



Navegador temático del conocimiento nefrológico.

Editores: Dr. Víctor Lorenzo y Dr. Juan Manuel López-Gómez

ISSN: 2659-2606

Edición del Grupo Editorial Nefrología de la Sociedad Española de Nefrología.



Embarazo y Riñón

Alfonso Otero González^a

^a Servicio de Nefrología. CH Universitario de Ourense . Galicia

Fecha actualización: 07/04/2023

TEXTO COMPLETO

Resumen ejecutivo

1 Cambios Hemodinámicos y Fisiología Renal en el Embarazo

2 Anatomía y Fisiología de la Placenta.

2-1 Componente Fetal de la Placenta

2-2 Componente Materno de la Placenta

2-3 Formación de la Placenta

2-4 Funciones de la Placenta

3 Hipertensión Arterial en el Embarazo

4 Preeclampsia (PE)

5 Nefropatía de la PE. Síndrome Nefrótico

6 Tratamiento de la PE y de la Hipertensión Arterial del Embarazo

7 Prevención de la PE

8 Síndrome de HELLP (Hemolysis, Elevated Liver Enzymes, Low-Platelet count)

9 Embarazo como Factor de Riesgo Vascular

10 Embarazo y Enfermedad Renal Crónica

11 Embarazo y Trasplante Renal

12 Embarazo y Diabetes Mellitus

13 Embarazo y Enfermedades Sistémicas

14 Embarazo y COVID-19

RESUMEN EJECUTIVO

1º.- Los cambios hemodinámicos más importantes del embarazo son:

Aumento de GC (Gasto Cardíaco) un 50% hasta la semana 24, disminución de la TA 10 mmHg hasta el final del 1º trimestre y aumento del VS (Volumen Sistólico) y a término, el volumen total es 100 ml/Kg.

La sobrecarga de volumen produce un remodelado cardíaco que revierte posparto.

Aumento de la masa de hematíes y volumen sanguíneo, produciendo una anemia fisiológica, necesaria para disminuir la viscosidad sanguínea y aumentar el FPR (Flujo Plasmático Renal) y placentario. Paralelamente, se producen modificaciones del sistema de coagulación (descenso de Proteína S, incremento de Factores I, II, V, VII, VIII y XII, y aumento de la actividad de los inhibidores de la fibrinólisis PA-1 y PA-2) y se produce un estado de hipercoagulabilidad para proteger a la gestante frente a las hemorragias posparto, pero aumenta el riesgo de procesos tromboembólicos.

2º.- Los cambios funcionales del riñón asociados al embarazo esencialmente son:

Hiperfiltración Renal por aumento del FG un 40-60%, aumento del sistema renina angiotensina aldosterona (SRAA) pero por aumento de la síntesis de PGE2 y la amplia expansión de volumen, la angiotensina II a nivel renal y placentario no tiene acción vasoconstrictora.

La función tubular se caracteriza por aumento de la reabsorción de Na⁺ a un ritmo de 20-30 mEq/semana, y discreta hiperkaliemia por el efecto antimineralocorticoide de la progesterona.

3º.- Función metabólica: el coste energético es de 80.000 kCal durante el embarazo y la mitad se produce durante la fase anabólica o “primera mitad” de la gestación.

El metabolismo de la glucosa esta condicionado por la resistencia a la insulina, similar a la Diabetes Mellitus.

El balance nitrogenado es negativo, el consumo de aminoácidos disminuye, el perfil lipíco cambia con un aumento dos veces de los triglicéridos, y un 50% el colesterol. El hierro disminuye por la práctica desaparición de la hepcidina.

Las reservas totales de calcio y fósforo disminuyen. La tasa de PTH esta disminuida y el control del Ca⁺⁺ se hace a través de PTHrP.

La hipouricemia, es por disminución de la reabsorción tubular, se desconoce la causa de la aminoaciduria, la glucosuria se debe a un defecto tubular primario y el pH ligeramente alcalino es por hiperventilación.

4º.- El mecanismo patogénico de la PE es la HIPOXIA, secundaria a la alteración de la transformación del endometrio vascular a endotelio como consecuencia de mayor tasa de sFlt1 (soluble fms-like-tyrosine kinase) por mayor expresión de AT1AA (anticuerpos agonistas de AT1) y Endoglina que condiciona la inhibición de los factores de crecimiento vascular: VEGF (factor de crecimiento vascular) y PlGF (factor de crecimiento placentario).

5º.- El criterio diagnóstico de PE es:

TAS > 140 mmHg o TAD > 90 mmHg en dos ocasiones, al menos 4 horas de diferencia después de la semana 20, y en mujer previamente sin HTA, proteinuria > 300 mg en 24h ó cociente proteína/creatinina > 0,3 mg/dl en ausencia de proteinuria, y al menos debe tener uno los siguientes factores:

Trombocitopenia < 100.000 / ml

Insuficiencia renal: Cr(p) > 1,1 mg/dl o doble de creatinina en ausencia de enfermedad renal previa

Disminución de función hepática: elevación de transaminasas al doble.

Edema pulmonar

Cefalea o síntomas visuales

6º.- Diagnóstico precoz de la PE:

Factores de riesgo dependientes de la madre (edad, nuliparidad, PE previa, diabetes, enfermedad renal), (Calidad evidencia: ALTA. Fuerza recomendación: Fuerte).

Medición de TA: Monitorización Ambulatoria de la Presión Arterial (MAPA)/48 h y cálculo del Índice Hiperbárico (IHB) antes de la semana 16 (IHB patológico > 12) (Calidad evidencia: ALTA. Fuerza recomendación: Fuerte).

Biomarcadores (PIGF+PAPP-A) y EcoDoppler de la arteria uterina (Calidad evidencia: ALTA. Fuerza recomendación: Fuerte).

7º.- La prevención primaria de la PE se debe tratar con AAS 100 mg/día/nocturno, preferiblemente antes de la 16 semana y continuar hasta la semana 36 (Calidad evidencia: ALTA. Fuerza recomendación: Fuerte).

8º.- El tratamiento de la PE es el parto y el objetivo terapéutico de la HTA en PE, es la prevención del ACVA en la madre, puesto que la PE no se corrige; y la TA "objetivo" es 130-150/80-100 mmHg (Calidad evidencia: ALTA. Fuerza recomendación: Fuerte).

9º.- Las complicaciones hipertensivas del embarazo pueden considerarse como un posible factor de riesgo cardiovascular futuro.

10º.- El embarazo en situaciones especiales:

En la ERC moderada (E1-2) o severa (E3-4) existe alto riesgo de PE, progresión de la enfermedad renal y riesgo fetal. En el E5 el esquema dialítico es diálisis larga nocturna.

En el Trasplante Renal es aconsejable retrasar el posible embarazo al menos 1 año, y durante el cual la función renal sea estable y con mínima proteinuria. La PE aparece en un tercio de las mujeres, las infecciones por Poliomavirus se transmiten verticalmente, los inmunosupresores son teratogénicos.

En la Diabetes Mellitus es más frecuente el parto prematuro y el deterioro de la función renal.

Entre las enfermedades sistémicas, la más representativa es el lupus y el embarazo es un factor de reactivación. El uso de anticoagulantes está restringido a la heparina y los inmunosupresores no teratogénicos son la prednisona y la azatioprina.

El embarazo es una situación de ALTO RIESGO para COVID-19, especialmente en 2 y 3º trimestre. Los criterios diagnósticos son iguales a la población general y los tests serológicos de ELISA IgM con PCR aumenta la sensibilidad diagnóstica (98%) y no hay contraindicación para la realización de pruebas radiológicas (TAC). No existe transmisión vertical al feto como tampoco por la lactancia. No hay un tratamiento eficaz (esteroides o antipalúdicos) y los antirretrovirales, estarían indicados (lopinavir/ritonavir) si no hay otras opciones para la vida materna.

1. CAMBIOS HEMODINÁMICOS Y FISIOLOGÍA RENAL EN EL EMBARAZO 1.1.- Cambios Hemodinámicos

Los más importantes son (Figura 1) :

a) Gasto Cardíaco (GC): aumenta hasta un 50% en la semana 24 [1] debido al incremento de la precarga por mayor volumen sistólico, disminución de la poscarga por aumento de la frecuencia cardíaca y reducción de las resistencias periféricas un 30% desde la semana 8 de gestación debido a la circulación uteroplacentaria [2].

La contractilidad miocárdica y las fracciones de eyección ventricular izquierda y ventricular derecha no parecen cambiar durante el embarazo [3] pero la sobrecarga de volumen produce remodelado cardíaco. El grosor de la pared ventricular izquierda y la masa aumentan un 28% y un 52% por encima de los valores previos al embarazo, y a lo largo de la gestación. Los estudios realizados en ratones gestantes sugieren que el remodelado cardíaco, es temporal, asociado a la sobrecarga de volumen. La hipertrofia ventricular, se acompaña de un aumento del factor de crecimiento endotelial vascular y de la angiogénesis miocárdica. sin incremento de la fibrosis cardíaca. Esta hipertrofia cardíaca fisiológica inducida por el embarazo, revierte después del parto [4] y las vías de señalización molecular cardíaca, activadas en la hipertrofia inducida por el embarazo, son distintas de las activadas durante la hipertrofia patológica. Se ha demostrado que algunas de estas vías están

reguladas por miARN.

Las vías mejor caracterizadas son phosphoinositide-3-kinase/protein kinase B/glycogen synthase kinase 3 β (PI3K/Akt/ GSK3 β), mitogenactivated protein kinase (MAPK), señalización de calcineurina, y transducer and activator of transcription (STAT3). No obstante, son precisas más investigaciones para aclarar su papel como biomarcador y implicación en el desarrollo de la hipertrofia cardíaca funcional [5] [6].

b) Presión Arterial (PA): disminuye 10 mmHg al final del 1^o trimestre, pero en el segundo y tercero vuelve a valores pre-embarazo; los mecanismos implicados son el aumento de la producción de óxido nítrico (ON) y la reducción de la resistencia aórtica.

c) Volumen sanguíneo (VS): aumenta un 50% desde el primer trimestre. Inicialmente 10 a 15 % entre la semana 6 y 12, y sigue elevándose hasta la semana 34. Desde ese momento, y hasta el parto, el incremento ya es menor. El péptido natriurético atrial (PNA) está disminuido, aunque en el embarazo complicado con preeclampsia, está aumentado [7].

El volumen total de sangre a término es 100 mL/Kg. La masa de hematíes aumenta, pero el mayor incremento del VS produce un descenso del hematocrito, fenómeno conocido como “anemia fisiológica”. Los beneficios son la disminución de la viscosidad sanguínea, la protección frente a las hemorragias postparto, y un mayor flujo renal y placentario que contribuye a una mejor nutrición fetal.

Paralelamente, se producen modificaciones del sistema de coagulación como: descenso de Proteína S, incremento de Factores I,II,V,VII,VIII y XII, y aumento de la actividad de los inhibidores de la fibrinólisis PA-1 y PA-2.

Estos cambios producen un estado de hipercoagulabilidad cuya misión fundamental es la protección frente a las hemorragias postparto, pero el efecto peligroso es el aumento del riesgo de procesos tromboembólicos.

1.2.- Cambios Anatómicos y Hemodinámicos Renales (Figura 2) Cambios anatómicos

Desde la 5^a semana de gestación, el riñón aumenta un centímetro de longitud como consecuencia del incremento del volumen vascular renal, pero el cambio más llamativo es la dilatación del sistema colector o hidronefrosis fisiológica del embarazo, presumiblemente debida a una mayor secreción de prostaglandinas. Esto contribuye a un aumento de la incidencia de reflujo vesicoureteral, y puede

mantenerse hasta las 12 semanas postparto.

Filtrado glomerular (FG) y Flujo plasmático renal (FPR)

En la embarazada sana el FG aumenta entre 40-60% y el FPR un 60-80 %; es un estado de hiperfiltración [8] cuyos mecanismos fisiológicos son:

* Aumento del Gasto cardiaco e incremento del FPR. En el primer trimestre el FPR aumenta hasta 809 ml/min y se mantiene alrededor de 695 ml/min en las últimas 10 semanas; y en el posparto desciende hasta 482 ml/min.

* Menor presión oncótica y hemodilución

* Menor resistencia vascular renal (RVR). Es debido a una mayor producción de relaxina por el cuerpo lúteo, estimulado por la gonadotropina coriónica que convierte la endotelina en su forma activa y aumenta la producción de ON [9].

La traducción clínica de este aumento del FG, es la disminución de las tasas plasmáticas de urea y creatinina (Cr). Los niveles plasmáticos de Cr pueden ser inferiores a 0,5 mg/dl, y en consecuencia, el eGFR no se puede calcular por las fórmulas de estimación [10].

Sistema Renina-Angiotensina-Aldosterona (SRAA):

La clave para el mantenimiento de la vasodilatación en la gestación, es la modificación del SRAA como se ilustra en la (Figura 2) B (Figura 2). La renina está aumentada hasta ocho veces y el angiotensinógeno hasta tres o cuatro, por lo que es posible que la Actividad de Renina Plasmática (ARP) esté aumentada hasta 15 veces debido a una mayor producción por el ovario y la decidua materna [11] [12], como también sucede con la prorenina y curiosamente la ECA (enzima de conversión de la angiotensina) esta disminuida. Todos estos cambios, se producen en un ambiente con amplia expansión del volumen extracelular y mayor carga filtrada de Na⁺ en el túbulo distal, y por tanto no se suprime el eje SRAA. La Angiotensina II (AII), esta aumentada, e incrementa la síntesis de progesterona y prostaglandina PGE₂ y esta, a su vez aumenta el FPR por lo que, curiosamente, la AII a nivel de circulación renal y placentaria no tendrá acción vasoconstrictora [13]. Es posible que a ello contribuya que los receptores de angiotensina I (vasoconstrictores) estén “downregulated” y los receptores de AII (vasodilatadores) estén “upregulated” [14].

Síntesis de Prostaglandinas (PG)

Los tejidos placentarios y la arteria umbilical pueden generar entre 10 a 100 veces más PG que otras arterias, pero esta mayor síntesis disminuye de forma significativa en situaciones de PE [15]. El mecanismo no es conocido, pero es una situación similar al Síndrome de Bartter, en su concepción patogénica clásica: concentraciones elevadas de PG, resistencia a la acción de AII y TA baja o normal [12] [16].

Función tubular

La situación de hiperfiltración condiciona alteraciones de la función tubular que, esencialmente, son:

Sodio: El embarazo es el ejemplo más importante de la eficacia del equilibrio glomérulo tubular para conservar un adecuado balance de sodio. El FG está aumentado un 50%, y si la carga filtrada de Na⁺ es 140 mEq/L x 100 ml/min de FG, el Na⁺ filtrado es 20.160 mEq/L, pero si el FG aumenta un 50%, el Na⁺ filtrado sería 30.240 mEq/L lo que obliga a reabsorber 10.000 mEq/L más, que en la mujer no gestante. La reabsorción se produce a lo largo de todo el túbulo renal y los mecanismos implicados no son totalmente conocidos. Es posible que la disminución de la síntesis del PNA desempeñe un papel importante [17].

Como consecuencia de la disminución de las RVS y la expansión del volumen extracelular, se puede producir retención de Na⁺ a un ritmo de 20-30 mEq/semana, lo que se traduce en un aumento de 12-13 Kg/peso, y puede producir edema, pero no tiene significado patológico. En el último tercio del embarazo puede aumentar como consecuencia de la compresión de la vena cava inferior y la reducción de la presión coloidosmótica.

Agua: Las embarazadas mantienen un equilibrio del agua y conservan intacto el mecanismo de concentración y dilución.

Potasio: A pesar del aumento de aldosterona, el K⁺ está discretamente elevado debido al aumento de progesterona y su efecto antimineralocorticoide [18].

1.3 Metabolismo del embarazo [2]

* El coste energético del embarazo es muy variable, pero por término medio, es del orden de 80.000 kcal, la mitad se produce durante la fase anabólica del embarazo o primera mitad del embarazo y se almacena como grasa materna, con un aumento medio de 3,5 Kg. La otra mitad del aporte calórico es en la segunda mitad del embarazo o fase catabólica, y corresponde al crecimiento fetal alcanzando 250 kcal/día cerca del final del embarazo.

* Glucosa: La glucosa es el sustrato preferido del feto y su manejo cambia drásticamente durante el embarazo. La resistencia materna a la insulina se desarrolla, normalmente al principio del embarazo, llegando a disminuir un 80% la sensibilidad a la insulina, limitando así el consumo materno de glucosa y permitiendo la derivación de la mayor parte de la glucosa a la placenta. Por lo tanto, el embarazo se caracteriza por una resistencia a la insulina similar a la de las pacientes diabéticas.

