

Empleo del balón de contrapulsación intraaórtico como puente al trasplante cardiaco en España: resultados del estudio ASIS-TC

Use of Intra-aortic Balloon Pump as a Bridge to Heart Transplant in Spain: Results From the ASIS-TC Study

Eduardo Barge-Caballero^{a,b}, Francisco González-Vílchez^c, Juan F. Delgado^{b,d}, Sonia Mirabet-Pérez^e, José González-Costello^f, Félix Pérez-Villa^g, Manuel Martínez-Sellés^{b,h}, Javier Segovia-Cubero^{b,i}, Daniela Hervás-Sotomayor^j, Teresa Blasco-Peiró^k, Luis De la Fuente-Galán^l, José Luis Lambert-Rodríguez^{m,n}, Diego Rangel-Sousa^o, Luis Almenar-Bonet^p, Iris P. Garrido-Bravo^q, Gregorio Rábago-Juan-Aracil^f, Javier Muñoz^{b,s}, María G. Crespo-Leiro^{a,b}

^a *Servicio de Cardiología, Complejo Hospitalario Universitario A Coruña (CHUAC), Instituto de Investigación Biomédica de A Coruña (INIBIC), A Coruña, España*

^b *Centro de Investigación Biomédica en Red de Enfermedades Cardiovasculares (CIBERCV), Instituto de Salud Carlos III, Madrid, España*

^c *Servicio de Cardiología, Hospital Universitario Marqués de Valdecilla, Santander, Cantabria, España*

^d *Servicio de Cardiología, Hospital Universitario 12 de Octubre, Instituto de Investigación i+12, Facultad de Medicina, Universidad Complutense, Madrid, España*

^e *Servicio de Cardiología, Hospital Santa Creu i Sant Pau, Barcelona, España*

^f *Servicio de Cardiología, Hospital Universitario de Bellvitge, L'Hospitalet de Llobregat, Barcelona, España*

^g *Servicio de Cardiología, Hospital Clinic i Provincial, Barcelona, España*

^h *Servicio de Cardiología, Hospital General Universitario Gregorio Marañón, Universidad Complutense, Universidad Europea, Madrid, España*

ⁱ *Servicio de Cardiología, Hospital Universitario Puerta de Hierro, Majadahonda, Madrid, España*

^j *Servicio de Cirugía Cardiaca, Hospital Universitario Reina Sofía, Córdoba, España*

^k *Servicio de Cardiología, Hospital Universitario Miguel Servet, Zaragoza, España*

^l *Servicio de Cardiología, Hospital Clínico Universitario, Valladolid, España*

^m *Servicio de Cardiología, Hospital Universitario Central de Asturias, Oviedo, Asturias, España*

ⁿ *Universidad Católica San Antonio, Murcia, España*

^o *Servicio de Cardiología, Hospital Universitario Virgen del Rocío, Sevilla, España*

^p *Servicio de Cardiología, Hospital Universitario y Politécnico La Fe, Valencia, España*

^q *Servicio de Cardiología, Hospital Universitario Virgen de la Arrixaca, El Palmar, Murcia, España*

^r *Servicio de Cirugía Cardíaca, Clínica Universidad de Navarra, Pamplona, Navarra, España*

^s *Instituto Universitario de Ciencias de la Salud, Universidad de A Coruña, A Coruña, España*

Autor para correspondencia:

Unidad de Insuficiencia Cardíaca Avanzada y Trasplante, Servicio de Cardiología, Complejo Hospitalario Universitario de A Coruña, As Xubias 84, 15006 A Coruña, España.

Correo electrónico: Eduardo.barge.caballero@sergas.es

Resumen

Introducción y objetivos. En España, el balón de contrapulsación intraaórtico (BCIA) se ha usado frecuentemente como puente al trasplante cardiaco (TxC) urgente. El propósito es analizar los resultados de esta estrategia.

Métodos. Se realizó una revisión retrospectiva caso por caso de los registros clínicos de 281 pacientes adultos listados para TxC urgente asistidos con BCIA en 16 hospitales españoles entre 2010 y 2015. Se analizaron la supervivencia antes y después del trasplante y la incidencia de eventos adversos.

Resultados. Se trasplantó a 194 pacientes (69%; IC95%, 63,3-74,4) y 20 (7,1%; IC95%, 4,4-10,8) fallecieron durante la asistencia, cuya duración media fue de 10,9±9,7 días. El BCIA se explantó antes de obtener un órgano a 32 pacientes (11,4%). En 35 pacientes (12,5%; IC95%, 8,8-16,9) se implantó un dispositivo de asistencia circulatoria mecánica completa. El tiempo en la lista de espera urgente se incrementó desde 5,9±6,3 días en 2010 hasta 15±11,7 días en 2015 ($p=0,001$). La supervivencia a 30 días y a 1 y 5 años tras el TxC fue del 88,1% (IC95%, 85,7-90,5), 76% (IC95%, 72,9-79,1) y 67,8% (IC95%, 63,7-71,9) respectivamente. La tasa de incidencia de eventos adversos mayores —disfunción del BCIA, ictus, hemorragia o infección— durante la asistencia fue de 26 (IC95%, 20,6-32,4) eventos/1.000 pacientes-día. La tasa de incidencia de explante del BCIA por complicaciones fue de 7,2 (IC95%, 4,5-10,8) casos/1.000 pacientes-día.

Conclusiones. En el contexto de listas de espera cortas, el BCIA puede utilizarse como puente al TxC urgente con resultados aceptables. Esta estrategia conlleva una incidencia significativa de eventos adversos.

Abstract

Introduction and objectives. In Spain, intra-aortic balloon pump (IABP) has been used frequently as a bridge to urgent heart transplant (HT). We sought to analyze the clinical outcomes of this strategy.

Methods. We conducted a case-by-case, retrospective review of clinical records of 281 adult patients listed for urgent HT under IABP support in 16 Spanish institutions from 2010 to 2015. Pre- and post-transplant survival and adverse clinical events were analyzed.

Results. A total of 194 (69%, 95%CI, 63.3-74.4) patients were transplanted and 20 (7.1%, 95%CI, 4.4-10.8) died during a mean period of IABP support of 10.9±9.7 days. IABP support was withdrawn before an organ became available in 32 (11.4%) patients. Thirty-five (12.5%, 95%CI, 8.8-16.9) patients transitioned from IABP to full-support mechanical devices. Mean urgent waiting list time increased from 5.9±6.3 days in 2010 to 15±11.7 days in 2015 ($P=.001$). Post-transplant survival rates at 30-days, 1-year, and 5-years were 88.1% (95%CI, 85.7-90.5), 76% (95%CI, 72.9-79.1), and 67.8% (95%CI, 63.7-71.9), respectively. The incidence rate of major adverse clinical outcomes—device dysfunction, stroke, bleeding or infection—during IABP support was 26 (95%CI, 20.6-32.4) episodes per 1000 patient-days. The incidence rate of IABP explantation due to complications was 7.2 (95%CI, 4.5-10.8) cases per 1000 patient-days.

Conclusions. In a setting of short waiting list times, IABP can be used to bridge candidates to urgent HT with acceptable postoperative results, but there were significant rates of adverse clinical events during support.

