debus ES, Sailer M, Voit R, Franke S. "Hot ulcer" on the hand caused by retrograde flow of arterialized blood from an arteriovenous fistula. *Vascular Surgery*. 1998;32:507-9.
- 298.** Lee S, Kim W, Kang KP, Jang YB, Kwak HS, Kim HW, et al. Stasis dermatitis associated with arteriovenous fistula. *Kidney Int*. 2007;72:1171-2.
- 299.** Roca-Tey R, Samon R, Ibrik O, Viladoms J. Aneurisma peri-anastomótico de fístula arteriovenosa radiocefálica para hemodiálisis. *Med Clin (Barc)*. 2005;124:440.
- 300.** Lafrance JP, Rahme E, Leloirier J, Iqbal S. Vascular-access related infections: definitions, incidence rates, and risk factors. *Am J Kidney Dis*. 2008;52:982-93.
- 301.** Coentrão L, Turmel-Rodrigues L. Monitoring dialysis arteriovenous fistulae: it's in our hands. *J Vasc Access*. 2013;14:209-15.
- 302.** Coentrão L, Faria B, Pestana M. Physical examination of dysfunctional arteriovenous fistulae by non-interventionalists: a skill worth teaching. *Nephrol Dial Transplant*. 2012;27:1993-6.
- 303.** Campos RP, Chula DC, Perreto S, Riella MC, Do Nascimento MM. Accuracy of physical examina-

- tion and intra-access pressure in the detection of stenosis in hemodialysis arteriovenous fistula. *Semin Dial.* 2008;21:269-73.
- 304.** Gani JS, Fowler PR, Steinberg AW, Wlodarczyk JH, Nanra RS, Hibberd AD. Use of the fistula assessment monitor to detect stenoses in access fistulae. *Am J Kidney Dis.* 1991;17:303-6.
- 305.** Pagano D, Green MA, Henderson MJ, Kmiot WA, Goldman MD. Surveillance policy for early detection of failing arteriovenous fistulae for hemodialysis. *Nephrol Dial Transplant.* 1994;9:277-9.
- 306.** Maya ID, Oser R, Saddekni S, Barker J, Allon M. Vascular access stenosis: comparison of arteriovenous grafts and fistulas. *Am J Kidney Dis.* 2004;44:859-65.
- 307.** Robbin ML, Oser RF, Lee JY, Heudebert GR, Menemeyer ST, Allon M. Randomized comparison of ultrasound surveillance and clinical monitoring on arteriovenous graft outcomes. *Kidney Int.* 2006;69:730-5.
- 308.** Leon C, Orozco-Vargas LC, Krishnamurthy G, Choi KL, Mercado C, Merrill D, et al. Accuracy of physical examination in the detection of arteriovenous graft stenosis. *Semin Dial.* 2008;21:85-8.
- 309.** Besarab A, Sullivan KL, Ross RP, Moritz MJ. Utility of intra-access pressure monitoring in detecting and correcting venous outlet stenoses prior to thrombosis. *Kidney Int.* 1995;47:1364-73.
- 310.** Sands JJ, Jabyac PA, Miranda CL, Kapsick BJ. Intervention based on monthly monitoring decreases hemodialysis access thrombosis. *ASAIO J.* 1999;45:147-50.
- 311.** Smits JHM, Van der Linden J, Hagen EC, Modderkolk-Cammeraat EC, Feith GW, Koomans HA, et al. Graft surveillance: venous pressure, access flow, or the combination? *Kidney Int.* 2001;59:1551-8.
- 312.** Schwab SJ, Raymond JR, Saeed M, Newman GE, Dennis PA, Bollinger RR. Prevention of hemodialysis fistula thrombosis. Early detection of venous stenoses. *Kidney Int.* 1989;36:707-711.
- 313.** Besarab A, Frinak S, Zasuwa G. Prospective evaluation of vascular access function: the nephrologist's perspective. *Semin Dial.* 1996;9 (Suppl 1):S21-9.
- 314.** Besarab A, Frinak S, Sherman RA, Goldman J, Dumler F, Devita MV, et al. Simplified measurement of intra-access pressure. *J Am Soc Nephrol.* 1998;9:284-9.
- 315.** Besarab A, Lubkowski T, Frinak S, Ramanathan S, Escobar F. Detecting vascular access dysfunction. *ASAIO J.* 1997;43:M539-43.
- 316.** White JJ, Ram SJ, Jones SA, Schwab SJ, Paulson WD. Influence of luminal diameters on flow surveillance of hemodialysis grafts: insights from a mathematical model. *Clin J Am Soc Nephrol.* 2006;1:972-8.
- 317.** Cayco AV, Abu-Alfa AK, Mahnensmith RL, Pezarella MA. Reduction in arteriovenous graft impairment: results of a vascular access surveillance protocol. *Am J Kidney Dis.* 1998;32:302-8.
- 318.** Roberts AB, Kahn MB, Bradford S, Lee J, Ahmed Z, Fitzsimmons J, et al. Graft surveillance and angioplasty prolongs dialysis graft patency. *J Am Coll Surg.* 1996;183:486-92.
- 319.** Allon M, Bailey R, Ballard R, Deierhoi MH, Hame- rick K, Oser R, et al. A multidisciplinary approach to hemodialysis access: prospective evaluation. *Kidney Int.* 1998;53:473-9.
- 320.** May RE, Himmelfarb J, Yenicesu M, Knights S, Ikizler TA, Schilman G, et al. Predictive measures of vascular access thrombosis: a prospective study. *Kidney Int.* 1997;52:1656-62.
- 321.** Singh N, Ahmad S, Wienckowski JR, Murray BM. Comparison of access blood flow and venous pressure measurements as predictors of arteriovenous graft thrombosis. *J Vasc Access.* 2006;7:66-73.
- 322.** Bosman PJ, Boereboom FTJ, Smits HFM, Eikelboom BC, Koomans HA, Blankestijn PJ. Pressure or flow recordings for the surveillance of hemodialysis grafts. *Kidney Int.* 1997;52:1084-8.
- 323.** White JJ, Jones SA, Ram SJ, Schwab SJ, Paulson WD. Mathematical model demonstrates influence of luminal diameters on venous pressure surveillance. *Clin J Am Soc Nephrol.* 2007;2:681-7.
- 324.** Tonelli M, Jindal K, Hirsch D, Taylor S, Kane C, Henbrey S. Screening for subclinical stenosis in native vessel arteriovenous fistulae. *J Am Soc Nephrol.* 2001;12:1729-33.

- 325.** Ronda MJ, Sánchez I. Requerimientos diagnósticos: determinación de la recirculación del acceso vascular. En: Crespo R, Casas R, editores. *Procedimientos y protocolos con competencias específicas para Enfermería Nefrológica*. Madrid: Sociedad Española de Enfermería Nefrológica (SEDEN); 2013. p. 65-6.
- 326.** Depner TA, Krivitski NM, MacGibbon D. Hemodialysis access recirculation measured by ultrasound dilution. *ASAIO J*. 1995;41:M749-53.
- 327.** Tessitore N, Bedogna V, Gammara L, Lipari G, Poli A, Baggio E, et al. Diagnostic accuracy of ultrasound dilution access blood flow measurement in detecting stenosis and predicting thrombosis in native forearm arteriovenous fistulae for hemodialysis. *Am J Kidney Dis*. 2003;42:331-41.
- 328.** Magnasco A, Alloatti S, Bonfant G, Copello F, Solari P. Glucose infusion test: a new screening test for vascular access recirculation. *Kidney Int*. 2000;57:2123-8.
- 329.** Magnasco A, Alloatti S. Glucose infusion test (GIT) compared with the saline dilution technology in recirculation measurements. *Nephrol Dial Transplant*. 2006;21:3180-4.
- 330.** Wang E, Schneditz D, Ronco C, Levin NW. Surveillance of fistula function by frequent recirculation measurements during high efficiency dialysis. *ASAIO J*. 2002;48:394-7.
- 331.** Coyne DW, Delmez J, Spence G, Windus D. Impaired delivery of hemodialysis prescription: an analysis of causes and an approach to evaluation. *J Am Soc Nephrol*. 1997;8:1315-8.
- 332.** Fontseré N, Blasco M, Arias M, Maduell F, Vera M, Burrell M, et al. Is ionic dialysate useful for early detection of vascular access dysfunction? Six illustrative cases. *Hemodialysis Int*. 2011;15:108-11.
- 333.** Roca-Tey R, Ibrik O, Samon R, Martínez-Cercós R, Viladoms J. Prevalence and functional profile of unsuspected radial artery stenosis in native radiocephalic fistula dysfunction. Diagnosis by vascular access flow monitoring using Delta-H method. *Nefrología*. 2006;26:581-6.
- 334.** Roca-Tey R, Samon R, Ibrik O, Giménez I, Viladoms J. Functional profile of cephalic arch stenosis. *Nefrología*. 2009;29:350-3.
- 335.** Krivitski NM. Theory and validation of access flow measurement by dilution technique during hemodialysis. *Kidney Int*. 1995;48:244-50.
- 336.** Yarar D, Cheung AK, Sakiewicz P, Lindsay RM, Paganini EP, Steuer RR, et al. Ultrafiltration method for measuring vascular access flow rates during hemodialysis. *Kidney Int*. 1999;56:1129-35.
- 337.** Lindsay RM, Blake PG, Malek P, Posen G, Martin B, Bradfield E. Hemodialysis access blood flow rates can be measured by a differential conductivity technique and are predictive of access clotting. *Am J Kidney Dis*. 1997;30:475-82.
- 338.** Mercadal L, Hamani A, Béné B, Petitclerc T. Determination of access blood flow from ionic dialysate: theory and validation. *Kidney Int*. 1999;56:1560-5.
- 339.** Schneditz D, Wang E, Levin NW. Validation of hemodialysis recirculation and access blood flow measured by thermodilution. *Nephrol Dial Transplant*. 1999;14:376-83.
- 340.** Wjinen E, Van der Sande FM, Kooman JP, De Graaf T, Tordoir JH, Leunissen KM, et al. Measurement of hemodialysis vascular access flow using extracorporeal temperature gradients. *Kidney Int*. 2007;72:736-41.
- 341.** Tiranathanagul K, Katavetin P, Injan P, Leelahavanichkul A, Techawathanawanna N, Praditpornsilpa K, et al. A novel simple hemoglobin dilution technique to measure hemodialysis vascular access flow. *Kidney Int*. 2008;73:1082-6.
- 342.** Steuer RR, Miller DR, Zhang S, Bell DA, Leyboldt JK. Noninvasive transcutaneous determination of access blood flow rate. *Kidney Int*. 2001;60:284-91.
- 343.** Magnasco A, Alloatti S, Martinoli C, Solari P. Glucose pump test: a new method for blood flow measurements. *Nephrol Dial Transplant*. 2002;17:2244-8.
- 344.** Merino JL, Teruel JL, Galeano C, Fernández Lucas M, Ocaña J, Rivera M, et al. Medición del flujo del acceso vascular con dialisancia iónica. *Nefrología*. 2006;26:481-5.
- 345.** Roca-Tey R, Samon R, Ibrik O, Giménez I, Viladoms J. Measurement of vascular access blood

- flow rate during hemodialysis in 38 patients using the thermodilution technique. A comparative study with the Delta-H method. *Nefrología* 2008;28:447-52.
- 346.** Fontseré N, Blasco M, Maduell F, Vera M, Arias-Guillén M, Herranz S, et al. Practical utility of on-line clearance and blood temperature monitors as noninvasive techniques to measure hemodialysis blood access flow. *Blood Purif*. 2011;31:1-8.
- 347.** Badr B, Bories P, Marais R, Frat B, Seigneuric B, Longlune N, et al. Transonic, thermodilution, or ionic dialysance to manage vascular access: which method is best? *Hemodial Int*. 2014;18:127-35.
- 348.** Roca-Tey R, Samon R, Ibrik O, Roda A, González-Oliva JC, Viladoms J. Study of arteriovenous fistula function by the temperature gradient method using the Twister™ device. *Nefrología*. 2012;32:172-9.
- 349.** Fontseré N, Maduell F, Blasco M, Vera M, Arias M, Mestres G, et al. Thermodilution versus saline dilution method for vascular access blood flow measurement in high-flux and on-line hemodiafiltration. *J Vasc Access*. 2012;13:482-9.
- 350.** Tonelli M, Jhangri GS, Hirsch DJ, Marryatt J, Mossop P, Wile C, et al. Best threshold for diagnosis of stenosis and thrombosis within six months of access flow measurement in arteriovenous fistula. *J Am Soc Nephrol*. 2003;14:3264-9.
- 351.** Tonelli M, Klarenbach S, Jindal K, Harries S, Zuidema S, Caldwell S, et al. Access flow in arteriovenous accesses by optodilutional and ultrasound dilution methods. *Am J Kidney Dis*. 2005;46:933-7.
- 352.** Roca-Tey R, Samon R, Ibrik O, García-Madrid C, Herranz JJ, García-González L, et al. Vascular access surveillance with blood flow monitoring: a prospective study with 65 patients. *Nefrología*. 2004;24:246-52.
- 353.** Neyra NR, Ikizler TA, May RA, Himmelfarb J, Schulman G, Shyr Y, et al. Change in access blood flow over time predicts vascular access thrombosis. *Kidney Int*. 1998;54:1714-9.
- 354.** Paulson WD, Moist L, Lok CE. Vascular access surveillance: an ongoing controversy. *Kidney Int*. 2012;81:132-42.
- 355.** Tonelli M, Hirsch DJ, Chan CT, Marryatt J, Mossop P, Wile C, et al. Factors associated with access blood flow in native vessel arteriovenous fistulae. *Nephrol Dial Transplant*. 2004;19:2559-63.
- 356.** Treacy PJ, Ragg JL, Snelling P, Lawton P, Lammi H. Prediction of failure of native arteriovenous fistulas using "on-line" fistula flow measurements. *Nephrology*. 2005;10:136-41.
- 357.** Begin V, Ethier J, Dumont M, Leblanc M. Prospective evaluation of the intra-access flow of recently created native arteriovenous fistulae. *Am J Kidney Dis*. 2002;40:1277-82.
- 358.** Khan FA, Vesely TM. Arterial problems associated with dysfunctional hemodialysis grafts: evaluation of patients at high risk for arterial disease. *J Vasc Inter Radiol*. 2002;13:1109-14.
- 359.** Asif A, Gadalean FN, Merrill D, Cherla G, Cipleu CD, Epstein DL, et al. Inflow stenosis in arteriovenous fistulas and grafts: a multicenter, prospective study. *Kidney Int*. 2005;67:1986-92.
- 360.** Engelberts I, Tordoir JHM, Boon ES, Schreij G. High-output cardiac failure due to excessive shunting in a hemodialysis access fistula: an easily overlooked diagnosis. *Am J Nephrol*. 1995;15:323-6.
- 361.** Roca-Tey R, Olivé S, Samon R, Ibrik O, García-Madrid C, Viladoms J. Non-invasive monitoring of a humeral arteriovenous fistula with hemodynamic repercussions. *Nefrología*. 2003;23:169-71.
- 362.** Grogan J, Castilla M, Lozanski L, Griffin A, Loth F, Bassiouny H. Frequency of critical stenosis in primary arteriovenous fistulae before hemodialysis access: Should duplex ultrasound surveillance be the standard of care? *J Vasc Surg*. 2005;41:1000-6.
- 363.** Sands JJ, Ferrell LM, Perry MA. The role of color flow Doppler ultrasound in dialysis access. *Seminars in Nephrology*. 2002;22:195-201.
- 364.** Moreno Sánchez T, Martín Hervás C, Sola Martínez E, Moreno Rodríguez F. Valor de la ecografía Doppler en la disfunción de los accesos vasculares periféricos para hemodiálisis. *Radiología*. 2014;56:420-8.
- 365.** Tordoir JH, Hoeneveld H, Eikelboom BC, Kitslaar PJ. The correlation between clinical and duplex

- ultrasound parameters and the development of complications in arteriovenous fistulas for haemodialysis. *Eur J Vasc Surg.* 1990;4:179-84.
- 366.** Older RA, Gizienski TA, Wilkowski MJ, Angle JF, Cote DA. Hemodialysis access stenosis: early detection with color Doppler US. *Radiology.* 1998;207:161-4.
- 367.** Malik J, Slavikova M, Svobodova J, Tuka V. Regular ultrasonographic screening significantly prolongs patency of PTFE grafts. *Kidney Int.* 2005;67:1554-8.
- 368.** Scaffaro LA, Bettio JA, Cavazzola SA, Campos BT, Burmeister JE, Pereira RM, et al. Maintenance of hemodialysis arteriovenous fistulas by an interventional strategy. Clinical and Duplex ultrasonographic surveillance followed by transluminal angioplasty. *J Ultrasound Med.* 2009;28:1159-65.
- 369.** Roca-Tey R, Rivas A, Samon R, Ibrík O, Viladoms J. Study of vascular access (VA) by color Doppler ultrasonography (CDU). Comparison between Delta-H and CDU methods in measuring VA blood flow rate. *Nefrología.* 2005;25:678-83.
- 370.** Guedes-Marques M, Ibeas J, Botelho C, Maia P, Ponce P. Doppler ultrasound: a powerful tool for vascular access surveillance. *Semin Dial.* 2015;28:206-10.
- 371.** Campos RP, Do Nascimento MM, Chula DC, Do Nascimento DE, Riella MC. Stenosis in hemodialysis arteriovenous fistula: evaluation and treatment. *Hemodial Int.* 2006;10:152-61.
- 372.** Miranda CL, Sands JJ. Duplex referral of hemodialysis accesses for percutaneous balloon angioplasty. *J Vasc Tech.* 1996;20:99-103.
- 373.** Gadallah MF, Paulson WD, Vickers B, Work J. Accuracy of Doppler ultrasound in diagnosing anatomic stenosis of hemodialysis arteriovenous access as compared with fistulography. *Am J Kidney Dis.* 1998;32:273-7.
- 374.** Salman L, Ladino M, Alex M, Dhamija R, Merrill D, Lenz O, et al. Accuracy of Ultrasound in the Detection of Inflow Stenosis of Arteriovenous Fistulae: Results of a Prospective Study. *Semin Dial.* 2010;23:117-21.
- 375.** Tuka V, Slavikova M, Krupickova Z, Mokrejsova M, Chytilova E, Malik J. Short-term outcomes of borderline stenoses in vascular accesses with PTFE grafts. *Nephrol Dial Transplant.* 2009;24:3193-7.
- 376.** Lockhart ME, Robbin ML. Hemodialysis access ultrasound. *Ultrasound Q.* 2001;17:157-67.
- 377.** Weitzel WF, Rubin JM, Leavey SF, Swartz RD, Dhingra RK, Messana JM. Analysis of variable flow Doppler hemodialysis access flow measurements and comparison with ultrasound dilution. *Am J Kidney Dis.* 2001;38:935-40.
- 378.** Schwarz C, Mitterbauer C, Boczula M, Maca T, Funovics M, Heinze G, et al. Flow monitoring: performance characteristics of ultrasound dilution versus color Doppler ultrasound compared with fistulography. *Am J Kidney Dis.* 2003;42:539-45.
- 379.** Lopot F, Nejedlý B, Sulková S, Bláha J. Comparison of different techniques of hemodialysis vascular access flow evaluation. *Int J Artif Organs.* 2003;26:1056-63.
- 380.** Lin CC, Chang CF, Chiou HJ, Sun YC, Chiang SS, Lin MW, et al. Variable pump flow-based Doppler ultrasound method: a novel approach to the measurement of access flow in hemodialysis patients. *J Am Soc Nephrol.* 2005;16:229-36.
- 381.** Fontseré N, Mestres G, Barrufet M, Burrel M, Vera M, Arias M, et al. Aplicación práctica de la termodilución frente a la ecografía-Doppler en la medición del flujo del acceso vascular. *Nefrología.* 2013;33:325-32.
- 382.** Sacquépée M, Tivollier JM, Doussy Y, Quirin N, Valéry JC, Cantin JF. Comparison of different techniques of hemodialysis vascular access flow evaluation: blood temperature monitoring thermodilution and Doppler debimetry. *Nephrol Ther.* 2012;8:96-100.
- 383.** Doelman C, Duijm LE, Liem YS, Froger CL, Tielbeek AV, Donkers-van Rossum AB, et al. Stenosis detection in failing hemodialysis access fistulas and grafts: comparison of color Doppler ultrasonography, contrast-enhanced magnetic resonance angiography, and digital subtraction angiography. *J Vasc Surg.* 2005;42:739-46.
- 384.** Cansu A, Soyuturk M, Ozturk MH, Kul S, Pulathan Z, Dinc H. Diagnostic value of color Doppler ultrasonography and MDCT angiography in complications of hemodialysis fistulas and grafts. *Eur J Radiol.* 2013;82:1436-43.