La glucosuria, se acompañada de otros azúcares (lactosa, fructosa,..) cuyo mecanismo es tanto por un aumento de carga filtrada como un defecto tubular primario.

* La resistencia a la insulina, también produce lipólisis, aumentando la tasa de ácidos grasos para el consumo materno y se cambia el glicerol como sustrato gluconeogénico y se preservan los aminoácidos para el feto.

* El balance nitrogenado es negativo y se refleja en una menor secreción de urea, principalmente al final de la gestación.

* El consumo de aminoácidos de cadena ramificada disminuye, mientras que la síntesis de proteínas se eleva en un 25% en el tercer trimestre. Existe aminoaciduria, excepto para arginina, y la causa es desconocida.

* Los lípidos séricos aumentan drásticamente durante el embarazo. Los triglicéridos se multiplican por dos o por cuatro, el colesterol total aumenta un 25-50% y el LDL por 50%. Así pues, el embarazo genera un perfil lipídico relativamente aterogénico, que puede contribuir a la propensión al daño endotelial durante el embarazo.

* El hierro es bajo y la madre deberá aumentar su ingesta hasta 5 veces diaria porque la hepcidina, la principal hormona que regula la homeostasis del hierro es casi indetectable.

* Ácido úrico: La síntesis de uratos permanece constante durante el embarazo, pero su aclaramiento aumenta, causando una discreta hipouricemia (2,5 a 4 mg/dL) en las primeras semanas, posiblemente por disminución de hasta un 25% de la reabsorción tubular. En la fase final del embarazo y coincidente con el descenso del FPR, el ácido úrico vuelve a su tasa normal.

* Equilibrio Ácido Base: El pH es ligeramente alcalino, contrariamente a lo esperado, y es debido a la hiperventilación y las elevadas tasas de progesterona.

* Vitaminas hidrosolubles

La valoración de las tasas plasmáticas de las vitaminas hidrosolubles se puede realizar a través de la excreción urinaria. No se observaron cambios en los niveles de excreción urinaria de vitamina B2, B6, B12, biotina o vitamina C entre etapas. Los niveles de nicotinamida y folato en orina son más altos en las mujeres embarazadas que en las mujeres control. El nivel de excreción urinaria de vitamina B1 disminuye durante la lactancia y la de ácido pantoténico disminuye durante el embarazo y la lactancia [19].

* Calcio:

El embarazo tiene varios efectos sobre la homeostasis del calcio materno y, aunque el calcio sérico ionizado permanece constante durante todo el embarazo, las reservas totales de calcio y fosfato disminuyen, pero el feto recibe por transporte placentario activo 30-35 g de calcio durante las 40 semanas de gestación. En el mecanismo de control intervienen diferentes factores, pero la PTH o bien permanece inalterada o disminuye de forma significativa en el primer trimestre y después, va aumentando hasta el final de la gestación [20].

Las tasas de 1,25-(OH)₂D₃ están significativamente elevadas posiblemente debido a que el gen CYP24A1, responsable de la 24-hydroxylasa, está reducido en la placenta, mientras que el gen CYP27B1 de 1- α -hidroxilasa está aumentado [21], pero el mecanismo que subyace al aumento de la producción de 1,25(OH)₂D₃ no está claro. En general, la PTH es la hormona clave que estimula la síntesis renal de 1,25(OH)₂D₃, sin embargo, dado que la concentración de PTH está disminuida en el embarazo, es poco probable que sea la principal responsable del aumento de 1,25(OH)₂D₃. Aunque hormonas como los estrógenos, la prolactina, la hormona de crecimiento y el factor de crecimiento similar a la insulina-I pueden inducir la actividad de la 1- α -hidroxilasa, es probable que la PTHrP desempeñe un papel clave. El receptor de la PTH/PTHrP, presenta “efectos PTH”, incluida la estimulación de la producción renal de 1,25(OH)₂D₃ y se detecta en concentraciones elevadas en el plasma de las embarazadas, probablemente procedentes de los tejidos fetal, placentario y mamario, y su concentración se multiplica por dos aproximadamente, desde el principio hasta el final del embarazo. La PTHrP también puede desempeñar otras funciones en el embarazo, como la regulación del transporte placentario de Ca⁺ y la modulación del recambio óseo [22] [23]. Todo ello contribuye a una mayor absorción intestinal de Ca⁺⁺; consecuentemente, existe mayor carga filtrada y también mayor incidencia de litiasis, a pesar de la excreción de inhibidores como citrato y magnesio.

2.- ANATOMÍA Y FISIOLÓGIA DE LA PLACENTA.

La placenta ([Figura 3](#)) es el órgano mas especializado, y mas implicado, con ayuda del líquido amniótico, en el desarrollo del embarazo [\[24\]](#).

La placenta tiene una parte fetal y otra materna cuyas funciones y desarrollo se muestran a continuación.

2-1.- Componente fetal de la placenta

El trofoblasto aparece al 5 día de la fecundación y se diferencia rápidamente (diferenciación trofoblástica) en dos capas:

a) Sincitiotrofoblasto que es una membrana en contacto directo con la sangre materna. Funciona como una diálisis biológica y es donde se realiza el intercambio de moléculas que entran o salen de la circulación fetal; expresa células dendríticas (CD), macrófagos o células de Hofbauer [\[25\]](#) encargadas de transferir IgG materna al feto. Está compuesto por células multinucleadas provenientes de células mononucleadas del citotrofoblasto. Esta proliferación del sincitiotrofoblasto ocasiona la formación de las vellosidades coriónicas y los espacios intervillosos con los que incrementan masivamente la superficie disponible para el intercambio de nutrientes entre la madre y el feto. Tiene funciones endocrinológicas y las hormonas esenciales secretadas son la progesterona y la gonadotropina coriónica (hCG).

b) Citotrofoblasto o capa más interna del trofoblasto, es un anclaje para el corión embrionario al endometrio materno. Se desarrolla durante la primera semana embrionaria y continúa creciendo en las vellosidades coriónicas. El citotrofoblasto tiene moléculas antigénicas y sus células, son células madre, capaces de diferenciarse en diversos tejidos.

2-2.- Componente materno de la placenta

La porción materna o placa basal es la parte más externa de la placenta, en contacto con la pared uterina. Está formada por el tejido embrionario (citotrofoblasto y sincitiotrofoblasto) así como tejido materno (la decidua basal con los vasos y glándulas uterinas).

La **decidua** es el tejido materno que tapiza el útero gestante, como se ilustra en la ([Figura 3](#))A ([Figura 3](#)), y está en contacto con las células fetales. Es un tejido de migración y expresa linfocitos NK y células dendríticas, que funcionan como células presentadoras de antígeno. Comienza a formarse cuando el blastocisto se implanta en el útero y las células trofoblásticas penetran en las

capas del útero, conectando con las células estromales endometriales (ESC), las cuales experimentan una rápida transformación hasta convertirse en células deciduales estromales (DSC). Estas células constituyen el principal componente celular, regulan la invasión del trofoblasto, controlan el stress oxidativo y son responsables de disminuir la respuesta inmunológica.

2-3.- Formacion de la Placenta

La placenta se forma durante las 3 primeras semanas de gestación, y alcanza su forma definitiva al tercer mes. Los procesos de placentación son: preimplantación, implantación y decidualización, que preparan al organismo para realizar la diferenciación de membrana embrionaria y comenzar con la formación de las membranas placentarias. Veamos algunas características de estos procesos:

Fertilización o preimplantación

Es el proceso que ocurre en las trompas de Falopio entre las 24-48 h postovulación y el cigoto se transforma en mórula (12-16 células) y a los 2-3 días “entra” en la cavidad uterina y se transforma en blastocisto y posteriormente las células superficiales, en trofoblasto. Al 6^º-7^º día después de la fertilización, se produce la implantación. El proceso comienza cuando las microvellosidades de la superficie apical del sincitiotrofoblasto se “interdigitan” con microprotrusiones de la superficie apical del epitelio uterino, conocidas como “pinopodios” imagen A de la (Figura 4).

La expresión de los “pinopodios” es limitada a un máximo de 2 días, son “progesterona dependiente” y del homeobox gen HOXA-10. La fase inicial de la implantación está regulada por la L-selectina (expresada en el trofoblasto) y su receptor [25], un oligosacárido, expresado en el endometrio: imagen B de la (Figura 4). El siguiente paso parece que está determinado por la mucina endometrial MUC-1. Las mucinas son glicoproteínas de alto peso molecular que contienen al menos un 50% de carbohidratos ligados a un núcleo peptídico rico en treonina/serina. Entre las 14 mucinas humanas clonadas, sólo la MUC-1 y, en menor cuantía, la MUC-6, se han encontrado en el endometrio humano. Aumenta en el momento de la implantación, y se piensa que desempeñan un papel crucial para dirigir al embrión hacia un área de implantación efectiva. En esta fase intervienen moléculas de adhesión como las integrinas y cadherinas, para asegurar la adhesividad entre el embrión y el endometrio [26].

Otros factores responsables de la preparación del útero para una adecuada implantación se muestran en la (Figura 5) [24] pero esencialmente son las hormonas esteroideas.

Implantación (Figura 6)

Es fundamental para la supervivencia de la especie, a pesar de que este proceso en humanos tiene una tasa de fracaso sorprendentemente alta. La probabilidad de quedar embarazada en cada ciclo es del 30% y solo el 50% de las concepciones avanzan más allá de las 20 semanas de gestación y, de todos los embarazos fallidos, el 75% representan un fracaso de implantación [24].

La implantación consiste en la aproximación, aposición, contacto e invasión del blastocisto en el endometrio. La "invasión" se produce en dos fases.

La "primera ola" de invasión de trofoblastos ocurre entre los días 7 y 10 postconcepción, comenzando poco después de que el blastocisto eclosiona fuera de la zona pelúcida. Durante este tiempo, el blastocisto invade activamente los tejidos del útero y el día 10 después de la concepción, el blastocisto está completamente enterrado dentro del revestimiento endometrial. En este momento, la placenta aun no es hemocorial (contacto directo con la sangre materna) y el blastocisto es alimentado por secreciones de las glándulas endometriales en condiciones de hipoxia e hipoglucemia. Las altas tasas de O₂ y glucosa dañan el embrión en desarrollo.

La "segunda ola" se produce a las 8-10 semanas de gestación, las células del citotrofoblasto extraveloso placentario cambian su expresión y salen de las vellosidades placentarias para invadir todo el espesor del endometrio decidualizado (decidua) y el tercio interno del miometrio. Estas células invaden las arterias espirales maternas, atraídas en parte por la alta tensión de oxígeno y por el reclutamiento activo por las células uterinas NK y los macrófagos, y remodelan estos vasos destruyendo la capa muscular y reemplazando el revestimiento endotelial con un pseudoendotelio de origen fetal. Este proceso, se completa a las 18 semanas de gestación y es crítico para el establecimiento de la circulación uteroplacentaria definitiva. Este proceso de angiogénesis-vasculogénesis se comenta mas adelante.

Decidualización

Son los cambios funcionales y morfológicos que ocurren en el endometrio para formar el revestimiento decidual en el que se implanta el blastocisto. Lo más importante, es la diferenciación de las células de fibroblastos del estroma endometrial en células deciduales estromales (DSC). La capacidad de las DSC para diferenciarse en este estado celular alternativo es lo que parece ser el elemento clave en la transformación decidual. Las DSC no son simplemente células endometriales estromales (ESC) modificadas; son un tipo de célula distinto resultante de la diferenciación terminal y la reprogramación genética de las ESC. Esta reprogramación incluye la regulación a la baja de los

genes involucrados en la respuesta proinflamatoria y en la resistencia a la invasión tisular junto con una mayor expresión de genes que promueven la proliferación celular, fomentan la tolerancia y facilitan la invasión tisular.

La deciduación es un proceso complejo en el que interviene múltiples factores [27].

Factores hormonales: es básico la producción de gonadotropina coriónica (hCG) por las células trofoblásticas. Inhibe la luteólisis y mantiene así la producción de progesterona hasta que la placenta asuma esta función en la semana 5-7 de gestación. Se producen además otras hormonas como la relaxina y la hormona liberadora de corticotropina (CRH) como respuesta a la hCG y se establece un “bucle” autocrino/paracrino para promover la implantación, deciduación, y el embarazo.

Factores bioquímicos: los más reseñables son los mediadores lipídicos como el ácido lipofosfatídico (LPA), producidos por el epitelio uterino, que regulan la señalización del factor de crecimiento epidérmico de unión a heparina (HB-EGF), del receptor del factor de crecimiento epidérmico (EGFR), así como la ciclooxigenasa 2 (COX2) y, en consecuencia, la producción de prostaglandina E2 (PGE2), que junto con el interferón- γ controlan la deciduación de las ESC. La ciclooxigenasa es la enzima de conversión de ácido araquidónico a prostaglandina y existe en dos isoformas. La COX1 (ciclooxigenasa constitutiva) y la COX2 (ciclooxigenasa inducible). En el endometrio la COX1 está disminuida por acción de la progesterona y el estradiol 17 β , pero existe una producción localizada de COX-2 inducida por la progesterona y la interleucina-1 (IL-1). La prostaglandina E2 producida por la acción de la COX-2, y a través de factores de transcripción nuclear Peroxisome-Proliferator-Activated Receptor λ (PPAR λ) regula la diferenciación celular. Esta interacción es probablemente crítica. Los ratones fetales que carecen del receptor PPAR λ , mueren a mitad del periodo gestacional por un defecto de “placentación”.

Otros factores autocrinos/paracrinos, como la expresión de varios factores de crecimiento y citocinas dentro del útero (por ejemplo, el factor inhibidor de la leucemia, la interleucina-1 y sus receptores, factores de crecimiento similares a la insulina I y II y sus proteínas de unión, y Transforming growth factors α y β (Figura 5) sugiere que pueden tener importantes funciones. Por ejemplo, la interleucina-1 aumenta la producción de metaloproteinasas (MMPs) en el citotrofoblasto, tanto la MMP2 (gelatinasa A) como la MMP9 (gelatinasa 9). La actividad de estas enzimas proteolíticas es la degradación de la matriz extracelular (ECM) para lograr una adecuada invasión trofoblástica. La deficiencia de MMPs es una de las causas de “placentación anómala” y causante de la PE [28]. La proteína 2 de la morfogénesis ósea (BMP2) y el factor de determinación izquierda-derecha 2

(LEFTY2) también parecen ser importantes para mantener el proceso de decidualización, promover la señalización de cAMP y matriz extracelular (MEC), regular la angiogénesis y apoyar la implantación embrionaria.

Es por tanto, un proceso complejo realizado entre un útero receptivo y un blastocisto activado. Para ello, básicamente, se precisa el incremento previo de 17β -estradiol que estimula la proliferación y diferenciación de las células epiteliales, y de progesterona secretada por el cuerpo lúteo, que activa la proliferación y diferenciación de las células estromales.

Factores inmunológicos. Están impulsados, en parte, por factores intrínsecos, incluida una gama de señales endocrinas y autocrinas / paracrinas, y factores extrínsecos. Uno de estos factores es la exposición al líquido seminal tanto antes como alrededor del momento de la implantación. La exposición al antígeno paterno por vía no vaginal también puede preparar inmunológicamente el endometrio. Aunque el mecanismo responsable de este efecto no está claro, el líquido seminal contiene agentes de señalización solubles y transmitidos por exosomas que promueven el reclutamiento de leucocitos y la generación de células T reguladoras que suprimen la inflamación, promueven la adaptación vascular y fomentan la tolerancia hacia los antígenos fetales.

Con el tiempo, el citotrofoblasto invade todo el endometrio y el tercio interno del miometrio (invasión intersticial), así como la vasculatura uterina (invasión endovascular). Este último proceso, establece la circulación uteroplacentaria, y pone a los trofoblastos en contacto directo con la sangre materna [24].

Regulación molecular de la decidualización

Además de los factores hormonales, metabólicos e inmunológicos maternos están involucrados otros factores locales. Algunos de ellos, son de origen embrionario, como lactato, relaxina, CRH y hCG. Durante la decidualización, las ESC diferenciadoras llevan una firma molecular de transición mesenquimal-epitelial (MET) a medida que se reprograman para convertirse en DSC con cambios generalizados en la expresión génica, incluida la inducción de genes como HOXA10, HOXA11, FOXO1, WNT4, IGFBP1 y prolactina (PRL). Las vías de transducción de señales implicadas en la reprogramación genética y la diferenciación terminal de las ESCs en DSCs (Figura 7) y se puede ampliar en una magnífica revisión de Ng SW y cols [27]:

El proceso de vasculogénesis y angiogénesis (Figura 8) se inicia a los 18-20 días postconcepción y hay evidencia morfológica de vasculogénesis dentro de los núcleos de las vellosidades

mesenquimales, Las células hemangioblásticas se diferencian “in situ” y forman pequeños grupos o cordones de células justo debajo del epitelio trofoblástico. Estas células endoteliales precursoras están unidas por desmosomas o uniones estrechas, y los cordones adquieren gradualmente lúmenes y se unen para formar vasos. Los primeros signos de formación de lumen se observan alrededor de los 23 días post-concepción, y las evidencias inmunohistoquímicas y morfológicas sugieren que es por un proceso de apoptosis [29].

