UNIVERSIDAD DE SAN CARLOS DE GUATEMALA FACULTAD DE CIENCIAS MEDICAS

POSIBILIDADES ETIOLOGICAS DE FIEBRE DE ORIGEN DESCONOCIDO EN MENORES DE CINCO AÑOS



SINDY SUSSEL CHEESMAN MAZARIEGOS
MEDICA Y CIRUJANA

INDICE DE CONTENIDO

1	INTRODUCCION	1
11	DEFINICION DEL PROBLEMA	2
III	JUSTIFICACION	3
IV	OBJETIVOS	4
V	REVISION BIBLIOGRAFICA	5
VI	METODOLOGIA	28
VII	PRESENTACION DE RESULTADOS	36
VIII	ANALISIS DE RESULTADOS	43
IX	CONCLUSIONES	45
X	RECOMENDACIONES	46
XI	RESUMEN	47
XII	REFERENCIAS BIBLIOGRAFICAS	48
XIII	ANEXOS	50

I.- INTRODUCCION

En la mayor parte de los pacientes pediátricos, la fiebre es el único signo de la enfermedad y es dificil determinar la causa. Cuando la temperatura corporal esta por encima de los 38.4°C, durante un período de tres o mas semanas, y/o no se puede encontrar el diagnóstico después de una semana de investigación intrahospitalaria, entonces es apropiado utilizar el término de Fiebre de Origen Desconocido (FOD). (3,9,13,19)

Sobre la población Pediátrica Guatemalteca en el IGSS, no existen estudios actuales que proporcionen una base fidedigna sobre las posibles causas, y por lo consiguiente, del manejo ni del tratamiento de la Fiebre de Origen Desconocido. Por tal razon se decidió realizar el presente estudio; cuyo principal objetivo es determinar las principales causas de FOD en el Departamento de Pediatria del Instituto Guatemalteco de Seguridad Social, durante el período de Enero de 1993 a Diciembre de 1997. La metodologia básica consiste en revisar los expedientes de los pacientes con diagnóstico de ingreso de fiebre de etilogia a determinar. La muestra que se tomó fue la totalidad de pacientes con diagnóstico de FOD.

II.- DEFINICION DEL PROBLEMA

La fiebre es un signo universal que indica que existe alguna enfermedad. Como síntoma aislado o asociado a otras manifestaciones de enfermedad, es quizás el motivo mas frecuente de consulta pediátrica. En la mayoría de veces la fiebre es aparente y responde al tratamiento establecido; sin embargo, en algunos pacientes la fiebre persiste y no se identifica la causa por lo que se le denomina: Fiebre de Origen Desconocido. (3,8,9)

Muchos autores han propuesto diferentes definiciones para la Fiebre de Origen Desconocido (FOD), pero la mas utilizada, es la propuesta en 1961 por Petersdorf y Beenson, que incluye los siguientes criterios: "a.- individuos con enfermedad que persiste por tres o mas semanas, b.- acompañada con temperaturas mayores de 38.4 °C (101.2°F) al menos en varias ocaciones y c.- diagnóstico indeterminado después de una semana de investigación intrahospitalaria." (3,8,9,13,19)

Según investigaciones realizadas sobre las causas de Fiebre de Origen Desconocido (FOD), estas se han dividido en tres grandes grupos que incluyen las enfermedades infecciosas como la primera causa, enfermedades de la colágena en el segundo lugar y las neoplasias en el tercer lugar. Y en casi 10 a 20% de los casos, nunca se establece un diagnóstico definitivo.(1,3,13) Dicha sintomatologia se presenta en niños de hasta 36 meses, pero es mas comun y problemática en menores de 24 meses de edad. (3,10)

Cuando un niño se presenta con esta condicion clinica a un servicio hospitalario, el médico generalmente se ve en la necesidad de consultar la literatura internacional para generar un protocolo para el estudio y manejo del paciente, ya que en el IGSS no se tienen estudios preliminares ni protocolos establecidos. Por tal razón es necesario investigar las causas mas frecuentes de FOD para proporcionar bases que faciliten el enfoque del problemas y propicien el desarrollo de protocolos específicos.

III.- JUSTIFICACION

La fiebre en el niño es uno de los principales problemas en la práctica pediátrica y constituye una causa frecuente de consulta a los servicios de emergencia y consulta externa de los Departamentos de Pediatría. (1,2,6)

Cuando la fiebre se presenta con historia prolongada, sin ningun dato que oriente tanto en el interrogatorio como el exámen físico, para determinar la causa de la misma, se convierte en un problema que causa mayor intranquilidad y mayor necesidad de orientación para cualquier pediatra.

Es importante tomar en cuenta que en la mayoría de casos a los pacientes que presentan fiebre de inicio reciente en los cuales no hay explicación adecuada, sea por interrogatorio o por exploración fisica se les da el término de FOD cuando en realidad ellos corresponden al grupo de Fiebre Sin Signos de Localización (FSSL) y a los niños con fiebre de cuando menos siete a diez días de duración en los cuales no hay diagnóstico después de un estudio inicial "sistemático" en el hospital o como paciente ambulatorio se les de el término de fiebre de origen obscuro y no confundirlos con Fiebre de Origen Desconocido (FOD).(3)

Debido a la confusión que existe entre los términos anteriormente mencionados, se reconoce la necesidad de establecer un protocolo para el estudio, manejo y tratamiento de los pacientes con FOD, que consultan al Departamento de Pediatria del Instituto Guatemalteco de Seguridad Social. Para ello es fundamental realizar estudios preliminares como el presente que determinen las principales causas etiológicas.

IV.- OBJETIVOS

Clasificar las cinco causas mas frecuentes de Fiebre de Origen Desconocido, en niños de 1 a 5 años, en el Departamento de Pediatria del Instituto Guatemalteco de Seguridad Social.

Analizar los resultados de laboratorio que fueron efectuados.

V.- REVISION BIBLIOGRAFICA.

Fiebre:

Definición:

Es la elevación de la temperatura corporal por encima de los valores usuales; 35.8 a 37.2 °C; mediada por un aumento del punto de referencia hipotalámico que regula el calor; el cual puede deberse a anormalidades en el propio cerebro o a sustancias tóxicas que afectan los centros de la regulación de la temperatura, como por ejemplo las sustancias pirógenas.(6-9,17,18)

Patogenia de la Fiebre:

La fiebre puede ser producida por muchos estímulos, como: las bacterias y sus endotoxinas, virus, hongos, espiroquetas, protozoos, reacciones inmunológicas, progestágenos, fármacos y polinucleótidos sintéticos. Estas han sido denominadas *Pirógenos Exógenos (PEx)*. Las citocinas que son denominadas como *Pirógenos Endógenos (PEn)*, que son sintetizados por células que interaccionan con pirógenos exógenos. Estos PEn. actuan a nivel central sobre las neuronas termosensibles situadas en el núcleo preóptico hipotalámico y dan lugar a un incremento en la producción de calor con disminución de la pérdida del mismo. Los principales PEn identificados son la interleucina 1alfa y 1 beta (IL-1), y la caquectina, también denominada factor de necrosis tumoral alfa (TNF). Los monocitos, macrófagos y células derivadas de estos últimos constituyen la principal fuente de IL-1

El centro termorregulador hipotalámico controla la temperatura corporal equilibrando las señales procedentes de los receptores nerviosos periféricos del frio y del calor. Otro factor regulador es la temperatura de la sangre circulante en el hipotálamo. Durante la normotermia, el punto de ajuste es igual a la temperatura corporal central. En respuesta a PEn, se eleva este punto y hay una fase corta de hipotermia la cual stimula el mecanismo que conserva el calor y da como resultado la elevación de la temperatura central dando lugar a la fiebre. (9,17,18).

Patrones Clínicos de la Fiebre:

La fiebre se presenta en varias formas, dependiendo de la causa de la misma.

Fiebre Remitente: es cuando la temperatura diaria elevada vuelve a un nivel de referencia que esta por encima de la normalidad, o cuando las fluctuaciones de la fiebre son mayores, pero las temperaturas diarias permanecen por arriba de lo normal.

Fiebre Intermitente: es cuando la temperatura diaria desaparece y se vuelve a una temperatura normal o cuando se alternan períodos de hipertermia con períodos de apirexia.

Fiebre Héctica: fiebre intermitente o remitente con una oscilación de la temperatura mayor de 1.4°C.

Fiebre Sostenida o Continua: es cuando existe una fluctuación de la temperatura elevada menor de 0.3°c, o cuando la fiebre se mantiene elevada por arriba de lo normal con poca fluctuación.

Fiebre de Recaida: es cuando uno o más días de temperatura alternan con días de fiebre.

