

Evaluación de las estrategias terapéuticas en el síndrome nefrótico congénito tipo finlandés

D. Canalejo González, J.D. González Rodríguez, V.M. Navas López,
A. Sánchez-Moreno, J. Fijo López-Viota y J. Martín-Govantes

Unidad de Nefrología Pediátrica. Hospitales Universitarios Virgen del Rocío. Sevilla. España.

Introducción

El síndrome nefrótico congénito tipo finlandés (SNCF) es una enfermedad causada por diferentes mutaciones en el gen de la nefrina. Se manifiesta con proteinuria masiva, edemas generalizados y ascitis en las primeras semanas de vida. En los últimos años su pronóstico ha mejorado gracias a nuevas estrategias de tratamiento: fármacos antiproteinúricos, nutrición intensa, nefrectomía, diálisis y trasplante renal. El objetivo del estudio es determinar la repercusión de estas medidas terapéuticas.

Pacientes y método

Estudio epidemiológico descriptivo retrospectivo de 12 pacientes diagnosticados de SNCF entre enero de 1985 y agosto de 2005. Se incluyeron menores de 14 años con proteinuria grave, edema generalizado, peso de la placenta superior al 25 % del peso al nacer, filtrado glomerular normal en los primeros 6 meses, y en los que se descartaron otras causas de síndrome nefrótico congénito.

Resultados

El diagnóstico se realizó en una mediana de 17 días (rango intercuartílico: 6-30). Los tratamientos más utilizados fueron las infusiones de albúmina (91,7%), los inhibidores de la enzima convertidora de la angiotensina (66,7%) y la indometacina (58,3%). El 58,3% inició diálisis, a una edad mediana de 3,76 años (2,8-7,6). Su principal complicación fue la peritonitis aguda (85,7%). El 58,3% recibió un trasplante renal; de ellos, el 71,4% tiene una función renal normal tras un período de seguimiento mediano de 3,73 años (0,8-6,3). La albuminemia durante el período pretrasplante fue de 0,17 g/dl (0,12-0,28). Las cifras de colesterol y triglicéridos plasmáticos descendieron de forma significativa tras el trasplante renal ($p = 0,043$). El 50% de los pacientes alcanzó un peso y talla adecuados para su edad y género. La mortalidad fue del 33,3%.

Conclusión

Los fármacos antiproteinúricos y el tratamiento nutricional intensivo permiten un mejor control clínico e iniciar la diálisis y el trasplante renal de forma más tardía y con mayores probabilidades de éxito.

Palabras clave:

Síndrome nefrótico congénito. Infecciones. Inhibidores de la enzima convertidora de la angiotensina. Indometacina. Diálisis. Peritonitis. Trasplante renal. Crecimiento. Pronóstico.

EVALUATION OF THERAPEUTIC STRATEGIES IN CONGENITAL NEPHROTIC SYNDROME OF THE FINNISH TYPE

Introduction

Congenital nephrotic syndrome of the Finnish type (CNFS) is caused by mutations in the nephrin gene. This disease manifests as massive proteinuria, gross peripheral edema, and ascites during the first weeks of life. In the last few years the prognosis has improved due to new treatment strategies: antiproteinuria drugs, intensive nutrition, nephrectomy, dialysis, and renal transplantation. The aim of this study was to determine the impact of these therapeutic measures.

Patients and method

We performed a descriptive retrospective epidemiological study of 12 patients diagnosed with CNFS between January 1985 and August 2005. We included patients aged less than 14 years old with massive proteinuria and generalized edema during the neonatal period, a large placenta (> 25% of birth weight), and normal glomerular filtration rate during the first 6 months of life, in whom other causes of congenital nephrotic syndrome were ruled out.

Correspondencia: Dr. D. Canalejo González.
Pl. de los Tarantos, 2. 4.ª dcha. 41007 Sevilla. España.
Correo electrónico: davidcanalejo@gmail.com

Recibido en noviembre de 2005.
Aceptado para su publicación en julio de 2006.

Results

The diagnosis was established after a median period of 17 days (range 6-30). The most commonly used treatments were albumin infusions (91.7%), angiotensin-converting enzyme inhibitors (66.7%), and indomethacin (58.3%). Dialysis was started in 58.3%, at a median age of 3.76 years (2.81-7.6). The main complication was acute peritonitis (85.7%). Renal transplantation was performed in 58.3% of the patients; of these, 71.4% have normal renal function after a median follow-up of 3.73 years (0.8-6.3). The median plasma albumin level during the pretransplant period was 0.17 g/dL (0.12-0.28). Plasma cholesterol and triglyceride levels decreased significantly after renal transplantation ($p = 0.043$). Fifty percent of the patients achieved adequate height and weight for their age and gender. Mortality was 33.3%.

Conclusion

Antiproteinuria drugs and intensive nutritional therapy improve clinical control and delay the start of dialysis and renal transplantation, increasing the probability of success.