A las 4 semanas post concepcion, se pueden observar perfiles capilares periféricos en el núcleo veloso muy cerca del trofoblasto y los capilares están conectados a través del cordón umbilical en desarrollo al corazón fetal y al plexo vascular del saco vitelino.

Durante el primer y principios del segundo trimestre, hay un aumento gradual en el número, volumen y área de superficie de los perfiles capilares dentro de las velosidades placentarias y la tasa de aumento de la longitud se acelera alrededor de las 25 semanas, y la longitud total aumenta exponencialmente hasta el término.

Las fases de este trascendental proceso, son [29]:

Fase 1: vasculogénesis: iniciada por células madre hemangiogénicas, inducidas a diferenciarse de forma paracrina, por las células citotrofoblásticas a través del factor de crecimiento endotelial vascular (VEGF).

Fase 2: angiogénesis I: las redes prevasculares se producen de forma escalonada durante la angiogénesis, inducidas por factores de crecimiento derivados de células citotrofoblásticas y de Hofbauer.

Fase 3: angiogénesis II: diferenciación de las células perivasculares, incluidos los precursores del músculo liso centrándose en la función desencadenante de la maduración de las velosidades en paralelo a la vasculogénesis y la angiogénesis

En el embarazo normal, como vemos en la imagen de la (Figura 9), el citotrofoblasto invasor, en las arterias uterinas "downregulate" receptores epiteliales como endotelina, E-Cadherina y $\alpha 6 4$ integrinas, los cuales son sustituidos por moléculas de adhesión endotelial como: PECAM (platelet-endothelial cell adhesión molecule), VE-Cadherina, VCAM 1 (vascular cell adhesión molecule 1) y $\alpha 1 \beta 1$ y $\alpha V-\beta 3$ integrinas. Estas integrinas modulan la integración de células trofoblásticas en redes celulares endoteliales a través de vías invasivas que incluyen la galectina-1, el inhibidor tisular de la

metaloproteinasa-1 (TIMP-1), el inhibidor del activador del plasminógeno-1 (PAI-1), la producción de MMP-2 y MMP-9 (Figura 9) produciendo la “degradación” del colágeno [30] [31].

Todo este proceso está controlado por factores proangiogénicos como la familia VEGF (VEGF A-B-C-D-E), el factor de crecimiento placentario (PIGF), los factores antiangiogénicos, representados por sFlt1 (soluble fms-like tyrosine kinase) y metaloproteinas uteroplacentarias (MMP)

Veamos algunas características de los factores angiogenicos (VEGF, PIGF) y antiangiogenicos (sFlt-1, sEng) :

1º.- Factor de crecimiento vascular endotelial (VEGF)

Es el mas importante factor que promueve la diferenciación de células mesenquimales en células “stem” hemagioblásticas. Es expresado intensamente por las células citotrofoblásticas en las primeras semanas del embarazo. Incrementa el calcio citosólico (Ca²⁺), el cociente Ca²⁺/calmodulina y, aumenta la actividad de sintasa endotelial del ON (eNOS) y prostaciclina PGI₂. Es responsable de la expresión endotelial de integrinas y moléculas de adhesión, y se detecta en elevadas concentraciones en el citotrofoblasto en la 6ª semana. Promueve la proliferación, supervivencia de células endoteliales, angiogénesis, y permeabilidad vascular.

Actúa a través de dos receptores presentes en las células endoteliales: KDR (kinasa-insert domain-receptor) y Flt1 (Fms-like tyrosine kinase1). La expresión del gen Flt1 es regulado por la hipoxia a través del HIF-1 o HIFs (hipoxia inducible factor-1). En condiciones normales es rápidamente degradado, pero en hipoxia, suprarregula el gen Flt-1 produciendo la forma soluble sFlt-1.

Las tasas plasmáticas de VEGF, son similares en la gestante normal y en la futura gestante con preeclampsia, desciende de forma significativa 5 semanas antes del desarrollo de PE [32].

Durante la gestación normal, la placenta secreta altas cantidades de PIGF y sFlt-1, este se une a VEGF y PIGF en la circulación materna y reduce así su bioactividad y la unión a receptores. Actúa por tanto modulando la disponibilidad de VEGF y evitando los efectos tóxicos locales derivados de su exceso.

VEGF también es sintetizado constitutivamente por los podocitos, y receptores de VEGF están presentes en las células endoteliales. De forma experimental, la infusión de VEGF disminuye las lesiones glomerulares asociadas a Microangiopatía Trombótica (MAT) [33].

2º.- Factor de crecimiento placentario (PIGF)

El PIGF pertenece a la familia VEGF (50% de homología) se expresa en el trofoblasto y aunque su función esta menos clara que el VEGFA, se une a Flt1 pero no a KDR, actua asi sobre la angiogénesis y menos sobre vasculogénesis. PIGF-Flt1 moviliza el precursor de la celula endotelial mesenquimal que contribuye a la vasculogenesis, produce una mayor vasodilatación de los vasos uterinos y circulación mesentérica a través del factor hiperpolarizante derivado del endotelio (EDHF). En el pasado fué catalogado como un inhibidor competitivo de VEGFA, pero es un mitógeno relativamente débil para las células endoteliales. Sin embargo, los datos “in vivo” indican que puede ser tan potente como el VEGFA para estimular el crecimiento de nuevos vasos. Aumenta durante los dos primeros trimestres alcanzado el pico a las 32 semanas en la gestante normal (Figura 10) imagen A; y en la PE tiene un perfil similar pero con tasas menores y comienza a descender entre 11 y 9 semanas antes del inicio de la PE [32].

En definitiva, VEGF y PIGF, a través de Flt1, vía NOSe, sintetizan ON y realizan la normal transformación de epitelio a endotelio.

3º.- Complejo HLA

En gestación normal, el citotrofoblasto expresa moléculas del complejo HLA, HLA-C, HLA-E y HLA-G [34] las cuales interaccionan con sus respectivos receptores KIR inhibiendo las células NK e impidiendo el ataque a células placentarias y tejido fetal (Figura 9).

4.- Angiopoyetinas

Son otra familia de factores de crecimiento responsables de la angiogénesis placentaria. La angiopoyetina-1 (ANG-1) y la 2 (ANG-2) son ligandos del receptor de tirosina quinasa TIE2. La ANG-1 y ANG-2 se producen en el trofoblasto vellosos desde el inicio de la gestación y va aumentando con el progreso del embarazo y el TIE2 tambien esta presente en células endoteliales vellosas y trofoblasto. La fosforilizacion de TIE2 medida por ANG-1, favorece la supervivencia de las células endoteliales y el reclutamiento de pericitos y celulas musculares lisas para estabilizar los capilares recién formados y por el contrario, la ANG-2 actua como inhibidor competitivo de ANG-1 [35].

5.- Oxido Nítrico (ON)

Es un potente vasodilatador y relajante del VSM, difunde libremente hasta VSM e incrementa cGMP lo cual disminuye el Ca²⁺ de VSM y produce relajación del VSM. Si bien es conocido que la disfunción endotelial se asocia con descensos de síntesis /bioactividad de ON, en la PE los nitritos/nitratos urinarios eran menores que en las gestantes normales, pero no se observaron

diferencias en las tasas plasmáticas [36]. En un modelo de presión de perfusión uteroplacentaria reducida en ratas preñadas y no preñadas, se demostró una reducción de la relajación vascular inducida por ACh, de la expresión de eNOS y de la producción de ON. Por tanto, el ON juega un importante papel como antioxidante y su disfunción puede contribuir de forma significativa en la patogénesis de la PE.

6.- Oxígeno (O₂) como regulador de la angiogénesis

En la actualidad se acepta ampliamente que la placenta humana se desarrolla a bajas concentraciones de oxígeno durante el primer trimestre, aumentando la tensión de oxígeno de 50 mmHg a las 12 semanas. Esta transición resulta en un “estallido” de estrés oxidativo en la placenta. Al final del mismo, el O₂ alcanza su máximo nivel y va progresivamente disminuyendo hasta el final del embarazo. El embarazo, representa por tanto, un estado de “estrés oxidativo” produciendo especies reactivas de oxígeno (ROS) causado por el metabolismo materno y el placentario, pero durante el embarazo normal, la producción de ROS es contrabalanceado por antioxidantes como por ejemplo la isoforma NOX4 de la NADPH oxidasa, que protege la función vascular [37][38].

7º.- sFlt-1 (soluble fms-like tyrosina-1 o sVEGFR-1)

Es un factor antiangiogénico que bloquea VEGF y PlGF, es estable durante la gestación normal y aumenta después de la semana 36. Su gen está situado en el cromosoma 13q12. La isquemia/hipoxia placentaria es el mayor “productor” de sFlt-1 y en esta situación de hipoxia, HIF-1 se une al promotor del gen flt-1 conduciendo a una suprarregulación de sFlt-1, el cual se une a VEGF y se bloquea el proceso de vasculogénesis-angiogénesis.

El ratio sFlt-1/PlGF está elevado en PE y el ratio VEGF/sFlt-1 y PlGF/Flt-1 desciende un 50% y 70% respectivamente en la placenta de PE. sFlt-1 aumenta la tasa plasmática (Figura 10) imagen B; cinco semanas antes de la aparición de la PE [31].

La eliminación de sFlt-1 por aféresis en pacientes con PE, desciende sFlt-1/PlGF, mejora los síntomas y se prolonga la gestación [39].

8º.- Endoglina

Es una glicoproteína de membrana tipo I, es correceptor transmembrana para el complejo receptor beta de TGF (TGF-β1, TGF-β3) y es expresado en las membranas de células endoteliales y sincitiotrofoblasto. Las funciones principales de la endoglina incluyen angiogénesis, diferenciación

de células endoteliales y regulación del tono vascular a través de eNOS.

La escisión proteolítica del dominio extracelular de la endoglina, genera sEng que presumiblemente funciona como factor limitante para la actividad de TGF- β y el eNOS, y como factor antiangiogénico, inhibe la señalización de TGF- β 1 y la activación de eNOS mediada por TGF- β 1, y en consecuencia, disminución de la vasodilatación.

Aumenta la tasa plasmática 3,5 a 10 veces, 2 ó 3 meses antes en moderada-severa PE y síndrome HELLP. A nivel experimental, la acción sinérgica de sEng y sFlt-1 produce síndrome de HELLP con traducción morfológica de endoteliosis glomerular, infartos placentarios y necrosis hepática [40].

El siguiente paso, es mantener la gestación. Los factores que determinan su mantenimiento son esencialmente hormonas esteroideas, prostaglandinas, factores de crecimiento y factores inmunológicos (Figura 11).

Entre las hormonas esteroideas, la progesterona es crítica para el mantenimiento de la gestación. Es producida por el cuerpo lúteo, hasta que la placenta se haga cargo de esta función sobre las 7^a-9^a semanas de gestación. El cuerpo lúteo se mantiene gracias a la producción de gonadotropina coriónica por los trofoblastos.

Entre sus funciones esta:

* Regular/Inhibir la producción prostaglandinas en la decidua a lo largo de la gestación, o bien directamente (promoviendo la captación y el almacenamiento de ácido araquidónico), o indirectamente (aumentando la síntesis local de inhibidores endógenos de la síntesis de prostaglandinas, como el componente secretor de la IgA). La administración de prostaglandinas exógenas -por vía intravenosa, intraamniótica o vaginal- induce el aborto en todas las especies y en cualquier fase de la gestación.

* Regular la respuesta inmunitaria de la placenta. Una de las funciones más interesantes de la placenta es la regulación de la respuesta inmunitaria materna de modo que el "injerto semialojenico" fetal, sea tolerado durante el embarazo. Los mecanismos implicados son:

o El trofoblasto no expresa las moléculas clásicas del complejo mayor de histocompatibilidad (CMH) de clase II. El citotrofoblasto expresa más HLA-G, una molécula MHC de clase Ib, El HLA-G presenta un polimorfismo limitado, y esta en contacto directo con los linfocitos maternos. La mayoría son células NK CD56+ pero, los leucocitos deciduales tienen una actividad citotóxica baja, en

comparación con los linfocitos de sangre periférica. Los factores responsables de esta inmunosupresión localizada no son bien conocidos, pero probablemente incluyan la IL-10 derivada del citotrofoblasto, una citocina que inhibe las respuestas alógenas.

o La expresión de una enzima, la indoleamina 2,3-dioxigenasa, que degrada rápidamente el triptófano, es esencial para la activación de las células T. No se sabe si este mecanismo ocurre en humanos, aunque los sincitiotrofoblastos humanos expresan indoleamina 2,3-dioxigenasa y las concentraciones de triptófano maternas disminuyen durante el embarazo.

2-4.-Funciones de la placenta.

Las funciones son de transporte, metabolismo, protectoras y endocrinas, siendo la suministradora principal de oxígeno, agua, aminoácidos, lípidos, vitaminas, minerales, carbohidratos... en definitiva todos los nutrientes necesarios para el desarrollo del feto [41].

Función transportadora

El transporte es la función esencial de la placenta. Existen múltiples mecanismos, pero el más sencillo es la difusión. La placenta es el mayor proveedor de nutrientes para el feto. Para el paso de glucosa se han identificado 6 transportadores en el trofoblasto GLUT1-2-3-4-5-7. El principal es la isoforma GLUT-1 la cual realiza el intercambio entre la membrana maternal del sincitiotrofoblasto y la fetal.

Los ácidos grasos, sustancias fundamentales para la formación de membranas lipídicas, se han identificado diferentes transportadores: La proteína ligante de ácidos grasos de la membrana plasmática (FABP pm), la translocasa de ácidos grasos (FATP) y la familia de proteínas ligantes de ácidos grasos citoplasmáticos.

Los aminoácidos (AA) se transportan por mecanismos de transferencia muy variados y se conoce un transportador neutral Na dependiente (SNAT) con 3 isoformas (SNAT 1-3). Lo importante es que la deficiencia de este transportador se asocia con retraso de crecimiento intrauterino (RCIU). El transporte AA está disminuido en las embarazadas obesas y además tienen estas, mayor resistencia a la leptina. Esta circunstancia se relaciona con un inicio tardío y una progresión lenta del trabajo de parto.

El transporte de minerales como el calcio se hace a través de canales específicos y el hierro es transportado a través del receptor transferrina-diférrica que se encuentra en el sincitiotrofoblasto

[41].

Funcion endocrina

La placenta, aunque no es un órgano dependiente del sistema endocrino maternal, puede estar regulado por el eje hipotálamo-pituitario-adrenal (HPA) y el eje hipotálamo-pituitario-gonadal (HPG) y las células placentarias tendrán una función endocrinológica diferente según los estados de la gestación (Figura 12).

Función inmunológica

El feto, es un como un trasplante semialogénico, que hace del embarazo un estado inmunológico único. Como se comentó con anterioridad, el sistema inmunológico materno debe establecer y mantener la tolerancia al feto alogénico y al mismo tiempo preservar la capacidad de protección contra desafíos microbianos. Por otra parte, los estados inmunológicos maternos se adaptan activamente y cambian con el crecimiento y desarrollo del feto en las diferentes etapas de la gestación.

En conclusión “La placenta es un órgano extraordinario, ha evolucionado a lo largo de los siglos en muchas formas para adaptarse a las diversas necesidades de desarrollo de los mamíferos euterios. Posee tipos celulares completamente ajenos al organismo adulto y que participan en procesos biológicos en gran parte no vistos postnatalmente, la placenta hace posible la existencia del feto en un entorno uterino inhóspito gracias a nuevas tecnologías adaptadas exclusivamente a las necesidades fetales. Nuestro reto para el futuro es redoblar los esfuerzos de tecnológicos para comprender mejor el desarrollo normal de la placenta y mejorar nuestra capacidad de predecir y tratar las complicaciones del embarazo. Complicaciones que provocan una enorme morbilidad y mortalidad en todo el mundo. Además, dado que la placenta es la interfaz entre la madre y el feto, las terapias eficaces dirigidas a ella tendrán la ventaja añadida de tratar múltiples alteraciones, dado lo que ahora sabemos sobre los mecanismos de programación fetal. Así pues, mejorar nuestra capacidad para optimizar la salud de la placenta tendrá un impacto desproporcionado en nuestra salud colectiva” [41].