Fiebre Séptica: Es aquella en la cual la variación entre la temperatura máxima y la mínima es bastante grande.

Fiebre Cotidiana: es cuando la temperatura llega a su punto máximo una vez al día.

Fiebre Recidivante: que incluye la fiebre Tercina y Cuartana.

Fiebre Terciana: es cuando la temperatura llega a su máximo cada tercer día.

Fiebre Cuartana: es cuando la temperatura llega a su máximo cada cuarto día.(8,9,18)

En los niños, la fiebre se puede clasificar como:

a.- Fiebre de corta duración con signos de localización:

cuyo diagnóstico se puede establecer mediante la historia clínica y la exploración física, con o sin pruebas de laboratorio:

b.- Fiebre sin signos localizadores;

en la cual la historia y la exploración física no sugieren el diagnóstico pero las pruebas de laboratorio pueden establecer la etiología; y

c.- Fiebre de Origen Desconocido.(9)

FIEBRE DE ORIGEN DESCONOCIDO:

La fiebre es un signo universal que indica que existe alguna enfermedad presente. Como síntoma aislado o asociado a otras manifestaciones de nefermedad, es quizás el motivo mas frecuente de consulta pediátrica. En la mayor parte de veces la fiebre es aparente y responde al tratamiento establecido; sin embargo, en algunos pacientes la fiebre persiste y no se identifica la causa (3,8,9)

Petersdorf y Beeson propusieron en 1961 que el término fiebre de origen desconocido (FOD) se reservara para los individuos con: 1.-enfermedad que persiste por tres o mas semanas, 2.- acompañados con temperaturas mayores de 38.4°C (101.2°F) al menos en varias ocasiones y 3.- la fiebre debería permanecer indeterminada después de cuando menos una semana de estudios en un hospital.(3,9,13)

En la actualidad, muchos autores prefieren el término fiebre sin signos de localización (FSSL) para aquellos pacientes con fiebre de inicio reciente en los cuales no hay explicación adecuada, sea por interrogatorio o exploración física. La definicion de FSSL es la aparición de fiebre por lo menos de una semana en un niño en el cual el interrogatorio y la exploración física minuciosas no revelan la causa probable del problema. La fiebre sin signos de localización es mas comun y problemática en niños menores de 24 meses de edad .(3)

Se debe diferenciar entre fiebre de origen desconocido (FOD) y la fiebre sin signos de localización (FSSL) por varias razones:

- 1.- Aunque hay sobreposición, el diagnóstico diferencial de esta dos entidades clínicas es bastante diferente y las causs mas frecuentes de una son diferentes de las de la otra.
- 2.- El niño con FOD en general no presenta una situación de urgencia y requiere diagnóstico oportuno aunque no urgente, o intervención terapeútica. Al contrario, el niño con fiebre de inicio reciente necesita una evaluación y tratamiento inmediato.
- 3.- El tratamiento con antibióticos no está indicado en pacientes con FOD mientras no se tenga el diagnóstico del mismo; pero debe considerarse el uso de antibióticos en pacientes con FSSL.
- 4.- La mayoría de los pacientes con FSSL se atienden ambulatoriamente, mientras que los pacientes con FOD demostrada deben ser investigados intrahospitalariamente.

Las tres causas discernibles mas usuales de FOD en los niños, en orden decreciente de frecuencia son la enfermedades infecciosas, enfermedades del tejido conectivo y las neoplasias. En casi 10 a 20% de los casos, nunca se establece un diagnóstico definitivo.(3,9)

Según estudios realizados en Estados Unidos, las enfermedades infecciosas Sistémicas implicadas mas a menudo en los niños con FOD comprende tuberculosis, brucelosis, tularemia, salmonelosis, infecciones por riquetsias, enfermedades por espiroquetas (sífilis, leptospirosis, fiebre por mordedura de rata), mononucleosis infecciosa, enfermedad por inclusión citomegálica y hepatitis. Las infecciones Localizadas, las causas mas frecuentes son infecciones de vías respiratorias superiores (sinusitis, otitis, amigdalitis), infecciones urinarias, osteomielitis y abscesos ocultos.

Las enfermedades del tejido conectivo que mas comunmente se presentan como FOD son artritis reumatoidea juvenil, lupus eritematoso y vasculitis.(1,3,9)

Los tumores malignos son una causa menos frecuente de FOD en los niños que en los adultos aunque no son raros. En estudios realizados por Pizzo y colegas, el 7% de los casos consultaron por fiebre, estudios realizados por Lohr y Hendley correspondia un 13% y otro estudio realizado porn Chien y colaboradores indican que un 15% presentaban neoplasias o algun tipo de alternaciones hematológicas.

También existe un pequeño grupo de enfermedades miscelaneas las cuales incluyen fiebre por drogas o medicamentosa, fiebre ficticia, displasia ectodermal y disautonomía familiar o Síndrome de Riley-Day.

CAUSAS DE FIEBRE DE ORIGEN DESCONOCIDO:

BRUCELOSIS:

Con frecuencia es una enfermedad breve, autolimitada, en especial si es causada por Brucella Abortus. Sin embargo, en las zonas donde tienen lugar casos asociados con leche o queso de cabra, la brucelosis puede ser grave para los niños. A su inicio la enfermedad es insidiosa o aguda, con fiebre, escalofríos, debilidad, malestar general, pérdida de peso, anorexia, artralgias y mialgias. Algunos pacientes presentan dolor abdominal, hepatomegalia o esplenomegalia.

La Brucella son cocobacilos gramnegativos pequeños, inmóviles, no encapsulados y no esporulados. Las especies de Brucella que infectan al hombre son: B melitensis, B. suis, B. abortus y B. canis; las cuales son transmitidas por la cabra, el cerdo, la vaca y el perro respectivamente.

Algunos de los pacientes pueden presentar anemia. El recuento leucocitario puede ser normal o disminuido y la velocidad de sedimentación puede ser normal o estar elevada. La igM se eleva la primera semana de infección y la IgG durante la 2 o 3 semana,

indicando esta última una infección activa. Las pruebas estándares en tubo (STA) o de microaglutininación detectan anticuerpos séricos principalmente a los antigenos lipopolisacáridos de B. abortus, B. suis o B. melitensis. La mayoría de expertos consideran que un solo título de 1:160 o mayor indica la exposición pasada o presente al microorganismo. Aunque, cuando el resultado de la prueba da una elevación del cuádruple o mayor en el título de las muestras de sueros pares es indicativa de exposición reciente a el microorganismo.

El tratamiento de la Brucelosis es tetraciclina, 30 a 40 mg/kg/d, PO, dividido en cuatro dosis o doxiciclina 5 mg/kg/d, PO, en dos dosis, durante 3 a 6 semanas. Si hay casos refractarios se recomienda una combinación de rifampicina y una tetraciclina, doxiciclina. Y si la enfermedad es grave se administra estreptomicina, 20mg/kg/d, o gentamicina 5 7.5 mg/kg/d durante 5 días y tetraciclina.(8,9,13)

LEPTOSPIROSIS:

Es una infección producida por espiroquetas del genero Leptospira, especie interrogans. Los serotipos mas comunes son L. ictrohemorrhagiae y L. canicola.

La leptospirosis es una enfermedad muy rara, se ha vuelto muy prevalente la infeccion en niños, estudiantes y amas de casa y es mas frecuente en áreas urbanas y suburbanas que en rurales.

La enfermedad se presenta como una infección inaparente. En un 70% de los casos se presenta como una enfermedad aguda febril con signos y síntomas inespecíficos, como meningitis en un 20% y el 10% restante como una disfunción hepatorrenal.

La aglutinación microscópica es la prueba que confirma la presencia de la de la leptospira. Durante la segunda semana de la enfermedad los títulos de anticuerpos serológicos aumentan. También se puede demostrar el microorganismo en una biopsia de musculo durante la primera semana de la infección.

TUBERCULOSIS:

El Mycobacterium tuberculosis es el organismo mas frecuentemente encontrado como causa de FOD. Aunque, en la mayoría de los niños infectados se hallan asintomáticos cuando se descubre por primera vez que la reacción tuberculínica es positiva. En los Estados Unidos, la FOD se presenta mas comunmente en TB de hígado, peritoneo, pericardio, del tracto genitourinario, y ganglios linfáticos hiliares.

En los niños es mas frecuente la Tuberculosis ganglionar y la miliar, en esta última se afecta comunmente el higado y la medula osea; por lo cual es importante hacer biopsia de higado y aspirado de médula ósea para ser cultivados y procesados.

Es importante realizar lavado gástrico en niños que presentan FOD para descartar la presencia de TB como causa de la misma; asi como también examen de esputo, líquido cefalorraquideo, líquido pleural, orina y otros líquidos corporales con el fin de establecer un diagnóstico.