- 385.** Tonelli M, James M, Wiebe N, Jindal K, Hemmelgarn B. Ultrasound monitoring to detect access stenosis in hemodialysis patients: a systematic review. *Am J Kidney Dis.* 2008;51:630-40.
- 386.** Casey ET, Murad MH, Rizvi AZ, Sidawy AN, McGrath MM, Elamin MB, et al. Surveillance of arteriovenous hemodialysis access: a systematic review and meta-analysis. *J Vasc Surg.* 2008;48(Suppl 5):S48-54.
- 387.** Kumbar L, Karim J, Besarab A. Surveillance and monitoring of dialysis access. *Int J Nephrol.* 2012;2012:649735.
- 388.** Wijnen E, Van der Sande FM, Tordoir JH, Kooman JP, Leunissen KM. Effect of online haemodialysis vascular access flow evaluation and pre-emptive intervention on the frequency of access thrombosis. *NDT Plus.* 2008;5:279-84.
- 389.** Allon M, Robbin ML. Hemodialysis vascular access monitoring: current concepts. *Hemodialysis Int.* 2009;13:153-62.
- 390.** Roca-Tey R, Samon R, Ibrik O, Roda A, González-Oliva JC, Martínez-Cercós R, et al. Incidence and etiology of vascular access (VA) thrombosis in prevalent patients under VA surveillance for stenosis by blood flow rate (Q_A) measurements. *Nephrol Dial Transplant.* 2012;27(Suppl 2):ii257.
- 391.** Murray BM, Rajczak S, Ali B, Herman A, Mapani B. Assessment of access blood flow after preemptive angioplasty. *Am J Kidney Dis.* 2001;37:1029-38.
- 392.** Ibeas López J. Monitorización del acceso vascular: ¿Quo vadis? *NefroPlus.* 2011;4:11-20.
- 393.** Krivitski N. Why vascular access trials on flow surveillance failed. *J Vasc Access.* 2014;15 (Suppl 7):S15-19.
- 394.** Malik J, Kudlicka J, Novakova L, Adamec J, Malikova H, Kavan J. Surveillance of arteriovenous accesses with the use of duplex Doppler ultrasonography. *J Vasc Access.* 2014;15 (Suppl 7):S28-32.
- 395.** Tessitore N, Bedogna V, Verlato G, Poli A. The Rise and Fall of Access Blood Flow Surveillance in Arteriovenous Fistulas. *Semin Dial.* 2014;27:108-18.
- 396.** Salman LH. How is arteriovenous fistula longevity best prolonged?: The role of surveillance. *Semin Dial.* 2015;28:33-4.
- 397.** Muchayi T, Salman L, Tamariz LJ, Asif A, Rizvi A, Lenz O, et al. A meta-analysis of randomized clinical trials assessing hemodialysis access thrombosis based on access flow monitoring: where do we stand? *Semin Dial.* 2015;28:E23-9.
- 398.** Tessitore N, Lipari G, Poli A, Bedogna V, Baggio E, Loschiavo C, et al. Can blood flow surveillance and pre-emptive repair of subclinical stenosis prolong the useful life of arteriovenous fistulae? A randomized controlled study. *Nephrol Dial Transplant.* 2004;19:2325-33.
- 399.** Aragoncillo I, Amézquita Y, Caldés S, Abad S, Vega A, Cirugeda A, et al. The impact of access blood flow surveillance on reduction of thrombosis in native arteriovenous fistula: a randomized clinical trial. *J Vasc Access.* 2016;17:13-9.
- 400.** Ram SJ, Nassar R, Work J, Abreo K, Dossabhoy NR, Paulson WD. Risk of hemodialysis graft thrombosis: analysis of monthly flow surveillance. *Am J Kidney Dis.* 2008;52:930-8.
- 401.** Ponce P, Mateus A, Santos L. Anatomical correlation of a well-functioning access graft for haemodialysis. *Nephrol Dial Transplant.* 2009;24:535-8.
- 402.** Renaud CJ, Francois M, Nony A, Fodil-Cherif M, Turmel-Rodrigues L. Comparative outcomes of treated symptomatic versus non-treated asymptomatic high-grade central vein stenoses in the outflow of predominantly dialysis fistulas. *Nephrol Dial Transplant.* 2012;27:1631-8.
- 403.** Paulson WD, Ram SJ, Birk CG, Zapczynski M, Martin SR, Work J. Accuracy of decrease in blood flow in predicting hemodialysis graft thrombosis. *Am J Kidney Dis.* 2000;35:1089-95.
- 404.** Ram SJ, Work J, Caldito GC, Eason JM, Pervez A, Paulson WD. A randomized controlled trial of blood flow and stenosis surveillance of hemodialysis grafts. *Kidney Int.* 2003;64:272-80.
- 405.** Kudlicka J, Kavan J, Tuka V, Malik J. More precise diagnosis of access stenosis: ultrasonography versus angiography. *J Vasc Access.* 2012;13:310-4.
- 406.** Asif A, Lenz O, Merrill D, Cherla G, Cipleu CD, Ellis R, et al. Percutaneous management of perianastomotic stenosis in arteriovenous fistulae: results of a prospective study. *Kidney Int.* 2006;69:1904-8.

- 407.** Pirozzi N, Garcia-Medina J, Hanoy M. Stenosis complicating vascular access for hemodialysis: indications for treatment. *J Vasc Access.* 2014;15:76-82.
- 408.** Rajan D, Platzker T, Lok C, Beecroft JR, Tan KT, Sniderman KW, et al. Ultrahigh-pressure versus high-pressure angioplasty for treatment of venous anastomotic stenosis in hemodialysis grafts: is there a difference in patency? *J Vasc Interv Radiol.* 2007;18:709-14.
- 409.** Saleh HM, Gabr AK, Tawfik MM, Abouellail H. Prospective, randomized study of cutting balloon angioplasty versus conventional balloon angioplasty for the treatment of hemodialysis access stenoses. *J Vasc Surg.* 2014;60:735-40.
- 410.** Aftab SA, Tay KH, Irani FG, Gong Lo RH, Gogna A, Haaland B, et al. Randomized clinical trial of cutting balloon angioplasty versus high-pressure balloon angioplasty in hemodialysis arteriovenous fistula stenoses resistant to conventional balloon angioplasty. *J Vasc Interv Radiol.* 2014;25:190-8.
- 411.** Kundu S, Clemens R, Aziza J, Tam P, Nagai G, You J, et al. Ultrahigh-pressure angioplasty versus the Peripheral Cutting Balloon™ for treatment of stenosis in autogenous fistulas: comparison of immediate results. *J Vasc Access.* 2010;11:303-11.
- 412.** Wu CC, Lin MC, Pu SY, Tsai KC, Wen SC. Comparison of cutting balloon versus high-pressure balloon angioplasty for resistant venous stenoses of native hemodialysis fistulas. *J Vasc Interv Radiol.* 2008;19:877-83.
- 413.** Agarwal SK, Nadkarni GN, Yacoub R, Patel AA, Jenkins JS, Collins TJ, et al. Comparison of Cutting Balloon Angioplasty and Percutaneous Balloon Angioplasty of Arteriovenous Fistula Stenosis: A Meta-Analysis and Systematic Review of Randomized Clinical Trials. *J Interv Cardiol.* 2015;28:288-95.
- 414.** Katsanos K, Karnabatidis D, Kitrou P, Spiliopoulos S, Christeas N, Siablis D. Paclitaxel-coated balloon angioplasty vs. plain balloon dilation for the treatment of failing dialysis access: 6-month interim results from a prospective randomized controlled trial. *J Endovasc Ther.* 2012;19:263-72.
- 415.** Kitrou PM, Katsanos K, Spiliopoulos S, Karnabatidis D, Siablis D. Drug-eluting versus plain balloon angioplasty for the treatment of failing dialysis access: final results and cost-effectiveness analysis from a prospective randomized controlled trial. *Eur J Radiol.* 2015;84:418-23.
- 416.** Turmel-Rodrigues L, Renaud CJ. Diagnostic and Interventional Radiology of arteriovenous access for hemodialysis. Paris: Springer-Verlag; 2013. p. 122-7.
- 417.** Salman L, Asif A. Stent graft for nephrologists: concerns and consensus. *Clin J Am Soc Nephrol.* 2010;5:1347-52.
- 418.** Yevzlin A, Asif A. Stent placement in hemodialysis access: historical lessons, the state of the art and future directions. *Clin J Am Soc Nephrol.* 2009;4:996.
- 419.** Haskal ZJ, Trerotola S, Dolmatch B, Schuman E, Altman S, Mietling SN, et al. Stent graft versus balloon angioplasty for failing dialysis-access grafts. *N Engl J Med.* 2010;362:494-503.
- 420.** Karnabatidis D, Kitrou P, Spiliopoulos S, Katsanos K, Diamantopoulos A, Christeas N, et al. Stent-grafts versus angioplasty and/or bare metal stents for failing arteriovenous grafts: a cross-over longitudinal study. *J Nephrol.* 2013;26:389-95.
- 421.** Davila Santini LI, Etkin Y, Nadelson AJ, Safa T. Stent-grafts improve secondary patency of failing hemodialysis grafts. *J Vasc Access.* 2012;13:65-70.
- 422.** Bent CL, Rajan DK, Tan K, Simons ME, Jaskolka J, Kachura J, et al. Effectiveness of stent-graft placement for salvage of dysfunctional arteriovenous hemodialysis fistulas. *J Vasc Interv Radiol.* 2010;21:496-502.
- 423.** Dolmatch BL, Duch JM, Winder R, Butler GM, Kershen M, Patel R, et al. Salvage of angioplasty failures and complications in hemodialysis arteriovenous access using the FLUENCY Plus Stent Graft: technical and 180-day patency results. *J Vasc Interv Radiol.* 2012;23:479-87.
- 424.** Schmelter C, Raab U, Lazarus F, Ruppert V, Vorwerk D. Outcomes of AV Fistulas and AV Grafts after Interventional Stent-Graft Deployment in Haemodialysis Patients. *Cardiovasc Intervent Radiol.* 2015;38:878-86.
- 425.** Turmel Rodrigues L, Beyssen B, Renaud CJ. Dilation and stent placement. En: Turmel-Rodrigues

- L, Renaud CJ. Diagnostic and Interventional Radiology of arteriovenous access for hemodialysis. Paris: Springer-Verlag; 2013. p. 126.
- 426.** Zink JN, Netzley R, Erzurum V, Wright D. Complications of endovascular grafts in the treatment of pseudoaneurysms and stenoses in arteriovenous access. *J Vasc Surg.* 2013;57:144-8.
- 427.** Verstandig AG, Bloom AI, Sasson T, Haviv YS, Rubinger D. Shortening and migration of Wallstents after stenting of central venous stenoses in hemodialysis patients. *Cardiovasc Intervent Radiol.* 2003;26:58-64.
- 428.** Wada M, Yamamoto M, Shiba M, Tsuji T, Iijima R, Nakajima R, et al. Stent fracture in the left brachiocephalic vein. *Cardiovasc Revasc Med.* 2007;8:103-106.
- 429.** Therasse E, Soulez G, Cartier P, Passerini L, Roy P, Bruneau L, et al. Infection with fatal outcome after endovascular metallic stent placement. *Radiology.* 1994;192:363-5.
- 430.** Naddour F, Yount RD Jr, Quintal RE. Successful conservative treatment of an infected central venous stent. *Catheter Cardiovasc Interv.* 2000;51(2):196-8.
- 431.** Tessitore N, Mansueto G, Lipari G, Bedogna V, Tardivo S, Baggio E, et al. Endovascular versus surgical preemptive repair of forearm arteriovenous fistula juxta-anastomotic stenosis: analysis of data collected prospectively from 1999 to 2004. *Clin J Am Soc Nephrol.* 2006;1:448-54.
- 432.** Napoli M, Prudeniano R, Russo F, Antonaci AL, Aprile M, Buongiorno E. Juxta-anastomotic stenosis of native arteriovenous fistulas: surgical treatment versus percutaneous transluminal angioplasty. *J Vasc Access.* 2010;11:346-51.
- 433.** Argyriou C, Schoretsanitis N, Georgakarakos EI, Georgiadis GS, Lazarides MK. Preemptive open surgical vs. endovascular repair for juxta-anastomotic stenoses of autogenous AV fistulae: a meta-analysis. *J Vasc Access.* 2015;16:454-8.
- 434.** Brooks JL, Sigley RD, May KJ Jr, Mack RM. Transluminal angioplasty versus surgical repair for stenosis of hemodialysis grafts. A randomized study. *Am J Surg.* 1987;153:530-1.
- 435.** Jiménez-Almonacid P, Gruss-Vergara E, Jiménez-Toscano M, Lasala M, Rueda JA, Portolés J, et al. Tratamiento quirúrgico de las estenosis yuxtaanastomóticas en las fistulas arteriovenosas radiocefálicas de hemodiálisis. Nueva anastomosis proximal. *Nefrología.* 2012;32:517-22.
- 436.** Mortamais J, Papillard M, Girouin N, Boutier R, Cougnaud L, Martin X, et al. Endovascular treatment of juxta-anastomotic venous stenoses of forearm radiocephalic fistulas: long-term results and prognostic factors. *J Vasc Interv Radiol.* 2013;24:558-64.
- 437.** Haage P, Günther RW. Radiological intervention to maintain vascular access. *Eur J Vasc Endovasc Surg.* 2006;32:84-9.
- 438.** Schild AF. Maintaining vascular access: the management of hemodialysis arteriovenous grafts. *J Vasc Access.* 2010;11:92-9.
- 439.** Turmel-Rodrigues L, Pengloan J, Bourquelot P. Interventional radiology in hemodialysis fistulae and grafts: a multidisciplinary approach. *Cardiovasc Intervent Radiol.* 2002;25:3-16.
- 440.** Vesely TM, Siegel JB. Use of the peripheral cutting balloon to treat hemodialysis-related stenoses. *J Vasc Interv Radiol.* 2005;16:1593-603.
- 441.** Patel D, Ray CE Jr, Lokken RP, Bui JT, Lipnik AJ, Gaba RC. Advanced Stent Graft Treatment of Venous Stenosis Affecting Hemodialysis Vascular Access: Case Illustrations. *Semin Intervent Radiol.* 2016;33:39-45.
- 442.** Shemesh D, Goldin I, Zaghal I, Berlowitz D, Raveh D, Olsha O. Angioplasty with stent graft versus bare stent for recurrent cephalic arch stenosis in autogenous arteriovenous access for hemodialysis: a prospective randomized clinical trial. *J Vasc Surg.* 2008;48:1524-31, 1531.e1-2.
- 443.** Carmona J, Rits Y, Jones B, Dowers L, Bednarski D, Rubin JR. Patency of the Viabahn stent graft for the treatment of outflow stenosis in hemodialysis grafts. *Am J Surg.* 2016;211:551-4.
- 444.** Beathard G. Pseudoaneurysm and aneurysm formation. En: Asif A, Agarwal AK, Yevzlin AS, Wu S, Berthard G, Eds. *Interventional nephrology.* New York: McGraw-Hill; 2012. p. 259-67.

- 445.** Pirozzi N, Pettorini L, Scrivano J, Menè P, Karam L, Bouquelot P. Limberg skin flap for treatment of necrosis and bleeding at haemodialysis arteriovenous angioaccess puncture sites. *Eur J Vasc Endovasc Surg.* 2013;46:283-387.
- 446.** De Rango P, Parente B, Cieri E, Bonanno P, Farchioni L, Manzone A, et al. Percutaneous approach in the maintenance and salvage of dysfunctional autologous vascular access for dialysis. *J Vasc Access.* 2012;13:381-7.
- 447.** Bourquelot P. Access induced distal ischemia. In: Asif A, Agarwal AK, Yevzlin AS, Wu S, Berthard G, Eds. *Interventional nephrology.* New York: McGraw-Hill; 2012. p. 601-14.
- 448.** Bourquelot P, Gaudric J, Turmel-Rodrigues L, Franco G, Van Laere O, Raynaud A. Transposition of radial artery for reduction of excessive high-flow in autogenous arm accesses for hemodialysis. *J Vasc Surg.* 2009;49:424-8.
- 449.** Sivananthan G, Menashe L, Halin NJ. Cephalic arch stenosis in dialysis patients: review of clinical relevance, anatomy, current theories on etiology and management. *J Vasc Access.* 2014;15:157-62.
- 450.** Bennett S, Hammes MS, Blicharski T, Watson S, Funaki B. Characterization of the cephalic arch and location of stenosis. *J Vasc Access.* 2015;16:13-8.
- 451.** Turmel-Rodrigues L, Pengloan J, Baudin S, Testo D, Abaza M, Dahdah G, et al. Treatment of stenosis and thrombosis in haemodialysis fistulas and grafts by interventional radiology. *Nephrol Dial Transplant.* 2000;15:2029-36.
- 452.** Rajan DK, Clark TW, Patel NK, Stavropoulos SW, Simons ME. Prevalence and treatment of cephalic arch stenosis in dysfunctional autogenous hemodialysis fistulas. *J Vasc Interv Radiol.* 2003;14:567-73.
- 453.** Daoui R, Asif A. Cephalic arch stenosis: mechanisms and management strategies. *Semin Nephrol.* 2012;32:538-44.
- 454.** Hammes MS, Boghosian ME, Cassel KW, Funaki B, Coe FL. Characteristic differences in cephalic arch geometry for diabetic and non-diabetic ESRD patients. *Nephrol Dial Transplant.* 2009;24:2190-4.
- 455.** aberi A, Schwartz D, Marticorena R, Dacouris N, Prabhudesai V, McFarlane P, et al. Risk factors for the development of cephalic arch stenosis. *J Vasc Access.* 2007;8:287-95.
- 456.** Miller GA, Friedman A, Khariton A, Preddie DC, Savransky Y. Access flow reduction and recurrent symptomatic cephalic arch stenosis in brachiocephalic hemodialysis arteriovenous fistulas. *J Vasc Access.* 2010;11:281-7.
- 457.** Dukkipati R, Lee L, Atray N, Kajani R, Nassar G, Kalantar-Zadeh K. Outcomes of cephalic arch stenosis with and without stent placement after percutaneous balloon angioplasty in hemodialysis patients. *Semin Dial.* 2015;28:E7-10.
- 458.** Quinn SF, Schuman ES, Demlow TA, Standage BA, Ragsdale JW, Green GS, Sheley RC. Percutaneous transluminal angioplasty versus endovascular stent placement in the treatment of venous stenoses in patients undergoing hemodialysis: intermediate results. *J Vasc Interv Radiol.* 1995;6:851-5.
- 459.** Heerwagen ST, Lönn L, Schroeder TV, Hansen MA. Cephalic arch stenosis in autogenous brachiocephalic hemodialysis fistulas: results of cutting balloon angioplasty. *J Vasc Access.* 2010;11:41-5.
- 460.** Shawyer A, Fotiadis NI, Namagondlu G, Iyer A, Blunden M, Raftery M, et al. Cephalic arch stenosis in autogenous haemodialysis fistulas: treatment with the viabahn stent-graft. *Cardiovasc Intervent Radiol.* 2013;36:133-9.
- 461.** Chen JC, Kamal DM, Jastrzebski J, Taylor DC. Venovenostomy for outflow venous obstruction in patients with upper extremity autogenous hemodialysis arteriovenous access. *Ann Vasc Surg.* 2005;19:629-35.
- 462.** Kian K, Unger SW, Mishler R, Schon D, Lenz O, Asif A. Role of surgical intervention for cephalic arch stenosis in the "fistula first" era. *Semin Dial.* 2008;21:93-6.
- 463.** Sigala F, SaBen R, Kontis E, Kiefhaber LD, Förster R, Mickley V. Surgical treatment of cephalic arch stenosis by central transposition of the cephalic vein. *J Vasc Access.* 2014;15:272-7.
- 464.** Shenoy S. Cephalic arch stenosis: surgery as first line therapy. *J Vasc Access.* 2007;8:149-51.

- 465.** Altman SD. A practical approach for diagnosis and treatment of central venous stenosis and occlusion. *Semin Vasc Surg.* 2007;20:189-94.
- 466.** Agarwal AK. Central vein stenosis. *Am J Kidney Dis.* 2013;61:1001-15.
- 467.** Anaya-Ayala JE, Smolock CJ, Colvard BD, Naoum JJ, Bismuth J, Lumsden AB, et al. Efficacy of covered stent placement for central venous occlusive disease in hemodialysis patients. *J Vasc Surg.* 2011;54:754-9.
- 468.** Kalman PG, Lindsay TF, Clarke K, Sniderman KW, Vanderburgh L. Management of upper extremity central venous obstruction using interventional radiology. *Ann Vasc Surg.* 1998;12:202-6.
- 469.** Levit RD, Cohen RM, Kwak A, Shlansky-Goldberg RD, Clark TW, Patel AA, et al. Asymptomatic central venous stenosis in hemodialysis patients. *Radiology.* 2006;238:1051-6.
- 470.** Chang CJ, Ko PJ, Hsu LA, Ko YS, Ko YL, Chen CF, et al. Highly increased cell proliferation activity in the restenotic hemodialysis vascular access after percutaneous transluminal angioplasty: implication in prevention of restenosis. *Am J Kidney Dis.* 2004;43:74-84.
- 471.** Buriánková E, Köcher M, Bachleda P, Utíkal P, Kojecký Z, Cerná M, et al. Endovascular treatment of central venous stenoses in patients with dialysis shunts. *Biomed Pap Med Fac Univ Palacky Olomouc Czech Repub.* 2003;147:203-6.
- 472.** Ozyer U, Harman A, Yildirim E, Aytakin C, Karakayali F, Boyvat F. Long-term results of angioplasty and stent placement for treatment of central venous obstruction in 126 hemodialysis patients: a 10-year single-center experience. *AJR Am J Roentgenol.* 2009;193:1672-9.
- 473.** Kim YC, Won JY, Choi SY, Ko HK, Lee KH, Lee do Y, et al. Percutaneous treatment of central venous stenosis in hemodialysis patients: long-term outcomes. *Cardiovasc Intervent Radiol.* 2009;32:271-8.
- 474.** Green LD, Lee DS, Kucey DS. A metaanalysis comparing surgical thrombectomy, mechanical thrombectomy, and pharmacomechanical thrombolysis for thrombosed dialysis grafts. *J Vasc Surg.* 2002;36:939-45.
- 475.** Wen SC, Pu SY, Tsai KC, Yang CC, Wu CC, Chen WJ. AngioJet Thrombectomy to Salvage Thrombosed Native Dialysis Fistulas. *Acta Cardiol Sin.* 2011;27:101-8.
- 476.** Ito Y, Sato T, Okada R, Nakamura N, Kimura K, Takahashi R, et al. Comparison of clinical effectiveness between surgical and endovascular treatment for thrombotic obstruction in hemodialysis access. *J Vasc Access.* 2011;12:63-6.
- 477.** Fan PY, Schwab SJ. Vascular access: concepts for the 1990s. *J Am Soc Nephrol.* 1992;3:1-11.
- 478.** Schwab SJ, Harrington JT, Singh A, Roher R, Shohaib SA, Perrone RD, et al. Vascular access for hemodialysis. *Kidney Int.* 1999;55:2078-90.
- 479.** Besarab A, Bolton WK, Browne JK, Egrie JC, Nissenson AR, Okamoto DM, et al. The effects of normal as compared with low hematocrit values in patients with cardiac disease who are receiving hemodialysis and epoetin. *N Engl J Med.* 1998;339:584-90.
- 480.** Sands JJ, Nudo SA, Ashford RG, Moore KD, Ortel TL. Antibodies to topical bovine thrombin correlate with access thrombosis. *Am J Kidney Dis.* 2000;35:796-801.
- 481.** Górriz JL, Sancho A, Pallardó LM, Ávila A, Martínez-Rubio J, Palmero J, et al. La trombectomía endoluminal percutánea como tratamiento de la trombosis aguda del acceso vascular: resultados a largo plazo de 123 procedimientos. *Nefrología.* 2001;21:182-90.
- 482.** Turmel-Rodrigues LA. Dec clotting a thrombosed Brescia-Cimino fistula by manual catheter-directed aspiration of the thrombus. *Cardiovasc Intervent Radiol.* 2005;28:10-6.
- 483.** Yang CC, Yang CW, Wen SC, Wu CC. Comparisons of clinical outcomes for thrombectomy devices with different mechanisms in hemodialysis arteriovenous fistulas. *Catheter Cardiovasc Interv.* 2012;80:1035-41.
- 484.** Turmel-Rodrigues L. Hemodialysis access dec clotting: a native fistula is not a prosthetic graft (letter). *J Vasc Interv Radiol.* 2000;11:135-6.
- 485.** Silicott GR, Vannix RS, De Palma JR. Repair versus new arteriovenous fistula. *Trans Am Soc Artif Organs.* 1980;26:99.