Key words:

Nephrotic syndrome congenital. Infections. Angiotensin Converting Enzyme Inhibitors. Indomethacin. Dialysis. Peritonitis. Kidney transplantation. Growth. Prognosis.

INTRODUCCIÓN

El síndrome nefrótico congénito tipo finlandés (SNCF) es una enfermedad de base genética, con una herencia autosómica recesiva, causada por la mutación del gen de la nefrina (*NPHS1*)¹, localizado en el cromosoma 19q12-13.1. La nefrina es una proteína transmembrana del podocito que desempeña un papel fundamental en la barrera de filtración glomerular. En la población finlandesa se han descrito 2 mutaciones de este gen, conocidas como *Fin-major* y *Fin-minor*, aunque un 6% de los pacientes pueden presentar otras. En el resto de la población son raras estas mutaciones².

Se manifiesta con proteinuria masiva, que conduce a la formación de edema generalizado y posteriormente ascitis en las primeras semanas de vida. Puede sospecharse en el período prenatal por la presencia de niveles elevados de α -fetoproteína en el líquido amniótico a partir de la semana 15, junto con niveles normales de colinesterasa, y en el nacimiento ante la asociación de prematuridad y de una placenta grande, con un peso superior al 25% del peso del recién nacido.

Los datos de laboratorio son la proteinuria masiva (1-6 g/24 h), inicialmente selectiva (> 90% albúmina), hipoalbuminemia (< 1 g/dl) e hiperlipidemia. Otros hallazgos consisten en hipogammaglobulinemia, hipotiroidismo, hiponatremia, hipocalcemia y el aumento de fibrinógeno, tromboplastina y factores de coagulación. El diagnóstico se puede confirmar por biopsia renal, que muestra las características dilataciones quísticas de los túbulos contorneados proximales.

La principal complicación en el SNCF es la infección repetida, especialmente por bacterias encapsuladas, debido a la pérdida de factores del complemento e inmunoglobulinas. La inmunidad celular está conservada³. Otras complicaciones son el retraso del crecimiento y el retraso psicomotor. Ocasionalmente se asocia a malformaciones cardíacas⁴.

El tratamiento del SNCF es complejo, debido a la falta de respuesta a esteroides e inmunosupresores. La función renal se deteriora en los primeros años de vida. Si no se aplica tratamiento alguno, la mayoría de los pacientes fallecen antes de los 2 años. En la última década esta situación ha mejorado al establecerse un tratamiento intensivo dividido en 3 fases: en primer lugar, se procede al soporte nutricional agresivo, con un adecuado suplemento proteicoalórico, y se utilizan fármacos que disminuyen la proteinuria⁵, como la indometacina y los inhibidores de la enzima convertidora de la angiotensina (IECA). Durante esta fase se emplean además antiagregantes plaquetarios, hormonas tiroideas y medidas hipolipemiantes. La administración parenteral de albúmina se reserva para las situaciones de descompensación clínica con edemas graves.

Cuando el control del paciente no se consigue con estas medidas, se realiza una nefrectomía, unilateral o bilateral, seguida del inicio de la diálisis. Por último se realiza el trasplante renal, que se considera curativo del SNCF.

Los objetivos del presente estudio son: *a)* determinar la repercusión de las distintas medidas terapéuticas empleadas en los pacientes afectados de SNCF en nuestro hospital, utilizando parámetros clínicos y analíticos; *b)* conocer las complicaciones más comunes en los períodos de prediálisis, diálisis y trasplante; *c)* cuantificar el crecimiento de estos niños en las distintas fases de la enfermedad, y *d)* evaluar la hospitalización en función del tratamiento recibido.

PACIENTES Y MÉTODO

Estudio epidemiológico descriptivo retrospectivo en el que se analizan las historias clínicas de 12 pacientes diagnosticados de SNCF en Andalucía y tratados en el Servicio de Nefrología Pediátrica del Hospital Universitario Virgen del Rocío entre enero de 1985 y agosto de 2005. Los pacientes incluidos en el estudio fueron niños menores de 14 años que en el período neonatal presentaron proteinuria grave con hipoalbuminemia (< 1 g/l), edema generalizado, peso de la placenta superior a 25% del peso al nacer, filtrado glomerular normal en los primeros 6 meses, y en los que se descartaron otras causas de síndrome nefrótico congénito⁶. Los datos recogidos fueron edad al diagnóstico, sexo, patologías asociadas, datos clínicos, medidas antropométricas, pruebas complementarias, tratamientos, medidas de soporte nutricional, complicaciones, función renal, hospitalización y evolución.

Los datos fueron analizados mediante el programa estadístico SPSS. 12.0. Las variables se han presentado

como mediana y rango intercuartílico (IQ), ya que el reducido número de pacientes estudiados no asegura que las variables sigan una distribución normal. Los procedimientos utilizados han sido aprobados, mediante consentimiento informado, por los padres de los pacientes.