La tuberculosis del pericardio puede presentarse con fiebre, pérdida de peso, debilidady dolor precordial asociado; se hace el diagnóstico del mismo por medio de cultivo de líquido pericárdico o por medio de biopsia del pericardio.

Los farmacos utilizados en el tratamiento de la tuberculosis son: la isoniacida, la rifampicina, la estreptomicina, la pirazinamida, el etambutol, siempre siguiendo el programa o régimen de tratamiento adecuado para cada infeccion o categoria patologica.(7-9,13)

SALMONELOSIS:

Las infecciones por Salmonella se categorizan como estado de portador asintomático, gastroenteritis, fiebre entérica, bacteriemia sin foco o infecciones focales. La enfermedad mas frecuente es la gastroenteritis, en la que con frecuencia se presenta diarrea, cólicos, sensibilidad abdominal y fiebre.

Los microorganismos Salmonella son bacilos gramnegativos de la familia Enterobacteriaceae. Se han identificado tres especies primarias, S. typhi, S. choleraesuisy S. enteritidis.

En la Salmonelosis encontramos leucopenia de 3,000 a 4,000 celulas por mm3 como característica de la fase febril. Durante la segunda semana es comun descubrir sangre oculta y leucocitos mononucleares en las heces con la tinción de azul de metileno. En el examen de orina se observa la presencia de albuminuria transitoria durante el período febril. El método diagnóstico mas confiable para establecer el diagnóstico definitivo es el hemocultivo. Resulta positivo en 70 a 90% de los pasientes de la primera semana y se obtiene resultados positivos hasta un 40% de los pacientes de la tercera semana. El coprocultivo alcanza un maximo del 75% durante la tercera y cuarta semanas.

En las pruebas serológicas un título único de 1: 320 o mayor de anticuerpos anti-O (prueba de Widal) en un niño sugiere Salmonelosis como causa de FOD.

Para el tratamiento el primer paso es la correccion de la deshidratación si existe. Posteriormente se utilizan antibióticos tales como: ampicilina 200 a 300 mg/kg/24 hrs, amoxicilina 100 mg/kg/24 hrs o cloranfenicol de 50 a 100 mg/kg/24 hrs. (8,9,13)

ENDOCARDITIS BACTERIANA

Es una enfermedad de mortalidad elevada. En niños ocurren mas a nivel de malformaciones congenitas o adquiridas. Los organismos

mas frecuentes involucrados son Streptococcus viridans, enterococcus, Staph. aureus y Staph. epidirmidis.

Los sintomas y signos iniciales son, por lo general leves en especial cuando el microorganismo infectante es S. viridans. Muchas veces, el único antecedente médico que se puede descubrir es una fiebre prolongada sin otras manifestaciones, que persiste incluso durante varios meses. Dependiendo de la virulencia del agente causal, los hallazgos clínicos pueden incluir signos de embolización y cambios en la exploración cardiaca. La esplenomegalia y las petequias son comunes. Son frecuentes los soplos nuevos, especialmente cuando hay destrucción de válvulas y cuando existe insuficiencia cardiaca congestiva secundaria.

Cuando la enfermedad es por Staphilococcus, se pueden encontrar embolos pulmonares, nodulos de Osler, lesiones de Janeway y hemorragias subungueales.

En pacientes con endocarditis bacteriana subaguda, casi siempre se observa anemia normocítica, nomocrómica. Hay aumento de la velocidad de eritrocedimentación y del valor de las inmuno globulinas del suero.

El ecocardiograma se utiliza para documentar la presencia y localización específica de las vegetaciones en las valvulas cardiacas. (3,7-9)

En la mayoría de los pacientes los cultivos son positivos; suelen ser adecuados entre 3 y 5 muestras de sangre de 20 a 30 ml.

En caso de endocarditis con cultivos negativos, es importante cultivar medula ósea y pruebas serológicas para Candida, Histoplasma y Brucella.

ABSCESOS

Absceso Hepatico:

Estos son frecuentes en niños inmunosuprimidos. En la mayoria -13-

de pacientes el único hallazgo es la fiebre persistente. El diagnóstico se hace por medio de centellografía hepática si el absceso es mayor de 2 cm. de diametro. (7,8,9)

Abscesos Subfrénetico, Perinefrítico Pélvico y Apendicular:

Estos se sospechan cuando el paciente tiene una historia de enfermedad intraabdominal o cirugía previa e inicia con fiebre y dolor abdominal. Los microoganismos mas frecuentes son: Staphylococcus aureus, Streptococcus, E. coli y anaerobios.

Los abscesos subfrénicos aparecen en el área localizada entre el diafragma y el colon transverso. Los síntomas aparcen de 3 a 6 semanas después de la cirugía. La radiografía de tórax puede mostrar atelectasias ipsolaterales, derrame pleural, elevación del hemidiafragma y neumonia basal.

Abscesos pélvicos son comunes en niños con FOD. La osteomielitis crónica de los huesos pélvicos, lesiones de la piel sobre infectadas asociada con linfadenitis, apendicitis, salmonelosis, y la tromboflebitis pélvica son algunas causas frecuentes. (1,3,4,7-9)

Abscesos del Psoas:

Deben de sospecharse en pacientes con historia de traumatismo o cirugia abdominal. Los signos y sintomas que presentan son: dolor inguinal, nflamación y fiebre; ademas hay un aumento en el número de los leucocitos. El diagnóstico se realiza por medio de ultrosonografía. Al hacer el diagnostico se recomienda iniciar inmediatamente antibioticoterapia y programar una cirugía y drenaje del mismo. (9,14)

MASTOIDITIS

La sordera, la otalgía y la fiebre son fundamentalmente el resultado de la infección en el seno del oido medio. Estas se deben a una otitis media aguda, las celdillas mastoideas estan también inflamadas; por

eso, la mastoiditis aguda es una extención natural y parte del proceso patológico de la infección aguda del oido medio. Cuando existe el dolor y la fiebre por mas de 4 días se debe sospechar la presencia de mastoiditis aguda. El organismo mas comunmente identificado en cultivo es el Streptococcus pneumoniae. (5,8,9)

CAUSAS VIRALES

MONONUCLEOSIS INFECCIOSA

Es el resultado de una infección del sistema linfático por el virus de Epstein Barr, el cual pertenece al grupo del herpes virus. Clinicamente se manifiesta por fiebre, faringitis exudativa, linfadenopatia, hepatoesplenomegalia, linfocitos atípicos en sangre periférica y formación de anticuerpos heterófilos.

La mayoría de veces los signos y síntomas son muy inespecificos, presentándose unicamente fiebre, razón por la cual el diagnóstico a sido muy difícil y al inicio del estudio del paciente se a clasificado como FOD.

Con frecuencia, la infección se contrae en las etapas tempranas de la vida, en especial entre los grupos socioeconomicos inferiores, en los cuales es común la desiminacion intrafamiliar. El medio de transmición se produce por intercambio de la saliba en su estado libre y durante la enfermedad clínica y con frecuencia en los 6 meses despées de la curación. Se cree que el reservorio pueda ser las celulas de las parotidas.

La prueba serológica mas conocida es la de Paul Bunnell Davidsohn para la aglutinación de matias de carnero. Se basa en el hallazgo de numerosos anticuerpos anormales en las personas que padecen mononucleosis infecciosa. El anticuerpo especifico es de la clase IgM.

Se ha utilizado esteroides y aciclovir en su tratamiento pero sin una seguridad en su beneficio. (3,7,8,9,13,18)

INFECCION POR CITOMEGALOVIRUS

Las infecciones asintomaticas son las mas frecuentes, en particular en los niños. El cotomegalovirus humano, es un virus ADN, es miembro del grupo herpes virus. La incidencia de la infección congénita y adquirida es mas alta entre las poblaciones con bajo nivel socioeconómico. Se transmite por contacto íntimo y se asocia con infección inaparente. Cuando se introduce la infección en un ambiente familiar, muchas veces todos los miembros susceptibles de la familia terminan desarrollando la infección habitualmente sin apreciarse la enfermedad. La infección adquirida puede resultar del contacto con citomegalovirus de las secreciones cervicales durante la segunda etapa del parto. El contacto con saliba, secreciones de vías respiratoria, espermatozoides, leucocitos, leche, heces, asi como orina pueden conducir a la transmisión del virus. Esta infección se da mas en pacientes homosexuales. La madre con una inección primaria, secundaria o recurrente puede contagiar al feto.

En la infección congénita son asintomaticos en el 90%. Las manifestaciones clínicas son: Hepatoesplenomegalia, ictericia, purpura, microcefalia, calcificaciones cerebrales y corioretinitis son las mas sobresalientes.