Palabras clave: Balón de contrapulsación intraaórtico; Asistencia circulatoria mecánica; Trasplante cardiaco

Keywords: Intra-aortic balloon pump; Mechanical circulatory support; Heart transplant

Abreviaturas

ACM: asistencia circulatoria mecánica; BCIA: balón de contrapulsación intraaórtico; DAV: dispositivo de asistencia ventricular; INTERMACS: Interagency Registry for Mechanically Assisted Circulatory Support; TxC: trasplante cardiac

INTRODUCCIÓN

El balón de contrapulsación intraaórtico (BCIA) continúa siendo en todo el mundo el dispositivo más comúnmente utilizado para proporcionar asistencia circulatoria mecánica (ACM) a los pacientes en *shock* cardiogénico¹. Dado que la finalidad del BCIA es prestar una asistencia parcial y transitoria, es infrecuente su uso como puente directo al trasplante cardiaco (TxC). Sin embargo, en el contexto del bien organizado sistema de asignación de donantes de órganos en España², que garantiza un tiempo de espera corto para los candidatos a los que se asigna una prioridad de urgencia en la lista de espera, el BCIA se ha empleado con frecuencia para este fin³.

Los datos publicados hasta ahora respecto a los resultados de la asistencia con BCIA como puente directo para el TxC son escasos. El uso preoperatorio del BCIA es un factor de riesgo de muerte tras el trasplante, según la puntuación pronóstica derivada del registro de Estados Unidos⁴; sin embargo, en un estudio unicéntrico europeo en el que se investigó específicamente este aspecto, se observó una supervivencia tras el trasplante similar entre los candidatos a TxC que habían utilizado asistencia con BCIA como puente y los que recibieron tratamiento médico⁵. Hasta donde se sabe, no hay datos detallados sobre la mortalidad en lista de espera y las complicaciones clínicas asociadas con la asistencia con BCIA en esta situación de uso como puente al trasplante. El objetivo del estudio es analizar de manera sistemática los resultados clínicos previos y posteriores al trasplante en los pacientes que recibieron asistencia mediante BCIA con la finalidad principal de servir de puente al trasplante en España y en un periodo reciente. Para ello, se analizó la información clínica incluida en un registro de ámbito nacional.

MÉTODOS

Descripción del estudio

El estudio ASIS-TC (Empleo de los dispositivos de asistencia circulatoria de corta duración como puente a trasplante cardiaco urgente en España) es un registro multicéntrico retrospectivo que incluyó a todos los pacientes de edad ≥ 18 años incluidos entre el 1 de enero de 2010 y el 31 de diciembre de 2015 en lista de espera

urgente de la Organización Nacional de Trasplantes para un primer TxC de un solo órgano estando en asistencia circulatoria de corta duración con dispositivos mecánicos (BCIA, oxigenador extracorpóreo de membrana o dispositivos de asistencia ventricular [DAV] transitoria). Participaron en el registro la totalidad de los 16 centros de TxC de adultos del país.

El protocolo del estudio fue aprobado por el Comité de Ética de Investigación Clínica de la Comunidad Autónoma de Galicia, y fue ratificado por los consejos de revisión internos de los hospitales participantes.

Durante el periodo de estudio, el nivel de prioridad máxima en la lista de espera para el TxC en el sistema de distribución de donantes de órganos de España (denominado *urgencia 0*) se reservó exclusivamente para los pacientes que eran incluidos en la lista de espera mientras recibían asistencia con oxigenadores de membrana extracorpóreos o DAV transitorios, o los pacientes con DAV de uso prolongado que presentaban un mal funcionamiento. El *urgencia 0* conlleva la prioridad de ámbito nacional para recibir el primer órgano de donante adecuado que esté disponible en el sistema. En un estudio reciente se han descrito los resultados clínicos de los candidatos a trasplante en *urgencia 0*⁶.

A los candidatos incluidos en lista de espera para TxC asistidos con un BCIA se los incluyó en un nivel de prioridad inferior (denominado *urgencia 1*), que implica una mayor prioridad que la de los candidatos en tratamiento médico, incluidos en *urgencia 2* (es decir, el nivel de intervención electiva o no urgente) para la recepción de un corazón de donante adecuado, siempre que no haya ningún candidato *urgencia 0* que pueda utilizarlo. Hasta junio de 2014, la prioridad de los candidatos en *urgencia 1* respecto a los de *urgencia 2* se aplicó a todos los órganos obtenidos en todo el país, pero a partir de esa fecha solamente se aplica a los obtenidos en el área de asistencia correspondiente al centro de trasplante donde el candidato está hospitalizado.

En este estudio se presentan los resultados clínicos obtenidos en los pacientes incluidos en lista de espera para TxC mientras recibían asistencia circulatoria con un BCIA como único dispositivo de ACM, y por lo tanto clasificados como casos de *urgencia 1*. En el caso de que un paciente hubiera estado en lista de espera para TxC en *urgencia 1* en más de una ocasión durante el periodo del estudio, se tuvo en cuenta solo el episodio más reciente de inclusión en la lista. Cada equipo de trasplante adoptó la decisión de

implantar un BCIA y, posteriormente, incluir al paciente en la lista de espera para TxC como *urgencia 1* según los protocolos y la experiencia clínica locales, pero no se basó en un protocolo preespecificado definido por el estudio.

Se analizaron las características clínicas basales, los resultados y las complicaciones de la asistencia circulatoria con BCIA, los tiempos de espera y los resultados tras el trasplante. Las definiciones específicas de los criterios de valoración del estudio se presentan en el material suplementario.

Análisis estadístico

Las variables continuas se presentan como media±desviación estándar y las cualitativas, como proporciones. Se utilizaron la prueba de la t de Student y la prueba de la χ^2 para las comparaciones estadísticas entre los grupos, según fuera necesario. Se utilizó el método exacto de Clopper-Pearson para calcular los intervalos de confianza del 95% (IC95%) de las tasas de incidencia de los criterios de valoración del estudio. Se utilizó un análisis de la varianza de una vía con contraste polinómico lineal para analizar la tendencia de los tiempos de permanencia en lista de espera para el TxC a lo largo del periodo de estudio.

Se elaboraron curvas de Kaplan-Meier de la supervivencia tras la inclusión en lista de espera y tras el trasplante, y se compararon mediante *log-rank test*. Se utilizó una regresión multivariable de Cox para estimar el valor de la *hazard ratio* de la mortalidad a 1 año tras la inclusión en lista de espera urgente de los pacientes con los perfiles 1-2 frente a los perfiles 3-4 del *Interagency Registry for Mechanically Assisted Circulatory Support* (INTERMACS), con un ajuste respecto a edad, sexo y etiología de la insuficiencia cardíaca (isquémica o no isquémica). La significación estadística se definió por un valor de $p < 0,05$ en todas las comparaciones. Los análisis estadísticos se realizaron con los programas SPSS 20 y Epidat 4.1.

RESULTADOS

Pacientes

Entre enero de 2010 y diciembre de 2015, se incluyó en la lista de espera para TxC a 281 pacientes con asistencia circulatoria mediante BCIA, y por lo tanto con prioridad de *urgencia 1*, en 16 hospitales de España. Un total de 138 (49,1%) de estos candidatos ya estaban incluidos en la lista de espera para TxC antes del implante del BCIA, y se había elevado su prioridad a *urgencia 1* tras la colocación de este dispositivo. Durante el periodo del estudio, 3 pacientes ingresaron en más de 1 ocasión en la lista de espera para TxC en *urgencia 1* por estar en asistencia con BCIA.