RESULTADOS

Datos clínicos iniciales

El diagnóstico se realizó en una mediana de 17 días (rango IQ: 6-30). En los 12 pacientes que componían la muestra no hubo predominio de género, con una relación varón/mujer de 1:1. Los datos que orientaron el diagnóstico fueron la proteinuria masiva (en el 100% de los pacientes) y los edemas generalizados (100%), que llegaron a producir ascitis en un 75%. El 41% presentó hipertensión arterial al inicio. La proteinuria inicial, medida mediante el índice proteína/creatinina en orina, fue de 22 (rango IQ: 13-35,8).

El 75% de los pacientes fueron prematuros, con una edad gestacional mediana de 36,5 semanas (36-37). El peso de la placenta fue de 1.350 g (925-1.850), lo que supuso un 56% del peso del recién nacido (2.410 g; rango IQ: 1.930-2.950).

Dos pacientes presentaban una cardiopatía congénita asociada: una comunicación interauricular y una estenosis de la válvula mitral. En ambos casos se comprobó la normalización mediante controles ecocardiográficos posteriores.

Pruebas complementarias

La albuminemia durante el período pretrasplante fue de 0,17 g/dl (0,12-0,28). Encontramos un colesterol plasmático total antes del trasplante de 277,7 mg/dl (238,9-397), y unos niveles de triglicéridos de 359,2 mg/dl (294-583,93). Ambas cifras descendieron tras el trasplante renal, alcanzándose significación estadística, con una disminución de los niveles de colesterol hasta 173,8 mg/dl (rango IQ: 153,8-188,8; $p = 0,043$) y de triglicéridos hasta 85 mg/dl (rango IQ: 70,8-123,9; $p = 0,043$) (figs. 1 y 2).

El diagnóstico se realizó por los datos clínicos y analíticos, y tras descartar otras causas de síndrome nefrótico congénito. En el 66,6% de los casos se realizó biopsia renal, que resultó compatible con SNCF en un 87,5%. Los hallazgos fueron glomérulos inmaduros, hiperplasia mesangial, dilataciones tubulares multifocales, y, en un solo caso, el 10% de los glomérulos presentaba esclerosis global.

Tratamiento

Soporte nutricional, tratamiento farmacológico y otras medidas terapéuticas

En el 58,3% de los pacientes se utilizaron técnicas de alimentación enteral, mediante sonda nasogástrica en un 85,7% y gastrostomía en el 14,3%. Recibieron un aporte

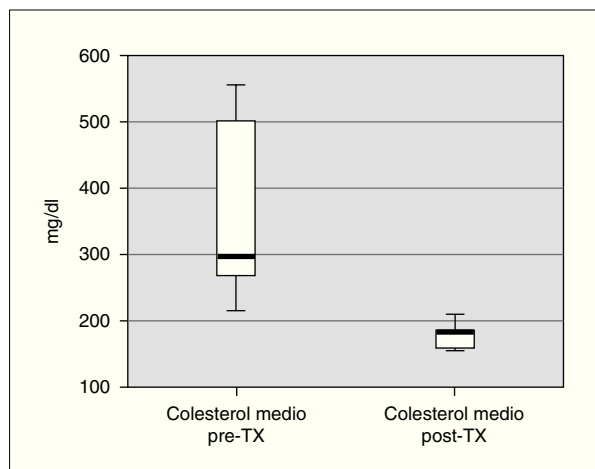


Figura 1. Cifras de colesterol antes y después del trasplante renal.

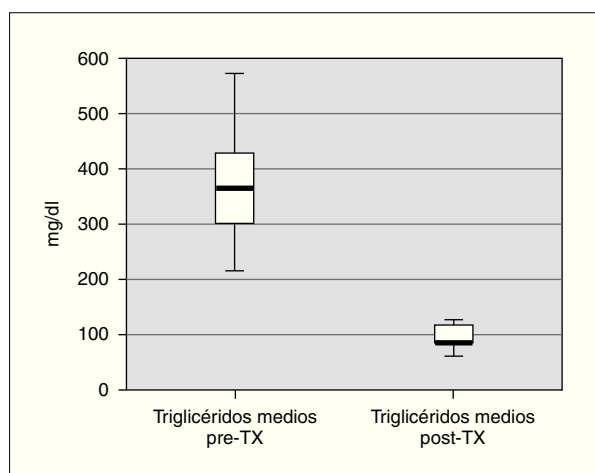


Figura 2. Cifras de triglicéridos antes y después del trasplante renal.

calórico de 135 kcal/kg de peso (125-160), y un aporte proteico de 2,6 g/kg de peso (2-4).

Los fármacos más utilizados fueron las infusiones de albúmina (en el 91,7%), los IECA (66,7% de los pacientes, captopril en dosis entre 0,2 y 5 mg/kg/día), y la indometacina (58,3%, dosis entre 0,3 y 3 mg/kg/día). Los pacientes presentaron una respuesta parcial al tratamiento anti-proteinúrico, alcanzándose una mediana en el índice proteína/creatinina en orina de 6 (4-11) y unos valores mínimos de 1,9.