Suelen ser también inaparentes las infecciones adquiridas; se ha encontrado el virus en la leche materna de pacientes con neumonía, tos paroxistica, exantema petequial, hepatoesplenomegalia.

El diagnóstico de la infección congénita puede hacerse mediante el aislamiento del virus durante la primera semanade vida o por demostración al nacimiento de grandes celulas portadoras de incluciones en tejido u orina. Solo la recuperación del virus de un organo blanco da pruebas inequivocas de que la enfermedad se produce por infeccion adquirida por CMV. Sin embargo, puede hacerse un diagnóstico presuntivo sobre la base de una elevación del cuadruple en el título de anticuerpos en sueros pares o por escreción del virus.

Se han utilizado para el tratamiento varios agentes antivirales como: la deoxiurudina, floxuridina, arabinosido de citosina, arabinosido

de adenina, aciclovir y ganciclovir, este último en beneficio para tratar la retinitis producida por infecciones adquiridas por CMV en pacientes con sida.(3,7-9,13)

MALARIA

Es causada por microorganismos protozoarios del genero Plasmodium. Las cuatro especies conocidas que infectan al hombre son P. vivax, P. ovale, P. malariae y P. falciparum. El mosquito Anofeles es el responsable de la transmisión de la enfermedad por medio de la picadura cuando esta infectado ya con el microorganismo; aunque también puede ser transmitido por transfusiones sanguineas y la utilización de material para hipodermia.

La enfermedad se presenta clásicamente con fiebre, escalofrios, sudoración y cefalea. Otros síntomas incluyen nauseas, vómitos, artralgias, y dolor abdominal; al igual que la palidez e ictericia que son causadas por la hemolisis. La malaria en los niños puede parecerse a la sepsis, presentándose solo con anorexia, inquietud y letargia. Infecciones severas por Plasmodium falciparum pueden resultar en fallo hepatico y renal, shock, encefalopatia, coma y muerte.

La historia clínica es la prueba diagnóstica mas importante; ya que se sospecha el diagnóstico en pacientes con historia de haber viajado a áreas endémicas o que tengan antecedentes de ataques palúdicos.

Para el diagnóstico un hemograma con recuento de leucocitos normal o bajo, plaquetas disminuidas, la velocidad de sedimentacion elevada. En frotis de sangre periférica de pacientes sintomaticos la visualización de plasmodios parasitando eritocitos. La realización de la gota gruesa teñida con colorantes de Giemsa o Field diluida.

Para el tratamiento de la malaria se utiliza la cloroquina, amodiaguina, guinina o primaguina. (3,7-9,13,18)

ARTRITIS REUMATOIDEA JUVENIL

Esta puede presentarse como: a.- una enfermedad sistémica, caracterizada por temperaturas altas, rash y linfadenopatia; b.-poliartritis sistémica o c.- artritis monoarticular o poliarticular.

La fiebre se presenta en todas las formas de artritis reumatoidea juvenil en una frecuecia que varia entre el 40 al 90%, la forma sistémica se presenta con fiebre en casi un 100% de los casos.(3,7-10,12)

Las pruebas de laboratorio no son específicas: la velocidad de sedimentación esta aumentada, hay anemia, leucocitosis, anticuerpos antinucleares se encuentran en niños con factor reumatoideo negativo (25%), factor reumatoideo positivo (75%). Los factores reumatoideos se encuentran en alrededor del 5 al 10% de los niños con Artritis Reumatoidea Juvenil.

LUPUS ERITEMATOSO SISTEMICO (LES)

Es una enfermedad de una historia natural imprevisible y progresiva, mas aguda y grave que el adulto. La enfermedad puede comenzar de manera insidiosa o aguda. Algunas veces, los síntomas anteceden en años al diagnóstico de LES. La sintomatología precoz mas frecuente en los niños comprende fiebre, malestar, artritis o artralgias y exantema. La mayor parte de los niños afectados presentan fiebre intermitente o mantenida en algunas ocasiones. Son comunes el malestar, la anorexia, la pérdida de peso y debilidad.(3,8,9)

La causa es desconocida; aunque se piensa que en ésta está alterada la reactividad inmunológica, quizá de manera determinada genéticamente. Los niveles séricos de inmunoglobulinas están aumentados. Existe asociación entre la inflamación e inmunocomplejos circulantes, particularmente complejos de ácido desoxirribonucleico (ADN) y anticuerpos que reaccionan con el ADN. Estos inmunocomplejos se depositan en los tejidos, fijan el complemento e inician una respuesta inflamatoria que produce lesiones tisulares. (3,8,9)

Las alteraciones se presentan en multiples localizaciones y afectan a varios aparatos. En los tejidos lesionados es característica la existencia de masas amorfas de material extracelular que se tiñen de púrpura con la tinción de hematoxilina.

El diagnóstico es clínico: erupción malar, erupción discoide, fotosensibilidad, úlceras orales, artritis, serositis, trastorno renal y trastorno neurológico, y se confirma por pruebas de laboratorio. Los anticuerpos anti-ADN bicatenario son practicamente de diagnóstico, pero solo se presentan en pacientes de enfermedad grave y activa.

La terapia debe particularizarse según la extensión y gravedad de la enfermedad de cada paciente. No hay tratamiento especifico. En general, debe tratarse a los pacientes para que mantengan un buen estado general y niveles de complemento sérico normales.(3,8,9,12)

VASCULITIS

Se caracteriza por inflamación dela pared vascular, los distintos patrones de enfermedad dependen del tamaño y la localización de los vasos lesionados. La vasculitis puede ser una enfermedad primaria o secundaria a trastorno del tejido conjuntivo, infección y otros procesos. Puede limitarse a la piel o darse en varios organos. Cuando se afectan los pequeños vasos no musculares, la enfermedad toma la forma de la vasculitis de Schonlein-Henoch (púrpura anafilactoide). Cuando se alteran las grandes arterias musculares, el cuadro se denomina poliarteritis nudosa, entre cuyas variantes está la granulomatosis de Wegener. En la arteritis de Takayasu, los lugares de inflamción son la aorta y otros grandes vasos. La poliarteritis infantil y la enfermedad de Kawasaki se caracterizan por la vasculitis de las grandes arterias coronarias y, en menor extensión, de otros vasos centrales. Se desconocen las causas de estos trastornos, aunque pueden aparecer tras la exposicion a farmacos o alergenos. (3,8-10)

NEOPLASIAS

El comun denominador de muchas enfermedades malignas es la fiebre. La enfermedad de Hodgkin, el linfosarcoma, el linfoma no Hodgkin, las leucemias agudas y los histiocitos malignos; estos producen interleucina-1/pirogenò endógeno, lo cual ocasiona que aumente la temperatura.(8,9,18)

LINFOMA DE HODGKIN

El linfoma Hodgkin es el que mas se ha asociado a FOD, ya que en cuanto mas ganglios linfáticos esten afectados, mas posibilidad existe que la fiebre sea el síntoma inicial. La fiebre es el principal síntoma cuando los ganglios retroperitoneales están afectados. Los linfomas que afectan el bazo tienen una incidencia alta de fiebre y se manifiestan junto con anorexia, malestar general y pérdida de peso en los niños con FOD. (1,3)

Es raro que este tumor aparezca antes de los cinco años de vida, es mas frecuente en muchachos que en muchachas. La enfermedad se origina en las zonas T-dependientes del tejido linfoide. El dato histológico central es la célula de Reed-Sternberg.

Hay cuatro tipos histológicos de la enfermedad de Hodgkin cada uno de los cuales tiene manifestaciones clínicas e implicaciones pronósticas especiales. Forma Predominantemente Linfocitica; de Esclerosis Nodular, esta es la mas frecuente y afecta a los jóvenes y a los adolescentes; de Celularidad Mixta que es la segunda forma en orden de frecuencia; y la Depleción Linfocítica que es la menos frecuente y de peor pronóstico.

Un patron de fiebre, tipo Pel Epstein (ciclos de 3 a 30 días con periodos febriles y afebriles) es muy sugestivo de la enfermedad de Hodgkin.

LEUCEMIAS

Las leucemias son la forma mas frecuente de cáncer en la niñez. Las leucemias linfocíticas agudas constituyen alrededor de un 76% de los casos, siendo máxima su incidencia hacia los cuatro años de edad.(3,8,9)

Las manifestaciones clínicas generales de las leucemias se parecen entre si pues todas ellas suponen un profundo deterioro de la función de la médula ósea. Sin embargo, las manifestaciones específicas y los datos de laboratorio son distintos y las diferencias son considerables en cuanto al pronóstico y la respuesta al tratamiento. (1,3,8,9)

Las leucemias agudas se asocian con fiebre y ocurren en presencia de frote periferico normal como se ha visto en preleucemia y leucemia aleucemica. La aspiración de la médula ósea ayuda en el diagnóstico de la fase aleucemica, pero en las formas preleucemicas, la aspiración de la médula ósea es negativa y la fiebre persiste. (3,13)

FIEBRE POR DROGAS

Ciertas drogas pueden causar fiebre de origen desconocido en niños. Casi todas las drogas utilizadas en el tratamiento de las enfermedades de la infancia están asociadas con reacciones alérgicas. A veces la fiebre es la única manifestación a la reacción alérgica.