El BCIA se implantó a través de la arteria femoral a todos los pacientes excepto 2 (0,7%), para los que se optó por acceso humeral. El calibre del dispositivo fue 7 Fr en 89 pacientes (32%), 8 Fr en 159 (57%) y 9 Fr en 23 (8%); en 10 pacientes no se consignó este dato. La media de tiempo transcurrido entre el implante del BCIA y la inclusión en lista de espera en *urgencia 1* fue de $1,7 \pm 3,6$ días.

En la tabla 1 se presentan las principales características clínicas basales de los pacientes del estudio, según la evaluación realizada en el momento de la inclusión en lista de espera en *urgencia 1*.

Resultados de la asistencia con balón de contrapulsación intraaórtico

La media de duración de la asistencia con BCIA fue de $10,9 \pm 9,7$ (intervalo, 0-58) días. Durante ese tiempo, se realizó el reemplazo programado del dispositivo (es decir, no debido a complicaciones) en 1 ocasión en 5 pacientes y en 2 ocasiones en 2 pacientes. En la figura 1 se presenta un diagrama de flujo de los pacientes del estudio y los resultados obtenidos con la asistencia circulatoria con BCIA.

En total, se trasplantó a 194 pacientes (69%; IC95%, 63,3-74,4) y 20 pacientes (7,1%; IC95%, 4,4-10,8) fallecieron durante la asistencia con BCIA. La media del tiempo de espera para el TxC fue de $9,6 \pm 10$ días, con un aumento constante a lo largo del periodo de estudio, en el que pasó de $5,9 \pm 6,3$ días en 2010 a $15 \pm 11,7$ días en 2015 (figura 2; p de tendencia lineal = 0,001).

En 35 pacientes (12,5%; IC95%, 8,8-16,9) se pasó del BCIA a una asistencia circulatoria completa con dispositivos mecánicos antes de que se dispusiera de un donante. Los dispositivos implantados fueron oxigenadores de membrana extracorpóreos venoarteriales (n=14), Levitronix Centrimag (n=13), Impella Recover (n=4), Abiomed BVS 5000 (n=3) y BerlinHeart Excor (n=1). De estos pacientes, 11 fallecieron durante la ACM y 23 recibieron un trasplante después como candidatos en *urgencia 0* (8 de ellos fallecieron en el posoperatorio inmediato al TxC). Un paciente al que se implantó un dispositivo BerlinHeart Excor fue dado de alta del hospital con este dispositivo y 3 meses después recibió el trasplante con éxito.

La asistencia circulatoria con BCIA se retiró antes de que se dispusiera de un donante en 32 pacientes (11,4%; IC95%, 7,9-15,7), a los que después se dio tratamiento médico. Las razones para cesar la asistencia circulatoria con BCIA fueron complicaciones en 19 pacientes, una mejoría clínica en 10 y futilidad en 3. Durante la estancia hospitalaria tras el cese de la asistencia con BCIA, a 18 pacientes se les practicó un TxC (todos ellos sobrevivieron a la operación) y 7 fallecieron sin llegar al trasplante.

En total, se practicó un TxC durante el periodo de seguimiento en el hospital tras su inclusión en la lista de espera como *urgencia 1* a 235 pacientes (83,6%; IC95%, 78,9-87,8); 39 pacientes (13,9%; IC95%, 10,1-18,5) fallecieron durante el ingreso hospitalario sin recibir el trasplante.

En la figura 3 se muestra la frecuencia con que se produjeron eventos en competencia de TxC durante la asistencia con BCIA, muerte durante la asistencia con BCIA, transición a ACM completa o retirada del BCIA (y paso a tratamiento médico) en la población en estudio durante un periodo de seguimiento de 28 días tras la inclusión en la lista como *urgencia 1*.

Eventos adversos clínicos durante la asistencia con balón de contrapulsación intraaórtico

La tasa de incidencia de eventos adversos clínicos durante la asistencia con BCIA fue de 38,7 (IC95%, 32,1-46,3) eventos/1.000 días-paciente; la tasa de incidencia de eventos adversos clínicos mayores (hemorragia mayor, ictus, infección o mal funcionamiento del BCIA) fue de 26,0 (IC95%, 20,6-32,4) eventos/1.000 días-paciente. En la tabla 2 se

muestra la tasa de incidencia de cada uno de los eventos adversos clínicos registrados en el estudio.

Se explantó el BCIA a causa de complicaciones relacionadas con el dispositivo en 22 pacientes (7,8%) antes de que se dispusiera de un órgano para el trasplante; en 3 de estos pacientes se volvió a implantar un nuevo BCIA. Las razones para el explante del BCIA fueron la isquemia/tromboembolia arterial (n=11), el mal funcionamiento del dispositivo (n=5), una infección (n=4) o un dolor resistente al tratamiento (n=2). La tasa de incidencia de explantes del BCIA a causa de complicaciones asociadas con el dispositivo fue de 7,2 (IC95%, 4,5-10,8) casos/1.000 días-paciente.

Resultados tras el trasplante

De los 194 pacientes sometidos a TxC urgente estando en asistencia con BCIA, 36 (18,6%; IC95%, 13,3-24,7) fallecieron en el posoperatorio en el hospital. En la tabla 3 se muestran las tasas de incidencia de otros resultados posoperatorios hospitalarios tras el TxC. La media del tiempo de isquemia fría de estas intervenciones fue de 213±52min. La media de edad de los donantes fue de 42±12,6 años. Se utilizaron donantes de edad ≥ 45 años y donantes con un tiempo de isquemia ≥ 240min en 93 (47,9%) y 66 (34%) receptores respectivamente.

Las causas de muerte posoperatoria en el hospital tras el TxC fueron fallo temprano del injerto (n=17), infección (n=7), hemorragia quirúrgica (n=5), rechazo (n=3), muerte súbita (n=1) y fallo multiorgánico no especificado (n=3).

Se estimaron con el método de Kaplan-Meier las tasas de supervivencia a 30 días y 1 y 5 años tras el TxC, que fueron del 88,1% (IC95%, 85,7-90,5), 76% (IC95%, 72,9-79,1) y 67,8% (IC95%, 63,7-71,9) respectivamente (figura 4).

Supervivencia general tras la inclusión en lista de trasplante en urgencia 1

La supervivencia general a 1 año tras la inclusión en la lista de espera en *urgencia 1*, teniendo en cuenta tanto el periodo de uso de asistencia como el periodo tras el trasplante (si había tenido lugar) o el periodo tras la asistencia (si no se trasplantó) fue del 66,7% (IC95%, 63,9-69,5). La *hazard ratio* ajustada de la mortalidad por cualquier causa a 1 año tras la inclusión en la lista de espera en *urgencia 1* de los pacientes con

perfiles de INTERMACS 1-2 frente a los de perfiles 3-4, ajustada por edad, sexo y etiología de la insuficiencia cardiaca, fue de 2,17 (IC95%, 1,32-3,58; $p=0,005$) (figura 5A). Los candidatos con INTERMACS 1-2 presentaron unas tasas superiores de transición al uso de dispositivos de asistencia circulatoria completa (el 16,9 frente al 4,1%; $p = 0,002$) y unas tasas de trasplante inferiores (el 65 frente al 78,6%; $p = 0,019$) durante la asistencia con BCIA, en comparación con los candidatos con INTERMACS 3-4.