3.- HIPERTENSION ARTERIAL (HTA) EN EL EMBARAZO

La HTA es la complicación médica más habitual del embarazo; aproximadamente el 10% de las embarazadas tienen una TA > 140/90 mmHg, y la frecuencia es bimodal: es más frecuente en las mujeres jóvenes primíparas y en las mujeres mayores multíparas y aumenta en 5 veces la

morbimortalidad perinatal.

3.1.- Criterios diagnósticos

La definición de HTA en el embarazo es controvertida. Mientras que en la población no gestante, el límite superior de la presión arterial (PA) viene dado por la evidencia epidemiológica de desarrollo de enfermedad vascular, en el embarazo este criterio no es válido y lo relevante es el nivel de PA que induce lesión en el feto.

Un valor de consenso es [43]:

>25 mmHg TA sistólica (TAS) / >15 mmHg TA diastólica (TAD) respecto a pre-embarazo ó

PAD > 75 mmHg en 2º Trimestre

PAD > 85 mmHg en 3º Trimestre

3.2.- Clasificación de la HTA en el embarazo

a) HTA de novo o gestacional: definida como HTA >140/90 mmHg que aparece después de la semana 20 y se acompaña de proteinuria mínima y se normaliza en el postparto [41]. La HTA gestacional puede ser un estado PE "like". Se ha descrito alta mortalidad perinatal en gestantes con HTA no proteinúrica [44] y tienen una alta frecuencia de trombopenia y disfunción hepática [45]. En consecuencia, la HTA gestacional grave, debe ser manejada como la PE y en términos de riesgo cardiovascular puede ser indistinguible de la misma [46].

b) PE: HTA que aparece después de semana 20 con proteinuria > 3 gr/24 h: En ausencia de proteinuria, la HTA gestacional con algunos de los factores que se muestran en la (Figura 13), puede ser diagnóstica de PE [47].

c) HTA crónica: HTA conocida ya antes del embarazo o que aparece < 20 semana y persiste 12 semanas postparto.

Los efectos adversos asociados a la HTA previa [48] [49] son:

PE: 10.25%

Abruptio Placentae: 0,7-1,5%

Parto prematuro: 12-34%

Retraso crecimiento fetal: 8-16%

d) HTA Posparto: Usualmente la HTA relacionada con el embarazo desaparece en el posparto antes de la 12 semana. Si persiste más tiempo, debe estudiarse como en la mujer no embarazada.

4.- PREECLAMPSIA (PE)

La PE es una enfermedad multisistémica, con traducción morfológica de disfunción endotelial y aparece después de la 20 semana de gestación y con los criterios diagnósticos se muestran en la [\(Figura 13\) \[47\]](#). Se desarrolla en embarazadas previamente sin HTA ni proteinuria, o como consecuencia de importantes alteraciones de los factores angiogénicos que regulan la formación de la placenta. Es una importante causa de morbilidad fetal, debido al bajo peso al nacer o prematuridad; y las complicaciones maternas pueden variar desde fracaso renal agudo a síndrome de HELLP, fallo hepático, edema cerebral, convulsiones o muerte. En el mundo occidental afecta al 2-7% de todos los embarazos, pero en otras áreas geográficas se puede triplicar [\[48\]](#). Es una enfermedad que solo ocurre en la especie humana, y la PE, si no es tratada, puede progresar a Eclampsia.

4.1.- Factores de riesgo:

La PE es considerada como una enfermedad del primer embarazo, aunque el efecto de la multiparidad se pierde con el cambio de padre. Los factores de riesgo son [\[47\]](#) [\[49\]](#):

a) Dependientes de la madre

Inherentes

Edad < 20 ó 35-40 años

Nuliparidad

Raza negra

Embarazo múltiple

Antecedentes personales o familiares de PE, o enfermedad cardiovascular

Condiciones médicas

Diabetes mellitus y obesidad

Enfermedad renal crónica

HTA

Más de 6 años desde el último embarazo

Anticuerpos Anti fosfolípido primario o enfermedades del tejido conectivo

Trombofilia

Desnutrición calórica

Menor ingesta de calcio

Infección por COVID-19

b) Específicos del embarazo

Gestación múltiple

Reproducción asistida

Infección del tracto urinario

Afectaciones congénitas

Mola hidatiforme

Hydrops fetalis

El riesgo de PE como vimos es multifactorial, pero en los últimos años los factores genéticos o heredabilidad han adquirido mayor importancia. Se han identificado 7 genes asociados a PE y estas variantes genéticas (Figura 14) están “cerca” de los genes implicados en la aparición de HTA o enfermedad cardiovascular, como la enzima conversión angiotensina ACE rs 4646994, de genes implicados en la inflamación como citotóxico T-lymphocyte-associated protein 4 (CTLA4) rs231775, o genes responsables de la coagulación/fibrinólisis, como del gen del Factor II de coagulación (F2 rs 1799963), del Factor V (rs 6025 y rs 6020) o la variante rs1799889 en Serpina Peptidasa inhibidor (SERPINE1) también conocido como plasminógeno activador-inhibidor tipo 1, y finalmente la variante rs268 de la lipoproteína lipasa (LPL) [50].

Pero al igual que otras enfermedades complejas, la PE es poligénica y futuros estudios contribuirán a un mayor conocimiento patogénico.

El papel de los factores de riesgo vascular convencionales, como tabaquismo, uso de anticonceptivos orales y antecedentes de enfermedad vascular familiar, sí son significativos [51]. En nuestra experiencia [52] la existencia de antecedentes familiares de HTA supone un Riesgo Relativo (RR) de PE de 6,9 (IC: 3,3-14,1); el ser primigesta añosa es RR= 2,81; el uso previo de anticonceptivos orales es RR 2,87 y el ser hipertensa, el RR es 6,39.

Dos factores importantes desde el punto de vista epidemiológico y patogénico, son la diabetes y la obesidad. La gestación normal condiciona una relativa resistencia a la insulina e hiperinsulinemia para lograr una adecuada nutrición fetal, pero en la PE se asocian hiperinsulinemia y acúmulo de glicógeno placentario, provocando una mayor inactivación de factores angiogénicos y en consecuencia mayor riesgo de PE [53]. Y en la obesidad materna se caracteriza por una vascularización placentaria, acompañada de alteraciones en la expresión de los transportadores de nutrientes en la barrera placentaria, lo que contribuye a alterar el crecimiento fetal y a provocar anomalías metabólicas a largo plazo.

Finalmente una reflexión sobre la hiperuricemia (HUR). Múltiples autores correlacionaron la HUR con la severidad de la PE [54], la lesión glomerular [55], la morbimortalidad perinatal y la precocidad de la PE [56]. A pesar de todo ello el valor predictivo de la HUR en la PE es muy discutido. En dos recientes revisiones sistemáticas, una concluye [57] que no existe evidencia suficiente que correlacione la HUA con la PE, y la segunda demuestra que el ácido úrico es un pobre predictor de las complicaciones materno-fetales [58]. Todo ello se podría explicar a través del manejo del ácido úrico en el riñón. En condiciones normales, el ácido úrico es completamente filtrado en el glomérulo, el 90% se reabsorbe en el túbulo proximal (TPx), el 50% se secreta en el segmento S2 del mismo y, finalmente, existe una reabsorción postsecretoria en los últimos segmentos del TPx. La HUR de la PE se debe a una mayor producción por la placenta [59] y a un aumento de la reabsorción en el TPx. La administración de probenecid [54] reduce la tasa de ácido úrico y no altera el curso clínico de la PE, por lo que la HUR no parece ser un elemento importante en su desarrollo [60].

4.2.- Criterios diagnósticos

- a) TA > 140/90 mmHg (Figura 13) en dos o tres ocasiones antes de la semana 20 de gestación

[43] [61]; o TA > 160/110 mmHg o bien HTA definida como ascenso de > 25 mmHg de TAS o > 15 mmHg TAD sobre los valores preembarazo, aunque este criterio tiene un escaso valor pronóstico [51].

b) Proteinuria > 300 mg/24 o 0,3 g/g proteína/creatinina (Figura 13).

c) Tasa plasmática de factores angiogénicos: ratio sFlt1/PlGF, pero su valor predictivo positivo es del 32% en la semana 28 [62].

d) Índice Pulsatil de la Arteria Uterina (UTPi): El uso diagnóstico de la velocidad de flujo de la arteria uterina en la predicción de la PE es controvertido porque los estudios no son homogéneos, debido a diferentes técnicas de muestreo, criterios diferentes para definir la anormalidad de las ondas o para definir la PE, o la edad gestacional en el que se realizó el examen ecográfico. Una reciente revisión sistemática [63] concluye que el UTPi es más preciso para la predicción de PE en el segundo trimestre que en el primero por lo que los expertos no lo recomiendan para la detección precoz de la PE [64].

La asociación de varios biomarcadores y el UTPUi, mejora la sensibilidad y especificidad diagnóstica, como se mostrara en la prevención de la PE.

4.3.- Mecanismos patogénicos

El fenómeno patogénico básico de la PE es la hipoxia y disfunción endotelial condicionada por un desbalance de factores angiogénicos que producen anomalías de la placentación e isquemia placentaria, y desarrollo de un síndrome maternal y alteraciones de la tolerancia inmunológica en la interfase maternal-placentaria. No es un proceso limitado que se resuelva con el parto, ya que la disfunción endotelial puede persistir y convertirse en un factor de riesgo cardiovascular futuro.

Los mecanismos patogénicos son:

* Placentación anormal

* Alteración maternal

Veamos detenidamente cada uno de ellos:

a) Placentación anormal

Los estudios en modelos experimentales sugieren que la isquemia/hipoxia placentaria es el mayor

desencadenante de la PE, y es consecuencia de una disrregulación de la angiogénesis y un defecto de implantación de la placenta, definido por factores intrínsecos (anomalía del trofoblasto veloso) y factores extrínsecos que alteran la decidualización. Los hallazgos histológicos placentarios más comunes en la PE son arterioesclerosis, esclerosis de arterias y arteriolas, depósito de fibrina e infartos, hallazgos producidos por hipoperfusión e isquemia, que además se correlaciona con la severidad de la PE [65].

Vamos a revisar como se desarrolla la placentación en la gestante con PE (Figura 15) [66]. La génesis de la hipoxia/isquemia comienza por la disminución de ON en la placenta. Esta no se debe a la falta de sintasa endotelial de óxido nitroso (eNOS) ya que se expresa en cuantía normal en la PE. Posiblemente el fenómeno patogénico sea la disminución de la vida media del ON, que rápidamente se degrada a peroxynitrito (ONOO-), un potente agente citotóxico. La explicación puede ser que la producción de ON condicione la producción de anión superóxido (O₂⁻) que esta regulado por L-Arginina, que a su vez, está disminuida en la placenta de la PE, posiblemente por mayor expresión de arginasa II, sobrerregulada en la PE por la testosterona [67]. En consecuencia, se produce mayor síntesis de Radicales Libres de Oxígeno (ROS). A nivel experimental, la administración de un inhibidor de L-Arginina a ratas embarazadas condiciona el desarrollo de una situación de PE [64]. En esta situación de deficit de L-Arginina/ON e hipoxia, los factores antiangiogénicos están elevados (sFlt-1 y sEng), los proangiogénicos disminuidos (VEGF, PlGF, TGF-1 α), las citocinas proinflamatorias están aumentadas (TNF α , LIGHT, IL-6) y disminuidas las antiinflamatorias (IL-10). El factor inducible por hipoxia (HIF), las especies reactivas de oxígeno (ROS) y los autoanticuerpos AT1(AT1AA), están aumentados.

Otro factor, también muy importante en el desarrollo de la hipoxia placentaria, es catechol-O-methyltransferasa (COMT). Su papel patogénico en la PE no es bien conocido, pero su función es convertir el 17-hidroxiestradiol en 2-metoxiestradiol (2-ME) un inhibidor de HIF-1. Es posible que las bajas concentraciones y baja actividad demostrada en las placentas humanas preeclámpicas, pueda ser consecuencia de alteraciones genéticas asociadas a diferentes polimorfismos [68].

Estos factores se dirigen al endotelio vascular a través de las "dianas" correspondientes (Figura 16) causando disfunción endotelial y cambios en los factores relajantes y contráctiles derivados del endotelio, alteraciones en VSM y ECM. Se altera la decidualización, y consecuentemente, se producen deficiencias en de implantación (angiogénesis/vasculogénesis) produciendo hipoperfusión e isquemia placentaria, que es el mecanismo patogénico básico de la PE.

La acción de los factores antiangiogénicos como sFlt-1 y sEng ya fueron comentados con anterioridad y ahora veremos la descripción de otros factores bioactivos implicados en el desarrollo de la PE [30]:

1.- Citokinas, TNF e interleukinas. La isquemia placentaria induce la síntesis de citocinas inflamatorias. El TNF α incrementa 2 veces su valor, aumenta la permeabilidad vascular, la proliferación fibroblástica, activación de linfocitos y la producción de IL6 y IL-8, “downregulate” eNOS aumentado el estrés oxidativo y disminuye la expresión de moléculas de adhesión. Curiosamente, el Ácido urico estimula la secreción de IL por los monocitos y la hiperuricemia observada en la PE puede condicionar una mayor tasa de TNF- α e IL-1 β . La IL-6 aumenta en la PE y promueve la “dimerización” de GP-130 (proteína transmembrana receptor de citocinas) y produce una anormal señalización intracelular.

La IL-10 es una citokina antiinflamatoria responsable de la maduración del cuerpo lúteo y de la producción de progesterona, esta disminuida en la PE.

2.- Endotelina -1 (ET-1) es el mayor vasoconstrictor en la patogenia de la PE. Factores como citocinas, hipoxia, AT1-AA estimulan su expresión por EC. ET-1 activa (Figura 16) su receptor ETAR en VSM y ETB2R en EC en células renales y reduce la presión de perfusión uterina (RUPP). Induce apoptosis de células trofoblásticas, reduce el remodelado de arterias espirales, disminuye los antioxidantes, incrementa la expresión de sFlt1 y reduce VEGF. Via ETAR, estimula la liberación de Ca²⁺ intracelular y a través de PKC, aumenta la contracción de VSM y esto se potencia por la hipoxia. A través de ETB1R, puede ejercer las acciones contrarias: estimula la liberación de ON, PGI₂ y EDHF, disminuyendo el tono vascular, y produciendo vasodilatación de las arterias renales e hiperfiltración [37].

3.-Prostaglandinas y TXA₂: la disminución de síntesis de PGI₂ y Tromboxano A₂ (TXA₂) es una causa importante de desarrollo de PE. PGI₂ es un potente vasodilatador producido via COX-1 y COX-2 pero la hipoxia “downregulate” COX-1 y consecuentemente la producción de PGI₂ por ECs se reduce.

El TXA₂ es un potente vasoconstrictor y estimulante de la agregación plaquetaria, también induce proliferación de VSM y mitogénesis. La hipoxia via peroxidación lipídica aumenta la actividad de COX-1 y en consecuencia de TXA₂ en PE [37].

4.- El factor inducido por hipoxia (HIF). HIF- α 1 es un heterodimero con una subunidad HIF α 1 y

HIF α 2 regulada por O₂ y una HIF- β 1, constitutiva y regula genes de VEGF, TGF- β 3 y NOS. En el embarazo, los estrógenos-progesterona aumentan la expresión de HIF y en la PE esta muy elevado HIF-1 α y “suprarregula” sFlt-1 y sEng, incrementando ET-1 mRNA, reduciendo la invasión trofoblástica y aumentando la producción de AII.

5.- Especies reactivas de Oxígeno (ROS). En el embarazo normal el estrés oxidativo producido por el metabolismo materno y placentario es controlado por un incremento de antioxidantes como heme oxygenasa 1(HO-1), la HO-2, superóxido dismutasa (SOD) y glutatión peroxidasa (GPx). En la PE las mayores fuentes de ROS son los neutrófilos y monocitos. En la PE los neutrófilos producen más peróxido de hidrógeno (H₂O₂) y superóxido (O₂⁻). Esto elimina el ON para formar peroxynitrito (ONOO⁻) y al disminuir la bioactividad del ON se produce daño endotelial. Este descenso de la actividad antioxidante conduce a la peroxidación lipídica, aumento de tromboxano A₂ y disminución de la actividad de glutatión peroxidasa en la placenta [69].

6.- Factor hiperpolarizante derivado del endotelio (EDHF). El endotelio controla el tono vascular no sólo mediante la liberación de ON y prostaciclina, sino también por otras vías que provocan la hiperpolarización de las células musculares lisas subyacentes. Este es el origen de la denominación factor hiperpolarizante derivado del endotelio (EDHF). Las respuestas mediadas por el EDHF implican un aumento de la concentración de Ca²⁺, la apertura de canales de potasio activados por calcio de conductancia pequeña (SKca) e intermedia (IKca) y la hiperpolarización de las células endoteliales. Esto da lugar a una hiperpolarización dependiente del endotelio de las células musculares lisas, que puede ser evocada por el acoplamiento eléctrico directo a través de las uniones mioendoteliales (MEGJS) y/o la acumulación de iones de potasio en el espacio intercelular. La PE se asocia con la contribución heterogénea de EDHF, y el mecanismo detrás de las respuestas de tipo EDHF está mediado por MEGJ solos o en combinación con H₂O₂ o metabolitos epoxigenasa del citocromo P-450 de AA.