La aplicación tópica de gotas de atropina puede causar fiebre. Las fenotiazinas y las drogas anticolinergicas pueden dañar la regulación de la temperatura inhibiendo la sudoración. La epinefrina puede afectar el mecanismo termorregulador y producir fiebre. La administración de antidepresivos triciclicos e inhibidores de monoamino oxidasa ha sido asociada con pirexia, convulsiones y muerte.

La fiebre por drogas generalmente se presenta de 8 a 10 dias despues de haber iniciado el tratamiento. Es una fiebre baja que

puede ser continua o intermitente. La omision de la droga generalmente es seguida por la desaparicion de la fiebre 48 horas despues. (3,8,9)

FIEBRE FICTICIA

Este tipo de fiebre no es frecuente en pediatria, mas que todo se observa en mujeres jovenes.

Las claves para la detección de fiebre ficticia son: 1.- la ausencia de taquicardia en presencia de fiebre, 2.- ausencia de sudoración; 3.- falta de la curva de temperatura corporal de seguir la variación diaria normal; 4.- presencia de hiperpirexia y 5.- temperatura rectal normal tomada en la presencia de personal hospitalario.(3,8,9)

DISAUTONOMIA FAMILIAR (SINDROME DE RILEY-DAY)

Es una enfermedad de caracter autosomica recesivo limitada de los judios Ashkenazi. Se caracteriza por inestabilidad autónoma (sudoración anormal, pérdida de control vasomotor, hipertensión labil) perturbación del sentido del gusto, ausencia de papilas fungiformes, disminución de las sensaciones de dolor y temperatura, hiporreflexia, episodios de fiebre, ataques de vómitos, falta de lagrimación y ulceración corneal.

La administración de histamina vía intradérmica no produce enrojecimiento de la piel. La coloración de metacolina en el saco conjuntival produce constricción pupilar en niños con Sx de Riley-Day pero no hay respuesta en un niño normal. Estudios histológicos de nervios perifericos evidencian disminución en el número de fibras no mielinizadas que transmiten dolor, temperatura y sensación del gusto. (3,8,9,18)

DIAGNOSTICO

La investigación de la causa básica de la fiebre requiere de un plan de acción muy organizado. Como en la mayoría de los pacientes con el diagnostico de FOD no tienen una fuente obvia de la fiebre, la investigación se debe dividir de la siguiente manera:

- 1.- Observación del patron de la temperatura,
- 2.- Historia clínica minuciosa,
- 3.- Examen físico detallado y completo,
- 4.- Examenes de laboratorio
- 5-. Procedimientos no invasivos y
- 6.- Procedimientos invasivos. ((3,13)

PATRON FEBRIL

Es de vital importancia establecer que el paciente con diagnóstico de FOD tenga fiebre verdadera. La hora apropiada para medir la temperatura diaria es a las 6:00 y 18:00 horas. La observación cuidadosa del patron febril muchas veces determina que el diagnóstico de fiebre es ficticia.

Los patrones febriles han sido clasificados como: remitente, inetermitente, héctica, sostenida o continua, de recaida, séptica, cotidiana y recidivante en la cual se encuentra la terciana y la cuartana. Sin embargo, el patron febril tiene importancia unicamente en el diagnóstico de la malaria, neutropenia ciclica y fiebre asociada a enfermedad de Hodgkin.

HISTORIA CLINICA

La historia clínica y la sintomatología pueden ser una guía al diagnóstico de ciertas enfermedades febriles. Una historia de exposición

a animales es crítica para descartar las enfermedades zoonóticas por ejemplo la leptospirosis. Hay que investigar una historia de pica. La ingesta de tierra puede indicar el diagnóstico de larvas migrans visceral, o toxoplasmosis. Una historia de viajes, interrogandole al paciente desde la fecha de su nacimiento, a veces ayuda a llegar al diagnóstico de histoplasmosis, coccidioidomicosis, blastomicosis o malaria. El uso de drogas, incluso agentes topicos, gotas oculares debe ser descartado. (3,8,9,13)

EXAMEN FISICO

Todo paciente que tenga diagnóstico de FOD requiere la práctica de exámenes físicos repetidos durante la investigación de la enfermedad. Algunas áreas del cuerpo merecen inspección diaria porque los hallazgos clínicos pueden cambiar de un dia para otro. Estas áreas incluyen la piel, los ojos, uñas, ganglios linfáticos, abdomen y corazón.

Se debe observar la presencia o ausencia de sudoración. La continua ausencia de sudor, mas presencia de fiebre sugieren deshidratación por vómitos, diarrea, o diabetes insipida. También puede iniciar displasia ectodermica anhidrotica o disautonomia familiar.

El rash de la enfermedad de Still (artritis reumatoidea juvenil) es leve y desaparece rápidamente. La inspección a menudo de los ganglios linfaticos es necesaria porque muchas enfermedades que se manifiestan como FOD involucran solamente un ganglio al inicio, por ejemplo, la enfermedad de Hodgkin, toxoplamosis o la mononuclosis infecciosa, linfogranuloma venereum, la enfermedad de Newcastle, enfermedad por arañazo de gato, tuberculosis, lupus eritematoso y leptospirosis.

La ausencia de la constricción pupilar puede ser debido a ausencia del musculo constrictor de la pupila; este musculo deriva mas del ectodermo que del mesodermo y se desarrolla embriológicamente cuando se produce la diferenciación estructural y funcional del hipotálamo. La FOD a veces se debe a disfuncion hipotalámica.

La ausencia de lágrimas o el reflejo corneal ausente y la lengua lisa en la presencia de fiebre sugiere disautonomia familiar. Sensibilidad en el area de los senos debe ser investigado y transiluminado. Hiperemia de la faringe aun en ausencia de exudado o síntomas específicos puede ser una guía al diagnóstico de mononucleosis infecciosa, citomegalovirus, toxoplasmosis, tulareamia, salmonellosiso leptospirosis.

Los huesos y los musculos deben de ser palpados. La sensibilidad sobre un hueso puede ser encontrado en la osteomielitis o puede indicar invasión a la médula ósea debido a una neoplasia. (3,8,9)

PROCEDIMIENTOS NO INVASIVOS

Los estudios de laboratorio deben de ser dirigidos hacia los que mas probablemente ayudaran a llegar al diagnóstico definitivo. En niños que cumplen con los criterios de FOD, el hemograma y el aáalisis de orina tienen un mismo valor diagnóstico. Sin embargo, un recuento de neutrofilos menor de 500 es evidencia contra la existencia de infección bacteriana. Niños con mas de 10,000 polimorfonucleares o 500 cayados por mm3 tienen un 80% de posibilidad de tener una infección bacteriana severa. (3,8,9,18)

Una velocidad de sedimentación mayor de 30 mm/hora indica inflamación. Se debe de tomar hemocultivo para aerobios y anaerobios. El aislamiento de leptospiras, Francisella, o Yersinia requiere medios especiales. No se debe realizar hemocultivos si se sospecha un síndrome viral y si el cuadro clínico del paciente no es severo.

Se debe realizar una prueba de tuberculina con derivado proteíco purificado estabilizado con polisorbato 80 (Tween). El frote periférico puede evidenciar una anemia normocítica normocrómica, un hallazgo comun en pacientes con infección crónica. También se deben tomar urocultivos.(12)

Estudios radiológicos de tórax, senos, mastoides o tracto gastrointestinal pueden estar indicados después de encontrar

hallazgos positivos en el examen físico o en la historia clínica. También se realizan estos estudios en niños que persisten con fiebre en ausencia de otros signos o síntomas.

Con el examen de la médula ósea se puede diagnosticar leucemia, neoplasias metastasicas, enfermedad por mycobacterias, hongos, parasitos e histiocitosis.

Pruebas serológicas ayudan en el diagnóstico de mononucleosis infecciosa, citomegalovirus, toxoplasmosis, salmonellosis, tularemia, brucelosis, leptospirosis y artritis reumatoidea juvenil.