La supervivencia a 1 año tras la inclusión en lista de espera en *urgencia I* mostró diferencias significativas ($p = 0,001$) según el objetivo clínico de la asistencia con BCIA (figura 5B). Los pacientes que pasaron del BCIA a un dispositivo de ACM completa fueron los que obtuvieron peor resultado, con una supervivencia estimada a 1 año tras la inclusión en lista de espera en *urgencia I* del 42,9% (IC95%, 34,5-51,3). La supervivencia estimada a 1 año tras la inclusión en lista de espera en *urgencia I* fue del 78,1% (IC95%, 70,8-85,4) de los pacientes que cesaron la asistencia con BCIA y después recibieron tratamiento médico; esta cifra es comparable a la supervivencia de los pacientes sometidos a trasplante directamente con el BCIA. Las curvas de supervivencia a 1 año tras el trasplante específicas de estos 3 subgrupos de pacientes se presentan en la figura del material suplementario.

DISCUSIÓN

En este registro nacional, se estudian los resultados clínicos previos y posteriores al trasplante en 281 pacientes adultos incluidos en lista de espera para TxC asistidos con BCIA en 16 centros de España entre 2010 y 2015. Aproximadamente, más de 2 tercios de ellos recibieron un corazón de donante durante la asistencia con BCIA, con una media de espera de ~10 días. Las tasas de supervivencia a 30 días y 1 y 5 años tras el trasplante fueron de un 88, un 76 y un 68% respectivamente. Se obtuvieron peores resultados en los candidatos que debieron pasar del BCIA a un dispositivo de ACM completa a causa de la progresión del deterioro hemodinámico mientras estaban a la espera del trasplante. En este subgrupo, la supervivencia a 1 año tras la inclusión en la lista de espera urgente se redujo a ~43%.

El BCIA es el método más ampliamente disponible en todo el mundo para proporcionar ACM. La principal ventaja de este dispositivo es su fácil implante percutáneo, que permite iniciar inmediatamente la asistencia circulatoria a la cabecera del paciente. El tratamiento con BCIA reduce discretamente la resistencia vascular sistémica y produce un discreto aumento del gasto cardiaco hasta ~ 1 l/min, siempre que el ventrículo izquierdo en insuficiencia conserve cierta contractilidad que permita aplicar la contrapulsación⁷. Estos efectos hemodinámicos aumentan la perfusión periférica, con lo que se atenúa el daño experimentado por los órganos diana⁸. En los pacientes con cardiopatía isquémica, la potenciación diastólica de la presión aórtica que se produce al hinchar el BCIA aumenta de manera significativa el flujo sanguíneo coronario⁹. En los pacientes con alto riesgo sometidos a cirugía de revascularización coronaria, el inicio preoperatorio de la asistencia circulatoria con BCIA reduce significativamente el riesgo de insuficiencia renal posoperatoria¹⁰.

La mejora hemodinámica aportada por el tratamiento con BCIA suele bastar para la estabilización inicial de muchos pacientes con IC avanzada y signos de bajo gasto cardiaco, en especial en el contexto de una cardiopatía isquémica, como puente para la toma de una decisión o hasta la recuperación. Sin embargo, el BCIA rara vez se emplea como puente directo al TxC, principalmente por 2 razones. En primer lugar, la asistencia circulatoria parcial que proporciona el dispositivo con frecuencia resulta insuficiente para los pacientes con gran deterioro hemodinámico o insuficiencia ventricular derecha. De hecho, algunos datos recientes indican que el tratamiento con BCIA no modifica la supervivencia de los pacientes en *shock* cardiogénico como complicación de un infarto agudo de miocardio¹¹. En segundo lugar, conceptualmente, el BCIA tiene como finalidad el tratamiento a corto plazo, por lo que su utilidad como puente al TxC se ve limitada por la probabilidad de que el paciente pueda disponer de un donante apropiado en los primeros días tras el inicio de la asistencia circulatoria. Se ha propuesto que el implante del BCIA a través de un acceso humeral es una alternativa segura que permite una asistencia circulatoria más prolongada que la obtenida con el implante clásico por vía femoral¹²; sin embargo, este abordaje rara vez se usa en la práctica clínica actual.

Es de destacar que, incluso en un contexto en el que los tiempos de espera para el TxC sean cortos, como ocurre en la eficiente red de distribución de órganos de donantes de España¹, casi un tercio de los pacientes estudiados no dispusieron de un donante durante el periodo de uso del BCIA. Conviene señalar que la supervivencia de los candidatos incluidos en lista de espera con un perfil INTERMACS 1 o 2 mostró un empeoramiento significativo¹³, lo cual probablemente indique que la asistencia brindada por el BCIA era insuficiente en muchos de ellos. El pronóstico fue especialmente negativo para los candidatos que pasaron del BCIA a la ACM plena (en la mayoría de los casos con dispositivos de uso transitorio) a causa de la progresión del deterioro clínico mientras se esperaba el TxC, a pesar de que una parte significativa de ellos pasaron al nivel más alto de prioridad en la lista de espera (*urgencia 0*) y después recibieron un trasplante.

Los resultados tras el trasplante en los pacientes en los que se pudo usar con éxito el BCIA como puente al TxC fueron aceptables, puesto que resultaron comparables a los descritos en la cohorte histórica completa de los receptores de TxC de España¹⁴. La incidencia de complicaciones posoperatorias tempranas y las causas de muerte fueron, en general, similares a las esperadas, con la notable excepción de una tasa anormalmente alta de fallos primarios del injerto, que podría ser atribuible al uso frecuente de donantes añosos con tiempos de isquemia prolongados; sin embargo, debe señalarse que fueron los investigadores locales quienes tuvieron la responsabilidad de registrar los eventos adversos clínicos, por lo que no puede descartarse por completo un sesgo de observación positivo.

Aunque en un modelo multivariable derivado del registro *United Organ Network for Organ Sharing*⁴ se ha identificado que la asistencia circulatoria preoperatoria con un BCIA es un factor de riesgo de muerte tras el trasplante, en un estudio unicéntrico europeo, centrado en este aspecto específico, no se confirmó una influencia negativa independiente del BCIA en los resultados posteriores al trasplante⁵. Desde un punto de vista clínico, parece improbable que el dispositivo en sí influya de manera significativa en el riesgo quirúrgico del trasplante; más bien da la impresión de que es más probable que las discrepancias entre los datos presentados reflejen un perfil de riesgo heterogéneo de los participantes estudiados. De hecho, la literatura médica previa indica que el estado clínico del receptor, más que el tipo de asistencia circulatoria utilizado,

probablemente sea el más firme factor predictivo de los resultados posoperatorios tras el TxC¹³.

Otra característica notable del estudio es que casi la mitad de los pacientes incluidos en lista de espera en *urgencia I* estando en asistencia con BCIA no eran casos nuevos, sino que ya habían estado incluidos en lista no urgente. Dada la creciente escasez de donantes y los tiempos de espera para el TxC, el implante semielectivo de un DAV duradero como puente al TxC para los pacientes con dependencia de inotrópicos que empiezan a deteriorarse o incluso que se mantienen estables, se está introduciendo como estrategia más razonable para romper el círculo vicioso que actualmente favorece un aumento progresivo de la proporción de donantes de corazón que se destinan a candidatos urgentes cada año en España¹⁴. Los datos recientes del registro de la *International Society for Heart and Lung Transplantation* indican un efecto protector de la asistencia preoperatoria con DAV de flujo continuo en los resultados tras el trasplante, que probablemente se deba a los efectos favorables del dispositivo en la función de los órganos diana, la fragilidad y el estado nutricional¹⁵. Respalda este argumento un reciente estudio unicéntrico estadounidense¹⁶ que ha mostrado un mejor resultado clínico en los candidatos que pasaron de usar dispositivos de corta duración a dispositivos de larga duración y luego recibieron un trasplante que en los candidatos cuyo TxC se practicó directamente mientras estaban en ACM transitoria.