- 486.** Bone GE, Pomajzl MJ. Management of dialysis fistula thrombosis. *Am J Surg*. 1979;138:901.
- 487.** Jiménez-Almonacid P, Gruss E, Lasala M, Del Riego S, López G, Rueda JA, et al. Economic repercussions of implementing a protocol for urgent surgical repair of thrombosed arteriovenous fistulae. *Nefrología*. 2014;34:377-82.
- 488.** Georgiadis GS, Lazarides MK, Lambidis CD, Panagoutsos SA, Kostakis AG, Bastounis EA, et al. Use of short PTFE segments (<6 cm) compares favorably with pure autologous repair in failing or thrombosed native arteriovenous fistulas. *J Vasc Surg*. 2005;41:76-81.
- 489.** Cull DL, Washer JD, Carsten CG, Keahey G, Johnson B. Description and outcomes of a simple surgical technique to treat thrombosed autogenous accesses. *J Vasc Surg*. 2012;56:861-5.
- 490.** Cho SK, Han H, Kim SS, Lee JY, Shin SW, Do YS, Park KB, Choo SW, Choo IW. Percutaneous treatment of failed native dialysis fistulas: use of pulse-spray pharmacomechanical thrombolysis as the primary mode of therapy. *Korean J Radiol*. 2006;7:180-6.
- 491.** Heye S, Van Kerkhove F, Claes K, Maleux G. Pharmacomechanical thrombectomy with the Castañeda brush catheter in thrombosed hemodialysis grafts and native fistulas. *J Vasc Interv Radiol*. 2007;18:1383-8.
- 492.** Boonsrirat U, Hongsakul K. Pharmacomechanical thrombolysis for the treatment of thrombosed native arteriovenous fistula: a single-center experience. *Pol J Radiol*. 2014;79:363-7.
- 493.** Beathard GA. Mechanical versus pharmacomechanical thrombolysis for the treatment of thrombosed dialysis access grafts. *Kidney Int*. 1994;45:1401-6.
- 494.** Trerotola SO, Vesely TM, Lund GB, Soulen MC, Ehrman KO, Cardella JF. Treatment of thrombosed hemodialysis access grafts: Arrow-Trerotola percutaneous thrombolytic device versus pulse-spray thrombolysis. *Arrow-Trerotola Percutaneous Thrombolytic Device Clinical Trial*. *Radiology*. 1998;206:403-14.
- 495.** Barth KH, Gosnell MR, Palestrant AM, Martin LG, Siegel JB, Matalon TA, et al. Hydrodynamic thrombectomy system versus pulse-spray thrombolysis for thrombosed hemodialysis grafts: a multicenter prospective randomized comparison. *Radiology*. 2000;217:678-84.
- 496.** Vogel PM, Bansal V, Marshall MW. Thrombosed hemodialysis grafts: lyse and wait with tissue plasminogen activator or urokinase compared to mechanical thrombolysis with the Arrow-Trerotola Percutaneous Thrombolytic Device. *J Vasc Interv Radiol*. 2001;12:1157-65.
- 497.** Vashchenko N, Korzets A, Neiman C, Bachar GN, Ori Y, Belenky A, et al. Retrospective comparison of mechanical percutaneous thrombectomy of hemodialysis arteriovenous grafts with the Arrow-Trerotola device and the lyse and wait technique. *AJR Am J Roentgenol*. 2010;194:1626-9.
- 498.** Bush RL, Lin PH, Lumsden AB: Management of thrombosed dialysis access: thrombectomy versus thrombolysis. *Semin Vasc Surg*. 2004;17:32-39.
- 499.** Tordoir JH, Bode AS, Peppelenbosch N, Van der Sande FM, De Haan MW. Surgical or endovascular repair of thrombosed dialysis vascular access: is there any evidence? *J Vasc Surg*. 2009;50:953-6.
- 500.** Turmel-Rodrigues L, Pengloan J, Rodrigue H, Brillet G, Lataste A, Pierre D, et al. Treatment of failed native arteriovenous fistulae for hemodialysis by interventional radiology. *Kidney Int*. 2000;57:1124-40.
- 501.** Moossavi S, Regan JD, Pierson ED, Kasey JM, Tuttle AB, Vachharajani TJ, Bettmann MA, Russell GB, Freedman BI. Non-surgical salvage of thrombosed arteriovenous fistulae: a case series and review of the literature. *Semin Dial*. 2007;20:459-64.
- 502.** Morosetti M, Meloni C, Gandini R, Galderisi C, Pampana E, Frattarelli D, et al. Surgery versus interventional radiology in the management of thrombosed vascular access for hemodialysis. *J Vasc Access*. 2002;3:97-100.
- 503.** Loth F, Jones SA, Zarins CK, Giddens DP, Nassar RF, Glagov S, et al. Relative contribution of wall shear stress and injury in experimental intimal thickening at PTFE end-to-side arterial anastomoses. *J Biomech Eng*. 2002;124:44-51.

- 504.** Fillinger MF, Reinitz ER, Schwartz RA, Resetarits DE, Paskanik AM, Bruch D, et al. Graft geometry and venous intimal-medial hyperplasia in arteriovenous loop grafts. *J Vasc Surg.* 1990;11:556-66.
- 505.** Kuhan G, Antoniou GA, Nikam M, Mitra S, Farquharson F, Brittenden J, et al. A meta-analysis of randomized trials comparing surgery versus endovascular therapy for thrombosed arteriovenous fistulas and grafts in hemodialysis. *Cardiovasc Intervent Radiol.* 2013;36:699-705.
- 506a.** Nassar GM, Suki D, Rhee E, Khan AJ, Nguyen B, Achkar K. Outcomes of arteriovenous grafts following simultaneous thrombectomy and stent graft placement across the venous anastomosis. *Semin Dial.* 2014;27(6):639-44.
- 506.** Cohen A, Korzets A, Neyman H, Ori Y, Baytner S, Belenky A, et al. Endovascular interventions of juxtaanastomotic stenoses and thromboses of hemodialysis arteriovenous fistulas. *J Vasc Interv Radiol.* 2009;20:66-70.
- 507.** Jain G, Maya ID, Allon M. Outcomes of percutaneous mechanical thrombectomy of arteriovenous fistulas in hemodialysis patients. *Semin Dial.* 2008;21:581-3.
- 508.** Bittl JA, Cohen DJ, Seek MM, Feldman RL: Economic analysis of angiography and preemptive angioplasty to prevent hemodialysis-access thrombosis. *Catheter Cardiovasc Interv.* 2010;75:14-21.
- 509.** Lee H, Manns BJ, Taub K, Ghali WA, Dean S, Johnson D, et al. Cost analysis of ongoing care of patients with end-stage renal disease: The impact of dialysis modality and dialysis access. *Am J Kidney Dis.* 2002;40:611-22.
- 510.** Manns B, Tonelli M, Yilmaz S, Lee H, Laupland K, Klarenbach S. Establishment and maintenance of vascular access in incident hemodialysis patients: A prospective cost analysis. *J Am Soc Nephrol.* 2005;16:201-9.
- 511.** Coentrao L, Bizarro C, Neto R, Pestana M. Percutaneous treatment of thrombosed arteriovenous fistula: clinical and economic implications. *clin J Am Soc Nephrol.* 2010;5:2245-50.
- 512.** Asif A, Roy-Chaudhury P, Beathard GA. Early arteriovenous fistula failure: a logical proposal for when and how to intervene. *Clin J Am Soc Nephrol.* 2006;1:332-9.
- 513.** Won T, Jang JW, Lee S, Han JJ, Park YS, Ahn JH. Effects of intraoperative blood flow on the early patency of radiocephalic fistulas. *Ann Vasc Surg.* 2000;14:468-72.
- 514.** Yerdel MA, Kesenci M, Yazicioglu KM, Dö eyen Z Türkçapar AG, Anadol E. Effect of haemodynamic variables on surgically created arteriovenous fistula flow. *Nephrol Dial Transplant.* 1997;12:1684-8.
- 515.** Robbin ML, Chamberlain NE, Lockhart ME, Gallichio MH, Young CJ, Deierhoi MH, et al. Hemodialysis arteriovenous fistula maturity: US evaluation. *Radiology.* 2002;225:59-64.
- 516.** Beathard GA, Arnold P, Jackson J, Litchfield T; Physician Operators Forum of RMS Lifeline. Aggressive treatment of early fistula failure. *Kidney Int.* 2003;64:1487-94.
- 517.** Malovrh M. Non-matured arteriovenous fistulae for haemodialysis: diagnosis, endovascular and surgical treatment. *Bosn J Basic Med Sci.* 2010;10 (Suppl 1):S13-7.
- 518.** Beathard GA, Settle SM, Shields MW. Salvage of the nonfunctioning arteriovenous fistula. *Am J Kidney Dis.* 1999;33:910-6.
- 519.** Voormolen EH, Jahrome AK, Bartels LW, Moll FL, Mali WP, Blankestijn PJ. Nonmaturation of arm arteriovenous fistulas for hemodialysis access: a systematic review of risk factors and results of early treatment. *J Vasc Surg.* 2009;49:325-36.
- 520.** Singh P, Robbin ML, Lockhart ME, Allon M. Clinically immature arteriovenous hemodialysis fistulas: effect of US on salvage. *Radiology.* 2007;246:299-305.
- 521.** Falk A. Optimizing hemodialysis arteriovenous fistula maturation. *J Vasc Access.* 2011;12:1-3.
- 522.** Chawla A, DiRaimo R, Panetta TF. Balloon angioplasty to facilitate autogenous arteriovenous access maturation: a new paradigm for upgrading small-caliber veins, improved function, and surveillance. *Semin Vasc Surg.* 2011;24:82-8.
- 523.** Saad TF. Management of the immature autogenous arteriovenous fistula. *Vascular.* 2010;18:316-24.
- 524.** Lee T, Ullah A, Allon M, Succop P, El-Khatib M, Munda R, Roy-Chaudhury P. Decreased cumulative

- ve access survival in arteriovenous fistulas requiring interventions to promote maturation. *Clin J Am Soc Nephrol*. 2011;6:575-81.
- 525.** Lee T, Tindni A, Roy-Chaudhury P. Improved cumulative survival in fistulas requiring surgical interventions to promote fistula maturation compared with endovascular interventions. *Semin Dial*. 2013;26:85-9.
- 526.** Turmel-Rodrigues L, Mouton A, Birmelé B, Billaux L, Ammar N, Grézard O, et al. Salvage of immature forearm fistulas for haemodialysis by interventional radiology. *Nephrol Dial Transplant*. 2001;16:2365-71.
- 527.** Faiyaz R, Abrea K, Zaman F, Pervez A, Zibari G, Work J. Salvage of poorly developed arteriovenous fistulae with percutaneous ligation of accessory veins. *Am J Kidney Dis*. 2002;39:824-7.
- 528.** Planken RN, Duijm LE, Kessels AG, Leiner T, Kooman JP, Van Der Sande FM, et al. Accessory veins and radial-cephalic arteriovenous fistula non-maturation: a prospective analysis using contrast-enhanced magnetic resonance angiography. *J Vasc Access*. 2007;8:281-6.
- 529.** Long B, Brichtart N, Lermusiaux P, Turmel-Rodrigues L, Artru B, Boutin JM, et al. Management of perianastomotic stenosis of direct wrist autogenous radial-cephalic arteriovenous accesses for dialysis. *J Vasc Surg*. 2011;53:108-14.
- 530.** Roy-Chaudhury P, Sukhatme VP, Cheung AK. Hemodialysis vascular access dysfunction: a cellular and molecular viewpoint. *J Am Soc Nephrol*. 2006;17:1112-27.
- 531.** Turmel-Rodrigues L, Boutin JM, Camiade C, Brilllet G, Fodil-Chérif M, Mouton A. Percutaneous dilation of the radial artery in nonmaturing autogenous radial-cephalic fistulas for haemodialysis. *Nephrol Dial Transplant*. 2009;24:3782-8.
- 532.** Schild AF, Simon S, Prieto J, Raines J. Single-center review of infections associated with 1,574 consecutive vascular access procedures. *Vasc Endovascular Surg*. 2003;37:27-31.
- 533.** Ryan SV, Calligaro KD, Dougherty MJ. Management of hemodialysis access infections. *Semin Vasc Surg*. 2004;17:40-4.
- 534.** Akoh JA, Patel N. Infection of hemodialysis arteriovenous grafts. *J Vasc Access*. 2010;11:155-8.
- 535.** Schutte WP, Helmer SD, Salazar L, Smith JL. Surgical treatment of infected prosthetic dialysis arteriovenous grafts: total versus partial graft excision. *Am J Surg*. 2007;193:385-8.
- 536.** Walz P, Ladowski JS. Partial excision of infected fistula results in increased patency at the cost of increased risk of recurrent infection. *J Vasc Access*. 2008;9:231-5.
- 537.** Schwab DP, Taylor SM, Cull DL, Langan EM 3rd, Snyder BA, Sullivan TM, et al. Isolated arteriovenous dialysis access graft segment infection: the results of segmental bypass and partial graft excision. *Ann Vasc Surg*. 2000;14:63-6.
- 538.** Lin PH, Brinkman WT, Terramani TT, Lumsden AB. Management of infected hemodialysis access grafts using cryopreserved human vein allografts. *Am J Surg*. 2002;184:31-6.
- 539.** Bolton WD, Cull DL, Taylor SM, Carsten CG 3rd, Snyder BA, Sullivan TM et al. The use of cryopreserved femoral vein grafts for hemodialysis access in patients at high risk for infection: a word of caution. *J Vasc Surg*. 2002;36:464-8.
- 540.** Schanzer A, Ciaranello AL, Schanzer H. Brachial artery ligation with total graft excision is a safe and effective approach to prosthetic arteriovenous graft infections. *J Vasc Surg*. 2008;48:655-8.
- 541.** Töpel I, Betz T, Uhl C, Wiesner M, Bröckner S, Steinbauer M. Use of biosynthetic prosthesis (OmniFlow II®) to replace infected infrainguinal prosthetic grafts—first results. *Vasa*. 2012;41:215-20.
- 542.** Wiltberger G, Matia I, Schmelzle M, Krenzien F, Hau HM, Freitas B, et al. Mid- and long-term results after replacement of infected peripheral vascular prosthetic grafts with biosynthetic collagen prosthesis. *J Cardiovasc Surg (Torino)*. 2014;55:693-8.
- 543.** Leon C, Asif A. Arteriovenous access and hand pain: the distal hypoperfusion ischemic syndrome. *Clin J Am Soc Nephrol*. 2007;2:175-83.
- 544.** Wixon CL, Hughes JD, Mills JL. Understanding strategies for the treatment of ischemic steal syndrome after hemodialysis access. *J Am Coll Surg*. 2000;191:301-10.

- 545.** Scali ST, Huber TS. Treatment strategies for access-related hand ischemia. *Semin Vasc Surg.* 2011;24:128-36.
- 546.** Scheltinga MR, Van Hoek F, Brujinckx CM. Time of onset in haemodialysis access-induced distal ischaemia (HAIDI) is related to the access type. *Nephrol Dial Transplant.* 2009;24:3198-204.
- 547.** Fontaine R, Kim M, Kieny R. Surgical treatment of peripheral circulation disorders. *Helv Chir Acta.* 1954;21:499-533.
- 548.** Norgren L, Hiatt WR, Dormandy JA, Nehler MR, Harris KA, Fowkes FG. Inter-society consensus for the management of peripheral arterial disease (TASC II). *J Vasc Surg.* 2007;45 (Suppl) S:S5-67.
- 549.** Mickley V. Steal syndrome—strategies to preserve vascular access and extremity. *Nephrol Dial Transplant.* 2008;23:19-24.
- 550.** Tynan-Cuisinier GS, Berman SS. Strategies for predicting and treating access induced ischemic steal syndrome. *Eur J Vasc Endovasc Surg.* 2006;32:309-15.
- 551.** Salman L, Maya ID, Asif A. Current concepts in the pathophysiology and management of arteriovenous access-induced hand ischemia. *Adv Chronic Kidney Dis.* 2009;16:371-7.
- 552.** Miles AM. Vascular steal syndrome and ischaemic monomelic neuropathy: two variants of upper limb ischaemia after haemodialysis vascular access surgery. *Nephrol Dial Transplant.* 1999;14:297-300.
- 553.** Valentine RJ, Bouch CW, Scott DJ, Li S, Jackson MR, Modrall JG, et al. Do preoperative finger pressures predict early arterial steal in hemodialysis access patients? A prospective analysis. *J Vasc Surg.* 2002;36:351-6.
- 554.** Malovrh M. The role of sonography in the planning of arteriovenous fistulas for hemodialysis. *Semin Dial.* 2003;16:299-303.
- 555.** Gupta N, Yuo TH, Konig G 4th, Dillavou E, Leers SA, Chaer RA, et al. Treatment strategies of arterial steal after arteriovenous access. *J Vasc Surg.* 2011;54:162-7.
- 556.** Asif A, Leon C, Merrill D, Bhimani B, Ellis R, Lardino M, et al. Arterial Steal syndrome: a modest proposal for an old paradigm. *Am J Kidney Dis.* 2006;48:88-97.
- 557.** Vaes RH, Wouda R, Van Loon M, Van Hoek F, Tordoir JH, Scheltinga MR. Effectiveness of surgical banding for high flow in brachial artery based haemodialysis vascular access. *J Vasc Surg.* 2014;61:762-6.
- 558.** Scheltinga MR, Van Hoek F, Brujinckx CM. Surgical banding for refractory hemodialysis access-induced distal ischemia (HAIDI). *J Vasc Access.* 2009;10:43-9.
- 559.** Zanol J, Petzold K, Petzold M, Krueger U, Scholz H. Flow reduction in high-flow arteriovenous access using intraoperative flow monitoring. *J Vasc Surg.* 2006;44:1273-8.
- 560.** Schanzer H, Schwartz M, Harrington E, Haimov M. Treatment of ischemia due to “steal” by arteriovenous fistula with distal artery ligation and revascularization. *J Vasc Surg.* 1988;7:770-3.
- 561.** Huber TS, Brown MP, Seeger JM, Lee WA. Midterm outcome after the distal revascularization and interval ligation (DRIL) procedure. *J Vasc Surg.* 2008;48:926-32.
- 562.** Zanol J, Krueger U, Reddemann P, Scholz H. Experimental study of hemodynamics in procedures to treat access-related ischemia. *J Vasc Surg.* 2008;48:155-65.
- 563.** Van der Meer S, Zeebregts C, Tielliu I, Verhoeven E, Van den Dungen J. Modified distal revascularization with interval ligation procedure for steal syndrome after arteriovenous fistula creation for hemodialysis access. *Vascular.* 2007;15:226-30.
- 564.** Gradman WS, Pozrikidis C. Analysis of options for mitigating hemodialysis access-related ischemic steal phenomena. *Ann Vasc Surg.* 2004;18:59-65.
- 565.** Zanol J, Krueger U, Scholz H. Proximalization of the arterial inflow: a new technique to treat access-related ischemia. *J Vasc Surg.* 2006;43:1216-21.
- 566.** Thermann F. Intervention for access-induced ischemia: which option is the best? *J Vasc Access.* 2015;16 (Suppl 9):S102-7.
- 567.** Thermann F, Wollert U, Ukkat J, Dralle H. Proximalization of the arterial inflow (PAI) in patients

- with dialysis access-induced ischemic syndrome: first report on long-term clinical results. *J Vasc Access*. 2010;11:143-9.
- 568.** Andrade JL, Paschôa AF, Van Bellen B. Bridge graft to a small distal artery after fistula ligation for angioaccess-induced ischemia: report of two cases. *J Vasc Access*. 2004;5:33-5.
- 569.** Minion DJ, Moore E, Endean E. Revision using distal inflow: a novel approach to dialysis-associated steal syndrome. *Ann Vasc Surg*. 2005;19:625-8.
- 570.** Vaes RH, Van Loon M, Vaes SM, Cuypers P, Tordoir JH, Scheltinga MR. One-year efficacy of the RUDI technique for flow reduction in high-flow autologous brachial artery-based hemodialysis vascular access. *J Vasc Access*. 2015;16 (Suppl 9): S96-101.
- 571.** Miller GA, Khariton K, Kardos SV, Koh E, Goel N, Khariton A. Flow interruption of the distal radial artery: treatment for finger ischemia in a matured radiocephalic AVF. *J Vasc Access*. 2008;9:58-63.
- 572.** Goel N, Miller GA, Jotwani MC, Licht J, Schur I, Arnold WP. Minimally Invasive Limited Ligation Endoluminal-assisted Revision (MILLER) for treatment of dialysis access associated steal syndrome. *Kidney Int*. 2006;70:765-70.
- 573.** Miller GA, Goel N, Friedman A, Khariton A, Jotwani MC, Savransky Y, et al. The MILLER banding procedure is an effective method for treating dialysis-associated steal syndrome. *Kidney Int*. 2010;77:359-66.
- 574.** Bourquelot P, Gaudric J, Turmel-Rodrigues L, Franco G, Van Laere O, Raynaud A. Proximal radial artery ligation (PRAL) for reduction of flow in autogenous radial cephalic accesses for haemodialysis. *Eur J Vasc Endovasc Surg*. 2010;40:94-9.
- 575.** Valji K, Hye RJ, Roberts AC, Oglevie SB, Ziegler T, Bookstein JJ. Hand ischemia in patients with hemodialysis access grafts: Angiographic diagnosis and treatment. *Radiology*. 1995;196:697-701.
- 576.** Pasklinsky G, Meisner RJ, Labropoulos N, Leon L, Gasparis AP, Landau D, et al. Management of true aneurysms of hemodialysis access fistulas. *J Vasc Surg*. 2011;53:1291-7.
- 577.** Mestres G, Fontserè N, Yugueros X, Tarazona M, Ortiz I, Riambau V. Aneurysmal degeneration of the inflow artery after arteriovenous access for hemodialysis. *Eur J Vasc Endovasc Surg*. 2014;48:592-6.
- 578.** Rajput A, Rajan DK, Simons ME, Sniderman KW, Jaskolka JD, Beecroft JR, et al. Venous aneurysms in autogenous hemodialysis fistulas: is there an association with venous outflow stenosis. *J Vasc Access*. 2013;14:126-30.
- 579.** Jankovic A, Donfrid B, Adam J, Ilic M, Djuric Z, Damjanovic T, et al. Arteriovenous fistula aneurysm in patients on regular hemodialysis: prevalence and risk factors. *Nephron Clin Pract*. 2013;124:94-8.
- 580.** Watson KR, Gallagher M, Ross R, Severn A, Nagy J, Cochrane L, et al. The aneurysmal arteriovenous fistula –morphological study and assessment of clinical implications. A pilot study. *Vascular*. 2015; 23:498-503.
- 581.** Mudoni A, Cornacchiari M, Gallieni M, Guastoni C, McGrogan D, Logias F, et al. Aneurysms and pseudoaneurysms in dialysis access. *Clin Kidney J*. 2015;8:363-7.
- 582.** Field MA, McGrogan DG, Tullet K, Inston NG. Arteriovenous fistula aneurysms in patients with Alport's. *J Vasc Access*. 2013;14:397-9.
- 583.** Balaz P, Björck M. True aneurysm in autologous hemodialysis fistulae: definitions, classification and indications for treatment. *J Vasc Access*. 2015;16:446-53.
- 584.** Almeshmi A, Wang S. Partial aneurysmectomy is effective in managing aneurysm-associated complications of arteriovenous fistulae for hemodialysis: case series and literature review. *Semin Dial* 2012;25:357-64.
- 585.** Belli S, Parlakgumus A, Colakoglu T, Ezer A, Yildirim S, Moray G, et al. Surgical treatment modalities for complicated aneurysms and pseudoaneurysms of arteriovenous fistulas. *J Vasc Access*. 2012;13:438-45.
- 586.** Hossny A. Partial aneurysmectomy for salvage of autogenous arteriovenous fistula with complicated venous aneurysms. *J Vasc Surg*. 2014;59:1073-7.