La tomografía axial computarizada cerebral puede detectar lesiones intracaniales; también ayuda en detectar abscesos epidurales, masas retrobulbares y enfermedades que afectan los senos y la nasofaringe. La tomografía también es efectiva en delinear abscesos intra-abdominales, retroperitoneales, retroesternales y ganglios linfaticos mesentericos que pueden ser causa de FOD. Este procedimiento también puede detectar lesiones en el bazo, higado, riñones, adrenales, pancreas, corazón, mediastino y pelvis. (8,9,18)

El ultrasonido ayuda a demostrar la presencia de anomalias cardiacas que pueden causar fiebre. El ecocardiograma puede detectar vegetaciones de las valvulas cardiacas. La ultrasonografía es útil en detectar anormalidades del pancreas, vesicula biliar, higado, bazo, pelvis y abdomen.

La linfangiografía es un buen método para demostrar los ganglios retroperitoneales, iliacos, y periaórticos que pueden estar afectando al paciente con linfoma y la enfermedad de Hodgkin.(3,8,9,18)

PROCEDIMIENTOS INVASIVOS

Las biopsias tanto de hígado como de médula ósea son procedimientos invasivos de rutina en pacientes con FOD, siempre y cuando los estudios previamente mencionados no evidencian ningun

hallazgo que oriente al diagnóstico. Otros sitios de biopsia pueden incluir la piel, pleura, ganglios linfáticos, riñon, músculo, nervios, intestino o cualquier otro tejido involucrado en el examen físico e imagenes diagnósticas.

La broncoscopia, peritonoscopia y otras endoscopias son utilizadas para la inspección y obtención de tejidos y líquidos indispensables para ser estudiados.

Con el aumento de la especificidad y seguridad de los métodos diagnósticos no invasivos, la necesidad de laparotomía diagnóstica ha disminuido marcadamente en pacientes con fiebre de origen desconocido. Las ventajas de la laparotomia diagnóstica han sido demostrados en varios estudios y esta indicada en pacientes con FOD y dolor abdominal cuando los estudios anteriormente mencionados han fallado. (3,9)

V.- METODOLOGIA

A.- Tipo de estudio:

El presente estudio es de tipo descriptivo retrospectivo, en donde se revisaron las causas de fiebre de origen desconocido en los expedientes de pacientes que ingresaron al Departamento de Pediatria del Instituto Guatemalteco de Seguridad Social, zona 9.

- B.- Selección del objeto de estudio y universo: El estudio será realizado con todos los los expedientes clínicos de niños de 1 a 5 años que ingresaron con diagnóstico de fiebre de origen desconocido, de Enero de 1993 a Diciembre de 1997.
- C.- Criterios de inclusion para FOD:
 - a.- Expedientes clínicos de Niños de 1 a 5 años que incluven:
 - a.1- Presencia de fiebre de 38.4 °C o mayor con tres o mas semanas de duración.
 - a.2 Diagnóstico indeterminado después de una semana de investigacion intrahospitalaria.
- D.- Criterios de exclusión para FOD:
 - a.- Expedientes incompletos.

E.- Recursos:

- a.- Humanos:
- a.1 Personal encargado del archivo del Depto de Pediatria del IGSS.

b.- Materiales:

- b.1 Boletas para recolección de los datos.
- b.2 El archivo del Depto de Pediatria del IGSS.
- b.3 Expedientes de los pacientes a estudio.
- b.4 Bibliotecas donde se obtuvo la información.
- b.5 Bibliografía obtenida por medio de Medline.
- b.6 Computadora, impresora, hojas, y equipo de escritorio.

EJECUCION DE LA INVESTIGACION:

Se revisaron los libros de ingreso de los Servicios de los encamientos dos y cuatro del Departamento de Pediatría del Instituto Guatemalteco de Seguridad Social, zona 9, se seleccionaron los pacientes que fueron ingresados, de enero de 1993 a diciembre de 1997, con diagnóstico de Fiebre de etiología. Luego se buscaron los expedientes de estos casos en el archivo, tomando como objeto de estudio todos los expedientes de los pacientes que ingresaron con dicho diagnóstico.

De los expedientes recopilados que cumplieran con los criterios de Fiebre de Origen Desconocido, se procedió a realizar el estudio. Todos estos expedientes fueron revisados extrayendo de los mismos el diagnóstico final. De estos diagnósticos finales, se obtuvo las primeras cinco causas encontradas de Fiebre de Origen Desconocido.

Como datos adicionales se revisaron los exámenes de laboratorio tomados durante la primera semana de investigación intrahospitalaria, haciendo con ellos una relación entre las causas encontradas y los datos positivos en los mismos.

Para la recolección de los datos se utilizó una boleta, elaborada especialmente para el presente estudio.(Anexo 1)

TRATAMIENTO ESTADISTICO:

En base a los datos obtenidos de la boleta de recolección de datos, se presentó esta información en cuadros de tabulación y distribución de frecuencia. No se utilizó ninguna prueba de significancia estadística, ya que el estudio es de tipo descriptivo.

VARIABLES A ESTUDIO

NOMBRE DE VARIABLE	DEFINICION CONCEPTUAL	DEFINICION OPERACIONAL	ESCALA DE MEDICION	UNIDAD DE MEDIDA
Fiebre de origen desconocido	Enfermedad de 3 o + semanas de duración, T= 38.4 y +, diagnóstico indeterminado despues de 1s^ de investigación.	Expedientes clí- nicos de paciente que reunan crite- rios de FOD.	Nominal	Enf. de 3 o + ^s T= 38.4°C o > Dx indeterminado después de 1 semana de inves- tigación.
Anemia	Hemoglobina <10g/dl	Registro clinico reporte <10g/dl	Ordinal	gramos/dl
Leucopenia	Leucocitos < 5,000 celulas/ul	Reg. Clinico report < 5,000 celulas/ul	Ordinal	celulas/ul
Leucocitosis	Lecucocitos >15,000 celulas/ul	Reg. clinico report >15,000 celulas/ul	Ordinal	celulas/ul

DEFINICION CONCEPTUAL	DEFINICION OPERACIONAL	ESCALA DE MEDICION	UNIDAD DE MEDIDA
Neutrofilos < 41% de leucocitos total	Registro clinico reporte <41%	Ordinal	Porcentaje sobre leucocitos totales
Neutrófilos >80% de leucocitos total	Registro clinico reporte >80%	Ordinal	Porcentaje sobre leucocitos totales
Linfocitos >45% de leucocitos total	Registro clinico reporte >45%	Ordinal	Porcentaje sobre leucocitos totales
Linfocitos <24% de leucocitos total	Registro clinico reporte <24%	Ordinal	Porcentaje sobre Leucocitos totales
Plaquetas <150,000mm	Reg. Clinico report	Ordinal	Plaquetas en mm
	Neutrofilos < 41% de leucocitos total Neutrófilos >80% de leucocitos total Linfocitos >45% de leucocitos total Linfocitos <24% de leucocitos total Plaquetas	Neutrofilos < 41% de leucocitos total Neutrófilos >80% de leucocitos total Linfocitos >45% de leucocitos total Linfocitos <24% de leucocitos total Plaquetas Plaquetas OPERACIONAL Registro clínico reporte >80% Registro clínico reporte >45% Registro clínico reporte <24% Registro clínico reporte <24%	CONCEPTUAL OPERACIONAL MEDICION Neutrofilos < 41% Registro clinico reporte <41% Neutrófilos >80% Registro clinico reporte >80% Linfocitos >45% Registro clinico reporte >45% de leucocitos total Linfocitos <24% Registro clinico reporte >45% Drdinal Plaquetas Reg. Clinico report Ordinal Ordinal

VARIABLES A ESTUDIO

- 1	MOMBERS		A Comment of the Comm		
	NOMBRE DE	DEFINICION	DEFINICION	ESCALA DE	UNIDAD DE
	VARIABLE	CONCEPTUAL	OPERACIONAL	MEDICION	MEDIDA
-	Manus Million III				
	Reaccion Mantoux	Reacción Mantoux			
	Positiva	Induración >10mm	Induración >10mm	Ordinal	Tamaño de indu-
1		a 48-72 horas	a 48-72 horas		ración en mm.
		de aplicación	de aplicación		
	N1				
-	Negativa	Induración	R.C. Induración	Ordinal	Tamaño de indu-
1	_	0-5mm a 48-72hrs	0-5mm a 48-72hrs		ración en mm.
1		de aplicación	de aplicación	A CONTRACTOR OF THE CONTRACTOR	
1	Dudosa	Indiana al f	2011		
1	Dudosa	Induración	R.C. Induración	Ordinal	Tamaño de indu-
-		5-9mm a 48-	5-9mm a 48-		ración en mm.
1		72hrs de apli- cación	72hrs de apli-		
		Cacion	cación		
	Gota Gruesa +	Presencia de	R. C. Presencia de	Manada	
1	7.2004	Plasmodium spp	Plasmodium spp	Nominal	Presencia de
	A COLUMN TO THE PARTY OF THE PA	frote de sangre	frote de sangre		Plasmodium spp
-		now ac sangle	HOLE UE SAHUIE	1	frote de sangre

NOMBRE DE VARIABLE	DEFINICIÓN CONCEPTUAL	DEFINICION OPERACIONAL	ESCALA DE MEDICION	UNIDAD DE MEDIDA
Hemocultivo +	Crecimiento bacteriano en cultivo sangre	R. C.Crecimiento bacteriano en cultivo sangre	Nominal	Crecimiento bacteriano en cultivo sangre
Urocultivo +	Crecimiento bacteriano en cultivo orina >100,000 colonia	R. C. Crecimiento bacteriano en cultivo orina >100,000colonia	Ordinal	Numero de colonias en cultivo
Orocultivo +	Crecimiento de germen patogeno en secrecion orofaringea	R.C.Crecimiento bacteriano en secreción orofaringea en Reg. clinico	Nominal	Crecimiento de germen patogeno cultivo secrecion orofaringea.