A la vista de esta situación, las autoridades sanitarias españolas han remodelado recientemente los criterios de prioridad en las listas de espera de los candidatos a un TxC. Desde 2017, la asistencia con BCIA ha dejado de considerarse una indicación urgente, y los criterios exigidos para la inclusión en la lista de espera para trasplante urgente de los pacientes tratados con oxigenador extracorpóreo de membrana o DAV transitorios son más restrictivos¹⁷.

En la presente cohorte, la tasa diaria general de eventos adversos clínicos asociados con el uso de BCIA se aproximó a un 4%. Esta tasa de incidencia es inferior a la tasa descrita de eventos adversos de los candidatos tratados con ACM transitoria⁶, pero aun así parece ser más alta que la observada en los portadores de DAV duraderos¹⁸. La mayor parte de los eventos adversos clínicos registrados en el estudio, como infección, hemorragia o complicaciones tromboembólicas, pueden considerarse en cierta medida

inherentes al crítico estado clínico de los pacientes estudiados, pero en algunos casos podrían verse favorecidos también por el tratamiento con BCIA.

La tasa acumulada de cambio del BCIA a causa de complicaciones directamente atribuibles al dispositivo, como isquemia de las extremidades, disfunción mecánica o dolor resistente al tratamiento, fue del 7,8% durante todo el periodo de asistencia circulatoria; otros estudios han observado una tasa de complicaciones asociadas con el uso del BCIA de entre el 2,6 y el 13%^{19,20}. Estos datos ponen de manifiesto que el tratamiento con BCIA, a pesar de su aparente sencillez y amplia disponibilidad, no es en absoluto inocuo.

Limitaciones

Este estudio tiene unas pocas limitaciones. En primer lugar, al tratarse de un estudio observacional, está expuesto a posibles sesgos de información, selección, observación y confusión. Segundo, la naturaleza de esta investigación es básicamente descriptiva, más que analítica; la falta de un grupo de control paralelo formado por candidatos a TxC emparejados por sus características pero que recibieron un tratamiento médico impide extraer conclusiones sólidas respecto a un posible efecto independiente del BCIA en la supervivencia previa y posterior al trasplante. Tercero, la población del estudio es heterogénea, puesto que se incluyó a pacientes de 16 centros diferentes, con unos protocolos y una experiencia clínica diversas y específicas de cada centro. Cuarto, todos los pacientes fueron tratados en el contexto de la Organización Nacional de Trasplantes de España, que se ha caracterizado históricamente por unos tiempos de espera extraordinariamente cortos para las indicaciones de TxC urgente; por consiguiente, la validez externa de estas observaciones es dudosa, y los resultados podrían no ser directamente extrapolables a otros países. Por último, debe reconocerse que el estudio se centró en un periodo reciente (aunque, hasta cierto punto, también pasado) de la evaluación en este campo; teniendo en cuenta los recientes cambios introducidos en los criterios clínicos exigidos para la inclusión en lista de espera para TxC urgente en España, cabe presumir que el uso del BCIA como puente directo al TxC pasará a ser menos frecuente en los próximos años.

CONCLUSIONES

El BCIA continúa siendo un método ampliamente disponible para brindar asistencia circulatoria inicial a los candidatos a TxC en estado crítico. En los casos en que se alcanza la estabilización clínica, el BCIA puede usarse como puente directo para el TxC urgente siempre que los tiempos de espera previstos sean cortos, con unos resultados aceptables tras el trasplante. Sin embargo, en los casos en que se produce un deterioro hemodinámico profundo a pesar del tratamiento con BCIA, debe considerarse la posible conveniencia de implantar un dispositivo de ACM completa.

A pesar de su aparente simplicidad, el tratamiento con BCIA no es una técnica inocua, puesto que se asocia con un riesgo significativo de eventos adversos clínicos, como isquemia de extremidades, tromboembolia, disfunción del dispositivo e infección.

En los próximos años, el aumento del tiempo de permanencia en lista de espera y las restricciones en las indicaciones para el TxC urgente probablemente limiten la utilidad del BCIA como puente directo al TxC en España.

FINANCIACIÓN

E. Barge-Caballero recibió una subvención de investigación de la Fundación Mutua Madrileña, España (XI anuncio anual año 2014), que proporcionó la financiación para este artículo.

Algunos de los autores de este manuscrito forman parte del CIBERCV (Centro de Investigación Biomédica en Red de Enfermedades Cardiovasculares), Instituto de Salud Carlos III, Ministerio de Economía y Competitividad de España.

CONFLICTO DE INTERESES

E. Barge-Caballero recibió una subvención académica de St. Jude Medical, no relacionada con esta investigación.

BIBLIOGRAFÍA

Unverzagt S, Buerke M, De Waha A, et al. Intra-aortic balloon pump counter-pulsation (IABP) for myocardial infarction complicated by cardiogenic shock. *Cochrane Database Syst Rev*. 2015;3:CD007398.

Matesanz R. Spain: a leader in harvesting hearts for transplantation. *Circulation*. 2007;115:f45–f46.

Barge-Caballero E, Almenar-Bonet L, Villa-Arranz A, et al. Impact of short term mechanical circulatory support with extracorporeal devices on post operative outcomes after emergency heart transplantation: data from a multi-institutional Spanish cohort. *Int J Cardiol*. 2014;176:86–93.

Weiss ES, Allen JG, Arnaoutakis GJ, et al. Creation of a quantitative recipient risk index for mortality prediction after cardiac transplantation (IMPACT). *Ann Thorac Surg*. 2011;92:914–921.

Gjesdal O, Gude E, Arora S, et al. Intra-aortic balloon counter pulsation as a bridge to heart transplantation does not impair long-term survival. *Eur J Heart Fail*. 2009;11:709–714.

Barge-Caballero E, Almenar-Bonet L, Gonzalez-Vilchez F, et al. Clinical outcomes of temporary mechanical circulatory support as a direct bridge to heart transplantation. A nation wide Spanish registry. *Eur J Heart Fail*. 2017. <http://dx.doi.org/10.1002/ejhf.956>. Consultado 2 Jul 2018.

Prondzinsky R, Unverzagt S, Russ M, et al. Hemodynamic effects of intra-aortic balloon counter pulsation in patients with acute myocardial infarction complicated by cardiogenic shock: the prospective, randomized IABP shock trial. *Shock*. 2012;37:378–384.

Parissis H, Graham V, Lampridis S, et al. IABP: history-evolution-pathophysiology-indications: what we need to know. *J Cardiothorac Surg*. 2016;11:122.

Takeuchi M, Nohtomi Y, Yoshitani H, et al. Enhanced coronary flow velocity during intra-aortic balloon pumping assessed by transthoracic Doppler echocardiography. *J Am Coll Cardiol*. 2004;43:368–376.

Wang J, Yu W, Gao J, et al. Preoperative prophylactic Intraaortic Balloon Pump Reduces the Incidence of Postoperative Acute Kidney Injury and Short-Term Death of High-Risk Patients Undergoing Coronary Artery Bypass Grafting: A Meta-Analysis of 17 Studies. *Ann Thorac Surg*. 2016;101:2007–2019.