- 587.** Piccolo C 3rd, Madden N, Famularo M, Domer G, Mannella W Partial Aneurysmectomy of Venous Aneurysms in Arteriovenous Dialysis Fistulas. *Vasc Endovascular Surg.* 2015;49:124-8.
- 588.** Balaz P, Rokosny S, Klein D, Adamec M. Aneurysmorrhaphy is an easy technique for arteriovenous fistula salvage. *J Vasc Access.* 2008;9:81-4.
- 589.** Woo K, Cook PR, Garg J, Hye RJ, Canty TG. Midterm results of a novel technique to salvage autogenous dialysis access in aneurysmal arteriovenous fistulas. *J Vasc Surg.* 2010;51:921-5.
- 590.** Bachleda P, Utíkal P, Kalinová L, Váchalová M. Surgical remodelling of haemodialysis fistula aneurysms. *Ann Acad Med Singapore.* 2011;40:136-9.
- 591.** Allaria PM, Costantini E, Lucatello A, Gandini E, Caligara F, Giangrande A. Aneurysm of arteriovenous fistula in uremic patients: is endograft a viable therapeutic approach? *J Vasc Access.* 2002;3:85-8.
- 592.** Shemesh D, Goldin I, Zaghal I, Berelowitz D, Verstandig AG, Olsha O. Stent graft treatment for hemodialysis access aneurysms. *J Vasc Surg.* 2011;54:1088-94.
- 593.** Chemla E, Nortley M, Morsy M. Brachial artery aneurysms associated with arteriovenous access for hemodialysis. *Semin Dial.* 2010;23:440-4.
- 594.** Eugster T, Wigger P, Bölter S, Bock A, Hodel K, Stierli P. Brachial artery dilatation after arteriovenous fistulae in patients after renal transplantation: a 10-year follow-up with ultrasound scan. *J Vasc Surg.* 2003;37:564-7.
- 595.** Marzelle J, Gashi V, Nguyen H-D, Mouton A, Becquemin J-P, Bourquelot P. Aneurysmal degeneration of the donor artery after vascular access. *J Vasc Surg.* 2012;55:1052-7.
- 596.** Padberg FT Jr, Calligaro KD, Sidawy AN. Complications of arteriovenous hemodialysis access: recognition and management. *J Vasc Surg.* 2008;48 (Suppl 5):55S-80S.
- 597.** Witz M, Werner M, Bernheim J, Shnaker A, Lehmann J, Korzets Z. Ultrasound-guided compression repair of pseudoaneurysms complicating a forearm dialysis arteriovenous fistula. *Nephrol Dial Transplant.* 2000;15:1453-4.
- 598.** Reichle J, Teitel E. Sonographically guided obliteration of multiple pseudoaneurysms complicating a dialysis shunt. *AJR Am J Roentgenol.* 1998;170:222.
- 599.** Shojaiefard A, Khorgami Z, Kouhi A, Kohan L. Surgical management of aneurysmal dilation of vein and pseudoaneurysm complicating hemodialysis arteriovenous fistula. *Indian J Surg.* 2007;69:230-6.
- 600.** Zheng YH, Liu CW, Guan H, Gan HB, Kuok U, Li CL, et al. Surgical management of pseudoaneurysm complicating arteriovenous fistula for hemodialysis. *Chin Med Sci J.* 2007;22:196-8.
- 601.** Georgiadis GS, Lazarides MK, Panagoutsos SA, Kantartzi KM, Lambidis CD, Stamos DN, et al. Surgical revision of complicated false and true vascular access-related aneurysms. *J Vasc Surg.* 2008;47:1284-91.
- 602.** Ghersin E, Karram T, Gaitini D, Ofer A, Nitecki S, Schwarz H, et al. Percutaneous ultrasonographically guided thrombin injection of iatrogenic pseudoaneurysms in unusual sites. *J Ultrasound Med.* 2003;22:809-16.
- 603.** Shah AS, Valdes J, Charlton-Ouw KM, Chen Z, Coogan SM, Amer HM, et al. Endovascular treatment of hemodialysis access pseudoaneurysms. *J Vasc Surg.* 2012;55:1058-62.
- 604.** Najibi S, Bush RL, Terramani TT, Chaikof EL, Gunnoud AB, Lumsden AB, et al. Covered stent exclusion of dialysis access pseudoaneurysms. *J Surg Res.* 2002;106:15-9.
- 605.** Kinning AJ, Becker RW, Fortin GJ, Molnar RG, Dall'Olmo CA. Endograft salvage of hemodialysis accesses threatened by pseudoaneurysms. *J Vasc Surg.* 2013;57:137-43.
- 606.** Delorme JM, Guidoin R, Canizales S, Charara J, How T, Marois Y, et al. Vascular access for hemodialysis: pathologic features of surgically excised ePTFE grafts. *Ann Vasc Surg.* 1992;6:517-24.
- 607.** Lazarides MK, Georgiadis GS, Argyriou C. Aneurysm formation and infection in AV prosthesis. *J Vasc Access.* 2014;15 (Suppl 7):S120-4.
- 608.** Fotiadis N, Shawyer A, Namagondlu G, Iyer A, Matson M, Yaqoob MM. Endovascular repair of

- symptomatic hemodialysis access graft pseudoaneurysms. *J Vasc Access*. 2013;15:5-11.
- 609.** Kim CY, Guevara CJ, Engstrom BI, Gage SM, O'Brien PJ, Miller MJ, et al. Analysis of infection risk following covered stent exclusion of pseudoaneurysms in prosthetic arteriovenous hemodialysis access grafts. *J Vasc Interv Radiol*. 2012;3:69-74.
- 610.** Barshes NR, Annambhotla S, Bechara C, Kougiaris P, Huynh TT, Dardik A, et al. Endovascular repair of hemodialysis graft-related pseudoaneurysm: an alternative treatment strategy in salvaging failing dialysis access. *Vasc Endovascular Surg*. 2008;42:228-34.
- 611.** Pandolfe LR, Malamis AP, Pierce K, Borge MA. Treatment of hemodialysis graft pseudoaneurysms with stent grafts: institutional experience and review of the literature. *Semin Intervent Radiol*. 2009;26:89-95.
- 612.** Vesely TM. Use of stent grafts to repair hemodialysis graft-related pseudoaneurysms. *J Vasc Interv Radiol*. 2005;16:1301-7.
- 613.** United States Renal Data System. 2014 USRDS annual data report: epidemiology of kidney disease in the United States. (Internet) Bethesda: National Institutes of Health, National Institute of Diabetes and Digestive and Kidney Diseases; 2014. Disponible en: <http://www.usrds.org/2014/view/Default.aspx>
- 614.** Stack AG, Bloembergen WE. A cross-sectional study of the prevalence and clinical correlates of congestive heart failure among incident US dialysis patients. *Am J Kidney Dis*. 2001;38:992-1000.
- 615.** Malas MB, Canner JK, Hicks CW, Arhuidese IJ, Zarkowsky DS, Qazi U, et al. Trends in incident hemodialysis access and mortality. *JAMA Surg*. 2015;150:441-8.
- 616.** Zoccali C, Benedetto FA, Mallamaci F, Tripepi G, Giaccone G, Stancanelli B, et al. Left ventricular mass monitoring in the follow-up of dialysis patients: prognostic value of left ventricular hypertrophy progression. *Kidney Int*. 2004;65:1492-8.
- 617.** Guyton AC, Sagawa K. Compensations of cardiac output and other circulatory functions in arrhythmia dogs with large A-V fistulas. *Am J Physiol*. 1961;200:1157-63.
- 618.** Kang L, Yamada S, Hernandez MC, Croatt AJ, Grande JP, Juncos JP, et al. Regional and systemic haemodynamic responses following the creation of a murine arteriovenous fistula. *Am J Physiol Renal Physiol*. 2011;301:F845-51.
- 619.** Unger P, Wissing KM. Arteriovenous fistula after renal transplantation: utility, futility or threat? *Nephrol Dial Transplant*. 2006;21:254-7.
- 620.** Korsheed S, Eldehni MT, John SG, Fluck RJ, McIntyre CW. Effects of arteriovenous fistula formation on arterial stiffness and cardiovascular performance and function. *Nephrol Dial Transplant*. 2011;26:3296-302.
- 621.** Ori Y, Korzets A, Katz M, Erman A, Weinstein T, Malachi T, et al. The contribution of an arteriovenous access for hemodialysis to left ventricular hypertrophy. *Am J Kidney Dis*. 2002;40:745-52.
- 622.** Ori Y, Korzets A, Katz M, Perek Y, Zahavi I, Gafer U. Hemodialysis arteriovenous access—a prospective haemodynamic evaluation. *Nephrol Dial Transplant*. 1996;11:94-7.
- 623.** Yigla M, Abassi Z, Reisner SA, Nakhoul F. Pulmonary hypertension in hemodialysis patients: an unrecognized threat. *Semin Dial*. 2006;19:353-7.
- 624.** Vaziri ND. Effect of chronic renal failure on nitric oxide metabolism. *Am J Kidney Dis*. 2001;38(4 Suppl 1):S74-9.
- 625.** London GM. Left ventricular alterations and end-stage renal disease. *Nephrol Dial Transplant*. 2002;17 (Suppl 1):29-36.
- 626.** Grossman W, Jones D, McLaurin LP. Wall stress and patterns of hypertrophy in the human left ventricle. *J Clin Invest*. 1975;56:56-64.
- 627.** London GM. Cardiovascular disease in chronic renal failure: pathophysiologic aspects. *Semin Dial*. 2003;16:85-94.
- 628.** MacRae JM, Levin A, Belenkie I. The cardiovascular effects of arteriovenous fistulas in chronic kidney disease: a cause for concern? *Semin Dial*. 2006;19:349-52.
- 629.** Foley RN, Murray AM, Li S, Herzog CA, McBean AM, Eggers PW, et al. Chronic kidney disease and the risk for cardiovascular disease, renal replacement, and death in the United States Medicare

- population, 1998 to 1999. *J Am Soc Nephrol*. 2005;16:489-95.
- 630.** Roca-Tey R, Arcos E, Comas J, Cao H, Tort J. Starting hemodialysis with catheter and mortality risk: persistent association in a competing risk analysis. *J Vasc Access*. 2016;17:20-8.
- 631.** Anand IS, Florea VG. High output cardiac failure. *Curr Treat Options Cardiovasc Med*. 2001;3:151-9.
- 623.** Sumner DS. Hemodynamics and pathophysiology of arteriovenous fistula. En: Rutherford RB, editor. *Vascular surgery*. Philadelphia: WB Saunders; 2000. p. 1400-25.
- 633.** Stern AB, Klemmer PJ. High-output heart failure secondary to arteriovenous fistula. *Hemodial Int*. 2011;15:104-7.
- 634.** Young PR Jr, Rohr MS, Marterre WF Jr. High-output cardiac failure secondary to a brachiocephalic arteriovenous hemodialysis fistula: two cases. *Am Surg*. 1998;64:239-41.
- 635.** Pandeya S, Lindsay RM. The relationship between cardiac output and access flow during hemodialysis. *ASAIO J*. 1999;45:135-8.
- 636.** MacRae JM, Pandeya S, Humen DP, Krivitski N, Lindsay RM. Arteriovenous fistula-associated high-output cardiac failure: a review of mechanisms. *Am J Kidney Dis*. 2004;43:e17-22.
- 637.** Basile C, Lomonte C. When and how should an arterio-venous access be modified because of a high blood flow rate? *Semin Dial*. 2011;24:396-8.
- 638.** Wasse H, Singapuri MS. High-output heart failure: how to define it, when to treat it, and how to treat it. *Semin Nephrol*. 2012;32:551-7.
- 639.** Rao NN, Dundon BK, Worthley MI, Faull RJ. The Impact of Arteriovenous Fistulae for Hemodialysis on the Cardiovascular System. *Semin Dial*. 2016;29:214-21.
- 640.** Wijnen E, Keuter XH, Planken NR, Van der Sande FM, Tordoir JH, Leunissen KM, et al. The relation between vascular access flow and different types of vascular access with systemic hemodynamics in hemodialysis patients. *Artif Organs*. 2005;29:960-4.
- 641.** Chemla ES, Morsy M, Anderson L, Whitmore A. Inflow reduction by distalization of anastomosis treats efficiently high-flow high-cardiac output vascular access for hemodialysis. *Semin Dial*. 2007;20:68-72.
- 642.** MacRae JM, Do TH, Rosenbaum D, Levin A, Kiaii M. High flow fistulas and cardiac hemodynamics. *J Am Soc Nephrol*. 2004;15:369A.
- 643.** Basile C, Lomonte C. Pro: the arteriovenous fistula is a blessing of God. *Nephrol Dial Transplant*. 2012;27:3752-6.
- 644.** Al-Ghonaim M, Manns BJ, Hirsch DJ, Gao Z, Tonelli M; Alberta Kidney Disease Network. Relation between access blood flow and mortality in chronic hemodialysis patients. *Clin J Am Soc Nephrol*. 2008;3:387-91.
- 645.** Korsheed S. Higher arteriovenous fistulae blood flows are associated with a lower level of dialysis-induced cardiac injury. *Hemodial Int*. 2009;13:505-11.
- 646.** Wasse H, Speckman RA, McClellan WM. Arteriovenous fistula use is associated with lower cardiovascular mortality compared with catheter use among ESRD patients. *Semin Dial*. 2008;21:483-9.
- 647.** Levin A. Clinical epidemiology of cardiovascular disease in chronic kidney disease prior to dialysis. *Semin Dial*. 2003;16:101-5.
- 648.** Van Duijnhoven EC, Cheriex EC, Tordoir JH, Kooman JP, Van Hooff JP. Effect of closure of the arteriovenous fistula on left ventricular dimensions in renal transplant patients. *Nephrol Dial Transplant*. 2001;16:368-72.
- 649.** Unger P, Wissing KM, De Pauw L, Neubauer J, Van de Borne P. Reduction of left ventricular diameter and mass after surgical arteriovenous fistula closure in renal transplant recipients. *Transplantation*. 2002;74:73-9.
- 650.** Movilli E, Viola BF, Brunori G, Gaqgia P, Camerini C, Zubani R, et al. Long-term effects of arteriovenous fistula closure on echocardiographic functional and structural findings in hemodialysis patients: a prospective study. *Am J Kidney Dis*. 2010;55:682-9.
- 651.** Keuter XH, Kooman JP, Van der Sande FM, Kessels AG, Cheriex EC, Tordoir JH, et al. Effect of upper arm brachial basilic and prosthetic forearm arteriovenous fistula on left ventricular hypertrophy. *J Vasc Access*. 2007;8:296-301.

- 652.** Chemla ES, Morsy M, Anderson L, Whitemore A. Inflow reduction by distalization of anastomosis treats efficiently high-inflow high-cardiac output vascular access for hemodialysis. *Semin Dial.* 2007;20:68-72.
- 653.** Van Hoek F, Scheltinga M, Luirink M, Pasmans H, Beerenhout C. Banding of hemodialysis access to treat hand ischemia or cardiac overload. *Semin Dial.* 2009;22:204-8.
- 654.** Palmar CD, Chieng G, Abraham KA, Kumar S, Tarella F. Revision using distal inflow for treatment of heart failure secondary to arteriovenous fistula for hemodialysis. *J Vasc Access.* 2009;10:62-3.
- 655.** Bourquelot P, Karam L, Raynaud A, Beyssen B, Ricco JB. Amplatzer vascular plug for occlusion or flow reduction of hemodialysis arteriovenous access. *J Vasc Surg.* 2014;59:260-3.
- 656.** Roca-Tey R. Permanent arteriovenous fistula or catheter dialysis for heart failure patients. *Vasc Access.* 2016;17 (Suppl 1):S23-9.
- 657.** Miller GA, Hwang WW. Challenges and management of high-flow arteriovenous fistulae. *Semin Nephrol.* 2012;32:545-50.
- 658.** Vaes RH, Tordoir JH, Scheltinga MR. Systemic effects of a high-flow arteriovenous fistula for hemodialysis. 2014;15:163-8.
- 659.** Jennings WC, Miller GA, Coburn MZ, Howard CA, Lawless MA. Vascular access flow reduction for arteriovenous fistula salvage in symptomatic patients with central venous occlusion. *J Vasc Access.* 2012;13:157-62.
- 660.** Schneider CG, Gawad KA, Strate T, Pfalzer B, Izicki JR. T-banding: a technique for flow reduction of a hyperfunctioning arteriovenous fistula. *J Vasc Surg.* 2006;43:402-5.
- 661.** Tellioglu G, Berber I, Kilicoglu G, Seymen P, Kara M, Titiz I. Doppler ultrasonography-guided surgery for high-flow hemodialysis vascular access: preliminary results. *Transplant Proc.* 2008;40:87-9.
- 662.** Schwab SJ, Buller GL, McCann RL, Bollinger RR, Stickel DL. Prospective evaluation of a Dacron cuffed hemodialysis catheter for prolonged use. *Am J Kidney Dis.* 1988;11:166-9.
- 663.** Moss AH, McLaughlin MM, Lempert KD, Holley JL. Use of a silicone catheter with a Dacron cuff for dialysis short-term vascular access. *Am J Kidney Dis.* 1988;12:492-8.
- 664.** Alcázar JM, Arenas MD, Álvarez-Ude F, Virto R, Rubio E, Maduell F, et al. Resultados del proyecto de mejora de la calidad de la asistencia en hemodiálisis: estudio multicéntrico de indicadores de calidad de la Sociedad Española de Nefrología (S.E.N). *Nefrología.* 2008;28:597-606.
- 665.** Roca Tey R. El acceso vascular para hemodiálisis: la asignatura pendiente. *Nefrología.* 2010;30:280-7.
- 666.** Noordzij M, Jager KJ, Van der Veer SN, Kramar R, Collart F, Heaf JG, et al. Use of vascular access for haemodialysis in Europe: a report from the ERA-EDTA registry. *Nephrol Dial Transplant.* 2014;29:1956-64.
- 667.** Roca-Tey R, Arcos E, Comas J, Cao H, Tort J; Catalan Renal Registry Committee. Vascular access for incident hemodialysis patients in Catalonia: analysis of data from the Catalan Renal Registry (2000-2011). *J Vasc Access.* 2015;16:472-9.
- 668.** Polkinghorne KR, Seneviratne M, Kerr PG. Effect of a vascular access nurse coordinator to reduce central venous catheter use in incident hemodialysis patients: a quality improvement report. *Am J Kidney Dis.* 2009;53:99-106.
- 669.** Ibeas J, Vallespín J, Fortuño JR, Merino J, Rodríguez-Jornet A, Grau C, et al. The effect of implementing a network computerized protocol in a vascular access team on the outcome of surgery waiting list and catheter incidence. *J Vasc Access.* 2011;12:173.
- 670.** Lok CE, Mokrzycki MH. Prevention and management of catheter-related infection in hemodialysis patients. *Kidney Int.* 2011;79:587-98.
- 671.** Ocak G, Halbesma N, Le Cessie S, Hoogeveen EK, Van Dijk S, Kooman J, et al. Haemodialysis catheters increase mortality as compared to arteriovenous accesses especially in elderly patients. *Nephrol Dial Transplant.* 2011;26:2611-7.
- 672.** Polkinghorne K, Gulyani A, McDonald S, Hurst K. Haemodialysis. Vascular access at first treatment. En: McDonald S, Clayton P, Hurst K, editors. *Australia and New Zealand Dialysis and Transplant*