R.C. Registro clinico

A continuación se presentan los resultados obtenidos de investigación.

<u>a</u>

VII.- PRESENTACION DE RESULTADOS

Causas de Fiebre de Origen Desconocido en Pacientes del Departamento de Pediatria del IGSS, zona 9, del 01 de enero de 1993 a 31 de diciembre de 1997,

CAUSA	FRECUENCIA
Proceso viral	5
Infección del tracto urinario	4
Fiebre Tifoidea	2
Tuberculosis pulmonar	1
Artitris Septica en cadera derecha	1
Fallo de Medula Osea	1
Enfermedad de Still	1
Bronconeumonia	1
Malaria	1
Sin diagnostico	4
TOTAL	21

Fuente: Boleta de Recolección de Datos

Cuadro No. 2

Distribución de frecuencia según Edad de Pacientes con Diagnóstico de Fiebre de Origen Desconocido en el Departamento de Pediatría de IGSS, zona 9, del 01 de enero de 1993 al 31 de diciembre de 1997.

SEXO	FRECUENCIA
Masculino	10
Femenino	11
TOTAL	21

Fuente: Boleta de Recolección de Datos

Distribución de frecuencia según Edad de Pacientes con Diagnóstico de Fiebre de Origen Desconocido en el Departamento de Pediatría de IGSS, zona 9, del 01 de enero de 1993 al 31 de diciembre de 1997.

EDAD	FRECUENCIA
1a - 2a	12
2a1m - 3a	6
3a1m - 4a	2
4a1m - 5a	1
TOTAL	21

Fuente: Boleta de Recolección de Datos

Cuadro No.4

Frecuencia de Anemia en Pacientes con Diagnóstico de Fiebre de Origen Desconocido en el Departamento de Pediatria de IGSS, zona 9, del 01 de 1993 al 31 de diciembre de 1997.

EDAD	FRECUENCIA
Normal	10
Bajo	11
TOTAL	21

Fuente: Boleta de Recolección de Datos

Cuadro No. 5

Recuento de Globulos Blancos en Pacientes con Diagnóstico de Fiebre de Origen Desconocido en el Departamento de Pediatría de IGSS, zona 9, del 01 de 1993 al 31 de diciembre de 1997.

RECUENTO DE G. B.	FRECUENCIA
Normal	8
Leucopenia	6
Leucocitosis	7
TOTAL.	21

Fuente: Boleta de Recolección de Datos

Cuadro No.6

Recuento de Neutrófilos en Pacientes con Diagnóstico de Fiebre de Origen Desconocido en el Departamento de Pediatría de IGSS, zona 9, del 01 de 1993 al 31 de diciembre de 1997.

RECUENTO DE NEUTROFILOS	FRECUENCIA
Normal	9
Neutrofilia	4
Neutropenia	8
TOTAL	21

Fuente: Boleta de Recolección de Datos

Recuento de Linfocitos en Pacientes con Diagnóstico de Fiebre de Origen Desconocido en el Departamento de Pediatría de IGSS, zona 9, del 01 de 1993 al 31 de diciembre de 1997.

RECUENTO DE LINFOCITOS	FRECUENCIA
Normal	8
Linfocitosis	8
Linfopenia	5
TOTAL	21

Fuente: Boleta de Recolección de Datos

Cuadro No.8

Velocidad de Sedimentación en Pacientes con Diagnóstico de Fiebre de Origen Desconocido en el Departamento de Pediatría de IGSS, zona 9, del 01 de 1993 al 31 de diciembre de 1997.

VELOCIDAD DE SEDIMENTACION	FRECUENCIA
Normal	3
Elevada	17
No se relizo	1
TOTAL	21

Fuente: Boleta de Recolección de Datos

Cuadro No.9

Resultado de Urocultivo en Pacientes con Diagnóstico de Fiebre de Origen Desconocido en el Departamento de Pediatría de IGSS, zona 9, del 01 de 1993 al 31 de diciembre de 1997.

ESULTADO	FRECUENCIA	
Negativo	17	
Positivo	4	
TOTAL	21	

Fuente: Boleta de Recolección de Datos

Cuadro No.10

Resultado de Coprocultivo en Pacientes con Diagnóstico de Fiebre de Origen Desconocido en el Departamento de Pediatría de IGSS, zona 9, del 01 de 1993 al 31 de diciembre de 1997.

RESULTADO	FRECUENCIA
Negativo	19
Positivo (para S. typhi)	2
TOTAL	21

Fuente: Boleta de Recolección de Datos

Resultado de Gota Gruesa en Pacientes con Diagnóstico de Fiebre de Origen. Desconocido en el Departamento de Pediatría de IGSS, zona 9, del 01 de 1993 al 31 de diciembre de 1997.

SULTADO DE GOTA GRUESA	FRECUENCIA
Positivo	2
Negativo	7
No realizado	12
TAL	21

Fuente: Boleta de Recolección de Datos

Cuadro No.12

Resultado de Prueba de Mantoux en Pacientes con Diagnóstico de Fiebre de Origen Desconocido en el Departamento de Pediatria del IGSS, zona 9, del 01 de enero de 1993 al 31 de diciembre de 1997.

SULTADO DE MANTOUX	FRECUENCIA
Positivo	= = 1
Negativo	4
Dudoso	0
No realizado	16
TOTAL	21

Fuente: Boleta de Recolección de Datos

VIII.- .ANALISIS Y DISCUSION DE RESULTADOS

Con los resultados obtenidos en esta investigación se determina que no hay mayor diferencia con lo que menciona la literatura internacional. En cuatro de los pacientes se llegó a la conclusión de que efectivamente correspondian al grupo de pacientes con Fiebre de Origen Desconocido y que fueron diagnosticados correctamente desde su ingreso.

En la distribución de frecuencias segun la edad de los pacientes no hubo diferencia alguna. La edad mas comunmente afectada fueron los niños entre 12 y 24 meses de edad lo cual puede ser debido a que esta es la edad mas vulnerable, para la mayoría de enfermedades infecciosas, y no que tengan una relación directa con la Fiebre de Origen Desconocido.

En el cuadro No. 4 se observa que mas de la mitad de los pacientes presentaron algun grado de anemia, lo que predispone a infecciones oportunistas tal como lo demuestran los cuatros 5, 6, 7 y 8 donde se evidencia que la mayoría de los pacientes cursaban con algun tipo de afecciones ya fuera viral o bacteriana.

En el cuadro No. 9 se presentan los resultados de Urocultivo, con los que se obtuvo el diagnóstico de los 4 casos de Infección del tracto urinario en los pacientes estuadiados. De todos los coprocultivos dos fueron positivos para S. Typhi, con lo cual se confirmó el diagnóstico de Fiebre Tifoidea; los diagnósticos se efectuaron durante la tercera y cuarta semana de enfermedad. Además a estos pacientes se les realizó prueba de Widal, con titulaciones mayores de 1:320, aunque se menciona que esta prueba es inespecífica, en el IGSS se continua utilizando, y es importante recalcar que aunada a sintomas, signos y otros hallazgos sigue siendo útil.