Es posible que las alteraciones morfológicas dentro de la pared vascular pueden ser la base de la contribución disminuida que hacen los MEGJ en la mediación de la vasorelajación del EDHF en la PE [70].

7.- Los AT1-AA (Anticuerpos Anti-AT1). Son un factor bioactivo, autoanticuerpos capaces de activar el receptor AT1 de angiotensina II del trofoblasto humano [71] y es posible que su generación sea secundaria a la reducción de la circulación placentaria y persisten posparto contribuyendo así al incremento del riesgo cardiovascular que se observa en las mujeres que han

tenido PE.

Casi el 40% de la AII es producida localmente en la placenta por una chymasa. La AII, via AII Type 1 receptor (AT1R) promueve vasoconstricción, crecimiento vascular, inflamacion, aumento de Ca²⁺ y actividad de Rho/Rho-kinasa en VSM y via AT2R activa eNOS, incrementa producción de ON y PGI₂ y en la "no-embarazada" aunque las tasas de renina y AII están elevadas, la respuesta a AII esta disminuida porque su acción se realizada posiblemente a través de AT2R.

La respuesta a AII está aumentada en la PE pero no a través de AT1 [64], es posiblemente a través del receptor B2 Bradikinina-AT1s [72]. Los AT1 forman un heterodímero con el receptor B2-bradiquinina, y este complejo AT1/B2 es resistente a la inactivación por ROS y se convierten en "hiperrespondedores" a la A II. Asimismo, la activación de AT1-AA incrementa sFlt1, ROS, Ca⁺⁺ celular, activación de factores de coagulación, disminuye secreción de aldosterona.

En la PE, sus acciones más destacables son:

- * Inducen mayor expresión de sFlt-1. En condiciones normales de embarazo AT1 vs AII es el mayor regulador de sFlt-1, pero en la PE existe una acción adicional a través de AT1-AA que lo incrementa notablemente y tiene importantes acciones antiangiogénicas.

- * Estimulan mayor síntesis y secreción de PAI-1 en células mesangiales contribuyendo a la lesión glomerular y la aparición de proteinuria, y la mayor secreción de PAI-1 por células trofoblásticas puede contribuir a una mayor hipercoagulabilidad.

Los AT1-AA pueden ser detectados en sangre materna antes de la 20 semana de gestación en la embarazada con disminución de flujo placentario, pero no es un marcador específico [73]. Existen evidencias [32] [73] de que la disfunción endotelial en la PE se asocia con un incremento de sFlt-1 y que el regulador in vivo es AII. En ratas, tras la infusión de AII los niveles de sFlt-1 aumentan más en las embarazadas que en los controles, pero si previamente se tratan con Losartán o FK 506, se inhiben, lo que demuestra que la activación AT1 es vía Calcineurina.

- * Aumenta la agregación plaquetaria e incrementa las tasas de Endotelina -1 [30].

8.- VSM y Ca²⁺. El Ca²⁺ de VSM es el mayor determinante de contracción de VSM a través del complejo Ca²⁺/calmodulina (CAM) el cual activa las cadenas ligeras de miosina. En situación de hipoxia la disminución de factores relajante del endotelio, aumenta el Ca²⁺ y causa

vasoconstricción. En PE se han demostrado un incremento de Ca^{2+} en eritrocitos, plaquetas y linfocitos via AT1R y que puede persistir hasta 6 semanas postparto [74].

9.- La quinasa Rho (ROCK). Pertenece a la familia “small GTP-binding proteins” (G proteins), son proteínas monoméricas con un peso molecular de 20-40 kD y desempeñan un papel central en la organización del citoesqueleto de actina y está involucrado en una amplia gama de funciones celulares fundamentales como la contracción, la adhesión, la migración, la proliferación y la expresión génica. Se supone que dos isoformas, ROCK1 y ROCK2, son funcionalmente redundantes, basándose en gran medida en los principales activadores comunes, el alto grado de homología dentro del dominio quinasa. Extensos estudios experimentales y clínicos apoyan un papel crítico para la vía RhoA / ROCK en el lecho vascular en la patogénesis de las enfermedades cardiovasculares, en la que el aumento de la actividad de ROCK media la hipercontracción de las células del músculo liso vascular, la disfunción endotelial, el reclutamiento de células inflamatorias y la remodelación vascular. En PE la placenta muestra una anormal expresión de ROCK-2 con incremento de la sensibilidad a Ca^{2+} , también Ang-II via AT1R incrementa la actividad de ROCK y la inhibición de Rho quinasa, disminuye la tasa de TXA2 [37].

10.- Protein Kinasa C. Importante mediador de contracción de VSM y puede incrementar la producción de AT1-AA el cual estimula AT1R [71].

11.- Deficiencia de vitamina D. $25(OH)D_3$ y $1,25(OH)_2D_3$ son potentes moduladores de la respuesta inmune innata y adquirida, incluyendo la supresión de las NK e inhibición de las CD [75] y además regulan el VEGF [76]. En la PE la tasa de vitamina D esta disminuida lo que contribuye a la disfunción endotelial, vía SRAA y también al desarrollo de HTA [77]. No está claro si la deficiencia de vitamina D es causa o consecuencia de la PE.

12.- Resistencia a la insulina: se demostró una correlación lineal entre HOMA (índice de resistencia a la insulina) y VEGF. La insulina reduce la expresión de VEGF mRNA lo que contribuye a un defecto de la angiogénesis y a la disfunción endotelial (DE) [78].

12.- Metaloproteinas uteroplacentarias (MMP) y matriz extracelular (EMC). Como ya se comentó con anterioridad las MMP son enzimas proteolíticas que degradan la (EMC) para lograr una adecuada invasión trofoblástica, degradando colágeno, y esencialmente realizado por MMP-9. Las MMP pueden estar reguladas por microRNAs. En la PE hay una mayor expresión de miRNA 125b-13p que reduce S1PR1, una Proteína G que facilita la invasión de trofoblasto y la mayor

expresión placentaria de miR-517^{a/b} y miR517c y miR204 reducen la acción invasiva del trofoblasto [30].

En definitiva se configura una alteración placentaria (Figura 17) con disfunción endotelial e isquemia /hipoxia placentaria.

b) Alteración maternal

Las anomalías de la placenta en la madre condicionan diferentes problemas, pero lo esencial es la disfunción endotelial y la HTA. En la (Figura 15) se muestra un resumen de esta asociación de diferentes factores. En el lado maternal, comparada con la situación de vasodilatación del embarazo normal, la PE es una situación de vasoconstricción universal y esta situación se expresa como disfunción endotelial, estando implicadas gran cantidad de sustancias vasoactivas entre las que destacan: Endotelina 1, Tromboxano A2 y disminución de agentes vasodilatadores como Prostaglandina I2 (PGI2).

La integración de esta hipótesis se observa en la (Figura 15) [66]. En el lado materno, el VEGF-Flt1 induce, estrés oxidativo como ya se comentó en y la liberación de TXA2, citokinas ... que contribuyen a la disfunción endotelial, que traduce las alteraciones cerebrales, renales y hepáticas.

En conclusión: Factores genéticos, inmunológicos o factores de riesgo preexistentes, producen la hipoxia placentaria, estrés oxidativo, disfunción endotelial e HTA, y las alteraciones en cerebro, hígado y riñón (Figura 18) [80]. A nivel renal existe evidencia de necrosis fibrinoide, proliferación de neoíntima y depósitos de macrófagos y arterioesclerosis (expresión de NFκβ, ROS y Flt-1) [79].

Brevemente vemos un descriptivo de las alteraciones cerebrales, hepáticas y cardíacas en la PE

a) Alteraciones Cardíacas:

La enfermedad cardíaca en la madre es la causa más importante de mortalidad materna y no ha habido signos de disminución en su incidencia en las últimas décadas. La disección aórtica, la miocardiopatía periparto y la cardiopatía isquémica son causas raras pero importantes de mortalidad materna.

La prevalencia de la cardiopatía isquémica ha aumentado debido a los cambios en el estilo de vida con más mujeres con obesidad, hipertensión y diabetes, y la tendencia a la edad más avanzada en el primer embarazo, incluido el aumento progresivo de la fecundación in vitro y los embarazos múltiples.

La miocardiopatía periparto (MCP) es una enfermedad a menudo mortal que afecta a las mujeres embarazadas próximas al parto, y se presenta con mayor frecuencia en mujeres con preeclampsia y/o gestación múltiple. Aún se desconoce la etiología de la MCP y por qué se asocia a la PE. Experiencias recientes demuestran que la MCP está causada por disfunción vasculo-metabólica. Se han propuesto al menos dos mecanismos. El primer mecanismo se descubrió utilizando ratones modificados genéticamente para anular el factor de transcripción STAT3 (Signal Transducer and Activator of Transcription 3) en los cardiomiocitos. En estos ratones, la prolactina de la gestación tardía se descompone de forma aberrante en el corazón en un fragmento de 16 kDa que es tóxico para la vasculatura cardíaca. El tratamiento con bromocriptina, un inhibidor de la prolactina, corrige los trastornos inducidos en los cardiomiocitos. Se están realizando ensayos clínicos de bromocriptina y un estudio piloto inicial mostró resultados prometedores [80].

El segundo mecanismo propuesto (no excluyente con el primero) se descubrió utilizando ratones modificados genéticamente para carecer de PGC-1 (Peroxisome proliferator-activated receptor-gamma coactivator-1alpha) un miembro de la familia de co-activadores de transcripción y poderoso regulador de la angiogénesis. En estos ratones, la expresión cardíaca reducida del factor angiogénico VEGF hace que el corazón sea susceptible a la acción antiangiogénica de sFlt1. La sFLT1 exógena por sí sola causó disfunción diastólica en ratones de tipo salvaje, y disfunción sistólica profunda en ratones carentes de PGC-1 α cardíaca. En gestantes con PE y MCP, la tasa plasmática de sFlt-1 se correlacionan con la gravedad de la cardiopatía [81]. En PE los datos ecocardiográficos demuestran la prevalencia de disfunción diastólica con función sistólica conservada. [82]

b) Alteraciones cerebrales

La vasculatura cerebral materna es altamente vulnerable a los efectos adversos de la PE. Las complicaciones cerebrovasculares a corto y largo plazo de la PE incluyen el síndrome de encefalopatía posterior reversible (PRES), el síndrome de vasoconstricción cerebral reversible (RCVS), el accidente cerebrovascular hemorrágico e isquémico, la enfermedad cerebral de vasos pequeños y la demencia vascular [83].

c) Alteraciones Hepáticas

Las enfermedades hepáticas específicas del estado gestante se pueden clasificar en las del embarazo precoz (hiperémesis gravídica [HG]) y las del embarazo tardío (hígado graso agudo del embarazo [AFLP], PE con afectación hepática incluyendo hemólisis, enzimas hepáticas elevadas y síndrome de

plaquetas bajas (HELLP), rotura/infarto hepático y colestasis intrahepática del embarazo (PIC) [84]. En el 20-30% de los casos de PE, hay afectación hepática que se cree que es secundaria a la vasoconstricción del lecho vascular hepático [85].

5. Nefropatía de la PE

Es ampliamente considerada como un claro ejemplo de enfermedad endotelial o “endoteliosis” entendido como la hinchazón de las células endoteliales por la expansión citoplasmática, proliferación de células mesangiales sin engrosamiento de la membrana basal, y depósito de fibrinógeno (Figura 19). La endoteliosis expresa exclusivamente una lesión celular endotelial y la activación de la coagulación intravascular pero no existe evidencia de lesión inmunológica [86].

La membrana basal y los podocitos no están afectados como se suele observar en las imágenes de microscopia electrónica. No obstante, a pesar de esta demostración histológica, hay evidencia de que la alteración podocitaria es básica en el desarrollo de la nefropatía de la PE. En diferentes experiencias se observó una baja expresión de nefrina, GLEPP-1 (glomerular epitelial protein-1) y ezrin (Figura 19) [87] y synaptopodina [90] y la expresión de podocina no se modifica lo cual podría ser la causa de la proteinuria [88].

Diferentes líneas de evidencia demuestran que la desregulación de los factores proangiogénicos, son los responsables de la lesión podocitaria. La pérdida de nefrina podría ser debida a una mayor tasa de endotelina-1 y al descenso de VEGF [89] [90] por un incremento de sFlt-1 circulante, y como consecuencia de la DE, se libera Endotelina 1 que produce la lesión podocitaria via receptor ETA [92]. El uso de bevacizumab, un antiVEGF, las alteraciones morfológicas renales detectadas son similares a la PE y a Síndrome de HELLP [91]

La podocituria no solo aparece antes de la proteinuria, sino que además se correlaciona con el grado de proteinuria, por lo que podría ser un marcador precoz de PE [2]

En la PE, además de la nefropatía típica o endoteliosis puede desarrollarse una Glomerulonefritis Focal y segmentaria (GEFS). Esta, podría ser una manifestación secundaria a hipertensión sistema severa, e hiperfiltración [93], es autolimitada [94], pero puede persistir proteinuria hasta los 30 meses postparto [95]. El diagnóstico diferencial frente a la GEFS de novo no es fácil pero la coexistencia de lesiones histológicas tipo esclerosis global y atrofia túbulo/intersticial, indica que presumiblemente se trate de una lesión glomerular primaria [93].

La expresión de nephrina, GLEPP-1 y Ezrin esta mas reducida en podocitos (C-1, C-2, and C-3) en la PE, comparado con los controles de no Hipertenso (A-1, A-2, and A-3) e hipertenso (B-1, B-2, and B-3) [87]

El Síndrome Nefrótico (SN) en el embarazo, es una entidad rara [96], se estima que ocurre en el 0,028% de las gestaciones [98] y la causa más frecuente es la PE, aunque sin diagnósticos histológicos, la incidencia de SN secundario a nefropatía glomerular primaria es difícil de establecer, máxime, si coexiste con PE.

En una amplia y reciente revisión de Siligato y col [97] revisan características específicas evolutivas materno fetales en el SN por nefropatía glomerular primaria (Figura 20). En la glomerulonefritis focal y segmentaria (FSGS) existe una alta incidencia de aborto espontáneo (5,9-28,6%), parto prematuro en el 5,9-58,8% de los casos, y muerte perinatal entre 11,7-45,2%. La HTA aparece en el 20-71% de las gestantes y persiste más de 6 meses en el 4-66% de las mujeres. En la glomerulonefritis por cambios mínimos (CM) se incrementa la proteinuria en el postparto y la muerte perinatal ocurre en el 14,3 % de los casos. En la glomerulonefritis membranosa (MN) es destacable la baja incidencia de abortos y muerte perinatal. La HTA está registrada en el 7,7-45,4% de las gestaciones. En la glomerulonefritis mesangiocapilar (MPGN) el parto prematuro aparece en el 16,7-23,8% y la muerte fetal es menos frecuente que en la FSGS y MN, oscilando entre 0-11%.

El tratamiento del SN en el embarazo tiene algunas particularidades [97]. El uso de diuréticos se debe reservar para el SN refractario a inmunosupresores y con estricto control sobre los trastornos hidroelectrolíticos materno-fetales. El uso de albumina no está indicado y además puede aumentar la hiperfiltración. Cuando la albumina plasmática es menor de 2 gr/L, el estado de hipercoagulabilidad se debe tratar con heparina de bajo peso molecular. En las glomerulonefritis primarias, el uso de inmunosupresores tiene limitaciones: el ácido micofenólico y la ciclofosfamida son teratógenos y los anticuerpos monoclonales tipo antiCD20 (Rituximab) atraviesan la barrera feto-placentaria y puede inducir depleción transitoria de células B en el feto. Los inhibidores de la calcineurina (Ciclosporina A) pueden ser usados, no hay evidencia de teratogenicidad ya que la glicoproteína P, la inactiva a su paso por la placenta.

Los esteroides de vida media corta (prednisona y metilprednisolona) también pueden ser utilizados debido a su inactivación por la 11 β hidroxiesteroide deshidrogenasa tipo 2 de la placenta, que evita los efectos adversos de los esteroides en el feto.