- Registry. ANZDATA 35th Annual Report. Adelaide, South Australia: Australia and New Zealand Dialysis and Transplant Registry; 2012. p. 5.25-27.
- 673.** Weijmer MC, Vervloet MG, Ter Wee PM. Compared to tunneled cuffed haemodialysis catheters, temporary untunneled catheters are associated with more complications already within 2 weeks of use. *Nephrol Dial Transplant*. 2004;19:670-7.
- 674.** Roca-Tey R. El acceso vascular del paciente anciano en programa de hemodiálisis. *Nefrología Sup Ext*. 2012;3:13-20.
- 675.** Mickley V. Central venous catheters: many questions, few answers. *Nephrol Dial Transplant*. 2002;17:1368-73.
- 676.** Lee T, Mokrzycki M, Moist L, Maya I, Vazquez M, Lok CE; North American Vascular Access Consortium. Standardized definitions for hemodialysis vascular access. *Semin Dial*. 2011;24:515-24.
- 677.** Cifarelli M. Graft or CVC? A prosthetic graft is the better choice. *G Ital Nefrol*. 2009;26:148-53.
- 678.** James MT, Manns BJ, Hemmelgarn BR, Ravani P; Alberta Kidney Disease Network. What's next after fistula first: is an arteriovenous graft or central venous catheter preferable when an arteriovenous fistula is not possible? *Semin Dial*. 2009;22:539-44.
- 679.** Frankel A. Temporary access and central venous catheters. *Eur J Vasc Endovasc Surg*. 2006;31:417-22.
- 680.** Kukavica N, Resic H, Sahovic V. Comparison of complications and dialysis adequacy between temporary and permanent tunneled catheter for haemodialysis. *Bosn J Basic Med Sci*. 2009;9:265-70.
- 681.** Vats HS. Complications of catheters: tunneled and nontunneled. *Adv Chronic Kidney Dis*. 2012;19:188-94.
- 682.** Ash SR. Fluid mechanics and clinical success of central venous catheters for dialysis—answers to simple but persisting problems. *Semin Dial*. 2007;20:237-56.
- 683.** Clark EG, Barsuk JH. Temporary hemodialysis catheters: recent advances. *Kidney Int*. 2014;86:888-95.
- 684.** Fan PY. Acute vascular access: new advances. *Adv Ren Replace Ther*. 1994;1:90-8.
- 685.** Schwab SJ, Beathard G. The hemodialysis catheter conundrum: hate living with them, but can't live without them. *Kidney Int*. 1999;56:1-17.
- 686.** Tal MG, Ni N. Selecting optimal hemodialysis catheters: material, design, advanced features, and preferences. *Tech Vasc Interv Radiol*. 2008;11:186-91.
- 687.** Oliver MJ. Acute dialysis catheters. *Semin Dial*. 2001;14:432-5.
- 688.** Ibeas-Lopez J. New technology: heparin and antimicrobial-coated catheters. *J Vasc Access*. 2015;16 (Suppl 9):S48-53.
- 689.** Morgan D, Ho K, Murray C, Davies H, Louw J. A randomized trial of catheters of different lengths to achieve right atrium versus superior vena cava placement for continuous renal replacement therapy. *Am J Kidney Dis*. 2012;60:272-9.
- 690.** Ash SR. The evolution and function of central venous catheter for dialysis. *Semin Dial*. 2001;14:416-24.
- 691.** Ash SR. Advances in tunneled central venous catheters for dialysis: design and performance. *Semin Dial*. 2008;21:504-15.
- 692.** Knuttinen MG, Bobra S, Hardman J, Gaba RC, Bui JT, Owens CA. A review of evolving dialysis catheter technologies. *Semin Intervent Radiol*. 2009;26:106-14.
- 693.** Trerotola SO, Kraus M, Shah H, Namyslowski J, Johnson MS, Stecker MS, et al. Randomized comparison of split tip versus step tip high-flow hemodialysis catheters. *Kidney Int*. 2002;62:282-9.
- 694.** Rosenblatt M, Caridi JG, Hakki FZ, Jackson J, Kapoian T, Martin SP, et al. Efficacy and safety results with the LifeSite hemodialysis access system versus the Tesio-Cath hemodialysis catheter at 12 months. *J Vasc Interv Radiol*. 2006;17:497-504.
- 695.** Trerotola SO, Shah H, Johnson M, Namyslowski J, Moresco K, Patel N, et al. Randomized comparison of high-flow versus conventional hemodialysis catheters. *J Vasc Interv Radiol*. 1999;10:1032-8.

- 696.** Schwab SJ, Weiss MA, Rushton F, Ross JP, Jackson J, Kapoian T, et al. Multicenter clinical trial results with the LifeSite hemodialysis access system. *Kidney Int.* 2002;62:1026-33.
- 697.** Gage SM, Katzman HE, Ross JR, Hohmann SE, Sharpe CA, Butterly DW, et al. Multi-center experience of 164 consecutive hemodialysis reliable outflow (HeRO) graft implants for hemodialysis treatment. *Eur J Vasc Endovasc Surg.* 2012;44:93-9.
- 698.** Glickman MH. HeRO Vascular Access Device. *Semin Vasc Surg.* 2011;24:108-12.
- 699.** Gebhard TA, Bryant JA, Adam Grezaffi J, Pabon-Ramos WM, Gage SM, Miller MJ, et al. Percutaneous interventions on the hemodialysis reliable outflow vascular access device. *Vasc Interv Radiol.* 2013;24:543-9.
- 700.** Wallace JR, Chaer RA, Dillavou ED. Report on the Hemodialysis Reliable Outflow (HeRO) experience in dialysis patients with central venous occlusions. *J Vasc Surg.* 2013;58:742-7.
- 701.** Hwang HS, Kang SH, Choi SR, Sun IO, Park HS, Kim Y. Comparison of the palindrome vs. step-tip tunneled hemodialysis catheter: a prospective randomized trial. *Semin Dial.* 2012;25:587-91.
- 702.** Atherikul K, Schwab SJ, Conlon PJ. Adequacy of haemodialysis with cuffed central-vein catheters. *Nephrol Dial transplant.* 1998;13:745-9.
- 703.** Richard HM 3rd, Hastings GS, Boyd-Kranis RL, Murthy R, Radack DM, Santilli JG, et al. A randomized, prospective evaluation of the Tesio, Ash split, and Opti-flow hemodialysis catheters. *J Vasc Interv Radiol.* 2001;12:431-5.
- 704.** Del Cura Rodríguez JL. Estándares de procedimientos diagnósticos. En: Valdés Solís P, Galindo Sánchez F, Ferrer Puchol MD, editores. *Competencias en Radiología Vascul ar e Intervencionista.* Madrid: SERAM-SERVEI; 2010. p. 49-51.
- 705.** Duszak R Jr, Bilal N, Picus D, Hughes DR, Xu BJ. Central venous access: evolving roles of radiology and other specialties nationally over two decades. *J Am Coll Radiol.* 2013;10:603-12.
- 706.** Mauro MA, Jaques PF. Insertion of Long-term Hemodialysis Catheters by Interventional Radiologists: The Trend Continues. *Radiology.* 1996;198:316-7.
- 707.** Lewis CA, Allen TE, Burke DR, Cardella JF, Citron SJ, Cole PE, et al. Quality Improvement Guidelines for Central Venous Acces. *J Vasc Interv Radiol.* 2003;14:S231-5.
- 708.** Lund GB, Trerotola SO, Schell PF Jr, Savader SJ, Mitchell SE, Venbrux AC, et al. Outcome of Tunneled Hemodialysis Catheters Placed by Radiologists. *Radiology.* 1996;198:467-72.
- 709.** Silberzweig JE, Sacks D, Khorsandi AS, Bakal CW; Society of Interventional Radiology Technology Assessment Committee. Reporting standards for central venous access. *J Vasc Interv Radiol.* 2003;14(9 Pt 2):S443-52.
- 710.** Trerotola SO. The Dialysis Outcomes Quality Initiative: Get Your Copy Now! *J Vasc Interv Radiol.* 2003;14:S353-4.
- 711.** Trerotola SO. Hemodialysis Catheter Placement and Management. *Radiology.* 2000;215:651-8.
- 712.** Gebauer B, Teichgräber UM, Werk M, Beck A, Wagner HJ. Sonographically guided venous puncture and fluoroscopically guided placement of tunneled, large-bore central venous catheters for bone marrow transplantation-high success rates and low complication rates. *Support Care Cancer.* 2008;16(8):897-904.
- 713.** Ahn SJ, Kim HC, Chung JW, An SB, Yin YH, Jae HJ, et al. Ultrasound and Fluoroscopy-Guided Placement of Central Venous Ports via Internal Jugular Vein: Retrospective Analysis of 1254 Port Implantations at a Single Center. *Korean J Radiol.* 2012;13:314-23.
- 714.** Heberlein W. Principles of Tunneled Cuffed Catheter Placement. *Tech Vasc Interv Radiol.* 2011;14:192-7.
- 715.** Funaki B. Central venous access: a primer for the diagnostic radiologist. *AJR Am J Roentgenol.* 2002;179:309-18.
- 716.** Yevzlin AS. Hemodialysis catheter-associated central venous stenosis. *Semin Dial.* 2008;21:522-7.
- 717.** Yevzlin AS, Chan MR, Wolff MR. Percutaneous, non-surgical placement of tunneled, cuffed, external jugular hemodialysis catheters: a case report. *J Vasc Access.* 2007;8:126-8.

- 718.** Agarwal AK, Patel BM, Haddad NJ. Central Vein Stenosis: A Nephrologist's Perspective. *Semin Dial.* 2007;20:53-62.
- 719.** Punzi M, Ferro F, Petrosino F, Masiello P, Villari V, Sica V, Cavaliere G. Use of an intra-aortic Tesio catheter as vascular access for haemodialysis. *Nephrol Dial Transplant.* 2003;18:830-2.
- 720.** Schillinger F, Schillinger D, Montagnac R, Milcent T. Post catheterization vein stenosis in haemodialysis: comparative angiographic study of 50 subclavian and 50 internal jugular accesses. *Nephrol Dial Transplant.* 1991;6:722-4.
- 721.** Ge X, Cavallazzi R, Li C, Pan SM, Wang YW, Wang FL. Central venous access sites for the prevention of venous thrombosis, stenosis and infection. *Cochrane Database Syst Rev.* 2012;(3):CD004084
- 722.** Parienti JJ, Thirion M, Mégarbane B, Souweine B, Ouchikhe A, Polito A, et al. Femoral vs jugular venous catheterization and risk of nosocomial events in adults requiring acute renal replacement therapy: a randomized controlled trial. Members of the Cathedia Study Group. *JAMA.* 2008;299:2413-22.
- 723.** Maya ID, Allon M. Outcomes of tunneled femoral hemodialysis catheters: comparison with internal jugular vein catheters. *Kidney Int.* 2005;68:2886-9.
- 724.** Dariushnia SR, Wallace MJ, Siddiqi NH, Towbin RB, Wojak JC, Kundu S, et al. Quality improvement guidelines for central venous access. *J Vasc Interv Radiol.* 2010;21:976-81.
- 725.** Falk A. Use of the femoral vein as insertion site for tunneled hemodialysis catheters. *J Vasc Interv Radiol.* 2007;18:217-25.
- 726.** Schon D, Whittman D. Managing the complications of long-term tunneled dialysis catheter. *Semin Dial.* 2003;16:314-22.
- 727.** Trerotola SO, Johnson MS, Harris VJ, Shah H, Ambrosius WT, McKusky MA, et al. Outcome of tunnelled hemodialysis catheters placed via the right internal jugular vein by interventional radiologists. *Radiology.* 1997;203:489-93.
- 728.** Dumville JC, McFarlane E, Edwards P, Lipp A, Holmes A, Liu Z. Preoperative skin antiseptics for preventing surgical wound infections after clean surgery. *Cochrane Database Syst Rev.* 2015;(4):CD003949.
- 729.** Rabindranath KS, Kumar E, Shail R, Vaux E. Use of real-time ultrasound guidance for the placement systematic review and meta-analysis of randomized controlled trials. *Am J Kidney Dis.* 2011;58:964-70.
- 730.** Rabindranath KS, Kumar E, Shail R, Vaux EC. Ultrasound use for the placement of haemodialysis catheters. *Cochrane Database Syst Rev.* 2011;(11):CD005279.
- 731.** Cavanna L, Civardi G, Vallisa D, Di Nunzio C, Cappucciati L, Bertè R, et al. Ultrasound-guided central venous catheterization in cancer patients improves the success rate of cannulation and reduces mechanical complications: a prospective observational study of 1,978 consecutive catheterizations. *World J Surg Oncol.* 2010;8:91.
- 732.** Lin BS, Kong CW, Tarng DC, Huang TP, Tang GJ. Anatomical variation of the internal jugular vein and its impact on temporary hemodialysis vascular access: An ultrasonographic survey in uraemic patients. *Nephrol Dial Transplant.* 1998;13:134-8.
- 733.** Sibai AN, Loutfi E, Itani M, Baraka A. Ultrasound evaluation of the anatomical characteristics of the internal jugular vein and carotid artery—facilitation of internal jugular vein cannulation. *Middle East J Anesthesiol.* 2008;19:1305-20.
- 734.** Perini S, LaBerge JM, Peral JM, Santiestiban HL, Ives HE, Omachi RS, et al. Tesio catheter: radiologically guided placement, mechanical performance, and adequacy of delivered dialysis. *Radiology.* 2000;215:129-37.
- 735.** Wivell W, Bettmann M, Baxter B, Langdon D, Remilliard B, Chobanian M. Outcome and performance of the Tesio TWIN catheter system placed for hemodialysis access. *Radiology.* 2001;221:687-703.
- 736.** Lucey B, Varghese JC, Haslam P, Lee MJ. Routine chest radiographs after central line insertion: mandatory postprocedural evaluation or unnecessary waste of resources? *Cardiovasc Intervent Radiol.* 1999;22:381-4.
- 737.** Farrell J, Walshe J, Gellens M, Martin KJ. Complications associated with insertion of jugular

- venous catheters for hemodialysis: the value of postprocedural radiograph. *Am J Kidney Dis.* 1997;30:690-2.
- 738.** Molgaard O, Nielsen MS, Handberg BB, Jensen JM, Kjaergaard J, Juul N. Routine X-ray control of upper central venous lines: Is it necessary? *Acta Anaesthesiol Scand.* 2004;48:685-9.
- 739.** Albalade M, Perez García R, De Sequera P, Alcázar R, Puerta M, Ortega M, et al. ¿Hemos olvidado lo más importante para prevenir las bacteriemias en pacientes portadores de catéter para HD? *Nefrología.* 2010;3:573-7.
- 740.** Arribas Cobo P. Prevalencia de bacteriemias relacionadas con el catéter de hemodiálisis en una unidad hospitalaria. *Enferm Nefrol.* 2013;16:229-34.
- 741.** Vanholder R, Canaud B, Fluck R, Jadoul M, Labriola L, Marti-Monros A, et al. Diagnosis, prevention and treatment of haemodialysis catheter-related bloodstream infections (CRBSI): a position statement of European Renal Best Practice (ERBP). *NDT Plus.* 2010;3:234-46.
- 742.** Moya Mejía C, Fernández Ros M, Ibeas López J, Alcaraz Busqueta J, Mañé Buixó N, Yuste Jiménez E, et al. Monitorización sistemática del catéter permanente: una herramienta útil en el estudio de la tasa de infección y disfunción en dos tipos de catéteres tunelizados para hemodiálisis. *Rev Soc Esp Enferm Nefrol.* 2006;9:165-71.
- 743.** Casanovas E, Ibeas J, Moya C, Redón E, Ramos R, Sánchez A, et al. Prevenció de les infeccions als centres de diàlisi. Generalitat de Catalunya. Departament de Salut [Consultado el 03/12/2015]. Disponible en: http://canalsalut.gencat.cat/web/content/home_canal_salut/professionals/recursos/protocols_i_recomanacions/28_centres_sanitaris/documents/preveinfedialisi.pdf
- 744.** Fariñas MC, García-Palomo JD, Gutiérrez-Cuadra M. Infecciones asociadas a los catéteres utilizados para la hemodiálisis y la diálisis peritoneal. *Enferm Infecc Microbiol Clin.* 2008;26:518-26.
- 745.** Martín Chacón E, Martín Álvarez MC, Sánchez Calzado M, Banegas Sultán V, Gil del Reino O, Menayo Gómez J, et al. Incidencia de bacteriemia en pacientes portadores de catéter permanente tunelizado para hemodiálisis. *Rev Soc Esp Enferm Nefrol.* 2008;11:277-81.
- 746.** Lopez-Vargas P, Polkinghorne K. Nursing care of central venous catheters. *Vascular Access. Cari Guidelines;* 2012. p. 1-16.
- 747.** O'Grady NP, Alexander M, Burns LA, Dellinger EP, Garland J, Heard SO, et al; Healthcare Infection Control Practices Advisory Committee (HICPAC). Guidelines for the prevention of intravascular catheter-related infections. *Clin Infect Dis.* 2011;52 (9):e162-93.
- 748.** Polkinghorne KR, Chin GK, MacGinley RJ, Owen AR, Russell C, Talaulikar GS, et al. KHA-CARI Guideline: vascular access - central venous catheters, arteriovenous fistulae and arteriovenous grafts. *Nephrology (Carlton).* 2013;18:701-5.
- 749.** McCann M, Moore ZE. Intervenciones para la prevención de las complicaciones infecciosas en los pacientes sometidos a hemodiálisis con un catéter venoso central (Revision Cochrane traducida). En: *La Biblioteca Cochrane Plus, 2010 Número 1.* Oxford: Update Software Ltd. Disponible en: <http://www.bibliotecacochrane.com>. (Traducida de The Cochrane Library, 2010 Issue 1 Art no. CD006894. Chichester, UK: John Wiley & Sons, Ltd.).
- 750.** Ho KM, Litton E. Use of chlorhexidine-impregnated dressing to prevent vascular and epidural catheter colonization and infection: a meta-analysis. *J Antimicrob Chemother.* 2006;58:281-7.
- 751.** Chambers ST. Reduction of ESI of tunnelled intravascular catheters among neutropenic patients by sustained-release chlorhexidine dressings: results from a prospective randomized controlled trial. *J Hosp Infect.* 2005;61:53-61.
- 752.** Timsit JF, Schwebel C, Bouadma L, Geffroy A, Garrouste-Orgeas M, Pease S, et al; Dressing Study Group. Chlorhexidine-impregnated sponges and less frequent dressing changes for prevention of catheter-related infections in critically ill adults: a randomized controlled trial. *JAMA.* 2009;301:1232-41.
- 753.** Onder AM, Chandar J, Coakley S, Francoeur D, Abitbol C, Zilleruelo G. Controlling exit site infections: does it decrease the incidence of catheter-related bacteremia in children on chronic hemodialysis? *Hemodial Int.* 2009;13:11-8.
- 754.** Cobo Sánchez JL, Incera Setién ME, Vicente Jiménez MY, Sainz Alonso R, Sáenz de Buruaga

- Perea A, Díez Rumayor M, et al. Estudio comparativo de flujos y resistencias de catéteres para hemodiálisis usando bioconectores luer-lock. *Rev Soc Esp Enferm Nefrol*. 2010;13:23-8.
- 755.** Martínez Aranda MA, Arribas Cobo P, Ruiz Álvarez A, Rodríguez Estaire J, Callejo Cano I, Díaz de Argote P, et al. Eficacia del uso de bioconectores para los catéteres centrales de hemodiálisis. *Rev Soc Esp Enferm Nefrol*. 2011;14:106-11.
- 756.** Cobo Sánchez JL, Sainz Alonso RA, Vicente Jiménez MY, Cepa García H, Pelayo Alonso R, Menezo Viadero R, et al. Estudio comparativo de incidencia de bacteriemias relacionadas con el catéter de hemodiálisis: bioconectores frente a conexión directa. *Rev Soc Esp Enferm Nefrol*. 2011;14:230-5.
- 757.** Crehuet Rodríguez I, Bernárdez Lemus MA, Ramírez Crehuet M, Méndez Briso-Montiano P, Ruiz-Zorrilla López C. Bioconectores: ¿Son realmente eficaces en la reducción de las bacteriemias relacionadas con el catéter permanente para hemodiálisis? *Enferm Nefrol*. 2013;16:235-40.
- 758.** Centers for Disease Control and Prevention. Dialysis Safety. Audit tool: Catheter connection and disconnection observations [Consultado el 13/12/2015]. Disponible en: <http://www.cdc.gov/dialysis/PDFs/collaborative/Catheter-Connection-Disconnection-Observations.pdf>
- 759.** Saad TF. Central venous dialysis catheters: catheter-associated infection. *Semin Dial*. 2001;14:446-51.
- 760.** Martínez de Merlo MT. Manual de Accesos Vasculares para Hemodiálisis. Catéter venoso central. Cuidados generales. Madrid: SEDEN; 2012 p. 57.
- 761.** Lowrie EG, Chertow GM, Lew NL, Lazarus JM, Owen WF. The urea [clearance x dialysis time] product (Kt) as an outcome-based measure of hemodialysis dose. *Kidney Int*. 1999;56:729-37.
- 762.** Maduell F, Vera M, Arias M, Fontseré N, Blasco M, Serra N, et al. ¿Cuánto tiempo es necesario aumentar la prescripción de hemodiálisis con la utilización de catéteres? *Nefrología*. 2008;28:633-6.
- 763.** Depner TA. Catheter performance. *Semin Dial*. 2001;14:425-31.
- 764.** Vesely TM, Ravenscroft A. Hemodialysis catheter tip design: observations on fluid flow and recirculation. *J Vasc Access*. 2015;17:29-39.
- 765.** McGee DC, Gould MK. Preventing complications of central venous catheterization. *N Engl J Med*. 2003;348:1123-33 .
- 766.** Bahcebasi S, Kocyigit I, Akyol L, Unal A, Si-pahioğlu MH, Oymak O, et al. Carotid-jugular arteriovenous fistula and cerebrovascular infarct: a case report of an iatrogenic complication following internal jugular vein catheterization. *Hemodial Int*. 2011;15:284-7.
- 767.** Liangos O, Gul A, Madias NE, Jaber BL. Long-term management of the tunneled venous catheter. *Semin Dial*. 2006;19:158-64.
- 768.** Vellanki VS, Watson D, Rajan DK, Bhola CB, Lok CE. The stuck catheter: a hazardous twist to the meaning of permanent catheters. *J Vasc Access*. 2015;16:289-93.
- 769.** Milbrandt K, Beaudry P, Anderson R, Jones S, Giacomantonio M, Sigalet D. A multiinstitutional review of central venous line complications: retained intravascular fragments. *J Pediatr Surg*. 2009;44:972-6.
- 770.** Thein H, Ratanjee SK. Tethered hemodialysis catheter with retained portions in central vein and right atrium on attempted removal. *Am J Kidney Dis*. 2005;46:e35-9.
- 771.** Hassan A, Khalifa M, Al-Akraa M, Lord R, Davenport A. Six cases of retained central venous haemodialysis access catheters. *Nephrol Dial Transplant*. 2006;21:2005-8.
- 772.** Forneris G, Savio D, Quaretti P, Fiorina I, Cece-re P, Pozzato M, et al. Dealing with stuck hemodialysis catheter: state of the art and tips for the nephrologist. *J Nephrol*. 2014;27:619-25.
- 773.** Field M, Pugh J, Asquith J, Davies S, Pherwani AD. A stuck hemodialysis central venous catheter. *J Vasc Access*. 2008;9:301-3.
- 774.** Ndzengue A, Kessarar N, Dosani T, Mustafa N, Papalois V, Hakim NS. Mechanical complications of long-term Tesio catheters. *J Vasc Access*. 2009;10:50-4.
- 775.** Hong JH. A breakthrough technique for the removal of a hemodialysis catheter stuck in the central vein: endoluminal balloon dilatation of the stuck catheter. *J Vasc Access*. 2011;12:381-4.