La herramienta fundamental del médico continua siendo la Historia Clínica y el Examen Físico, esto cobra mayor importancia cuando se trata de un proceso inespecífico, y realizar un interrogatorio y un examen físico minucioso y completo permite descartar o comprobar diferentes tipos de entidades. La quía utilizada en este estudio (anexo 2) no incluye dentro de sus fases la realización de la Gota Gruesa, por ser extrangera y el paludismo en Estados Unidos, no es tomado en cuenta, sin embargo de acuerdo al panorama epidemiológico Guatemalteco, es un paso importante que no debe obviarse en el estudio de estos pacientes. En 57% de los pacientes que consultaron por fiebre, no se realizó Gota Gruesa y en 76% de los mismos no se les realizó prueba de Mantoux, tal como lo muetran los cuadros 11 y 12: debido a que las Historias Clínicas no orientaban hacia estos diagnósticos. De haberse obtenido con mayor minuciosidad las mismas, se hubiera realizado el diagnóstico desde el inicio, ahorrando de esta forma tiempo y recursos tanto institucionales como individuales; dejando unicamente para estudio intrahospitalario a los pacientes que verdaderamente necesitaban profundizar en su estudio.

IX.- CONCLUSIONES

- 1.- Los diagnósticos finales encontrados en este estudio evidencian la falta de orientacion y de conocimiento, por parte de los médicos, sobre la guías ya existentes para la evaluación, estudio y seguimiento de los pacientes que consultan por fiebre como único síntoma.
- 2.- Es indispensable realizar Gota Gruesa y Prueba de Mantoux a todo paciente que consulta por fiebre de etiologia desconocida, debido al perfil epidemiológico existente en Guatemala.

X.- RECOMENDACIONES

- Asegurarse de que todo paciente que esta clasificado como sospecha de tener Fiebre de Origen Desconocido, cumpla con los criterios de clasificación.
- 2.- Utilizar la guía propuesta en este estudio (anexo 2), en una forma lógica y ordenada para el estudio de pacientes clasificados como Fiebre de Origen Desconocido; para economizar tiempo y recursos tanto Institucionales como individuales y llegar a un diagnóstico y tratamiento mas rápido.
- 3.- Prioritariamente efectuar una Historia Clínica con interrogatorio completo, de una forma lógica y secuencial que permita complementarse con el Examen Físico para los diagnósticos iniciales.

XI.- RESUMEN

La tesis "Probabilidades Etiológicas de Fiebre de Origen Desconocido en menores de cinco años", fue realizada con el propósito de determinar cuales son las enfermedades que mas frecuentemente se presentan como Fiebre de Origen Desconocido (FOD), en la población atendida en el Instituto Guatemalteco de Seguridad Social, zona 9. Además, se propuso revisar si los casos encontrados de FOD cumplen con los criterior establecidos.

Para ello, se eligió un estudio descriptivo retrospectivo. Se revisó cinco años de expedientes clínicos haciendo un total de 69 expedientes, y se seleccionaron únicamente aquellos que cumplieran con los criterios de Fiebre de Origen Desconocido.

Al tabular y analizar los datos, se logró encontrar que el 76% de las causas de FOD son debida a enfermedades infecciosas, lo cual coincide con los estudios realizados y reportados a nivel internacional. El 34.4% de espedientes encontrados con diagnóstico de FOD no cumplen con los criterior del mismo.

Se realizó un análisis de los exámenes de laboratorio de rutina tomados durante la primera semana de estancia hospitalaria, haciendo una relación entre los mismos con los diagnósticos determinados a cada caso.

Por último, se propuso una guia de investigación para el estudio de los pacientes con Fiebre de Origen Desconocido.

XII.- REFERENCIAS BIBLIOGRAFICAS

- 1. Chien-CH; Lee-CY; Huang-LM; Prolonged fever en children; Acta- Paediatr-Sin. 1996 Jan-Feb; 37 (8): 31-8.
- 2. Daaleman-TP; Fever without source in infants and young children; Am-Fam-Physician. 1996 Dec; 54 (8): 2503-12.
- 3. Feigin, Cherry; Tratado de Enfermedades Infecciosas en Pediatria; 2da Edicion 1992, Volumen Y.
- Friedman-NR; Mitchell-RB; Pereira-Kd; Younis-RT; Lazar- RH; Peritonsillar abscess in early childhood. Presentation and management; Arch-Otolaryngol-Head-Neck-Surg, 1997 Jun; 123 (6): 630-2.
- 5. Gilbert, Angel; Interpretacion clinica del Laboratorio, 4ta. Edicion, 1993, pags 208-432.
- 6. Harley-EH; Sdralis-T; Berkowitz-RG; Acute mastoiditis in children: a 12-year retrospective study; Otolaryngol-Head-Neck-Surg. 1997 Jan; 116 (1): 26-30.
- 7. Herzog, Coyne, What is fever?, Clinical Pediatrics, Vol.32, Number 3, March 1993.
- 8. Krugman, Katz, Gershon, Wilfert,; Enfermedades Infecciosas, 8a.Edicion.
- 9. Meneghello, Julio; Pediatria, 4ta Edicion, 1991.
- 10.- Nelson; Tratado de Pediatria; 14a Edicion, 1992.

- 11.- Oen-KG; Cheang-M; Epidemiology of chronic arthritis in childhood, Semin-Arthritis-Rheum. 1996 Dec; 26 (3): 575-91.
- 12.- Perez Martini, Luis; La prueba de la Tuberculina; Guatemala Pediatrica, Vo. 1, Enero-Febrero-Marzo, 1997.
- 13.- Pertusi-RM; Rubin-BR; Blackwell-D; Juvenile rheumatoid Arthritis; J.Am-Osteopath-Assoc, 1996 May; 96 (5): 298-302.
- 14.- Peter, Lepow, Mc Cracken, Phillips, 1992 Red Book; Informe del Comite de Enfermedades Infecciosas de la American Academy of Pediatrics. Editorial Panamericana.
- 15.- Shinhar-D; Mares-AJ; Finaly-R; Cohen-Z; Barki-Y; Psoas abscess: diagnostic dilemma in childhood; Harefuah, 1996 Nov. 15; 131 (10): 402-4; 455.
- 16.- Timmermans-DR; Sprij-AJ; de-Bel-CE; The discrepancy between daily parcticeand the management of fever of unknown origin; Med-Decis-Making. 1996 Oct-Dec; 16 (4): 357-66.
- 17.- Guyton, Arthur; Tratado de Fisiologia Medica; 8a. edición, 1992.
- 18.- Harrison, Wilson, Braunwald, Isselbacher; Principios de Medicina Interna; 12a. edicion.
- Steele, Russell; The Clinical Handbook of Pediatric Infectious Desease, 1994.
- 20.- Balcells Gorina, Alfonso; La clínica y el laboratorio; 16a. edición, 1993.

ANEXO No.1 Boleta de Recolección de Datos Fiebre de Origen Desconocido Instituto Guatemalteco de Seguridad Social Departamento de Pediatria.

Ş	Edad:	_Sexo:			
Edad:Sexo: No. de ficha:					
Examenes de Laboratorio: Hemoglobina: Globulos Blancos:Valor: Neutrofilos:Normal: Linfocitos:Normal: Velocidad de Sedimentaci Plaquetas: Normales:	Hematocri Leucopenia: Neu Linfocitosis: ión: Normal: Trombo	ito:Leucocitosis: tropenia: Linfopenia: Elevada: citopenia:			
Orocultivo: Neg:Pos:Germen aislado:					
Gota Gruesa: Negativo:	PC	SITIVO:			
Mantoux: Positivo:	_Negativo:	Dudoso:			
Estudios de Imagenología	a:	-			
Estudio que dio el diagnóstico final:					
DIAGNOSTICO FINAL:		27 227913			

ANEXO No. 2 PROTOCOLO PARA LA EVALUACION CONTINUA DEL NIÑO CON FIEBRE DE ORIGEN DESCONOCIDO (FOD).

FASE 1: Ambulatoria

Hematologia completa (repetir)
Velocidad de Eritrosedimentación
Análisis de orina y urocultivo (repetir)
Prueba de Tuberculina (Mantoux)
Serología para virus de Epstein-Barr
Radiografía de Tórax
Hemocultivo
Anti-estreptolisina O
Prueba para Anticuerpo de HIV (si hay algun factor de riesgo)
Llevar curva de temperatura dos veces al día (por los padres en

FASE 2: Intrahospitalaria

casa)

Ingreso para observación y estudio
Punción Lumbar (previa antibioticoterapia o cualquier otro
medicamento)

Hemocultivos seriados

Radiografias de Senos

Examen Oftalmológico por iridociclitis

Pruebas Hepáticas

Pruebas serológicas para:

Citomegalovirus

Toxoplasmosis

Hepatitis A, B y C

Tularemia (en regiones endémicas)

Brucelosis (si hay factores de riesgo)

Leptospirosis

Salmonellosis

FASE 3: Intrahospitalaria

Ultrasonido abdominal
TAC abdominal
Serie gastrointestinal (en niños mayores con síntomas abdominales)
Médula ósea (si existiera alguna alteración en la hematología completa)
Centellografía ósea. (19)