En conclusión, la aparición de SN debido a una nefropatía glomerular primaria, es una entidad rara en la gestación, aunque se puede presentar con PE sobreimpuesta lo cual dificulta el diagnóstico. La incidencia de PE oscila entre 2-7 % de los embarazos y es muy importante la prevención primaria no solo por las complicaciones materno-fetales que produce, sino además, porque es un factor de riesgo cardiovascular que persiste más allá del embarazo. En la actualidad el método diagnóstico precoz y de fácil aplicación clínica, es la determinación del Índice Hiperbarico (IHB) mediante monitorización ambulatoria de la presión arterial (MAPA) lo cual posibilita el tratamiento preventivo con ácido acetil salicílico (ver Prevención de la PE). En el caso de SN por nefropatía glomerular primaria, la glomerulonefritis por cambios mínimos es la más favorable y las de peor pronóstico son la glomerulonefritis Mesangiocapilar y glomerulonefritis focal y segmentaria. En el tratamiento, se debe evitar el uso de diuréticos, albumina parenteral e inmunosupresores excepto anticalcineurínicos, y se debe prevenir las consecuencias de la hipercoagulabilidad.

6.- TRATAMIENTO DE LA PE Y LA HTA DEL EMBARAZO

El tratamiento definitivo de la PE es el parto, el cual es siempre beneficioso para la madre, ya que su prolongación conduce a situaciones de alto riesgo de morbilidad materna y además la PE es un proceso reversible. Por el contrario, el parto puede ser nefasto para el feto y por ello en determinados casos se debe perseguir la maduración fetal.

5.1.- Indicación de tratamiento antihipertensivo

La mayor indicación de terapia antihipertensiva en la PE es la prevención del accidente vascular cerebral, la insuficiencia cardíaca e isquemia miocárdica ya que la disminución de la TA no modifica la PE, puesto que ésta, como ya se comentó con anterioridad, es consecuencia de la disfunción placentaria. Se aconseja iniciar tratamiento antihipertensivo en mujeres pre eclámpticas con TAS > 150 mmHg o TAD > 95-100 mmHg.

Un factor limitante, son los posibles efectos sobre el feto. Una amplia revisión de la Cochrane Database Syst Rev 2007 [98] no demuestra que el tratamiento de la HTA moderada condicione mayor mortalidad o prematuridad. Al contrario, otro metaanálisis encuentra que el tratamiento de la HTA moderada disminuye el crecimiento fetal, así por cada descenso de 10 mmHg de la TA Media, se asocia con una disminución de 176 gr de peso al nacer [99].

No existe, por tanto, un consenso para iniciar el tratamiento antihipertensivo, pero la mayoría de los autores coinciden en que el tratamiento puede ser iniciado en mujeres con PE con síntomas

atribuibles a la HTA, tal como cefalea, alteraciones visuales, y en mujeres jóvenes cuya TA basal era baja (< 95/75 mmHg). El objetivo de TA es: TAS 130-150 y TAD 80-100 mmHg, con medicación oral, si no existe ninguna intolerancia.

El tratamiento antihipertensivo ([Figura 21](#)) en las otras situaciones hipertensivas de la mujer embarazada es:

a) HTA Gestacional: Las indicaciones son las mismas que para la mujer con PE.

b) HTA Previa o Preexistente: Como ya vimos anteriormente, las mujeres con HTA previa tienen una alta probabilidad de desarrollar PE (10-25%) además de otras complicaciones. Las indicaciones de tratamiento son:

HTA esencial: Diferentes estudios controlados no han demostrado que el tratamiento de la HTA esencial grado 1-2 reduzca el riesgo de PE o Abruption o mejore la situación futura del feto o de la madre [98] aunque si puede descender la incidencia de HTA severa [73]. Teniendo en cuenta estos datos, se sugiere que en la embarazada con HTA previa, Grado 1-2 (sin lesión en órganos diana) se puede suspender la medicación antihipertensiva, al menos durante el primer trimestre, monitorizar la TA y reintroducirla si la TA > 150 / 90-99 mmHg.

HTA secundaria: en los subgrupos de mujeres con enfermedad renal, colagenosis, Diabetes Mellitus, historia previa de ictus, mayores de 40 años o con lesión en órganos diana (retinopatía, disfunción ventricular, etc.) se debe mantener el tratamiento antihipertensivo y el objetivo terapéutico es 130-150/80-90 mmHg.

c) HTA Postparto: La HTA asociada a PE usualmente desaparece entre las semanas 3 y 12 postparto, pero en algunos casos puede persistir hasta los 6 meses. En estos casos el tratamiento sigue las indicaciones generales de la mujer hipertensa no embarazada. Los antihipertensivos se muestran en la ([Figura 22](#)), y en las emergencias hipertensivas, las opciones terapéuticas son:

Labetalol perfusión: 200 mg/200 ml de suero salino 0,9% a 60-120 ml/hora

Urapidil perfusión: 30 a 60 mg/hora

Furosemida i.v. (si existe edema agudo de pulmón)

Sulfato de magnesio: el efecto anticonvulsivante se explica por qué bloquea la transmisión neuromuscular al disminuir la liberación de acetilcolina y reduce la sensibilidad de la placa motora terminal. Los efectos secundarios más llamativos son la depresión respiratoria y la hiporeflexia o prolongación de PR y ensanchamiento del complejo QRS. La desaparición del reflejo rotuliano se observa cuando la tasa plasmática alcanza los 8 a 10 mEq/L. En situación de hipermagnesemia el antídoto es gluconato cálcico 10 ml al 10% (IV) a la dosis de: 4 a 6 gr al 20% (IV) seguidos de 1 a 2 gr/hora.

Otras drogas como fenitoina, diazepam u otras benzodiazepinas (midazolán, lorazepam, fenobarbital) pueden ser utilizadas como anticonvulsivantes, pero se deben usar conjuntamente con antagonistas del calcio.

Nuevas estrategias terapéuticas

Se están ensayando diferentes estrategias terapéuticas, como los ligandos de sFlt1 con VEGF recombinante en ratas que sobre expresan sFlt1. Su administración disminuye la TA, la nefropatía y no se produce afectación fetal [100], y similares resultados se encontraron con PlGF recombinante [101].

Otro ensayo se realizó con **Sildenafil** (inhibidor de la 5 fosfodiesterasa) y en diferentes modelos animales, se redujo la TA y aumentó el peso fetal, pero el estudio STRIDER [102] realizado en mujeres con insuficiencia placentaria y retraso de crecimiento del feto, se cerró por desarrollo de lesión pulmonar y muerte fetal. Se realizaron también estudios con Metformina, la cual reduce los factores antiangiogénicos, pero no hay estudios clínicos en prevención de PE [103]. Los ensayos realizados con inhibidores de bombas de protones (PIPs), cuyo mecanismo es bloquear la producción de sFlt1, se demostró este efecto en cultivo celular, pero no in vivo [104].

El uso de **aféresis LDL** para remover sFlt1, redujo sFlt1, también la proteinuria, se controló mejor la TA y permitió prolongar la gestación. Tanto las gestantes como los recién nacidos no tuvieron efectos adversos, aunque al no ser una adsorción selectiva, otros factores plasmáticos pueden ser removidos entre ellos el fibrinógeno [105].

7.- PREVENCIÓN DE LA PREECLAMPSIA

El primer objetivo del tratamiento de la PE es su diagnóstico precoz. Un cuidado prenatal adecuado con especial vigilancia de la ganancia de peso, la monitorización de la TA y el control de la proteinuria, pueden reducir la incidencia y gravedad de la PE. Pero es preciso disponer de algún

método de diagnóstico precoz y para ello se han utilizado diferentes indicadores como:

1º.- sFlt1 5 a 6 semanas antes de PE, índice sFlt1/PIG o PAPP-A (Pregnancy Associated Plasma Protein A, metaloproteínasa secretada por sincitiotrofoblasto y disminuida en PE), polimorfismo GEN VEGF + 405, polimorfismos de AII, NOS, MTHFR (metilentetrahidrofolato reductasa) ó IL6 , IL10, TNF, ADMA (dimetilarginina asimétrica) pero ninguno de ellos aislado tiene la sensibilidad y especificidad necesarias para su uso en la clínica diaria [108], aunque la combinación de varios de ellos y la UTPi [47] [106], puede elevar el índice de detección hasta el 74,8% [107] (Figura 23).

Recientemente un amplio estudio [108] valoró la utilidad de un “marcador” multiple: edad gestacional, HTA crónica, sFlt-1, NT-proBNP y ácido urico frente al ratio sFlt-1/PIGF, en gestantes entre la semana 23 y 36. El valor predictivo positivo (PPV) del marcador multiple para PE era 83.1% (95% CI 78.5–88.2) comparado con el ratio sFlt-1/PIGF era 72.8% (95% CI 67.4–78.4). La especificidad del modelo era 94.9% vs. 91%, respectivamente. Otra experiencia [108] se realizó utilizando Ca-125 ó MUC-16 pero solamente para valorar la gravedad de PE. Se precisan otros diseños para usarlo como método de prevención precoz.

Por todo ello, un objetivo importante es conseguir un método diagnóstico rápido, fiable, de fácil aplicación clínica y se planteó utilizar la TA como un valor predictivo.

Clásicamente se consideraba que la TA en etapas precoces del embarazo podría servir de detección de PE, y la mayor aproximación era cuando la presión arterial media superaba 90 mmHg, pero en esta situación, solo un tercio de las embarazadas desarrollaban PE [51]. Estos pobres resultados de la medida estática de la TA eran consecuencia de utilizar el umbral que define la HTA esencial. Se trató de superar este problema utilizando la Monitorización Ambulatoria de la Presión Arterial (MAPA), pero los primeros estudios tampoco fueron concluyentes porque el diagnóstico de HTA en el embarazo con MAPA de 24 h se basó en el uso del umbral que define la HTA esencial, usualmente 130/80 mmHg [109], y esto condicionó deficiencias para el diagnóstico de HTA en la gestación.

Por tanto, el primer paso era definir el patrón de TA en la embarazada normal, y en la gestante con PE e HTA.

En la gestante normal, el perfil de TA, es descenso de TAS/TAD hasta la 20 semana, seguido de un incremento de la misma hasta el parto. La variabilidad predecible de la TA a lo largo del embarazo en la gestante normotensa, es un incremento de un 7% en TAS y 9% para TAD [110].

El patrón de TA en mujeres con PE o HTA es diferente, pero predecible también. La TAS en la primera mitad del embarazo es ligeramente más elevada en la PE que en las mujeres con HTA gestacional y en la segunda mitad, la elevación también es mayor en las que desarrollan PE que en la HTA gestacional [110]. Las diferencias de TA entre embarazadas normotensa y embarazadas complicadas (PE o HTA gestacional) son detectadas desde el primer trimestre [110] con diferencias significativas en el MESOR circadiano de TAS: 12 mmHg y 7 mmHg en TAD.

Un nuevo concepto, derivado de la MAPA es el Índice Hiperbárico (IHB) [111] (Figura 24) definido como área de exceso de presión arterial por encima del límite superior del intervalo de tolerancia, como veremos, es un concepto clave en la prevención primaria de la PE.

Con estos patrones de TA en la gestante normal, como en la hipertensa o la que desarrolla PE, ya se puede utilizar la MAPA como predictor de PE. En un amplio estudio realizado en 92 mujeres con embarazo no complicado y en 60 embarazadas que desarrollaron HTA o PE, Ayala y cols [110] demostraron que el IHB >12 y antes de la semana 12 de gestación tiene un valor predictivo positivo al 96% en todos los trimestres, y la sensibilidad y especificidad para el diagnóstico precoz de PE es del 99%. En nuestra experiencia [112] y utilizando el IHB como método diagnóstico precoz de riesgo hipertensivo en las gestantes de alto riesgo, la incidencia de PE se redujo un 96%.

Prevención Primaria de la PE

En la PE, como consecuencia del daño isquémico placentario se produce una activación de las plaquetas y del sistema de coagulación que produce un desbalance entre la síntesis de prostaciclina y la de tromboxano A₂. En función de ello, surgieron múltiples estudios sobre la utilidad de los agentes antiagregantes en la prevención primaria de la PE.

El primer agente estudiado fue el Ácido Acetil Salicílico (AAS), pero los resultados iniciales fueron muy contradictorios y no homogéneos, en unos casos, por el uso de dosis bajas y no haber regulado el momento de administración [113] [114]. En otras observaciones, se comparó con otros agentes antiplaquetarios y el riesgo relativo de desarrollar PE fue de 0,90 (IC95% 0,84-0,97; p=0,004), el de presentación de un parto muy precoz (antes de la semana 34) de 0,90 (IC95%: 0,83-0,98; p=0,01) y el de padecer un embarazo con complicaciones graves (incluida muerte fetal o materna) de 0,90 (IC 95%: 0,85-0,96; p=0,001). El AAS no mostró efectos significativos sobre la mortalidad fetal o el nacimiento de niños con bajo peso para su edad gestacional. No existió tampoco, un mayor número de incidentes hemorrágicos en la madre o el feto y no hubo ningún subgrupo de mujeres donde el

beneficio fuera más destacado. El problema que se plantea es: ¿Qué dosis? ¿Cuándo empezar? ¿A qué hora?:

1º.- En cuanto a la dosis de AAS, se observó que el efecto preventivo fue mayor a dosis más altas (100 a 150 mg / 24h) en comparación con dosis más bajas (50 a 80 mg / 24 h) [87] [88].

2º.- Se debe comenzar la administración de AAS, antes de la semana 16 [115]. Se justifica porque las mujeres que desarrollan complicaciones hipertensivas del embarazo, se caracterizan por una TA estable hasta la mitad de la gestación y un aumento continuo y lineal de la presión arterial en la segunda mitad del embarazo [116], y las diferencias al final del primer trimestre entre los embarazos normales y las que desarrollan PE, son muy significativas, llegando a 13 mm Hg de diferencia en la PAS.

3º.- El momento de administración de AAS también es relevante. Los resultados de estudios doble ciego, aleatorizados, controlados [117] [118], sobre la influencia de dosis bajas de AAS en la presión arterial en mujeres embarazadas indican un efecto altamente significativo ($P < 0,001$) en función del momento de administración. No hubo efecto del AAS sobre la presión arterial cuando se administraba al despertar (en comparación con el placebo), pero el descenso de la PA fue estadísticamente significativo cuando se administró el AAS, 8 horas después de despertar y, en mayor medida, cuando se administraba al acostarse. Un clásico estudio [119], ya demostró que la inhibición de la síntesis de Tromboxano A2 por AAS era dosis dependiente y cuando se administrada por la noche .

En conclusión, la prevención se establece además de por la presencia de los factores de riesgo convencionales, por un IHB > 12 . La prevención primaria es con AAS a dosis altas entre 100-300 mg, antes de la semana 16, hasta la semana 36 y de administración nocturna.

8.- SÍNDROME DE HELLP

Una variante de la PE es el **Síndrome de HELLP (Hemolysis, Elevated Liver Enzimes, Low-Platelet count)** aparece en el 0,5 a 0,9% de todos los embarazos y en el 10 a 20% de las PE [120]. El 70% se desarrolla preparto entre las semanas 27 y 37 (un 10% antes de la semana 27 y un 20% después de la 37 semana) y un 30% en el postparto [121].

La mortalidad maternal es del 1 % y la morbilidad incluye: coagulación intravascular diseminada (21%), desprendimiento prematuro de placenta (16%), insuficiencia renal aguda (7,7%), edema

pulmonar (6%), hematoma subcapsular del hígado (0,9%), y desprendimiento de retina (0,9%). La abruptio placentae (desprendimiento de la placenta) está fuertemente correlacionado con el desarrollo de la coagulación intravascular diseminada (CID), insuficiencia renal aguda y edema pulmonar. El síndrome de HELLP postparto tiene más alta incidencia de edema pulmonar e insuficiencia renal.

8.1.- Cuadro clínico:

Los síntomas típicos son dolor epigástrico, con náuseas o vómitos, cefalea y en un 20% visión borrosa o síntomas inespecíficos como síndrome viral-like que pueden exacerbarse por la noche y se reducen durante el día.

Los datos bioquímicos cardinales son: anemia hemolítica microangiopática, elevación de enzimas hepáticas y trombocitopenia.

8.2.- Criterios diagnósticos

Existen dos tipos de clasificación del Síndrome de HELLP [\[120\]](#)

Tennessee Classification System

Plaquetas $\leq 100.10^9 /L$

AST ≥ 70 IU/L

LDH ≥ 600 UI/L

Mississippi classification, basada esencialmente en el conteo de plaquetas

Tipo 1: Plaquetas $\leq 50.10^9 /L$

AST o ALT ≥ 70 UI/L

LDH ≥ 600 IU/L

Tipo 2: Plaquetas $\leq 50.10^9 /L$

AST o ALT ≥ 70 UI/L

LDH ≥ 600 IU/L

Tipo 3: Plaquetas $\leq 150.10^9 /L$

AST o ALT \geq 40 UI/L

LDH \geq 600 IU/L

Para algunos autores es necesaria la presencia de datos clínicos de PE severa [122] mientras que para otros, puede ser incompleto [123]. El diagnóstico diferencial se muestra en la (Figura 25) [120].