- 776.** Ryan SE, Hadziomerovic A, Aquino J, Cunningham I, O'Kelly K, Rasuli P. Endoluminal dilation technique to remove "stuck" tunneled hemodialysis catheters. *J Vasc Interv Radiol.* 2012;23:1089-93.
- 777.** Quaretti P, Galli F, Fiorina I, Moramarco LP, Spina M, Forneris G, et al. A refinement of Hong's technique for the removal of stuck dialysis catheters: an easy solution to a complex problem. *J Vasc Access.* 2014;15:183-8.
- 778.** Besarab A, Pandey R. Catheter management in hemodialysis patients: delivering adequate flow. *Clin J Am Soc Nephrol.* 2011;6:227-34.
- 779.** Nazarian GK, Bjarnason H, Dietz CA Jr, Bernadas CA, Hunter DW. Changes in tunneled catheter tip position when a patient is upright. *J Vasc Interv Radiol.* 1997;8:437-41.
- 780.** Kowalski CM, Kaufman JA, Rivitz SM, Geller SC, Waltman AC. Migration of central venous catheters: implications for initial catheter tip positioning. *J Vasc Interv Radiol.* 1997;8:443-7.
- 781.** Engstrom BI, Horvath JJ, Stewart JK, Sydnor RH, Miller MJ, Smith TP, et al. Tunneled internal jugular hemodialysis catheters: impact of laterality and tip position on catheter dysfunction and infection rates. *J Vasc Interv Radiol.* 2013;24:1295-302.
- 782.** Beathard G. The use and complications of catheters for hemodialysis vascular access. Catheter thrombosis. *Semin Dial.* 2001;14:441-5.
- 783.** Faintuch S, Salazar GM. Malfunction of dialysis catheters: management of fibrin sheath and related problems. *Tech Vasc Interv Radiol.* 2008;11:195-200.
- 784.** Hoshal VL Jr, Ause RG, Hoskins PA. Fibrin sleeve formation on indwelling subclavian central venous catheters. *Arch Surg.* 1971;102:353-8.
- 785.** Whitman ED. Complications associated with the use of central venous access devices. *Curr Probl Surg.* 1996;33:309-78.
- 786.** Donlan RM, Costerton JW. Biofilms: survival mechanisms of clinically relevant microorganisms. *Clin Microbiol Rev.* 2002;15:167-93.
- 787.** Dwyer A. Surface-treated catheters—a review. *Semin Dial.* 2008;21:542-6.
- 788.** Silva TN, De Marchi D, Mendes ML, Barretti P, Ponce D. Approach to prophylactic measures for central venous catheter-related infections in hemodialysis: a critical review. *Hemodial Int.* 2014;18:15-23.
- 789.** Alomari AI, Falk A. The natural history of tunneled hemodialysis catheters removed or exchanged: a single-institution experience. *J Vasc Interv Radiol.* 2007;18:227-35.
- 790.** Raad II. The pathogenesis and prevention of central venous catheter-related infections. *Middle East J Anaesthesiol.* 1994;12:381-403.
- 791.** Kamper L, Piroth W, Haage P. Endovascular treatment of dysfunctional hemodialysis catheters. *J Vasc Access.* 2010;11:263-8.
- 792.** Guttman DM, Trerotola SO, Clark TW, Dagli M, Shlansky-Goldberg RD, Itkin M, et al. Malfunctioning and infected tunneled infusion catheters: over-the-wire catheter exchange versus catheter removal and replacement. *J Vasc Interv Radiol.* 2011;22:642-6; quiz 646.
- 793.** Tanriover B, Carlton D, Saddekni S, Hamrick K, Oser R, Westfall AO, et al. Bacteremia associated with tunneled dialysis catheters: comparison of two treatment strategies. *Kidney Int.* 2000;57:2151-5.
- 794.** Tumlin J, Goldman J, Spiegel DM, Roer D, Ntoso KA, Blaney M, et al. A phase III, randomized, double-blind, placebo-controlled study of tenecteplase for improvement of hemodialysis catheter function: TROPICS 3. *Clin J Am Soc Nephrol.* 2010;5:631-6.
- 795.** Hilleman D, Campbell J. Efficacy, safety, and cost of thrombolytic agents for the management of dysfunctional hemodialysis catheters: a systematic review. *Pharmacotherapy.* 2011;31:1031-40.
- 796.** Semba CP, Deitcher SR, Li X, Resnansky L, Tu T, McCluskey ER; Cardiovascular thrombolytic to Open Occluded Lines Investigators. Treatment of occluded central venous catheters with alteplase: results in 1,064 patients. *J Vasc Interv Radiol.* 2002;13:1199-205.
- 797.** Ponc D, Irwin D, Haire WD, Hill PA, Li X, McCluskey ER; COOL Investigators. Recombinant tissue plasminogen activator (alteplase) for res-

- toration of flow in occluded central venous access devices: a double-blind placebo-controlled trial—the Cardiovascular Thrombolytic to Open Occluded Lines (COOL) efficacy trial. *J Vasc Interv Radiol.* 2001;12:951-5.
- 798.** Macrae JM, Loh G, Djurdjev O, Shalansky S, Werb R, Levin A, et al. Short and long alteplase dwells in dysfunctional hemodialysis catheters. *Hemodial Int.* 2005;9:189-95.
- 799.** Vercaigne LM, Zacharias J, Bernstein KN. Alteplase for blood flow restoration in hemodialysis catheters: a multicenter, randomized, prospective study comparing “dwell” versus “push” administration. *Clin Nephrol.* 2012;78:287-96.
- 800.** Twardowski ZJ. The clotted central vein catheter for hemodialysis. *Nephrol Dial Transplant.* 1998;13:2203-6.
- 801.** Donati G, Coli L, Cianciolo G, La Manna G, Cuna V, Montanari M, et al. Thrombosis of tunneled-cuffed hemodialysis catheters: treatment with high-dose urokinase lock therapy. *Artif Organs.* 2012;36:21-8.
- 802.** U.S. Food and Drug Administration [Internet]. Silver Spring, MD: FDA; c2016. [Consulta el 08/01/2016]. Urokinase Product Approval Information. Disponible en: <http://www.fda.gov/drugs/developmentapprovalprocess/howdrugsaredevelopedandapproved/approvalapplications/therapeuticbiologicapplications/ucm080421.htm>
- 803.** Van Miert C, Hill R, Jones L. Interventions for restoring patency of occluded central venous catheter lumens. *Cochrane Database Syst Rev.* 2012;(4):CD007119.
- 804.** Savader SJ, Haikal LC, Porter DJ, Oteham AC. Hemodialysis catheter-associated fibrin sheaths: treatment with a low-dose rt-PA infusion. *J Vasc Interv Radiol.* 2000;11:1131-6.
- 805.** Savader SJ, Ehrman KO, Porter DJ, Haikal LC, Oteham AC. Treatment of hemodialysis catheter-associated fibrin sheaths by rt-PA infusion: critical analysis of 124 procedures. *J Vasc Interv Radiol.* 2001;12:711-5.
- 806.** Coli L, Donati G, Cianciolo G, Raimondi C, Coimai G, Panicali L, et al. Anticoagulation therapy for the prevention of hemodialysis tunneled cuffed catheters (TCC) thrombosis. *J Vasc Access.* 2006;7:118-22.
- 807.** Zellweger M, Bouchard J, Raymond-Carrier S, Laforest-Renald A, Quérin S, Madore F. Systemic anticoagulation and prevention of hemodialysis catheter malfunction. *ASAIO J.* 2005;51:360-5.
- 808.** Thomas CM, Zhang J, Lim TH, Scott-Douglas N, Hons RB, Hemmelgarn BR; Alberta Kidney Disease Network. Concentration of heparin-locking solution and risk of central venous hemodialysis catheter malfunction. *ASAIO J.* 2007;53:485-8.
- 809.** Brady PS, Spence LD, Levitin A, Mickolich CT, Dolmatch DL. Efficacy of percutaneous fibrin sheath stripping in restoration patency of tunneled hemodialysis catheter. *AJR Am J Roentgenol.* 1999;173:1023-7.
- 810.** Gray RJ, Levitin A, Buck D, Brown LC, Sparling YH, Jablonski KA, et al. Percutaneous fibrin sheath stripping versus transcatheter urokinase infusion for malfunctioning well-positioned tunneled central venous dialysis catheters: a prospective, randomized trial. *J Vasc Interv Radiol.* 2000;11:1121-9.
- 811.** Merport M, Murphy TP, Eglin TK, Dubel GJ. Fibrin sheath stripping versus catheter exchange for the treatment of failed tunneled hemodialysis catheters: randomized clinical trial. *J Vasc Interv Radiol.* 2000;11:1115-20.
- 812.** Janne d’Othée B, Tham JC, Sheiman RG. Restoration of patency in failing tunneled hemodialysis catheters: a comparison of catheter exchange, exchange and balloon disruption of the fibrin sheath, and femoral stripping. *J Vasc Interv Radiol.* 2006;17:1011-5.
- 813.** Oliver MJ, Mendelssohn DC, Quinn RR, Richardson EP, Rajan DK, Pugash RA, et al. Catheter patency and function after catheter sheath disruption: a pilot study. *Clin J Am Soc Nephrol.* 2007;2:1201-6.
- 814.** Clase C, Crowther MA, Ingram AJ, Cinà CS. Thrombolysis for restoration of patency to haemodialysis central venous catheters: a systematic review. *J Thromb Thrombolysis.* 2001;11:127-36.

- 815.** Lee T, Lok C, Vazquez M, Moist L, Maya I, Mokrzycki M. Minimizing hemodialysis catheter dysfunction: an ounce of prevention. *Int J Nephrol*. 2012;2012:170857.
- 816.** Brzosko S, Hryszko T, Malyszko J, Malyszko JS, Mazerska M, Mys liwiec M. Femoral localization and higher ultrafiltration rate but not concentration of heparin used for canal locking of hemodialysis catheter are negative predictors for its malfunction. *Am J Nephrol*. 2008;28:298-303.
- 817.** Weijmer MC, Debets-Ossenkopp YJ, Van de Vondervoort FJ, Ter Wee PM. Superior antimicrobial activity of trisodium citrate over heparin for catheter locking. *Nephrol Dial Transplant*. 2002;17:2189-95.
- 818.** Rosenberg RD, Damus PS. The purification and mechanism of action of human antithrombin-heparin cofactor. *J Biol Chem*. 1973;248:6490-505.
- 819.** Pepper RJ, Gale DP, Wajed J, Bommayya G, Ashby D, McLean A, et al. Inadvertent postdialysis anticoagulation due to heparin line locks. *Hemodial Int*. 2007;11:430-4.
- 820.** Markota I, Markota D, Tomic M. Measuring of the heparin leakage into the circulation from central venous catheters: an in vivo study. *Nephrol Dial Transplant*. 2009;24:1550-3.
- 821.** Vorweg M, Monaca E, Doehn M, Wappler F. The 'heparin lock': cause for iatrogenic coagulopathy. *Eur J Anaesthesiol*. 2006;23:5053.
- 822.** Yevzlin AS, Sanchez RJ, Hiatt JG, Washington MH, Wakeen M, Hofmann RM, et al. Concentrated heparin lock is associated with major bleeding complications after tunneled hemodialysis catheter placement. *Semin Dial*. 2007;20:351-4.
- 823.** Syed S, Reilly RF. Heparin-induced thrombocytopenia: a renal perspective. *Nat Rev Nephrol*. 2009;5:501-11.
- 824.** Berkun Y, Haviv YS, Schwartz LB, Shalit M. Heparin-induced recurrent anaphylaxis. *Clin Exp Allergy*. 2004;34:1916-8.
- 825.** Rioux JP, De Bortoli B, Troyanov S, Madore F. The effect of sodium citrate 4% locking solution for central venous dialysis catheter on the international normalized ratio (INR) value. *Nephrol Dial Transplant*. 2008;23:1772-3.
- 826.** Shanks RM, Sargent JL, Martinez RM, Graber ML, O'Toole GA. Catheter lock solutions influence staphylococcal biofilm formation on abiotic surfaces. *Nephrol Dial Transplant*. 2006;21:2247-55.
- 827.** Niyyar VD, Chan MR. Interventional nephrology: catheter dysfunction—prevention and troubleshooting. *Clin J Am Soc Nephrol*. 2013;8:1234-43.
- 828.** Zhao Y, Li Z, Zhang L, Yang J, Yang Y, Tang Y, et al. Citrate versus heparin lock for hemodialysis catheters: a systematic review and meta-analysis of randomized controlled trials. *Am J Kidney Dis*. 2014;63:479-90.
- 829.** U.S. Food and Drug Administration [Internet]. Silver Spring, MD: FDA; c2016. [Consultado el 08/12/2015]. MedWatch. triCitrasol Disponible en: <http://www.fda.gov/Safety/MedWatch/SafetyInformation/SafetyAlertsforHumanMedicalProducts/ucm173095.htm>
- 830.** Chapla K, Oza-Gajera BP, Yevzlin AS, Shin JI, Astor BC, Chan MR. Hemodialysis catheter locking solutions and the prevention of catheter dysfunction: a meta-analysis. *J Vasc Access*. 2015;16:107-12.
- 831.** Yahav D, Rozen-Vvi B, Gafter-Gvili A, Leibovici L, Gafter U, Paul M. Antimicrobial lock solutions for the prevention of infections associated with intravascular catheters in patients undergoing hemodialysis: systematic review and meta-analysis of randomized, controlled trials. *Clin Infect Dis*. 2008;47:83-93.
- 832.** Labriola L, Crott R, Jadoul M. Preventing haemodialysis catheter-related bacteraemia with an antimicrobial lock solution: a meta-analysis of prospective randomized trials. *Nephrol Dial Transplant*. 2008;23:1666-72.
- 833.** Mermel LA, Allon M, Bouza E, Craven DE, Flynn P, O'Grady NP, et al. Clinical practice guidelines for the diagnosis and management of intravascular catheter-related infection: 2009 Update by the Infectious Diseases Society of America. *Clin Infect Dis*. 2009;49:1-45.
- 834.** Torres-Viera C, Thauvin-Eliopoulos C, Souli M, DeGirolami P, Farris MG, Wennersten CB, et al. Activities of taurolidine in vitro and in experimental enterococcal endocarditis. *Antimicrob Agents Chemother*. 2000;44:1720-4.

- 835.** Gorman SP, McCafferty DF, Woolfson AD, Jones DS. Reduced adherence of microorganisms to human mucosal epithelial cells following treatment with Taurolin, a novel antimicrobial agent. *J Appl Bacteriol.* 1987;62:315-20.
- 836.** Shah CB, Mittelman MW, Costerton JW, Parenteau S, Pelak M, Arsenault R, et al. Antimicrobial activity of a novel catheter lock solution. *Antimicrob Agents Chemother.* 2002;46:1674-9.
- 837.** Grudzinski A, Agarwal A, Bhatnagar N, Nesrallah G. Benefits and harms of citrate locking solutions for hemodialysis catheters: a systematic review and meta-analysis. *Can J Kidney Health Dis.* 2015 2;2:13
- 838.** Liu Y, Zhang AQ, Cao L, Xia HT, Ma JJ. Taurolidine lock solutions for the prevention of catheter-related bloodstream infections: a systematic review and meta-analysis of randomized controlled trials. *PLoS One.* 2013 21;8(11):e79417
- 839.** Wang AY, Ivany JN, Perkovic V, Gallagher MP, Jardine MJ. Anticoagulant therapies for the prevention of intravascular catheters malfunction in patients undergoing haemodialysis: systematic review and meta-analysis of randomized, controlled trials. *Nephrol Dial Transplant.* 2013;28:2875-88.
- 840.** Firwana BM, Hasan R, Ferwana M, Varon J, Stern A, Gidwani U. Tissue plasminogen activator versus heparin for locking dialysis catheters: A systematic review. *Avicenna J Med.* 2011;1:29-34.
- 841.** Gittins NS, Hunter-Blair YL, Matthews JN, Coulthard MG. Comparison of alteplase and heparin in maintaining the patency of paediatric central venous haemodialysis lines: a randomised controlled trial. *Arch Dis Child.* 2007;92:499-501.
- 842.** Schenk P, Rosenkranz AR, Wolf G, Horl WH, Traindl O. Recombinant tissue plasminogen activator is a useful alternative to heparin in priming quinton permcath. *Am J Kidney Dis.* 2000;35:130-6.
- 843.** Allon M, Daugirdas J, Depner TA, Greene T, Ornt D, Schwab SJ. Effect of change in vascular access on patient mortality in hemodialysis patients. *Am J Kidney Dis.* 2006;47:469.
- 844.** Allon M. Dialysis catheter-related bacteremia: treatment and prophylaxis. *Am J Kidney Dis.* 2004;44:779.
- 845.** Saad TF. Bacteremia associated with tunneled, cuffed hemodialysis catheters. *Am J Kidney Dis.* 1999;34:1114-24.
- 846.** Little MA, O'Riordan A, Lucey B, Farrell M, Lee M, Conlon PJ, et al. A prospective study of complications associated with cuffed, tunneled haemodialysis catheters. *Nephrol Dial Transplant.* 2001;16:2194-200.
- 847.** Beathard GA. Management of bacteremia associated with tunneled-cuffed hemodialysis catheters. *J Am Soc Nephrol.* 1999;10:1045-9.
- 848.** Taylor G, Gravel D, Johnston L, Embil J, Holton D, Paton S. Incidence of bloodstream infection in multicenter infection cohorts of hemodialysis patients. Canadian Nosocomial Infection Surveillance Program, Canadian Hospital Epidemiology Committee. *Am J Infect Control.* 2004;32:155.
- 849.** Klevens RM, Edwards JR, Andrus ML, Peterson KD, Dudeck TC, Horan TC. Dialysis surveillance report: National Health-care Safety Network-data summary for 2006. *Semin Dial.* 2008;21:24-8.
- 850.** Patel PR, Kallen AJ, Arduino MJ. Epidemiology, surveillance, and prevention of bloodstream infections in hemodialysis patients. *Am J Kidney Dis.* 2010;56:566-77.
- 851.** Ramírez-Huaranga MA, Sánchez de la Nieta-García MD, Anaya-Fernández S, Arambarri-Segura M, Caparrós-Tortosa G, Rivera-Hernández F, et al. Espondilodiscitis, experiencia en nefrología. *Nefrología.* 2013;33:250-5.
- 852.** Bray BD, Boyd J, Daly C, Donaldson K, Doyle A, Fox JG, et al. Vascular access type and risk of mortality in a national prospective cohort of hemodialysis patients *QJM.* 2012;105:1097-103.
- 853.** Maya ID, Carlton D, Estrada E, Allon M. Treatment of dialysis catheter-related *Staphylococcus aureus* bacteremia with an antibiotic lock: a quality improvement report. *Am J Kidney Dis.* 2007;50:289-95.
- 854.** Poole CV, Carlton D, Bimbo L, Allon M. Treatment of catheter-related bacteremia with an antibiotic lock protocol: Effect of bacterial pathogen. *Nephrol Dial Transplant.* 2004;19:1237-44.