Otros fármacos empleados fueron la eritropoyetina, en el 75% de los pacientes, análogos de la vitamina D, en el 66%, hormona tiroidea, en el 83%, y antiagregantes plaquetarios en el 50% de los casos. Cuando las medidas dietéticas no conseguían controlar la hiperlipemia se emplearon estatinas (lovastatina), en un 33% de los pacientes.

La nefrectomía se realizó en el 25% de los casos, entre los 2,6 y los 3,6 años de edad.

Diálisis

El 58,3% de los pacientes ha recibido tratamiento con diálisis, durante un período de 13,8 meses (9,6-15,7). El 41,7% restante lo forman 3 pacientes que fallecieron antes de llegar a esta fase, y dos que se encontraban en prediálisis al finalizar el estudio. La edad al inicio de la diálisis fue de 3,8 años (2,8-7,6). La técnica elegida fue la diálisis peritoneal en el 100% de los casos. El 71,4% de éstos precisaron puntualmente el uso de hemodiálisis.

Trasplante renal

Un total de 7 pacientes (85,3%) recibieron un trasplante renal, todos ellos procedentes de donante cadáver, a la edad de 5,3 años (4,3-8,9).

Evolución y complicaciones generales**Complicaciones generales**

Las complicaciones más frecuentes fueron las infecciosas. El 100% de los pacientes presentó alguna infección bacteriana. Las más frecuente fueron infección urinaria, que presentó el 75% de los pacientes, sepsis (75%), gastroenteritis aguda (66,7%) y neumonía (33,5%). Hubo un total de 75 infecciones bacterianas invasivas, con una mediana de 7,5 infecciones por paciente (rango IQ: de 1,25-10,25) (tabla 1).

En 5 de los pacientes se detectó infección fúngica (41,7%); un caso de peritonitis por *Candida albicans*, en relación directa con el empleo de diálisis peritoneal, y el resto fueron candidiasis orales que respondieron al tratamiento local. Las infecciones virales aparecieron en el 58,3% de los pacientes; exceptuando un caso de infección por citomegalovirus en un paciente trasplantado, el resto consistió en catarros de repetición.

Las complicaciones no infecciosas fueron: hipocalcemia (66,7%), hiponatremia (41,7%), hipopotasemia (41,7%),

convulsiones generalizadas secundarias a hipocalcemia o a crisis hipertensivas (58,3%), trombosis venosas (16,7%) y miocardiopatía dilatada (16,7%). Los 2 pacientes con trombosis venosas no recibían tratamiento antiagregante profiláctico.

Complicaciones de la diálisis

Las principales fueron la peritonitis aguda (85,7%), con una incidencia de un episodio por 8,2 paciente-mes, y la infección del orificio de salida del catéter peritoneal (85,7%). Únicamente un paciente no presentó alguna de éstas. Otras fueron granuloma del orificio de salida del catéter peritoneal (28,6%), hernia inguinal (14,3%), hemorragia masiva por el orificio de salida (14,3%), fuga peritoneo-pleural de la solución de diálisis (14,3%) e infección del catéter de hemodiálisis (28,6%).

Evolución del trasplante

El 71,4% de los pacientes trasplantados tiene una función renal normal tras un período de seguimiento de 3,7 años (0,8-6,3). Dos pacientes presentaron nefropatía crónica del injerto: un paciente perdió el riñón por este motivo y precisó un segundo trasplante, y en el otro paciente el grado de nefropatía fue menor y mantiene una aceptable función renal. No hubo casos de recidiva del síndrome nefrótico.

Crecimiento y desarrollo psicomotor

Todos los pacientes presentaron retraso de crecimiento en algún momento de su evolución. Si analizamos el crecimiento de los 7 pacientes que completaron las 3 fases de tratamiento, comprobamos que tras el trasplante se produce un incremento de talla estadísticamente significativo ($p = 0,028$). La talla durante la prediálisis, expresado en *Z score*, fue de $-3,54$ ($-4,86$ – $-2,79$), durante la diálisis de $-3,28$ ($-4,01$ – $-2,91$), y tras el trasplante se alcanza

TABLA 1. Número de episodios infecciosos por paciente

Caso	Tiempo de seguimiento (meses)	Infección urinaria	Sepsis	Neumonía	Gastroenteritis aguda	Infección fúngica	Infección viral
1	2	0	1	0	0	0	0
2	9	1	0	0	1	1	0
3	129	4	5	3	0	1	1
4	192	2	3	0	5	1	1
5	146	2	0	0	5	0	1
6	127	14	2	2	4	0	1
7	7	0	1	1	0	0	0
8	66	4	1	0	2	0	0
9	51	1	2	0	3	1	3
10	51	1	1	1	5	0	1
11	24	1	0	0	3	0	4
12	22	0	1	0	0	1	0