Ahmad Y, Sen S, Shun-Shin MJ, et al. Intraaortic balloon pump therapy for myocardial infarction: a meta-analysis. *JAMA Intern Med*. 2015;175:931–939.

Estep JD, Cordero-Reyes AM, Bhimaraj A, et al. Percutaneous placement of an intra-aortic balloon pump in the left axillary/subclavian position provides safe, ambulatory long-term support as bridge to heart transplantation. *JACC Heart Fail.* 2013;1:382–388.

Barge-Caballero E, Segovia-Cubero J, Almenar-Bonet L, et al. Preoperative INTER-MACS profiles determine post operative outcomes in critically ill patients under-going emergency heart transplantation: análisis of the Spanish National Heart Transplant Registry. *Circ Heart Fail.* 2013;6:763–772.

González-Vílchez F, Gómez-Bueno M, Almenar L, et al. Spanish Heart Transplant Registry. 28th Official Report of the Spanish Society of Cardiology Working Group on Heart Failure (1984-2016). *Rev Esp Cardiol.* 2017;70:1098–1109.

Lund LH, Khush KK, Cherikh WS, et al. The Registry of the International Society for Heart and Lung Transplantation: Thirty-fourth Adult Heart Transplantation Report-2017; Focus Theme: Allograft ischemic time. *J Heart Lung Transplant.* 2017;36:1037–1046.

Yoshioka D, Li B, Takayama H, et al. Outcome of heart transplantation after bridge-to-transplant strategy using various mechanical circulatory support devices. *Interact Cardiovasc Thorac Surg.* 2017;25:918–924.

Barge-Caballero E, Gonzalez-Vilchez F, Farrero-Torres M, Segovia-Cubero J. Selection of the Best of 2017 in Cardiac Transplant and Ventricular Assist Devices. *Rev Esp Cardiol.* 2018;71:300–301.

Kirklin J, Cantor R, Mohacsi P, et al. First Annual IMACS Report: A global International Society for Heart and Lung Transplantation Registry for Mechanical Circulatory Support. *J Heart Lung Transplant.* 2016;35:407–412.

Ferguson JJ, Cohen M, Freedman RJ, et al. The current practice of intra-aortic balloon counterpulsation: results from the Benchmark Registry. *J Am Coll Cardiol.* 2001;38:1456–1462.

Valente S, Lazzeri C, Crudeli E, et al. Intraaortic balloon pump: incidence and predictors of complications in the Florence Registry. *Clin Cardiol.* 2012;35:200–204.

Tabla 1. Características clínicas basales de los pacientes del estudio en el momento de la inclusión en urgencia 1

Variables	
Antecedentes	
Edad (años)	52,9 ± 11
Mujeres	65 (23,1)
Índice de masa corporal	25,8 ± 10,3
Estancia hospitalaria hasta uso de BCIA (días)	14,9 ± 19,9
Tiempo desde implante de BCIA hasta inclusión en urgencia 1	1,7 ± 3,6
Pacientes en lista de espera antes del implante del BCIA	138 (49,1)
Etiología de la miocardiopatía subyacente	
Isquémica	119 (42,3)
Dilatada (idiopática/familiar)	114 (40,6)
Hipertrófica	14 (5,0)
Valvular	9 (3,2)
Miocarditis	7 (2,5)
Restringida	5 (1,8)
Tras quimioterapia	4 (1,5)
Arritmogénica	3 (1,1)
Congénita	3 (1,1)
No compactada	3 (1,1)
Shock cardiogénico relacionado con infarto agudo de miocardio	42 (14,9)
Shock cardiogénico tras cirugía cardíaca	2 (0,7)
Diabetes mellitus	64 (22,8)
Hipertensión	97 (34,5)
Hipercolesterolemia	106 (37,7)
Cirugía cardíaca abierta previa	42 (14,9)
Antecedentes de cáncer	8 (2,8)
Enfermedad vascular periférica	11 (3,9)
Enfermedad pulmonar obstructiva crónica	39 (13,9)
Ictus previo	22 (7,8)
Antecedentes de arritmia ventricular	115 (40,9)
Antecedentes de fibrilación auricular	118 (42,0)
Parada cardíaca previa	40 (14,2)
Desfibrilador implantable	158 (56,2)
Terapia de resincronización cardíaca	54 (19,2)

Infeción activa que requiere tratamiento intravenoso	23 (8,2)
Estado clínico	
Perfil de INTERMACS	
INTERMACS 1	51 (18,1)
INTERMACS 2	126 (44,8)
INTERMACS 3	79 (28,9)
INTERMACS 4	19 (6,8)
No indicado	6 (2,1)
Presión arterial sistólica (mmHg)	99 ± 13
Frecuencia cardiaca (lpm)	88 ± 19
Tratamientos de apoyo	
BCIA	281 (100)
Terapia de sustitución renal	6 (2,1)
Ventilación mecánica	42 (14,9)
Inotrópicos	209 (74,4)
Vasopresores	53 (18,9)
Puntuación vasoactiva-inotrópica (unidades)	16 ± 42
Análisis de laboratorio	
Leucocitos (x10 ⁹ /l)	9,2 ± 4,5
Plaquetas (x10 ⁹ /l)	190 ± 100
INR	1,5 ± 0,7
Tiempo de protrombina (s)	21 ± 15
Creatinina (mg/dl)	1,2 ± 0,5
Tasa de filtrado glomerular (ml/min)	78 ± 32
Hemoglobina (g/dl)	11,6 ± 2,1
Sodio (mEq/l)	135 ± 5
Bilirrubina (mg/dl)	1,9 ± 2,2
Aspartato aminotransferasa (UI/l)	62 ± 96
Alanina aminotransferasa (UI/l)	79 ± 139
Albúmina (g/dl)	3,7 ± 0,7
Presión arterial de oxígeno (mmHg)	103 ± 43
pH	7,44 ± 0,1
Lactato (mmol/l)	1,5 ± 1,2
Ecocardiografía	
Fracción de eyección del ventrículo izquierdo (%)	23 ± 9
Diámetro telesistólico del ventrículo izquierdo (mm)	66 ± 11
Desplazamiento sistólico del anillo tricuspídeo (mm)	14 ± 4
Hemodinámica	

Índice cardiaco (ml/min/m ²)	2,3 ± 0,7
Presión venosa central (mmHg)	13 ± 6
Presión capilar enclavada (mmHg)	23 ± 8
Presión pulmonar media (mmHg)	33 ± 11
Gradiente transpulmonar (mmHg)	10 ± 5

BCIA: balón de contrapulsación intraaórtico; INTERMACS: Interagency Registry for Mechanically Assisted Circulatory Support. Los valores expresan media ± desviación estándar o n (%).