8.3.- Complicaciones del Síndrome de HELLP

El síndrome de HELLP puede presentar severas complicaciones maternas y fetales que se muestran en la (Figura 26) [120].

En el síndrome de Microangiopatía Trombótica (MAT) el cual engloba: AFLP (Acute Fatty Liver Pregnancy), PE, HUS (hemolytic uremic syndrome), Síndrome de HELLP y PTT (Purpura thrombotic thrombocytopenica), APS (antiphospholipidic syndrome) el fracaso renal agudo (FRA) es la complicación más frecuente y su sustrato morfológico más habitual es la necrosis tubular aguda [124]. Habitualmente surge en el seno del resto de las complicaciones severas, y es necesario el tratamiento mediante diálisis [125]. En la (Figura 27) se muestran las características bioquímicas diferenciales de los cinco cuadros clínicos. [126].

8.4.- Mantenimiento de la mujer con síndrome de HELLP

El algoritmo del tratamiento de la mujer con síndrome de Hellp se ilustra en la (Figura 27) [120] [127].

8.4.1.- Preparto

Objetivos del tratamiento

Prevención de las convulsiones

Control de la tensión arterial

Control de los trastornos de la coagulación

Control y reposición de volúmenes

Evaluación del estado materno-fetal

Interrupción de la gestación.

El tratamiento de estas pacientes depende del tiempo de gestación y el estado materno-fetal, por ejemplo:

- a) Gestación > de 34 semanas, pero con disfunción multiorgánica, coagulación intravascular diseminada, infarto o hemorragia hepática, fallo renal agudo, hematoma retroplacentario con o sin sufrimiento fetal agudo, se debe interrumpir la gestación inmediatamente.
- b) Gestación entre 24 y 34 semanas. Estabilización de la gestante y después de 48 horas reevaluación de la situación y valorar interrumpir la gestación.
- c) Gestación < de 34 semanas, pero con un estado clínico favorable y anomalías humorales iniciales. Se aconseja actitud expectante y completar las 34 semanas, utilizando los tratamientos disponibles, como:

Antihipertensivos

Esteroides

Plasma fresco vs plasmaféresis

Anticonvulsivantes

Antiagregantes plaquetarios

Si empeora la situación materna, está indicada la realización de cesárea.

8.4.2.- Opciones terapéuticas en el Síndrome de HELLP

Las opciones terapéuticas se muestran en el [\(Figura 28\)](#).

- a) Esteroides. El uso de esteroides induce maduración pulmonar fetal [\[128\]](#), pero no existe una clara evidencia de beneficio en la mujer con Síndrome de HELLP. Actualmente no existen datos concluyentes que indiquen que el uso de dexametasona (10 mg/iv/12h) se asocie a una mejoría evidente de las alteraciones bioquímicas [\[129\]](#). Sin embargo, en aquellos casos con severa trombopenia (< 50.000 plaquetas), la dexametasona propició una recuperación más rápida de la misma [\[130\]](#). Otros autores aconsejan, y sobre todo entre la 24 y 34 semana, la administración de dexametasona (6 mg/iv/12h) y 24 horas más tarde inducir el parto [\[132\]](#).
- b) Plasma fresco vs. plasmaféresis. Aunque controvertido, en situación de hemólisis,

trombopenia e hipoproteinemia, el uso de plasmaféresis con plasma fresco y albumina, es eficaz [130].

c) Trasplante hepático. Se recurre a esta terapéutica como tratamiento alternativo para aquellos casos con complicaciones graves, como la hemorragia hepática descontrolada, necrosis hepática e insuficiencia hepática severa o ruptura. En La mayoría de los pacientes en los que se ha practicado han presentado una evolución satisfactoria [133]. En el AFLP, la indicación principal es la interrupción del embarazo y de forma excepcional puede ser necesario un trasplante hepático.

En el HUS, las opciones fundamentales son la terapia plasmática (infusión de plasma fresco y plasmaferesis) y el tratamiento específico con Eculizumab, anticuerpo IgG2/4kappa monoclonal humano el cual inhibe la actividad de la proteína C5 del complemento [134] y no esta contraindicado su uso en la paciente gestante [135]. En el APS, se recomienda ver el apartado de Gestación y Enfermedades Sistémicas.

8.5.- Morbilidad y mortalidad maternal y perinatal

La mortalidad maternal es aproximadamente del 1,1% [136]. La mortalidad perinatal oscila entre el 7,4% y el 34%, y aumenta en función del tiempo de gestación: antes de la 34 semana es del 34% y después de la 32 semana, es el 8% [137]; la ruptura hepática eleva la mortalidad perinatal hasta el 80%.

La trombocitopenia aparece entre el 15% y 30% de los casos y es especialmente complicada por la aparición de hemorragia intraventricular [130]. El futuro de los nacidos de madres con Síndrome de HELLP es controvertido, aunque es posible que muchas de la diferencias existentes en los distintos estudios sean más dependientes de los cuidados postparto que derivados del propio síndrome de HELLP, es posible, que los neonatos tengan un futuro normal [120].

9.- EMBARAZO COMO FACTOR DE RIESGO VASCULAR

En una revisión sistemática de Bellamy y cols [138] que incluye 3.488.160 mujeres, de las cuales 198.252 sufrieron PE y 29.495 diferentes eventos cardiovasculares, encuentran que el riesgo relativo para HTA era 3,70 después de 14 años del parto; de cardiopatía isquémica 2,16 a los 11,7 años, de ictus 1,81 a los 7 años; para la mortalidad general el riesgo relativo era de 1,49 a los 14,5 años, y no había mayor riesgo relativo de cáncer.

En otra amplia revisión, Garovic y cols [139] encuentran que las alteraciones hipertensivas del embarazo, juntamente con otras alteraciones como tabaquismo, parto prematuro, bajo peso del feto, o mayor edad en el momento del embarazo afecto, pueden identificar a mujeres con un mayor riesgo futuro de enfermedad cardiovascular.

Todas las hipótesis sobre la fisiopatología de la PE coinciden en que el proceso es consecuencia de un fallo de implantación y de la deficiente remodelación de las arterias espirales uterinas vs decidualización que ocasionan una mala perfusión y, consecuentemente, isquemia placentaria, liberándose desde estas zonas isquémicas hacia la circulación materno-fetal diversos factores que, consecuentemente, provocan daño vascular demostrándose una vez más que el sustrato es la disfunción endotelial vs arterioesclerosis.

La arterioesclerosis y su relación con el embarazo se demuestran en varias observaciones. Recientemente se observó una susceptibilidad incrementada para el desarrollo de arterioesclerosis en arterias de adultos que habían sido expuestas a riesgos maternos en su etapa intrauterina; Valdivia-Silva [140] en 16 gestantes sanas y 24 con PE, encuentran que las tasas elevadas de sVEGF-1/sFlt-1 se correlacionan con la expresión de HIF-2 alfa y CD40L en células endoteliales, estando aumentado el espesor Íntima-Media. En definitiva, las moléculas implicadas en el proceso de arterioesclerosis están aumentadas en la vasculatura periférica con un incremento del espesor de la íntima arterial materna lo que la predispone en un futuro a desarrollar enfermedad arterioesclerótica, y es posible que sea extrapolable al feto.

Matsuyama y cols [141] en 30 pacientes con PE valoraron la relación de los factores inductores de la PE como sEndo, VEGF, PlGF; sFlt1, y su relación con Leptina, adiponectina y resistencia a Insulina. Evidentemente las tasas de sEndo son significativamente más elevadas que en el grupo control ($60,9 \pm 28,8$ ng/ml vs $11,2 \pm 4$ ng/ml) y existe una correlación significativa entre sEndo y factores determinantes de la angiogénesis como así mismo con Leptina, Adiponectina y HOMA.

10.- EMBARAZO Y ENFERMEDAD RENAL CRÓNICA (ERC)

En la actualidad, la mayor prevalencia de ERC, juntamente con el mayor retraso de la maternidad y los avances tecnológicos hacen que cada día sea mayor la posibilidad de gestación en el seno de la ERC, por tanto, es necesario establecer algunas condiciones para el desarrollo y seguimiento del embarazo, como son los cuidados prenatales o la optimización preembarazo.

Los datos bibliográficos son amplios y contradictorios, pero en base al grado de función renal, se

puede establecer el riesgo de embarazo y progresión de la disfunción renal [142].

En la gestante, como ya se comentó con anterioridad, no es aconsejable la utilización de formulas de eGFR ya que infraestiman la función renal [10], y es más útil usar la creatinina plasmática (Cre).

Una clasificación de la función renal en la gestante, sería: ERC mínima (Cre 2,0 mg/dl). Veamos las circunstancias clínicas de cada estadio:

1º.- ERC E1-2. Se define como Cre 70 ml/min ó E 1-2 e incluye diferentes grados de proteinuria. Sobre las complicaciones del embarazo, los datos son contradictorios. En el estudio italiano [143] de forma significativa se describe mayor tasa de parto prematuro, aunque estos datos no fueron confirmados en el HUNT II [144]. La gestación en estos estadios con moderada insuficiencia renal y TA controlada, tendrá un embarazo normal con muy bajo riesgo de progresión de la ERC [142].

2º.- ERC moderada (E 2-3) y severa (E3-4). Los datos son escasos pero se puede asegurar que solo las mujeres con proteinuria mayor de 1gr/24 h tiene riesgo significativo de progresión de la insuficiencia renal [140].

Las incidencias durante la gestación en este grupo de pacientes son: mayor tasa de cesárea (70%), parto prematuro (89% antes de la semana 37 y 25% antes de la 34 semana) y mayor riesgo neonatal (70%) [143].

3º ERC E5. En este estadio de ERC, es muy raro un embarazo, aunque en pacientes en hemodiálisis se documentó una frecuencia entre menos del 1% a 7% [145] y en diálisis peritoneal todavía es mas infrecuente. Pero las nuevas técnicas de diálisis han posibilitado una mayor incidencia de gestación. En el Registro Australiano y de Nueva Zelanda de Diálisis y Trasplante (ANZDATA) se registró un aumento de la incidencia que varió de 0 en 1976 a 3,3 /1000 personas/años entre 1996 a 2008 [146], y en el registro canadiense [147] la tasa de embarazo aumentó de 15% a 20% en pacientes en terapia dialítica nocturna, posiblemente por normalización del eje hipotálamo-hipofisario.

La evolución del embarazo es dependiente del esquema dialítico y la supervivencia del feto es < 48% en mujeres con tiempo en hemodiálisis < 20 horas/semana y 75% en aquellas cuyo tiempo en hemodiálisis es entre 21 y 36 horas/semana [147]. La tasa de PE es un 18% y en el 44% de las gestaciones, el feto tiene un peso < 2.500 g y el 6% es menor de 1.500 g [147].

Por tanto, el esquema dialítico más adecuado, sería la hemodiálisis nocturna [141]: 5-7 noches x 7-8 horas/sesión; Qb: 300 a 400 ml/min y Qd: 500 a 750 ml/min.

11.- EMBARAZO Y TRASPLANTE RENAL (TX)

En el postrasplante, el eje hipotálamo-hipofisario se recupera rápidamente. Algunos autores [148] documentan que durante el primer año postrasplante, las complicaciones obstétricas y del injerto son similares a las de las embarazadas con trasplante renal de más larga evolución, por el contrario, para otros, el riesgo es mayor [152]. Las complicaciones más frecuentes son:

Perdida fetal 45% [149]

La PE se desarrolla en un tercio de las mujeres con TX renal [150]

Mayor tasa de diabetes gestacional [151] e infecciones del tracto urinario [151]

Las infecciones por Polyomavirus puede ser transmitido verticalmente [152]

A pesar de todo ello, es aconsejable retrasar el embarazo al menos 1 año desde el Tx y que se cumplan los criterios siguientes : Ningún dato de rechazo en ese año, función renal estable, y mínima proteinuria [153]. El rechazo durante la gestación es raro (< 4,2%) [149].

Los inmunosupresores utilizados y el riesgo fetal se muestran en la (Figura 29) [152]. Durante el TX, los anticonceptivos no están contraindicados, como tampoco la lactancia, pero no están definidos con claridad los niveles de los agentes inmunosupresores en la leche materna [150], y el ganciclovir no se puede utilizar por sus efectos teratógenos [154]. Ante la posibilidad de embarazo en ERC o TX, es conveniente optimizar estrategias para el buen desarrollo. En la (Figura 30) se muestran los cuidados pregestación y en la (Figura 31) los cuidados antenatales de la mujer con ERC [142].

12.- EMBARAZO Y DIABETES MELLITUS

Las mujeres con nefropatía diabética y embarazo tienen un peor curso clínico y los riesgos son [155]:

Parto prematuro: 29-91%

Bajo peso al nacer: 15%

PE: 27-69% y se asocia con los niveles de HbA1c

Deterioro de la función renal

El uso de antihipertensivos es igual que en embarazada no diabética.

13.- EMBARAZO Y ENFERMEDADES SISTEMICAS

La enfermedad autoinmune que mas compromete el embarazo, es el Lupus Eritematoso Sistémico (LES) y uno de los mayores riesgos es la reactivación de la enfermedad.

13.1.- Lupus Eritematoso Sistémico

Es un embarazo de ALTO RIESGO [156] y las siguientes características condicionan alta mortalidad materno-fetal [157]

Hipertensión pulmonar severa (> 50 mmHg)

Enfermedad pulmonar restrictiva

Insuficiencia cardiaca

Enfermedad Renal Crónica (Cre > 2 mg/dl)

Neuropatía Lúpica activa

Historia de PE o Síndrome de HELLP

Accidente vascular cerebral 6 meses antes del embarazo

Tasa elevada de Anticuerpos Antifosfolípidicos (AFL) especialmente Anticardiolipina (aCl) IgG

La reactivación de LED durante el embarazo, parece ligada a un desbalance entre Linfocitos Th1/Th2 [158] y la incidencia oscila entre 13% y 60% de las pacientes si el LES está controlado, pero si el embarazo coincide con un periodo de actividad, los brotes pueden aparecer hasta en el 60% de las gestantes [157]. La mayoría son exacerbaciones leves, solamente un 20 % son graves y usualmente son más frecuentes al final del embarazo y en el puerperio. El diagnóstico diferencial puede plantear alguna duda con la PE, pero la coexistencia de Anti-DNA elevado, hipocomplementemia, sedimento activo y ácido úrico normal, permite diferenciar el cuadro clínico.

La nefropatía lúpica puede empeorar en el 5-10% de las embarazadas con LED controlado antes de la gestación, pero en las que coincide el embarazo con una crisis lúpica, la nefropatía, empeora en el

50-60% de los casos [159] y con mayor probabilidad en las nefropatías tipo III y IV [160].

El tratamiento del LED en la gestante, debe ser el mismo que fuera del embarazo (Figura 32) y una consideración especial, es que al recién nacido de madre tratada con altas dosis de glucocorticoides, se deberá controlar porque puede desarrollar insuficiencia suprarrenal [161].

Las complicaciones fetales más relevantes son: La tasa de aborto espontáneo es del 20% y la prematuridad oscila entre el 20-50% (rotura prematura de membranas, oligohidroamnios, PE, o síndrome de HELLP) y son consecuencia de la enfermedad renal y/o la coexistencia de anticuerpos antifosfolípidicos (AFL). En aquellas embarazadas portadoras de anticuerpos anti-Ro/SSA y anti-La/SSB, la aparición de LES neonatal o bloqueo auriculoventricular es más frecuente [162]. Aunque estas complicaciones fetales son muy infrecuentes (menos del 2%) se recomienda evaluar el ritmo fetal para el diagnóstico precoz del bloqueo AV y si existe, se recomienda el tratamiento con betametasona (atravesando la barrera placentaria) o implantar un marcapaso fetal si fuera preciso [157] [162].