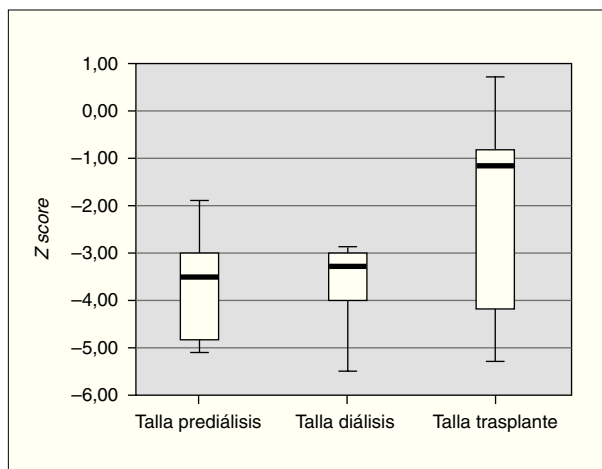


Figura 3. Talla de los pacientes en las 3 fases de tratamiento, expresado en Z score para la edad y el género.

una talla de $-1,34$ ($-4,45$ - $-0,72$) (fig. 3). En ningún paciente se empleó hormona de crecimiento.

La ganancia de peso tras el trasplante resultó así mismo estadísticamente significativa ($p = 0,004$); en la fase de prediálisis el peso fue de $-2,72$ ($-3,38$ - $-0,93$), durante la diálisis se mantiene en $-2,72$ ($-3,16$ - $-0,83$), y tras el trasplante aumenta hasta un Z score de $-1,23$ ($-2,26$ - $-0,13$) (fig. 4). En el 50% de los pacientes, el peso y talla al final del estudio estuvieron dentro de rangos normales. En el 85,7% de los pacientes el desarrollo psicomotor fue normal.

Hospitalización

Durante el período de prediálisis, los niños estuvieron ingresados una mediana de un día de cada 8,5. Esta proporción aumenta durante la diálisis hasta un día de cada 5,5, debido a las complicaciones que supone esta técnica. En el período de trasplante la necesidad de ingreso se reduce hasta un día de cada 87 (fig. 5). Las causas de ingreso en cada período quedan expuestas en la tabla 2.

Mortalidad

El tiempo de seguimiento ha sido de 51 meses (12,3-128,5). La mortalidad fue del 33,3%. Existe un descenso en la mortalidad en los últimos 10 años, sin significación estadística ($p = 0,222$), de manera que en los pacientes nacidos antes de 1995 ($n = 5$) la mortalidad fue del 60%, y en los nacidos después de 1995 ($n = 7$) fue del 14,3%. Las causas de fallecimiento fueron la descompensación del síndrome nefrótico en 2 pacientes, un tromboembolismo pulmonar y una sepsis en una preadolescente con injerto funcionante.

DISCUSIÓN

El SNCF clásicamente se ha considerado una enfermedad de pronóstico infausto, de modo que todos los pa-

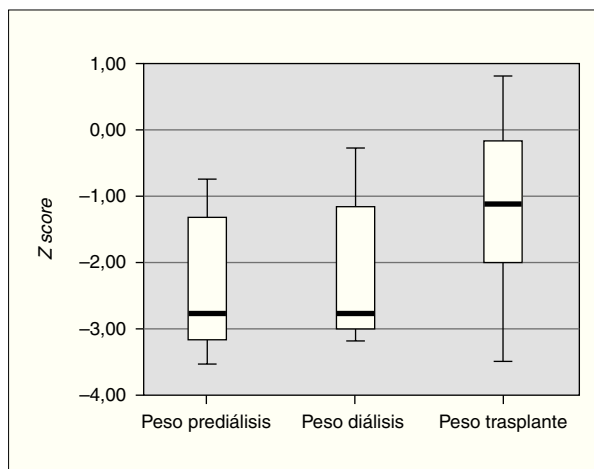


Figura 4. Peso de los pacientes en las 3 fases de tratamiento, expresado en Z score para la edad y el género.

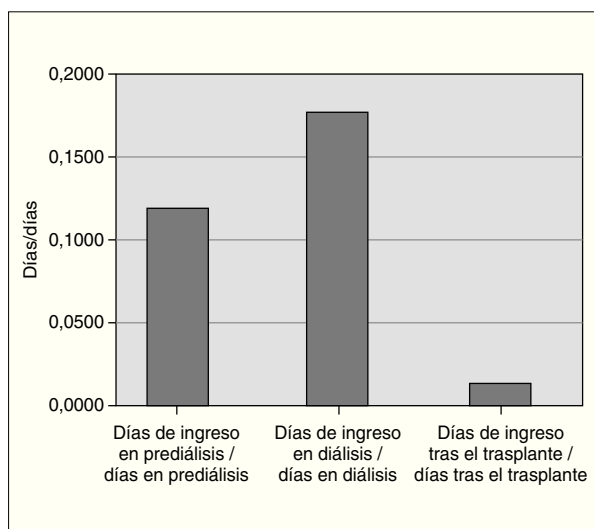


Figura 5. Proporción de días de ingreso/días libres de ingreso en las fases de prediálisis, diálisis y trasplante renal.