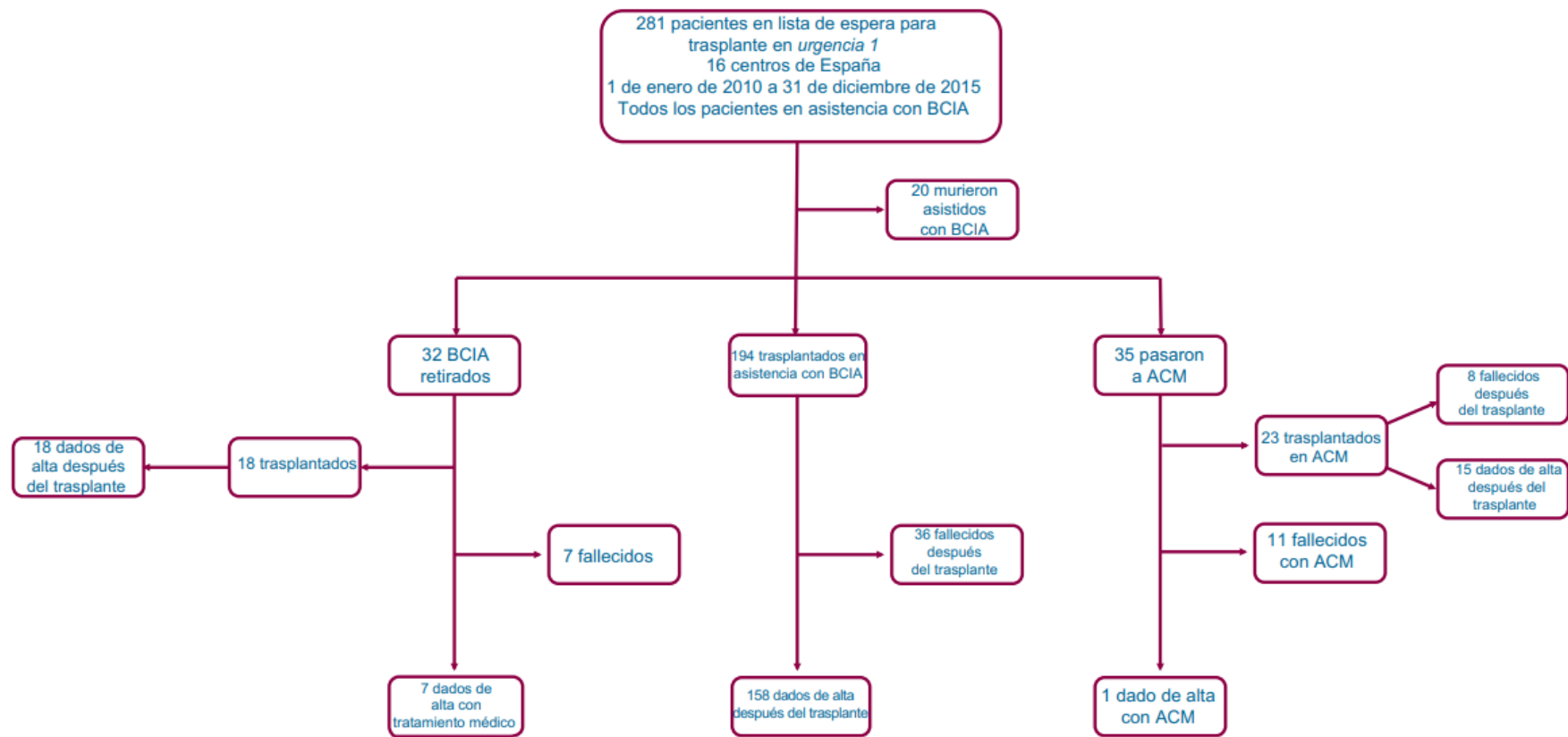


Figura 1. Diagrama de flujo de los pacientes y resultados de la asistencia circulatoria con BCIA. ACM: asistencia circulatoria mecánica; BCIA: balón de contrapulsación intraaórtico.

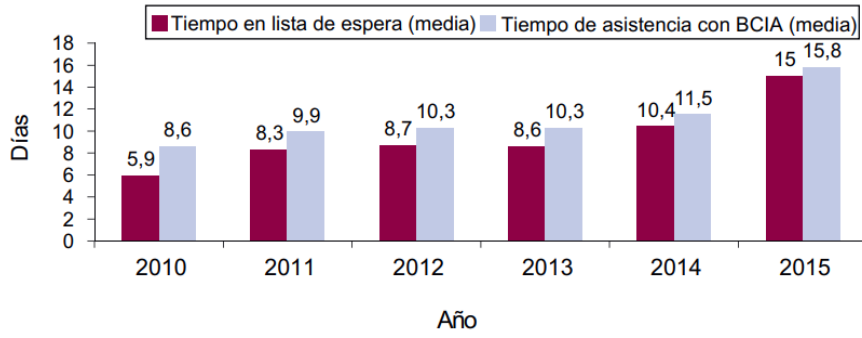
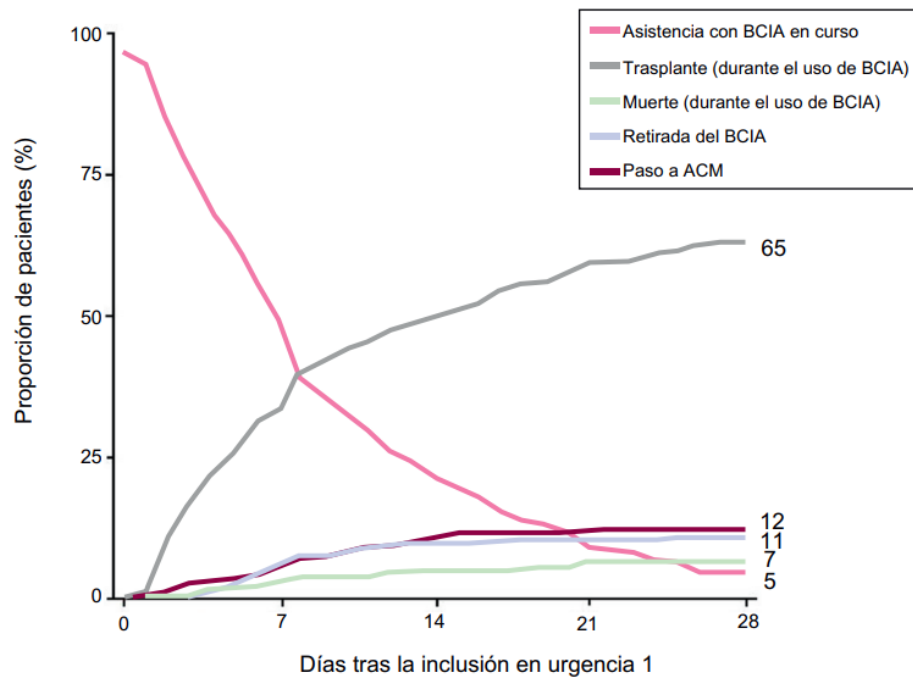


Figura 2. Tendencias en la media de permanencia en lista de espera para el trasplante cardiaco en urgencia 1 y media de duración de la asistencia con BCIA durante el periodo de estudio. BCIA: balón de contrapulsación intraaórtico.



Asistencia con BCIA en curso	281	143	63	26	13
Traslante durante el uso de BCIA	0	97	145	173	183
Muerte durante el uso de BCIA	0	9	14	18	19
Retirada del BCIA	0	16	28	30	31
Paso a ACM	0	16	31	34	35

Figura 3. Presentación del análisis de resultados en competencia con muerte, retirada de la asistencia con BCIA, transición a dispositivos de ACM completa o trasplante, durante un periodo de seguimiento de 28 días tras la inclusión en lista de espera en urgencia 1. En cualquier momento dado, la suma de la proporción de pacientes que presentan cada uno de los resultados es igual al 100%. ACM: asistencia circulatoria mecánica; BCIA: balón de contrapulsación intraaórtico.