- 855.** Krishnasami Z, Carlton D, Bimbo L, Taylor ME, Balkovetz DF, Barker J, et al. Management of hemodialysis catheter-related bacteremia with an adjunctive antibiotic lock solution. *Kidney Int.* 2002;61:1136-42.
- 856.** Vardhan A, Davies J, Daryanani I, Crowe A, McClelland P. Treatment of haemodialysis catheter-related infections. *Nephrol Dial Transplant.* 2002;17:1149-50.
- 857.** Sychev D, Maya ID, Allon M. Clinical management of dialysis catheter-related bacteremia with concurrent exit site infection. *Semin Dial.* 2011;24:239-41.
- 858.** Moyer MA, Edwards LD, Farley L. Comparative culture methods on 101 intravenous catheters. Routine, semiquantitative and blood cultures. *Arch Intern Med.* 1983;143:66-9.
- 859.** Raad II, Sabbagh MF, Rand KH, Sheretz RJ. Quantitative tip culture methods and the diagnosis of central venous catheter-related infections. *Diagn Microbiol Infect Dis.* 1992;15:13-20.
- 860.** Maki DG, Weise CE, Sarafin HW. A semiquantitative culture method for identifying intravenous catheter-related infection. *N Engl J Med.* 1977;296:1305-9.
- 861.** Cleri DJ, Corrado ML, Seligman SJ. Quantitative culture of intravenous catheters and others intravascular inserts. *J Infect Dis.* 1980;141:781-6.
- 862.** Brun-Buisson C, Abrouk F, Legran P, Huet Y, Larabi S, Rapin M. Diagnosis central venous catheter-related sepsis. Critical level of quantitative tip cultures. *Arch Intern Med.* 1987;147:873-7.
- 863.** Rello J, Gatell JM, Almirall J, Campistol JM, Gonzalez J, Puig de la Bellacasa J. Evaluation of culture techniques for identification of catheter-related. *Eur J Clin Microbiol Infect Dis.* 1989;8:620-2.
- 864.** Capdevila JA, Segarra A, Planes AM, Ramirez-Arellano M, Pahissa A, Piera L, et al. Successful treatment of haemodialysis catheter-related sepsis without catheter removal. *Nephrol Dial transplant.* 1993;8:231-4.
- 865.** Messing B, Peitra-Cohen S, Debure A, Beliah M, Bernier J. Antibiotic-lock technique: a new approach to optimal therapy for catheter-related sepsis in home-parenteral nutrition patients. *J Parenter Nutr.* 1988;12:185-9.
- 866.** Boorgan R, Dubrow AJ, Levin NW, My H, Canaud BJ, Lentino JR, et al. Adjunctive antibiotic/anti-coagulant lock therapy in the treatment of bacteremia associated with the use of a subcutaneously implanted hemodialysis access device. *ASAIO J.* 2000;46:767-70.
- 867.** Capdevila JA, Planes AM, Palomar M, Gasser I, Almirante B, Pahissa A, et al. Value of differential quantitative blood cultures in the diagnosis of catheter-related sepsis. *Eur J Clin Microbiol Infect Dis.* 1992;11:403-7.
- 868.** Wing EJ, Norden CW, Shadduck RK, Winkelstein A. Use of quantitative bacteriologic techniques to diagnosis catheter-related sepsis. *Arch Intern Med.* 1979;139:482-3.
- 869.** Flynn PM, Shenep JL, Stokes DC, Barrett FF. In situ management of confirmed central venous catheter-related bacteremia. *Pediatr Infect Dis J.* 1987;6:729-34.
- 870.** Tafuro P, Colbourn D, Gurevich I, Schoch P, Wachs H, Krystofiak S, et al. Comparison of blood cultures obtained simultaneously by venopuncture and from vascular lines. *J Hosp Infect.* 1986;7:283-8.
- 871.** Douard M, Arlet G, Longuet P, Troje C, Rousseau M, Ponscarne D, et al. Diagnosis of venous access port-related infections. *Clin Infect Dis.* 1999;29:1197-202.
- 872.** Blot F, Schmidt E, Nitemberg G, Tancredi C, Lelercq B, Laplanche A, et al. Earlier positivity of central-venous versus peripheral-blood is highly predictive of catheter-related sepsis. *J Clin Microbiol.* 1998;36:105-9.
- 872.** Blot F, Nitemberg G, Chachaty E, Raynard B, Germann N, Antoun S, et al. Diagnosis of catheter-related bacteraemia: a prospective comparison of the time to positivity of hub-blood versus peripheral-blood cultures. *Lancet.* 1999;354:1071-7.
- 874.** Safdar N, Fine JP, Maki DG. Meta-analysis: methods for diagnosing intravascular device-related bloodstream infection. *Ann Intern Med.* 2005;142:451-66.
- 875.** Allon M. Treatment guidelines for dialysis catheter-related bacteremia: an update. *Am J Kidney Dis.* 2009;54:13-7.

- 876.** Gaur AH, Flynn PM, Heine DJ, Giannini MA, Shenep JL, Hayden R. Diagnosis of catheter-related bloodstream infections among pediatric oncology patients lacking a peripheral culture, using differential time to detection. *Pediatr Infect Dis J*. 2005;24:445-9.
- 877.** Guembe M, Rodríguez-Crèixems M, Sánchez-Carrillo C, Pérez-Parra A, Martín-Rabadán P, Bouza E. How many lumens should be cultured in the conservative diagnosis of catheter-related bloodstream infections? *Clin Infect Dis*. 2010;50:1575-9.
- 878.** Franklin JA, Gaur AH, Shenep JL, Hu XJ, Flynn PM. In situ diagnosis of central venous catheter-related bloodstream infection without peripheral blood culture. *Pediatr Infect Dis J*. 2004;23:614-8.
- 879.** Everts RJ, Vinson EN, Adholla PO, Reller LB. Contamination of catheter-drawn blood cultures. *J Clin Microbiol*. 2001;39:3393-4.
- 880.** DesJardin JA, Falagas ME, Ruthazer R, Griffith J, Wawrose D, Schenkein D, et al. Clinical utility of blood cultures drawn from indwelling central venous catheters in hospitalized patients with cancer. *Ann Intern Med*. 1999;131:641-7.
- 881.** Martinez JA, DesJardin JA, Aronoff M, Supran S, Nasraway SA, Snyderman DR. Clinical utility of blood cultures drawn from central venous or arterial catheters in critically ill surgical patients. *Crit Care Med*. 2002;30:7-13.
- 881a.** Sherertz RJ, Raad II, Belani A, Koo LC, Rand KH, Pickett DL, et al. Three year experience with sonicated vascular catheter cultures in a clinical microbiology laboratory. *J Clin Microbiol*. 1990;28:76-82.
- 882.** Raad II, Hanna HA, Darouiche RO. Diagnosis of catheter-related bloodstream infections: is it necessary to culture the subcutaneous catheter segment? *Eur J Clin Microbiol Infect Dis*. 2001;20:566-8.
- 883.** Marr KA, Sexton DJ, Conlon PJ, Corey GR, Schwab SJ, Kirkland KB. Catheter-related bacteremia and outcome of apted catheter salvage in patients undergoing hemodialysis. *Ann Intern Med*. 1997;127:275-80.
- 884.** Almirall J, Gonzalez J, Rello J, Campistol JM, Montoliu J, Puig de la Bellacasa J, et al. Infection of hemodialysis catheters: incidence and mechanisms. *Am J Nephrol*. 1989;9:454-9.
- 885.** Danese MD, Griffiths RI, Dylan M, Yu HT, Dubois R, Nissenson AR. Mortality differences among organisms causing septicemia in hemodialysis patients. *Hemodial Int*. 2006;10:56-62.
- 886.** Nissenson AR, Dylan M, Griffiths RI, Yu HT, Dean BB, Danese MD, et al. Clinical and economic outcomes of *Staphylococcus aureus* septicemia in ESRD patients receiving hemodialysis. *Am J Kidney Dis*. 2005;46:301-8.
- 887.** Inrig JK, Reed SD, Szczech LA, Engemann JJ, Friedman JY, Corey GR, et al. Relationship between clinical outcomes and vascular access type among hemodialysis patients with *Staphylococcus aureus* bacteremia. *Clin J Am Soc Nephrol*. 2006;1:518-24.
- 888.** Ashby DR, Power A, Singh S, Choi P, Taube DH, Duncan ND, et al. Bacteremia associated with tunneled hemodialysis catheters: outcome after attempted salvage. *Clin J Am Soc Nephrol*. 2009;4:1601-5.
- 889.** Mokrzycki MH, Zhang M, Cohen H, Golestaneh L, Laut JM, Rosenberg SO. Tunnelled haemodialysis catheter bacteraemia: risk factors for bacteraemia recurrence, infectious complications and mortality. *Nephrol Dial Transplant*. 2006;21:1024-31.
- 890.** Hanna H, Afif C, Alakech B, Boktour M, Tarrand J, Hachem R, et al. Central venous catheter-related bacteremia due to gram-negative bacilli: significance of catheter removal in preventing relapse. *Infect Control Hosp Epidemiol*. 2004;25:646-9.
- 891.** Raad I, Kassir R, Ghannam D, Chaftari AM, Hachem R, Jiang Y. Management of the catheter in documented catheter-related coagulase-negative staphylococcal bacteremia: remove or retain? *Clin Infect Dis*. 2009;49:1187-94.
- 892.** Raad I, Costerton W, Sabharwal U, Sacilowski M, Anaissie E, Bodey GP. Ultrastructural analysis of indwelling vascular catheters: a quantitative relationship between luminal colonization and duration of placement. *J Infect Dis*. 1993;168:400-7.
- 893.** Fitzgibbons LN, Puls DL, Mackay K, Forrest GN. Management of gram-positive coccid bacteremia and hemodialysis. *Am J Kidney Dis*. 2011;57:624-40.

- 894.** Carratalà J. The antibiotic-lock technique for therapy of "highly needed" infected catheters. *Clin Microbiol Infect.* 2002;8:282-9.
- 895.** Von Eiff C, Jansen B, Kohlen W, Becker K. Infections associated with medical devices: pathogenesis, management and prophylaxis. *Drugs.* 2005;65:179-214.
- 896.** Ceri H, Olson ME, Stremick C, Read RR, Morck D, Buret A. The Calgary Biofilm Device: new technology for rapid determination of antibiotic susceptibilities of bacterial biofilms. *J Clin Microbiol.* 1999;37:1771-6.
- 897.** Hoiby N, Bjarnsholt T, Givskov M, Molin S, Ciofu O. Antibiotic resistance of bacterial biofilms. *Int J Antimicrob Agents.* 2010;35:322-32.
- 898.** Aslam S, Vaida F, Ritter M, Metha R. Systematic review and meta-analysis on management of hemodialysis catheter-related bacteremia. *J Am Soc Nephrol.* 2014;25:2927-41.
- 899.** Fernandez-Hidalgo N, Almirante B, Calleja R, Ruiz I, Planes AM, Rodriguez D, et al. Antibiotic-lock therapy for long-term intravascular catheter-related bacteraemia: results of an open, non-comparative study. *J Antimicrob Chemother.* 2006;57:1172-80.
- 900.** Joshi AJ, Hart PD. Antibiotic catheter locks in the treatment of tunneled hemodialysis catheter-related bloodstream infection. *Semin Dial.* 2013;26:223-6.
- 901.** Peterson WJ, Maya ID, Carlton D, Estrada E, Allon M. Treatment of dialysis catheter-related Enterococcus bacteremia with an antibiotic lock: a quality improvement report. *Am J Kidney Dis.* 2009;53:107-11.
- 902.** Dogra GK, Herson H, Hutchison B, Irish AB, Heath CH, Gollidge C, et al. Prevention of tunneled hemodialysis catheter-related infections using catheter-restricted filling with gentamicin and citrate: a randomized controlled study. *J Am Soc Nephrol.* 2002;13:2133-9.
- 903.** Qu Y, Istivan TS, Daley AJ, Rouch DA, Deighton MA. Comparison of various antimicrobial agents as catheter lock solutions: preference for ethanol in eradication of coagulase-negative staphylococcal biofilms. *J Med Microbiol.* 2009;58:442-50.
- 904.** Sauer K, Steczko J, Ash SR. Effect of a solution containing citrate/Methylene Blue/parabens on Staphylococcus aureus bacteria and biofilm, and comparison with various heparin solutions. *J Antimicrob Chemother.* 2009;63:937-45.
- 905.** Koldehoff M, Zakrzewski JL. Taurolidine is effective in the treatment of central venous catheter-related bloodstream infections in cancer patients. *Int J Antimicrob Agents.* 2004;24:491-5.
- 906.** Liu H, Liu H, Deng J, Chen L, Yuan L, Wu Y. Preventing catheter-related bacteremia with taurolidine-citrate catheter locks: a systematic review and meta-analysis. *Blood Purif.* 2014;37:179-87.
- 907.** Fontseré N, Cardozo C, Donate J, Soriano A, Muros M, Pons M, et al. Tunneled catheters with taurolidine-citrate-heparin lock solution significantly improve the inflammatory profile of hemodialysis patients. *Antimicrob Agents Chemother.* 2014;58:4180-4.
- 908.** Shaffer D. Catheter-related sepsis complicating long-term, tunneled central venous dialysis catheters: management by guidewire exchange. *Am J Kidney Dis.* 1995;25:593-6.
- 909.** Barth RH, DeVincenzo N. Use of vancomycin in high-flux hemodialysis: experience with 130 courses of therapy. *Kidney Int.* 1996;50:929-36.
- 910.** Taylor ME, Allon M. Practical vancomycin dosing in hemodialysis patients in the era of emerging vancomycin resistance: a single-center experience. *Am J Kidney Dis.* 2010;55:1163-5.
- 911.** Salama NN, Segal JH, Churchwell MD, Patel JH, Gao L, Heung M, et al. Intradialytic administration of daptomycin in end stage renal disease patients on hemodialysis. *Clin J Am Soc Nephrol.* 2009;4:1190-4.
- 912.** Stryjewski ME, Szczech LA, Benjamin DK Jr, Inrig JK, Kanafani ZA, Engemann JJ, et al. Use of vancomycin or first-generation cephalosporins for the treatment of hemodialysis-dependent patients with methicillin-susceptible Staphylococcus aureus bacteremia. *Clin Infect Dis.* 2007;44:190-6.
- 913.** Chan KE, Warren HS, Thadhani RI, Steele DJ, Hymes JL, Maddux FW, et al. Prevalence and outcomes of antimicrobial treatment for Staphylococcus aureus bacteremia in outpatients with ESRD. *J Am Soc Nephrol.* 2012;23:1551-9.

- 914.** Vanholder R, Canaud B, Fluck R, Jadoul M, Labriola L, Marti-Monros A, et al. Catheter-related bloodstream infections (CRBSI): a European view. *Nephrol Dial Transplant*. 2010;25:1753-6.
- 915.** Baddour LM, Wilson WR, Bayer AS, Fowler VG Jr, Bolger AF, Levison ME, et al. Infective endocarditis: diagnosis, antimicrobial therapy, and management of complications: a statement for healthcare professionals from the Committee on Rheumatic Fever, Endocarditis, and Kawasaki Disease, Council on Cardiovascular Disease in the Young, and the Councils on Clinical Cardiology, Stroke, and Cardiovascular Surgery and Anesthesia, American Heart Association: endorsed by the Infectious Diseases Society of America. *Circulation*. 2005;111:e394-434.
- 916.** Trerotola SO, Johnson MS, Shah H, Kraus MA, McKusky MA, Ambrosius WT, et al. Tunneled hemodialysis catheters: use of a silver-coated catheter for prevention of infection—a randomized study. *Radiology*. 1998;207:491-6.
- 917.** Darouiche RO, Raad II, Heard SO, Thornby JI, Wenker OC, Gabrielli A, et al. A comparison of two antimicrobial-impregnated central venous catheters. Catheter Study Group. *N Engl J Med*. 1999;340:1-8.
- 918.** Lim SH, Smith MP, Salooja N, Machin SJ, Goldstone AH. A prospective randomized study of prophylactic teicoplanin to prevent early Hickman catheter-related sepsis in patients receiving intensive chemotherapy for haematological malignancies. *J Antimicrob Chemother*. 1991;28:109-16.
- 919.** Ljungman P, Hagglund H, Bjorkstrand B, Lonqvist B, Ringden O. Perioperative teicoplanin for prevention of Gram-positive infections in neutropenic patients with indwelling central venous catheter: a randomized controlled study. *Support Care Cancer*. 1997;5:485-8.
- 920.** McKee R, Dunsmuir R, Whitby M, Garden OJ. Does antibiotic prophylaxis at the time of catheter insertion reduce the incidence of catheter-related sepsis in intravenous nutrition? *J Hosp Infect*. 1985;6:419-25.
- 921.** Ranson MR, Oppenheim A, Jackson A, Kamthan AG, Scarffe JH. Double-blind placebo controlled study of vancomycin prophylaxis for central venous catheter insertion in cancer patients. *J Hosp Infect*. 1990;15:95-102.
- 922.** Van de Wetering MD, Van Woensel JBM, Lawrie TA. Prophylactic antibiotics for preventing Gram positive infections associated with long-term central venous catheters in oncology patients. *Cochrane Database Syst Rev*. 2013;(11):CD003295.
- 923.** Recommendations for preventing the spread of vancomycin resistance. Recommendations of the Hospital Infection Control Practices Advisory Committee (HICPAC). *MMWR Recomm Rep*. 1995;44:1-13.
- 924.** Böhlke M, Uliano G, Barcellos FC. Hemodialysis catheter-related infection: prophylaxis, diagnosis and treatment. *J Vasc Access*. 2015;16:347-55.
- 925.** Snaterse M, Rieger W, Scholte OP, Reimer WJ, Lucas C. Antibiotic-based catheter lock solutions for prevention of catheter-related bloodstream infection: a systematic review of randomised controlled trials. *J Hosp Infect*. 2010;75:1-11.
- 926.** Rabindranath KS, Bansal T, Adams J, Das R, Shail R, Macleod AM, et al. Systematic review of antimicrobials for the prevention of haemodialysis catheter-related infections. *Nephrol Dial Transplant*. 2009;24:3763-74.
- 927.** Jaffer Y, Selby NM, Taal MW, Fluck RJ, McIntyre CW. A meta-analysis of hemodialysis catheter locking solutions in the prevention of catheter-related infection. *Am J Kidney Dis*. 2008;51:233-41.
- 928.** James MT, Conley J, Tonelli M, Manns BJ, MacRae J, Hemmelgarn BR; Alberta Kidney Disease Network. Meta-analysis: antibiotics for prophylaxis against hemodialysis catheter-related infections. *Ann Intern Med*. 2008;148:596-605.
- 929.** Saxena AK, Panhotra BR. Haemodialysis catheter-related bloodstream infections: current treatment options and strategies for prevention. *Swiss Med Wkly*. 2005;135:127-38.
- 930.** Maya ID. Antibiotic lock for treatment of tunneled hemodialysis catheter bacteremia. *Semin Dial*. 2008;21:539-41.
- 931.** Manierski C, Besarab A. Antimicrobial locks: putting the lock on catheter infections. *Adv Chronic Kidney Dis*. 2006;13:245-8.

- 932.** Gudiol F, Aguado JM, Almirante B, Bouza E, Cercenado E, Domínguez MA, et al. Diagnosis and treatment of bacteremia and endocarditis due to *Staphylococcus aureus*. A clinical guideline from the Spanish Society of Clinical Microbiology and Infectious Diseases (SEIMC). *Enferm Infecc Microbiol Clin*. 2015;33:625.e1-23.
- 933.** Mensa J, Barberán J, Llinares P, Picazo JJ, Bouza E, Álvarez-Lerma F, et al. Guía de tratamiento de la infección producida por *Staphylococcus aureus* resistente a metilicina. *Rev Esp Quimioter*. 2008;21:234-58.
- 934.** Roe SD. Guideline for the Diagnosis and Treatment of Central Venous Catheter Related Infections in Haemodialysis Patients [Consultado el 5-2-2014]. Nottingham: Nottingham University Hospitals, Nottingham Renal and Transplant Unit; 2013. Disponible en: <http://www.nuh.uk/nch/antibiotics/Specialist%20guides/CVC%20infections%20reviewed%20Feb%202013%20final.pdf>
- 935.** Van Rijen M, Bonten M, Wenzel R, Kluytmans J. Mupirocin ointment for preventing *Staphylococcus aureus* infections in nasal carriers. *Cochrane Database Syst Rev*. 2008;(4):CD006216.
- 936.** Yu VL, Goetz A, Wagener M, Smith PB, Rihs JD, Hanchett J, Zuravleff JJ. *Staphylococcus aureus* nasal carriage and infection in patients on hemodialysis. Efficacy of antibiotic prophylaxis. *N Engl J Med*. 1986;315:91-6.
- 937.** Barraclough KA, Hawley CM, Playford EG, Johnson DW. Prevention of access-related infection in dialysis. *Expert Rev Anti Infect Ther*. 2009;7:1185-200.
- 938.** Quittnat Pelletier F, Joarder M, Poutanen SM, Lok CE. Evaluating Approaches for the Diagnosis of Hemodialysis Catheter-Related Bloodstream Infections. *Clin J Am Soc Nephrol*. 2016;11:847-54.
- 939.** National Institute for Health and Clinical Excellence (NICE) [Internet]. Londres: NICE; c 2011. Chronic kidney disease quality standard. [Consultado el 05/02/2014]. Disponible en: <http://publications.nice.org.uk/chronic-kidney-disease-quality-standard-qs5>
- 940.** Polkinghorne K; Caring for Australians with Renal Impairment (CARI). The CARI guidelines. Vascular access surveillance. *Nephrology (Carlton)*. 2008;13 (Suppl 2):S1-11.
- 941.** Pisoni RL, Young EW, Dykstra DM, Greenwood RN, Hecking E, Gillespie B, et al. Vascular access use in Europe and the United States: results from the DOPPS. *Kidney Int*. 2002;61:305-16.
- 942.** Mendelssohn DC, Ethier J, Elder SJ, Saran R, Port FK, Pisoni RL. Haemodialysis vascular access problems in Canada: results from the Dialysis Outcomes and Practice Patterns Study (DOPPS II). *Nephrol Dial Transplant*. 2006;21:721-8.
- 943.** Al Aly Z, Gonzalez EA, Martin KJ, Gellens ME. Achieving K/DOQI laboratory target values for bone and mineral metabolism: an uphill battle. *Am J Nephrol*. 2004;24:422-6.
- 944.** Rayner HC, Besarab A, Brown WW, Disney A, Saito A, Pisoni RL. Vascular access results from the Dialysis Outcomes and Practice Patterns Study (DOPPS): performance against Kidney Disease Outcomes Quality Initiative (K/DOQI) Clinical Practice Guidelines. *Am J Kidney Dis*. 2004;44 (Suppl 2):22-6.
- 945.** Arenas MD, Álvarez-Ude F, Egea JJ, Gil MT, Amoedo ML, Millán I, et al. Impacto de seguimiento de indicadores de calidad en hemodiálisis. *Nefrología*. 2004;3:261-75.
- 946.** Plantinga LC, Fink NE, Jaar BG, Sadler JH, Levin NW, Coresh J, et al. Attainment of clinical performance targets and improvement in clinical outcomes and resource use in hemodialysis care: a prospective cohort study. *BMC Health Serv Res*. 2007;7:5.
- 947.** Rocco MV, Frankenfield DL, Hopson SD, McClellan WM. Relationship between clinical performance measures and outcomes among patients receiving long-term hemodialysis. *Ann Intern Med*. 2006;145:512-9.
- 948.** Astor BC, Eustace JA, Powe NR, Klag MJ, Fink NE, Coresh J; CHOICE study. Type of vascular access and survival among incident hemodialysis patients: the Choices for Healthy Outcomes in Caring ESRD (CHOICE) study. *J Am Soc Nephrol*. 2005;16:1449-55.
- 949.** Malek T, Álvarez-Ude F, Gil MT, Moledous A, López-Collado M, Núñez C, et al. Cambios en el acceso vascular en una unidad de diálisis en los

últimos años: ¿problemas de planificación, cambio de preferencias o cambio demográfico? *Nefrología*. 2008;28:531-8.