TABLA 2. Causas de ingreso hospitalario en las distintas fases de tratamiento

Motivo de ingreso	Fase de prediálisis	Fase de diálisis	Fase de posttrasplante
Número de ingresos	124	39	17
Infecciones	54%	31%	59%
Descompensación del síndrome nefrótico	29%	5%	-
Intolerancia digestiva	8%	-	-
Crisis convulsiva	5%	5%	12%
Valoración de la función renal	4%	-	12%
Complicaciones de la diálisis	-	59%	-
Rechazo agudo	-	-	17%
Total	100%	100%	100%

cientos fallecían en los primeros 6 meses de vida⁷. Actualmente, gracias al tratamiento enérgico se puede lograr una mayor supervivencia. En la última década se ha instaurado el uso de indometacina e IECA, pero los mejores resultados se han obtenido con la implantación de terapias sustitutivas renales, fundamentalmente la diálisis peritoneal y el trasplante renal, que ha permitido una mayor supervivencia junto a mejores resultados en cuanto a nutrición, crecimiento y desarrollo^{8,9}.

En la población finlandesa, el 94% de los pacientes afectados de SNCF presentan la mutación *Fin-major* o *Fin-minor*, lo que implica la ausencia total de la expresión de la nefrina, y por tanto, formas clínicas más graves y que no responden al tratamiento antiproteinúrico¹⁰. Los pacientes que presentan alguna de las otras mutaciones, como ocurre principalmente en la población no finlandesa, suelen presentar formas más benignas.

El tratamiento inicial de estos pacientes consiste en el tratamiento conservador, cuyo objetivo es disminuir las pérdidas proteicas para maximizar el crecimiento y reducir el riesgo de complicaciones¹¹. Consigue mejorar el control de los edemas, de la volemia, disminuye la incidencia de infecciones oportunistas y permite demorar el tratamiento sustitutivo. Se han comunicado casos de remisión de síndromes nefróticos congénitos con el empleo de IECA solo o asociado a indometacina¹²⁻¹⁴. En nuestra serie, estos tratamientos no se emplearon de forma generalizada; los IECA se utilizaron en el 66,7% y la indometacina en el 58,3%. Esto es debido a que cuando los primeros pacientes de la muestra fueron tratados, las ventajas de su uso no eran conocidas. Actualmente se utilizan de forma sistemática en nuestros pacientes afectados de SNCF.

La realización de nefrectomía para el control de la proteinuria es controvertida. Holmberg et al⁸ recomiendan la nefrectomía bilateral entre los 6 y 12 meses de vida, seguido de diálisis y trasplante renal. Con este planteamiento observa una mejoría rápida en el estado nutricional, lo que permite llevar al paciente a unas condiciones adecuadas para la realización del trasplante. Por otro lado, en la serie de Kovacevic et al¹¹ se apuesta por el tratamiento combinado con IECA e indometacina junto con una nefrectomía unilateral; con esto mejora significativamente la albuminemia y se reduce la necesidad de infusiones de albúmina y la hospitalización, a la vez que se consigue un crecimiento adecuado.

En nuestros protocolos actuales la nefrectomía no se realiza sistemáticamente. Siempre que el soporte nutricional intensivo y el tratamiento farmacológico consigan un control de las infecciones, del edema y un crecimiento adecuado, no se indica la nefrectomía. En nuestra serie sólo se realizaron 3 nefrectomías, dos de ellas unilaterales; en un caso la proteinuria masiva persistió tras la intervención, aunque cuando ésta se realizó no estaba establecido el uso de fármacos antiproteinúricos como

coadyuvantes; en el otro caso la función renal sufrió un descenso brusco, precisando el empleo inmediato de diálisis.

Las infecciones bacterianas suponen una importante complicación en los pacientes con SNCF aunque su incidencia se ha reducido en los últimos años gracias al mejor tratamiento de estos pacientes¹⁵. En nuestra serie encontramos un total de 75 infecciones bacterianas, lo que supone una incidencia alta, pero similar a la de otras series⁴. En estos pacientes la inmunidad celular está conservada, por lo que no presentan una incidencia aumentada de infecciones fúngicas ni virales. En nuestra serie, el 58,3% se diagnosticó de infecciones virales, pero exceptuando un caso de infección por citomegalovirus en una paciente trasplantada, el resto únicamente refería catarros frecuentes. Esta incidencia se considera normal en menores de 10 años¹⁶, por lo que consideramos que la frecuencia de infecciones virales de la serie no está elevada respecto a la población general.