Tabla 2. Eventos adversos clínicos durante la asistencia con balón de contrapulsación intraaórtico

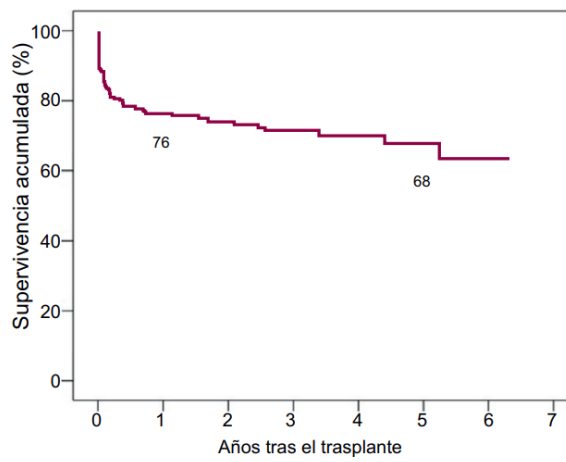
Evento adverso clínico	n (%)	Tasa de incidencia (IC95%)
Infección	71 (25,3)	23,1 (18,0-29,1)
Infección relacionada con el BCIA	5 (1,8)	1,6 (0,5-3,8)
Hemorragia mayor	10 (3,6)	3,3 (1,6-6,0)
Ictus	2 (0,7)	0,6 (0,1-2,3)
Tromboembolia arterial fuera del SNC	15 (5,3)	4,9 (2,7-8,0)
Tromboembolia venosa	3 (1,1)	1 (0,2-2,8)
Insuficiencia renal que requiere terapia de sustitución renal	17 (6)	5,5 (3,2-8,8)
Derrame pleural que requiere drenaje	3 (1,1)	1 (0,2-2,8)
Derrame pericárdico que requiere drenaje	3 (1,1)	1 (0,2-2,8)
Hemolisis	4 (1,4)	1,3 (0,4 - 3,3)
Complicación en lugar de acceso vascular	26 (9,3)	8,5 (5,5-12,4)
Isquemia de extremidades	19 (6,8)	6,2 (3,7-9,7)
Hematoma	6 (2,2)	1,9 (0,7-4,2)
Dolor resistente al tratamiento	2 (0,7)	0,6 (0,1-2,3)
Infección	1 (0,4)	0,3 (0,0-0,8)
Seudoaneurisma	1 (0,4)	0,3 (0,0-0,8)
Fístula arteriovenosa	0	0
Disfunción del BCIA	7 (2,5)	2,3 (0,9-4,7)
Algún evento adverso mayor	80 (28,5)	26 (20,6-32,4)
Algún evento adverso	119 (42,3)	38,7 (32,1-46,3)

BCIA: balón de contrapulsación intraaórtico; IC95%: intervalo de confianza del 95%; SNC: sistema nervioso central. La tasa de incidencia es el número de pacientes con un evento cada 1.000 días-paciente de asistencia.

Tabla 3. Resultados posoperatorios hospitalarios tras el trasplante cardiaco en 194 pacientes con balón de contrapulsación intraaórtico como puente

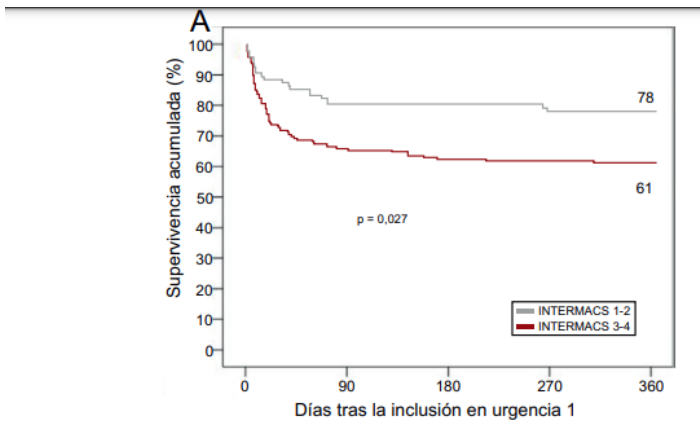
	n (%)	Tasa de incidencia (IC95%)
Eventos adversos posoperatorios		
Fallo primario del injerto	62 (32)	10,1 (7,8-13,0)
Ventricular derecho	38 (19,6)	6,2 (4,4-8,5)
Ventricular izquierdo o biventricular	24 (12,4)	3,9 (2,5-5,8)
ACM transitoria tras el trasplante	14 (7,2)	2,3 (1,2-3,8)
Hemorragia quirúrgica excesiva	42 (21,6)	6,9 (4,9-9,3)
Reintervención mediante cirugía abierta	48 (24,7)	7,8 (5,8-10,4)
Infección posoperatoria	83 (42,8)	13,6 (10,8-16,8)
Insuficiencia renal que requiere terapia de sustitución	56 (28,9)	9,2 (6,9-11,9)
Muerte posoperatoria durante la hospitalización	36 (18,6)	5,9 (4,1-8,1)
Otros resultados posoperatorios		
Respiración asistida después del trasplante (días)	6,1 ± 14,8	
Estancia en UCI tras el trasplante (días)	13,5 ± 17	
Estancia hospitalaria tras el trasplante (días)	31,5 ± 25,4	

ACM: asistencia circulatoria mecánica; IC95%: intervalo de confianza del 95%; UCI: unidad de cuidados intensivos. La tasa de incidencia es el número de pacientes con un evento cada 1.000 días-paciente de ingreso posoperatorio después del trasplante. Los valores expresan n (%) o media ± desviación estándar.

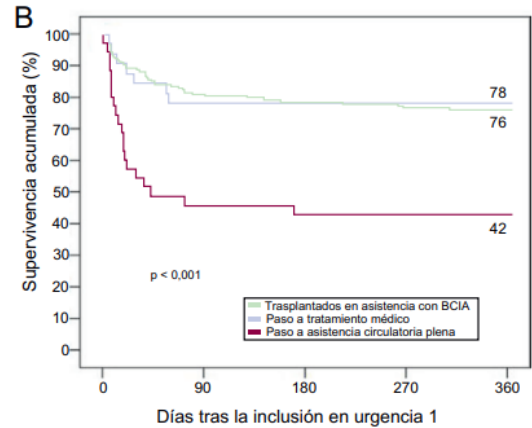


Pacientes en riesgo	194	134	93	68	43	18	3
---------------------	-----	-----	----	----	----	----	---

Figura 4. Supervivencia posoperatoria a largo plazo de los 194 pacientes sometidos a trasplante cardiaco asistidos con balón de contrapulsación intraaórtico



Pacientes en riesgo					
INTERMACS 1-2	177	116	108	107	104
INTERMACS 3-4	98	79	74	66	63



Pacientes en riesgo					
Trasplantados	194	155	144	136	130
Paso a tratamiento médico	31	25	25	25	24
Paso a asistencia circulatoria plena	34	16	15	13	13

Figura 5. A: supervivencia el primer año tras la inclusión en la lista de espera en urgencia 1 según el perfil de INTERMACS. B: supervivencia el primer año tras la inclusión en la lista de espera en urgencia 1 según el objetivo de la asistencia con balón de contrapulsación intraaórtico. BCIA: balón de contrapulsación intraaórtico; INTERMACS: Interagency Registry for Mechanically Assisted Circulatory Support.