- 950.** Antón-Pérez G, Pérez-Borges P, Alonso-Alamán F, Vega-Díaz N. Accesos vasculares en hemodiálisis: un reto por conseguir. *Nefrología*. 2012;32:103-7.
- 951.** Generalitat de Catalunya [Internet]. Barcelona: Generalitat de Catalunya; c 2014. Registre de malalts renals de Catalunya. Informe estadístic 2012. [Consultado el 05/02/2014]. Disponible en: http://observatorisalut.gencat.cat/web/content/minisite/observatorisalut/ossdades_estadistiques/estat_salut_estils_vida/temes_especifics_salut/insuficiencia_renal/fitxers_estatics/Registre_malalts_renals_informe_estadistic_2012.pdf
- 952.** Rodríguez JA, Armadans L, Ferrer E, Olmos A, Codina S, Bartolomé J, et al. The function of permanent vascular access. *Nephrol Dial Transplant*. 2000;15:402-8.
- 953.** Stevenson KB, Adcox MJ, Mallea MC, Narasimhan N, Wagnild JP. Standardized surveillance of hemodialysis vascular access infections: 18-month experience at an outpatient, multifacility hemodialysis center. *Infect Control Hosp Epidemiol*. 2000;21:200-3.
- 954.** Beathard GA, Urbanes A. Infection associated with tunneled hemodialysis catheters. *Semin Dial*. 2008;21:528-38.
- 955.** Valdés P, Galindo F, Ferrer MD, editores. Estándares en radiología vascular e intervencionista. Sec. 8.5. Colocación de accesos venosos centrales. En: *Competencias en radiología vascular e intervencionista*. SERAM; 2013. p. 255-62.

Glosario de Terminología

Término	Definición
Acceso vascular	Acceso a la circulación sanguínea para la realización del tratamiento sustitutivo renal mediante hemodiálisis. Puede tratarse de una fistula arteriovenosa nativa, una fistula arteriovenosa protésica o un catéter venoso central
Acceso vascular de recurso	Acceso vascular realizado en ausencia de un adecuado drenaje venoso a aurícula derecha (vena subclavia, tronco braquiocefálico y vena cava superior)
Aneurisma	Dilatación segmentaria de un vaso por encima de su calibre normal
Angioplastia transluminal percutánea	Técnica de dilatación intravascular con balón mediante punción utilizada para el tratamiento de las estenosis vasculares
Arco de la vena cefálica	Segmento terminal de vena cefálica, correspondiente al trayecto entre su posición superficial en el surco deltopectoral hasta la confluencia en el sistema venoso profundo (vena axilar/subclavia)
Bacteriemia relacionada con el catéter venoso central	Aislamiento de un mismo microorganismo en sangre y catéter en ausencia de otro foco de infección
Balón de angioplastia	Catéter en cuyo extremo distal lleva incorporado un balón que puede ser inflado a una determinada presión, aumentando su volumen y alcanzando un diámetro determinado. La presión a la que alcanza su diámetro se denomina presión de trabajo. La presión necesaria para producir la rotura del balón se denomina presión de rotura
Balón de angioplastia de alta presión	Balón que una vez alcanzado su diámetro máximo (presión de trabajo), este no aumenta aunque se aumente la presión de inflado. Los materiales con los que son realizados permiten alcanzar altas presiones de rotura (> 24 atmósferas)
Balón de angioplastia de <i>compliance</i> o <i>semicompliance</i>	Balón en el que su diámetro viene determinado por la presión a la que se somete, con capacidad de aumentar dicho diámetro según aumenta la presión de inflado (hasta alcanzarse una presión máxima o de rotura)
<i>Banding</i>	Técnica quirúrgica consistente en la disminución del diámetro de la vena de salida de la fistula arteriovenosa constriñendo (<i>banding</i>) dicha vena mediante un dispositivo externo, con el objeto de reducir el flujo a nivel del acceso vascular
Catéter venoso central	Tipo de acceso vascular compuesto de material sintético de una o dos luces que permite alcanzar las venas centrales o la aurícula derecha a partir de su inserción en una vena, habitualmente la yugular interna o la femoral común
Catéter venoso central no tunelizado	Tipo de catéter venoso central que no se sitúa en un túnel subcutáneo hasta su entrada en la vena
Catéter venoso central tunelizado	Tipo de catéter venoso central situado en un túnel subcutáneo hasta su entrada en la vena, habitualmente provisto de un sistema de anclaje mediante un manguito (<i>cuff</i>) que permite su fijación al tejido subcutáneo mediante una reacción de fibrosis

Término	Definición
Cebado del catéter venoso central	Ocupación de la luz o luces del catéter venoso central por una solución de anticoagulante y/o antimicrobiano en el período interdialítico para prevenir la trombosis y/o la infección
Ecografía	Técnica de imagen no invasiva que permite la exploración de órganos y tejidos mediante la emisión y recepción de ultrasonidos y su transformación en imágenes
Ecografía Doppler	Modalidad de ecografía que usa el efecto Doppler para evaluar la dirección y medir la velocidad y el volumen del flujo de los fluidos en ciertas estructuras, especialmente en los vasos sanguíneos
Ecografía Doppler color	Modo de ecografía que combina la ecografía bidimensional y el efecto Doppler para ofrecer información de velocidad en el rango de color
Endoprótesis vascular	Conducto endovascular protésico con el soporte externo de un <i>stent</i>
Enfermedad renal crónica avanzada	Fase de la enfermedad renal crónica en que la tasa de filtración glomerular es inferior a 30 ml/min/1,73 m ²
Estenosis	Reducción del diámetro de la luz normal de un vaso
Estenosis yuxtaanastomótica de la fistula arteriovenosa nativa	Estenosis localizada en un área que comprende desde la zona inmediatamente adyacente a la anastomosis hasta los 5 cm postanastomosis
Estenosis significativa. Criterios del GEMAV	Disminución de la luz vascular en la fistula arteriovenosa nativa o protésica demostrada mediante ecografía Doppler con alto riesgo de trombosis, es decir, toda disminución de la luz vascular que cumple 2 criterios principales (porcentaje de reducción de la luz vascular >50% + ratio pico de la velocidad sistólica >2) y uno de los siguientes criterios adicionales como mínimo: criterio morfológico (diámetro residual <2 mm) o criterio funcional (flujo sanguíneo del acceso vascular (ml/min) <500 [fistula arteriovenosa nativa], 600 [fistula arteriovenosa protésica] o decremento de flujo sanguíneo del acceso vascular >25% si el flujo es <1.000 ml/min)
Estenosis significativa. Criterios de la guía KDOQI	Disminución >50 % de la luz vascular de una fistula arteriovenosa nativa o protésica demostrada mediante ecografía Doppler o fistulografía, asociada a una alteración repetida de cualquier parámetro obtenido por los métodos de cribado de primera y/o segunda generación
Estenosis venosa central	Estenosis localizadas en el sector venoso desde la vena axilar hasta su drenaje en aurícula derecha, y que comprende las venas axilar y subclavia, el tronco braquiocefálico y la vena cava superior. En el territorio de la cava inferior comprendería, además de esta, las venas ilíacas
Éxito anatómico del tratamiento de una stenosis de la fistula arteriovenosa	Desaparición de la stenosis o persistencia de una stenosis residual inferior al 30% después de la intervención
Fallo inmediato	Ausencia de permeabilidad de la fistula arteriovenosa en las primeras 72 h tras su construcción
Fallo precoz	Ausencia de permeabilidad de la fistula arteriovenosa en los primeros 30 días tras su construcción
Fallo primario	Ausencia de permeabilidad de la fistula arteriovenosa que incluye el fallo inmediato y el precoz
Fibrinólisis	Tratamiento consistente en la administración intravenosa de fibrinolíticos con el fin de conseguir la lisis del material trombótico intravascular

Término	Definición
Fístula arteriovenosa	Circuito creado mediante la conexión de una arteria y una vena con el fin de ser utilizado para efectuar la conexión a la hemodiálisis mediante su canulación
Fístula arteriovenosa inmadura	Fístula arteriovenosa que una vez transcurridas entre 4 y 6 semanas desde su realización, no cumple los criterios de maduración
Fístula arteriovenosa nativa	Fístula arteriovenosa donde la vena sirve como conducto de acceso para la canulación y conexión a hemodiálisis
Fístula arteriovenosa protésica	Fístula arteriovenosa donde entre la arteria y la vena se realiza la interposición de un injerto de material sintético, habitualmente un derivado plástico de politetrafluoroetileno, donde el cuerpo del injerto sirve como conducto de acceso para la canulación y conexión a hemodiálisis
Fístula arteriovenosa utilizable para la hemodiálisis crónica	Fístula arteriovenosa que permite la punción mediante 2 agujas en al menos dos tercios de las sesiones de hemodiálisis durante 1 mes y que permite completar la pauta de hemodiálisis programada
Fistulografía	Exploración radiológica realizada mediante la administración intravenosa de contraste yodado con el objetivo de explorar la permeabilidad y adecuación de territorio vascular relacionado con la fístula arteriovenosa
Flebografía	Exploración realizada mediante la administración intervenosa de contraste yodado a través de la canalización de una vena periférica que permite el estudio de las venas de los miembros superiores o inferiores y su drenaje hasta cavidades cardíacas
Flujo de bomba del circuito de hemodiálisis	Volumen de sangre por unidad de tiempo extraído del paciente y que se incorpora al circuito extracorpóreo de hemodiálisis, expresado en ml/min
Flujo de la fístula arteriovenosa	Volumen de sangre por unidad de tiempo que circula a través de la fístula arteriovenosa (expresado en ml/min)
Frémito	Vibración palpable del vaso debida a la presencia de un flujo turbulento en este
Grupo Español Multidisciplinar del Acceso Vascular	Grupo Español Multidisciplinar del Acceso Vascular; formado por representantes de la Sociedad Española de Nefrología (S.E.N.), Sociedad Española de Angiología y Cirugía Vascular (SEACV), Sociedad Española de Radiología Vascular e Intervencionista-Sociedad Española de Radiología Médica (SERVEI-SERAM), Sociedad Española de Enfermería Nefrológica (SEDEN) y Sociedad Española de Enfermedades Infecciosas y Microbiología Clínica (SEIMC)
Hemodiálisis	Tipo de tratamiento sustitutivo renal que permite eliminar del organismo las toxinas urémicas y el exceso de líquido acumulado mediante los procesos de difusión y ultrafiltración de la sangre que se efectúan a nivel del dializador (membrana semipermeable) de la máquina de hemodiálisis
Índice de presión digital	Razón entre la presión digital a nivel de la extremidad estudiada (usualmente medida mediante fotopleiometría) y la presión de la arterial humeral en la extremidad contralateral
Índice Kt	Parámetro de adecuación de hemodiálisis equivalente del aclaramiento de urea (K) proporcionado por biosensores incorporados a algunos monitores de hemodiálisis ajustado al tiempo de la sesión (t)
Índice Kt/V	Parámetro de adecuación de hemodiálisis que determina la cantidad de plasma depurado de la urea (K) durante el tiempo de la sesión de hemodiálisis (t) en relación con el volumen de distribución de la urea (V)

Término	Definición
Infección del orificio de salida del catéter venoso central	Signos inflamatorios limitados a 2 cm alrededor del orificio de salida cutáneo, sin extensión al manguito (cuff) del catéter venoso central si este fuese tunelizado. Puede estar asociada o no a fiebre y bacteriemia, y acompañarse de exudado purulento a través del orificio de salida cutáneo. El aislamiento de un germen en el cultivo proporcionará el diagnóstico definitivo, en caso contrario se tratará de un diagnóstico de probabilidad
Infección del túnel subcutáneo del catéter venoso central tunelizado	Signos inflamatorios que se extienden más allá de 2 cm del orificio de salida y en el trayecto subcutáneo del catéter venoso central tunelizado. Puede estar asociada o no a fiebre y bacteriemia, y acompañarse de exudado purulento a través del orificio de salida cutáneo. El aislamiento de un germen en el cultivo proporcionará el diagnóstico definitivo. En caso contrario, se tratará de un diagnóstico de probabilidad
Inflow	Segmento de la fístula arteriovenosa nativa que incluye la arteria nutricia, la propia anastomosis y el trayecto inicial de la vena arterializada hasta 5 cm postanastomosis
Ligadura de la arteria radial distal	Técnica quirúrgica consistente en la desconexión de la arteria radial distal a la anastomosis arteriovenosa con el fin de evitar el flujo retrógrado por esta
Ligadura de la arteria radial proximal	Técnica quirúrgica consistente en la ligadura de la arteria radial proximal adyacente a la anastomosis como método para reducir el flujo en una fístula arteriovenosa radiocefálica
Ligadura parcial mínimamente invasiva asistida de forma endovascular	Técnica quirúrgica que consiste en realizar un banding de forma mínimamente invasiva, asistido mediante la introducción percutánea de un balón de angioplastia en la anastomosis arteriovenosa
Maduración de la fístula arteriovenosa	Proceso a través del cual la vena o la prótesis adquiere las características morfológicas y hemodinámicas necesarias para permitir su canulación y uso para la hemodiálisis
Mapeo vascular	Exploración efectuada mediante una técnica de imagen para valorar las características anatómicas y/o funcionales de los vasos sanguíneos con el propósito de la creación de una fístula arteriovenosa
Método de punción en área	Punción efectuada en una zona muy circunscrita de la vena arterializada en la fístula arteriovenosa nativa o de la prótesis en la fístula arteriovenosa protésica
Método de punción en ojal	Punción efectuada a través del mismo orificio en todas las sesiones de hemodiálisis, tras la creación de un túnel subcutáneo con una aguja estándar y la posterior utilización de una aguja de punta roma
Método de punción escalonada	Punción distribuida regularmente a lo largo de toda la longitud de la vena arterializada en la fístula arteriovenosa nativa o de la prótesis en la fístula arteriovenosa protésica
Métodos de cribado de primera generación	Técnicas utilizadas para el diagnóstico precoz de la estenosis significativa de la fístula arteriovenosa que incluyen la monitorización clínica, monitorización de la presión, determinación del porcentaje de recirculación y disminución inexplicable de la adecuación de la hemodiálisis
Métodos de cribado de segunda generación	Técnicas de cribado para el diagnóstico precoz de la estenosis significativa que permiten la estimación del flujo sanguíneo de la fístula arteriovenosa de forma directa (ecografía Doppler) o indirecta (métodos dilucionales)
Métodos de monitorización de la fístula arteriovenosa	Técnicas de cribado para el diagnóstico precoz de la estenosis significativa que no requieren una instrumentación especial e incluyen a todos los métodos de primera generación excepto la determinación de la presión venosa estática

Término	Definición
Métodos de vigilancia de la fistula arteriovenosa	Técnicas de cribado para el diagnóstico precoz de la estenosis significativa que pueden requerir una instrumentación especial e incluyen los dos métodos de segunda generación y la determinación de la presión venosa estática
Outflow	Segmento de la fistula arteriovenosa nativa a nivel de la vena arterializada que incluye la zona de punción y el trayecto venoso posterior hasta su desembocadura en la aurícula derecha
Permeabilidad primaria (catéter venoso central)	Período comprendido entre la colocación del catéter y el momento en que requiere la primera intervención para mantener la permeabilidad. Esta incluye el tratamiento fibrinolítico, la trombectomía mecánica o el tratamiento intervencionista de la vaina de fibrina sin retirar el catéter
Permeabilidad primaria (fístula arteriovenosa)	Período transcurrido desde la creación de la fistula arteriovenosa (o desde el procedimiento terapéutico realizado, en el caso de la valoración del éxito de un procedimiento) hasta la primera intervención electiva (endovascular o quirúrgica), para mantener o restaurar el flujo sanguíneo o bien hasta el primer episodio de trombosis o hasta alcanzar un evento de censura (muerte, traslado a otra unidad de hemodiálisis, cambio de tratamiento sustitutivo renal –diálisis peritoneal, trasplante renal– y finalización del período de estudio)
Permeabilidad primaria asistida (fístula arteriovenosa)	Período transcurrido desde la creación de la fistula arteriovenosa (o desde el procedimiento terapéutico realizado, en el caso de la valoración del éxito de un procedimiento) hasta el primer episodio de trombosis o bien hasta alcanzar un evento de censura (muerte, traslado a otra unidad de hemodiálisis, cambio de tratamiento sustitutivo renal –diálisis peritoneal, trasplante renal– y finalización del período de estudio)
Permeabilidad secundaria (catéter venoso central)	Período comprendido entre la colocación del catéter y el momento de su retirada por cualquier motivo, incluyendo el tiempo tras cualquier intervención para mantener la función del catéter
Permeabilidad secundaria (fístula arteriovenosa)	Período transcurrido desde la creación de la fistula arteriovenosa (o desde el procedimiento terapéutico realizado, en el caso de la valoración del éxito de un procedimiento) hasta el abandono definitivo de la fistula o bien hasta alcanzar un evento de censura (muerte, traslado a otra unidad de hemodiálisis, cambio de tratamiento sustitutivo renal –diálisis peritoneal, trasplante renal–, finalización del período de estudio)
Pico de velocidad sistólica	Parámetro ecográfico que corresponde al valor de la velocidad máxima detectada en la curva Doppler del vaso estudiado. Su medida viene dada en cm/s
Politetrafluoroetileno expandido	Polímero sintético fluorado componente principal de determinadas prótesis para el acceso vascular en hemodiálisis
Porcentaje de reducción de la urea	Parámetro de adecuación de hemodiálisis que determina la cantidad de plasma depurado de urea mediante la comparación directa de las concentraciones de urea previas y posteriores a hemodiálisis midiendo su reducción porcentual
Presión intraacceso	Estimación de la presión en el interior de la fistula arteriovenosa con la bomba de flujo de sangre del monitor de hemodiálisis detenida (flujo de bomba = 0 ml/min)
Presión intraacceso estática equivalente	Ajuste de la presión intraacceso (PIA) por la presión arterial media (PAM), de forma que el valor de la PIA se expresa de forma equivalente o normalizada mediante el cociente PIA/PAM
Presión venosa dinámica	Presión necesaria para retornar la sangre dializada al interior del acceso vascular a través de la aguja venosa. Corresponde a la suma de la presión necesaria para vencer la resistencia ejercida por la aguja venosa y la presión existente en el interior de la fistula arteriovenosa

Término	Definición
Programa de seguimiento de la fístula arteriovenosa	Proceso de atención al enfermo prevalente en hemodiálisis crónica que se fundamenta en 2 aspectos complementarios: a) diagnóstico precoz de la estenosis significativa de la fístula arteriovenosa mediante la utilización de diversos métodos o técnicas de cribado de primera y/o segunda generación, y b) tratamiento correctivo de esta mediante la angioplastia transluminal percutánea y/o la cirugía de forma preventiva para evitar la trombosis de la fístula arteriovenosa
Prótesis biosintética	Prótesis vascular constituida por la combinación de un componente de material sintético y otro de origen biológico
Proximalización del flujo arterial	Técnica quirúrgica consistente en la ligadura de la fístula arteriovenosa a nivel de la anastomosis vascularizando dicha fístula mediante un <i>bypass</i> protésico entre la arteria axilar o humeral proximal y la vena de salida de la fístula arteriovenosa
Seudoaneurisma	Dilatación expandible provocada por sangrado persistente a través de una pérdida de continuidad de la pared de la fístula arteriovenosa
Recirculación de la fístula arteriovenosa	Porcentaje de sangre ya dializada que tras entrar en la vena por la aguja venosa, entra de nuevo al dializador de la máquina de hemodiálisis a través de la aguja arterial
Revascularización distal con ligadura del intervalo	Técnica quirúrgica consistente en la ligadura de la arteria distal a la anastomosis de la fístula arteriovenosa con interposición de un <i>bypass</i> desde la arteria proximal a la distal al acceso vascular
Revascularización usando el flujo distal	Técnica quirúrgica consistente en la desconexión quirúrgica de la anastomosis arteriovenosa procediendo seguidamente a su distalización, mediante un <i>bypass</i> retrógrado –protésico o autólogo– desde un tronco arterial distal (arterias radial o cubital) a la vena de salida de la fístula arteriovenosa
Sellado con antibióticos	Exposición de la superficie endoluminal del catéter venoso central, entre las sesiones de hemodiálisis, al contacto de una solución antibiótica a alta concentración, habitualmente asociada a un anticoagulante, y durante un tiempo prolongado
Síndrome de hipoperfusión distal	Desarrollo de un cuadro de isquemia en el territorio distal de la extremidad tras la realización de una fístula arteriovenosa
Soplo de la fístula arteriovenosa	Es un sonido detectable mediante la auscultación que constituye la manifestación auditiva del frémito
Stent	Dispositivo metálico endovascular colocado con el fin de mantener la permeabilidad de un vaso
Tasa de filtración glomerular	Índice de medida de la función renal. Mide el volumen filtrado por el glomérulo renal por unidad de tiempo
Test de Allen	Maniobra encaminada a conocer la permeabilidad del arco palmar, con una primera fase de isquemia inducida y una segunda fase de reperfusión de la mano
Test de hiperemia reactiva	Estudio de los cambios producidos en la onda Doppler a nivel de una arteria tras provocar isquemia en el territorio distal a esta
Tratamiento sustitutivo renal	Terapia utilizada en la enfermedad renal crónica terminal que sustituye la función renal mediante las diversas modalidades de diálisis o el trasplante renal

Término	Definición
Trombectomía	Procedimiento terapéutico realizado con el fin de extraer material trombótico intravascular
Trombólisis	Procedimiento terapéutico realizado con el fin de conseguir la lisis de material trombótico intravascular
Trombosis completa de la fistula arteriovenosa	Ocupación de la totalidad de la luz de la fistula arteriovenosa por material trombótico que impide la circulación sanguínea en su interior e imposibilita su utilización para efectuar el tratamiento de hemodiálisis
Urocinasa	Fármaco con actividad fibrinolítica que se utiliza para el tratamiento de la trombosis intraluminal de los catéteres venosos centrales



**SOCIEDAD ESPAÑOLA DE
ENFERMERÍA NEFROLÓGICA**



**SOCIEDAD ESPAÑOLA DE
ENFERMERÍA NEFROLÓGICA**