La peritonitis es la principal complicación de la diálisis peritoneal¹⁷. Su incidencia es mayor en pacientes afectados de SNCF, presumiblemente por la alteración de la inmunidad humoral. En nuestra serie, la tasa de peritonitis fue de 1 episodio/8,2 paciente-mes, que es superior a la tasa global de los niños en diálisis peritoneal de nuestro centro (1 episodio/12 paciente-mes). Consideramos que nuestra tasa de peritonitis es alta, pero no más que en las series finlandesas; Hölttä et al¹⁷ refieren una tasa de 1 episodio/7,3 paciente-mes en su serie de 34 pacientes menores de 5 años tratados con diálisis peritoneal, de los que el 80% presentaban un SNCF. En otros estudios encontramos resultados variables. En la serie de Alexander et al¹⁸, la incidencia global de peritonitis fue de 1 episodio/7,1 paciente-mes. Verrina et al¹⁹ muestra una serie de 70 niños, de edad media de $8,5 \pm 5,8$ años, en los que la incidencia de peritonitis desciende hasta 1 episodio/19,8 paciente-mes.

La enfermedad puede recidivar en el injerto, por la acción de anticuerpos antinefrina circulantes formados en pacientes con ausencia completa de nefrina en los riñones nativos (genotipo *Fin-major/Fin-major*)^{20,21}. En la población finlandesa, donde estas mutaciones son más frecuentes, la recidiva ocurre en un 25% de los SNCF trasplantados. En nuestra serie no se ha producido recidiva de la enfermedad, probablemente debido a que estas mutaciones del gen *NPHS1* son raras en nuestro medio.

El retraso en el crecimiento de los pacientes con SNCF es multifactorial: pérdida proteica, dificultades para la alimentación oral, y en fases posteriores se suma el efecto deletéreo que produce el fallo renal. Un adecuado tratamiento nutricional puede mantener una aceptable velocidad de crecimiento en pacientes con fallo renal crónico²². En nuestra serie tras la realización del trasplante se produce un crecimiento recuperador, como se describe

en la literatura especializada²³, de modo que el 57% de los pacientes trasplantados presenta un peso y talla normales para su edad. Este porcentaje debe aumentar, teniendo en cuenta que 2 pacientes se trasplantaron hace menos de un año.

La mortalidad de los pacientes con SNCF es variable. En la serie de Savage et al⁷, de 20 pacientes tratados entre los años 1980 y 1999, la mortalidad global fue del 50%, aunque ellos observan una mejoría del pronóstico en los últimos años de su estudio. En países en vías de desarrollo la mortalidad sigue siendo alta; en la serie de 30 pacientes publicada por Hamed y Shomaf²⁴, tratados en Jordania entre 1989 y 1999, la mortalidad fue del 100%. En nuestra serie la mortalidad global fue del 33,3%, y si consideramos los pacientes nacidos en los últimos 10 años, desciende hasta un 14,3%. La mortalidad es del 5,9% en la serie de Hölttä, de 34 pacientes en diálisis peritoneal¹⁶; en los 7 pacientes de nuestra serie tratados con diálisis peritoneal la mortalidad fue del 14%. Estos valores se deben comparar teniendo en cuenta la diferencia en el número de pacientes entre ambas series.

Los resultados deben ser interpretados teniendo en cuenta las limitaciones de nuestro estudio. El reducido número de pacientes limita la posibilidad de realizar inferencias estadísticas significativas y reduce el valor de las frecuencias obtenidas.

CONCLUSIONES

1. El SNCF es una enfermedad de difícil manejo terapéutico. Gracias a los cambios experimentados en los últimos años se ha conseguido mejorar su pronóstico: el empleo de fármacos antiproteinúricos, junto con un tratamiento nutricional intensivo, permiten un mejor control clínico durante la primera fase de la enfermedad, y por tanto, iniciar la diálisis y el trasplante renal de forma más tardía y con mayores probabilidades de éxito.

2. Las infecciones bacterianas suponen la complicación más frecuente en el período prediálisis. La peritonitis aguda de los que realizan diálisis peritoneal, y la lucha contra la nefropatía crónica del injerto en los pacientes trasplantados, dificultan el tratamiento de estos niños.

3. El retraso en el crecimiento es un problema generalizado en el SNCF, pero con un soporte nutricional adecuado, y sobre todo con la realización del trasplante renal, frecuentemente se consigue normalizar el peso y la talla.

4. La hospitalización continúa siendo frecuente, principalmente en las fases de prediálisis y diálisis. Con el trasplante, el número y duración de los ingresos disminuye notablemente, lo que supone una mejoría en la calidad de vida y permite un adecuado desarrollo intelectual e integración social.

Agradecimientos

Al Dr. Aurelio Cayuela Domínguez (Unidad de Apoyo a la Investigación y Centro de Documentación Clínica Avanzada, Hospitales Universitarios Virgen del Rocío, Sevilla), Eloy Rojas Arias (Biblioteca General de la Universidad de Sevilla) y Manuel Portero Martínez (Relief Manager de Lloyds Pharmacy, Bristol).

BIBLIOGRAFÍA

- Liu L, Doné SC, Khoshnoodi J, Bertorello A, Wartiovaara J, Berggren P, et al. Defective nephrin trafficking caused by missense mutations in the NPHS1 gene: Insight into the mechanisms of congenital nephrotic syndrome. *Human Molecular Genetics*. 2001;10:2637-44.
- Gubler MC. Podocyte Differentiation and Hereditary Proteinuria/Nephrotic Syndrome. *J Am Soc Nephrol*. 2003;14:S22-S6.
- Ljungberg P, Holmberg C, Jalanko H. Infections in infants with congenital nephrosis of the Finnish type. *Pediatr Nephrol*. 1997;11:148-52.
- Grech V, Chan MK, Vella C, Attard Montalto S, Rees P, Trompeter RS. Cardiac malformations associated with the congenital nephrotic syndrome. *Pediatr Nephrol*. 2000;14:1115-7.
- Papez KE, Smoyer WE. Recent advances in congenital nephrotic syndrome. *Curr Opin Pediatr*. 2004;16:165-70.
- Holmberg C, Jalanko H. Congenital nephrotic syndrome. En: Barrat TM, Avner ED, Harmon WE, editors. *Pediatric Nephrology*. 4th ed. Baltimore: Lippincott Williams & Wilkins; 1999. p. 765-78.
- Savage JM, Jefferson JA, Maxwell AP, Hugues AE, Shanks JH, Gill D. Improved prognosis for congenital nephrotic syndrome of the Finnish type in Irish families. *Arch Dis Child*. 1999;80:466-9.
- Holmberg C, Antikainen M, Rönholm K, Ala-Houhala M, Jalanko H. Management of congenital nephrotic syndrome of the Finnish type. *Pediatr Nephrol*. 1995;9:87-93.
- Licht C, Eifinger F, Gharib M, Offner G, Michalk DV, Querfeld U. A stepwise approach to the treatment of early onset nephrotic syndrome. *Pediatr Nephrol*. 2000;14:1077-82.
- Patrakka J, Kestilä M, Wartiovaara J. Congenital Nephrotic Syndrome (NPHS1): Features resulting from different mutations in Finnish patients. *Kidney Int*. 2000;58:972-80.
- Kovacevic L, Reid CJD, Rigden SPA. Management of congenital nephrotic syndrome. *Pediatr Nephrol*. 2003;18:426-30.
- Pomeranz A, Wolach B, Bernheim J, Korzets Z. Successful treatment of Finnish congenital nephrotic syndrome with captopril and indomethacin. *J Paediatr*. 1995;126:140-2.
- Heaton PAJ, Smales O, Wong W. Congenital nephrotic syndrome responsive to captopril and indomethacin. *Arch Dis Child*. 1999;81:174-5.
- Sreedharan R, Bockenhauer D. Congenital nephrotic syndrome responsive to angiotensin-converting enzyme inhibition. *Pediatr Nephrol*. 2005;20:1340-2.
- Mahan JD, Mauer SM, Sibley RK, Vernier RL. Congenital nephrotic syndrome: Evolution of medical management and results of renal transplantation. *J Pediatr*. 1984;105:549-57.
- Ruiz-Contreras J. Inmunodeficiencias primarias. Enfoque y tratamiento iniciales. *An Pediatr Contin*. 2003;1:131-8.
- Hölttä TM, Rönholm KA, Jalanko H, Ala-Houhala M, Antikainen M, Holmberg C. Peritoneal dialysis in children under 5 years of age. *Perit Dial Int*. 1997;17:573-80.
- Alexander SR, Sullivan EK, Harmon WE, Stablein DM, Tejani A. Maintenance dialysis in North American children and adolescents: A preliminary report. *Kidney Int*. 1993;44:104-9.

19. Verrina E, Andreetta B, Bassi S, Bonaudo R, Caringella AC. Chronic peritoneal dialysis in paediatrics: Experience of a national registry. *Pediatr Nephrol.* 1992;6:78-81.
20. Barayan SS, Al-Akash SI, Malekzadeh M, Marik JL, Cohen AH, Ettenger RB, et al. Immediate post-transplant nephrosis in a patient with congenital nephrotic syndrome. *Pediatr Nephrol.* 2001;16:547-9.
21. Patrakka J, Ruotsalainen V, Reponen P, Qvist E, Laine J, Holmberg C, et al. Recurrence of nephrotic syndrome in kidney grafts of patients with congenital nephrotic syndrome of the Finnish type: Role of nephrin. *Transplantation.* 2002;73:394-403.
22. Parekh RS, Flynn JT, Smoyer WE, Milne JL, Kershaw DB, Bunchman TE, et al. Improved growth in young children with severe chronic renal insufficiency who use specified nutritional therapy. *J Am Soc Nephrol.* 2001;12:2418-26.
23. Nissel R, Brazda I, Feneberg R, Wigger M, Greiner C, Querfeld U, et al. Effect of renal transplantation in childhood on longitudinal growth and adult height. *Kidney Intern.* 2004;66:792.
24. Hamed RM, Shomaf M. Congenital nephrotic syndrome: A clinic-pathologic study of thirty children. *J Nephrol.* 2001;14:104-9.