13.2.-Situaciones especiales en mujeres con criterios de síndrome antifosfolípido (APS)

a) Mujeres con trombosis previas: Mujeres con criterio diagnóstico de APS e historia previa de trombosis arterial o venosa: se aconseja tratamiento con HBPM (heparina de bajo PM) y continuar en postparto.

b) Mujeres con pérdida fetal tardía: Mujeres con pérdida fetal después de 10 semanas de gestación, se aconseja la administración conjunta de AAS y HBPM.

c) Mujeres con abortos repetidos (< 10 semanas de gestación). Hay pocos datos en la literatura, pero se sugiere empezar con AAS al inicio del embarazo y una vez confirmado éste, empezar con HBPM [163].

d) Mujeres con PE severa o retraso de crecimiento fetal. Bajas dosis de AAS iniciado de forma precoz y seguir todo el embarazo. Si se detecta fracaso de la terapia con AAS o existe vasculopatía y/o trombosis de la placenta, iniciar tratamiento con HBPM.

e) En mujeres con anticuerpos anticardiolipina o anticoagulante lúpico positivo pero sin APS. El 50% de estas pacientes desarrollan la gestación sin incidencias y sin medicación específica [164].

f) Mujeres sometidas a fertilización in vitro (IVF). Los datos son escasos y controvertidos; no existe

una actitud definida y por ahora es una decisión individual del médico, en función de cada paciente.

h) En postparto. Se aconseja el uso de anticoagulación. Aquellas mujeres que en el embarazo ya estaban tratadas con HBPM, deben continuar, reanudando la terapia 12 horas post cesárea ó 6 horas post parto vaginal, y durante 6 semanas. Se debe evitar el uso de anticonceptivos orales por el elevado riesgo de ACVA o IAM [165].

i) Fallo terapéutico. En algunas mujeres fallan los tratamientos descritos y existen datos sobre otras opciones, aunque datos escasos y pueden condicionar mayor morbilidad.

Inmunoglobulina IV: 0,4 gr/Kg/ día durante 5 días, cada mes en el próximo embarazo. Su eficacia no está demostrada.

Plamaféresis: Los datos existentes son derivados de casos aislados, aunque no se describe muerte materna o eventos trombóticos. El feto nació vivo en el 100% de los casos y los efectos adversos documentados fueron: parto prematuro (22%) oligohidramnios y distress fetal (16%), retraso de crecimiento fetal (11%), PE (5%) y trombocitopenia (5%) [166].

Hidroxicloroquina: No hay datos de superioridad frente al no tratamiento.

13.3.- Síndrome de Sjogren.

Existe poca experiencia habida cuenta que es una enfermedad que aparece por encima de los 40 años. Puede haber mayor prevalencia de bajo peso y/o bloqueo cardiaco congénito [167].

13.4.- Esclerosis sistémica.

La incidencia es escasa; se debería desaconsejar el embarazo en pacientes con esclerodermia y afectación pulmonar, cardiaca o renal.

13.5.- Enfermedad de Behcet.

No es una enfermedad infrecuente, pero no tiene repercusión en el embarazo.

13.6.- Vasculitis y Miopatías.

Suelen aparecer en mujeres de más de 40 años por lo que no es frecuente su aparición en el embarazo.

14.- EMBARAZO Y COVID-19

El coronavirus (CoV) es un virus ARN betacoronavirus, de la familia de Coronaviridae que causa desde el resfriado común hasta formas más severas de enfermedad como la Severe Acute Respiratory Syndrome (SRAS) cuya tasa de letalidad es aproximadamente del 10,5% y el Middle East Respiratory Syndrome (MERS) con una letalidad de 34,4%. Hacia finales del año 2019, se identificó una nueva mutación de CoV (etiquetada como SARS-COV-2) en Hubei (China) como causante de una enfermedad respiratoria grave, llamada COVID-19.

La enfermedad tiene esencialmente tres fases. La primera, es la infección temprana (desde el 1 al 8 días) es un período de incubación con síntomas leves e inespecíficos, es la fase de multiplicación del SARS.Cov-2 y se une a su receptor (ECA2) localizado esencialmente en las células alveolares tipo II y epitelio intestinal. En la segunda fase o inflamatoria (7 a 11 días) se desarrolla una neumonía viral con tos, fiebre e hipoxia y finalmente un pequeño porcentaje de pacientes evolucionan a la fase mas grave de la enfermedad, que se caracteriza por el desarrollo de un síndrome de inflamación sistémica extrapulmonar (SIRS). Son población de alto riesgo, los pacientes con comorbilidad asociada (cardiovascular, inmunodeprimidos) y los mayores de 65 años. La mujer gestante, no es una persona inmunodeprimida en el concepto clásico, pero es bien sabido que las adaptaciones fisiológicas de la madre al embarazo predisponen a las mujeres embarazadas a una mayor susceptibilidad a patógenos intracelulares, especialmente virus, bacterias y parásitos, lo cual se traduce en una mayor morbilidad materna y fetal.

En una reciente revisión sistemática [168] que incluyen a 79 mujeres de las cuales 41 (51,9%) estaban infectadas por COVID- 19, 12 (15,2%) por MERS y 26 (32,9%) por SARS. Los síntomas más comunes fueron fiebre (82,6%), tos (57,1%) y disnea el 27,0%. Las incidencias obstétricas en todas las infecciones por CoV, fueron: aborto espontáneo en el 32,1%, parto prematuro (< 37 semana) el 24,3%, rotura de membranas 20,7%, PE el 16,2%, retraso de crecimiento fetal el 11,7% y el 84% fueron partos por cesárea y la tasa de muerte perinatal fue el 11,1%. En las gestantes afectas de COVID-19, la complicación obstétrica más frecuente fue el parto prematuro (< 37 semanas) en el 41% de los casos y la tasa de muerte perinatal fue el 7%, y en ninguno de los 41 recién nacidos se demostró la transmisión vertical del virus.

El diagnóstico de infección y clasificación clínica sigue las normas generales [169], pero es preciso hacer algunas consideraciones especiales en la mujer embarazada:

1º.- Cada gestante debe ser considerada de alto riesgo por la mayor susceptibilidad debido a una respuesta inmune alterada, especialmente en segundo trimestre. Todas las mujeres embarazadas y

para prevenir infecciones, deben tener amplias medidas preventivas como higiene de manos, desinfección de superficies con etanol 60% y adherirse estrictamente a las medidas de distanciamiento social.

2º.- Con la evidencia actual disponible, las mujeres embarazadas parecen tener un curso similar de la enfermedad, a la población general. Sin embargo, brotes anteriores con virus respiratorios similares (SARS, MERS) han demostrado que esta población, era más vulnerable en el segundo y tercer trimestre. Por lo tanto, hasta que se disponga de más datos, las embarazadas con edad gestacional mayor de 24 semanas, deben estar estrictamente protegidas contra la infección.

3º.- El parto prematuro, la rotura prematura de membranas y el sufrimiento fetal intrauterino son las posibles complicaciones de la infección materna por COVID-19, posiblemente causadas por hipoxemia materna. Las tasas de cesáreas son mucho más altas que en la población gestante general, y por causas todavía no conocida.

4º.- El retraso del crecimiento intrauterino podría ser una posible complicación a largo plazo en pacientes que se recuperan de la infección por COVID-19. Por lo tanto, es necesario el seguimiento del crecimiento fetal en pacientes embarazadas infectadas con COVID-19, con evaluaciones periódicas en las semanas 24-28-32-36.

5º.- El momento del parto depende de las condiciones de la gestante, la edad gestacional y las condiciones fetales. La transmisión vertical a través del canal de parto es poco probable, pero los datos son escasos. Por lo tanto, si la condición materna lo permite y se puede garantizar una buena vigilancia fetal, se prefiere el parto vaginal.

6º.- El diagnóstico igual que en la población general, serán los métodos bioquímicos y test serológicos. La tasa de detección positiva aumentó significativamente (98,6%) al combinar el ensayo ELISA IgM con PCR, en comparación con una sola prueba PCR (51,9%).

No existe contraindicación para la realización de estudios radiológicos. La dosis de radiación para el feto en una Rx de torax es 0,0005-0,01 mGy y la de un TAC pulmonar o angiotac es 0,01-0,66 mGy. Los efectos secundarios graves fetales por irradiación, son con dosis > 610 mGy [169].

7º.- Hasta ahora, la transmisión vertical intrauterina no se ha demostrado con COVID-19, al menos cuando la infección ocurre entre las 25 y las 39 semanas de embarazo. Las complicaciones del primer trimestre y los datos sobre teratología aún no están documentados, pero basándose en el

supuesto de que las células en la interfaz fetal-materna son menos susceptibles a la infección por COVID-19, se estima que el riesgo de complicaciones en el primer trimestre es bajo, Por lo tanto, se recomienda que a las embarazadas que se les informe sobre los riesgos bajos o inexistentes de infección intrauterina por el virus COVID-19.

8.- La transmisión postnatal de los padres o cuidadores al neonato es posible, por lo tanto, se recomiendan medidas estrictas de higiene, incluidas máscaras, higiene de manos y distanciamiento social (en la medida de lo posible).

9º.- La transmisión vertical a través de la leche materna parece poco probable pero los recién nacidos podrían ser más vulnerables a desarrollar complicaciones (graves) de COVID-19 teniendo en cuenta su sistema inmune inmaduro y se han propuesto dos alternativas:

Las ventajas de la vinculación madre-hijo y la lactancia materna (con medidas preventivas como el uso de una máscara quirúrgica, la higiene de manos y la desinfección de los pezones antes de amamantar) superan el posible riesgo de infección neonatal (con los datos limitados actuales que sugieren un curso de la enfermedad bastante leve en neonatos).

El recién nacido se aísla en una sala de neonatología durante 10-14 días para vigilancia, y permanecer separado de su madre hasta que la enfermedad clínica remita y se levanten las medidas de precaución. Dado que la transmisión a través de la leche materna parece poco probable, se puede extraer leche materna y alimentar con biberón. Es una alternativa basada en las experiencias adquiridas en las epidemias de SARS y MERS.

Dependiendo de la disponibilidad de evidencia adicional, los riesgos y beneficios de ambos enfoques deben ofrecerse y explicarse a los padres para una decisión conjunta.

10º.- Hospitalización: los criterios para la hospitalización de la mujer embarazada se basan en Modified Early Obstetric Warning Score (MEOWS) (Figura 33).

a) No hospitalización: Gestantes con moderada enfermedad y sin comorbilidades (Figura 34) esencialmente con ausencia de disnea y signos vitales estables, puede ser seguida en domicilio y la indicación de ingreso sería través de los criterios MEOWS (Figura 33).

b) Hospitalización en Obstetricia: La indicación sería en gestantes con moderada enfermedad o moderada enfermedad con comorbilidades (Figura 33):

Neumonía aguda adquirida en la comunidad con necesidad de oxigenoterapia.

Desaturación ≥ 21 respiraciones /min o evidencia clara de disnea.

Signos de infección respiratoria con comorbilidades (Figura 33).

c) Hospitalización en UCI: La indicación sería enfermedad severa con FR >30 /min, $P_{O_2}/F_{iO_2} < 300$ mmHg o enfermedad crítica : shock séptico, refractaria hipoxemia

11º.-Tratamiento: Como todavía no se ha establecido un tratamiento para COVID-19, todos los ensayos farmacológicos deben considerarse experimentales, y esto debe explicarse a los pacientes y a su pareja.

Los corticosteroides solo tienen un lugar en la prevención de la hipoplasia pulmonar neonatal, la enterocolitis necrótica y la hemorragia interventricular debido a la prematuridad.

Los antipalúdicos (hidroxicloroquinina) tiene un perfil de seguridad razonable en el embarazo, pero se deben tomar precauciones generales. Las dosis son:

Cloroquina 600 mg en el momento del diagnóstico y 300 mg/12 h 1º día y seguido de 300mg hasta el día 5, o fosfato de cloroquina 1000 mg al diagnóstico y 500 mg 12 h, el 1º día, seguido de 300 mg dos veces al día hasta el día 5.

Hydroxychloroquine 400 mg en el momento del diagnóstico, y 400 mg c/12 h el 1º día y seguido de 200 mg cada/12 h hasta el día 5.

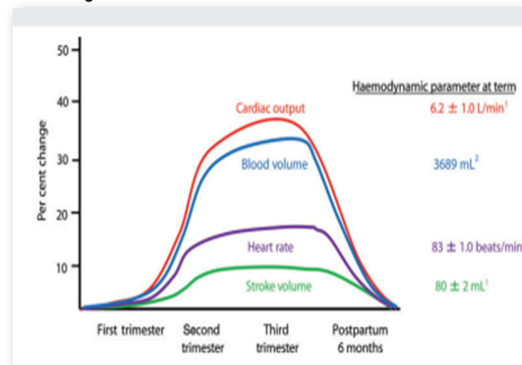
Los posibles efectos adversos de los antipalúdicos son la prolongación del QT o la aparición de cataratas. La interacción con otras drogas se puede ver en la siguiente URL:

<http://www.covid19-druginteractions.org> [170].

Los antirretrovirales no tienen indicación terapéutica en el embarazo a menos que no existan otras opciones de tratamiento para la vida materna. La dosis de lopinavir/ritonavir 400/100 mg (200/50 mg) /12 h durante 14 días). Darunavir/ritonavir debe evaluarse caso por caso, y el uso de darunavir/cobicistat porque existen pruebas de que el embarazo podría reducir las acciones farmacológicas del darunavir activo.

En la Guía ISIDOG [167] aporta una amplia documentación sobre la organización, cuidados y medicación que se puede utilizar en el parto de la gestante con COVID-19.

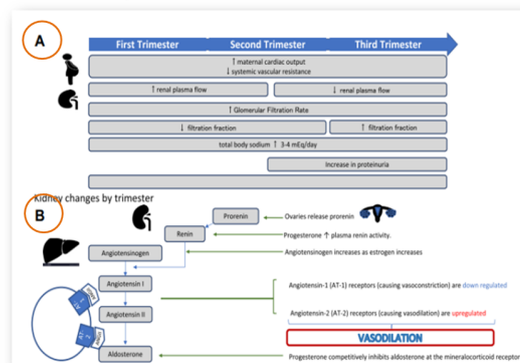
Figura 1. Cambios hemodinámicos en el embarazo



Liu LX, Arany Z. Maternal cardiac metabolism in pregnancy. Cardiovasc Res. 2014 Mar 15;101(4):545-53 [2].

Figura 1.

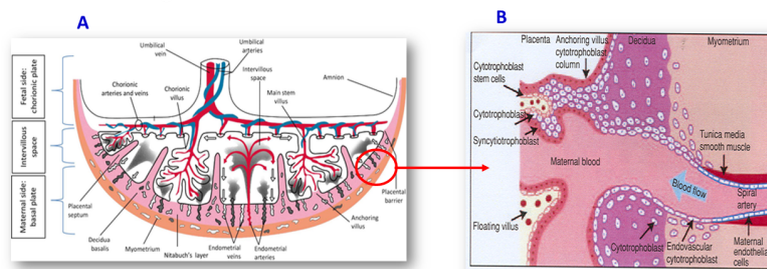
Figura 2. Cambios hemodinámicos renales



Beers K, Patel N. Kidney Physiology in Pregnancy. Adv Chronic Kidney Dis. 2020 Nov;27(6):449-454

Figura 2.

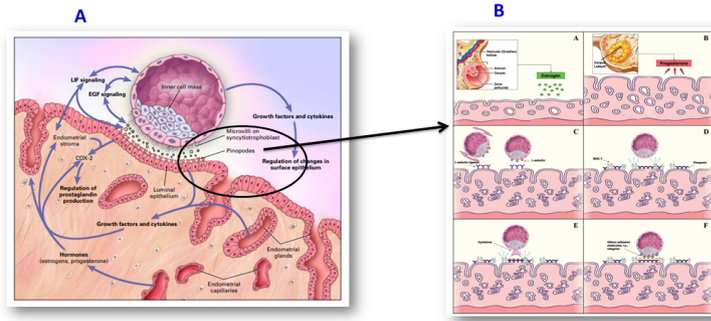
Figura 3.- Anatomía de la Placenta



Norwitz ER, Schust DJ, Fisher SJ. Implantation and the survival of early pregnancy. N Engl J Med. 2001 Nov 8;345(19):1400-8 [24]

Figura 3.

Figura 4: Fase de pre-implantación



Norwitz ER, Schust DJ, Fisher SJ. Implantation and the survival of early pregnancy. *N Engl J Med.* 2001 Nov 8;345(19):1400-8.
 Beer A. Immunology in normal pregnancy. *Immunology and allergy Clinics of North America* 1998;18:249-327

Figura 4.

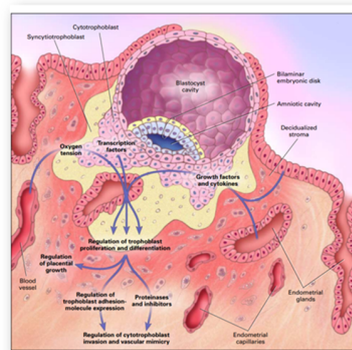
Figura 5. Factores implicados en la implantación y mantenimiento del inicio del embarazo

FACTOR	EXAMPLES	SUGGESTED ROLE
Hormones	Estradiol-17 β ; progesterone	Promote proliferation and differentiation of endometrial stromal and epithelial cells
Changes in endometrial luminal epithelium	Pinopodes; alterations in adhesion-molecule and mucin expression	Maintains progesterone release from corpus luteum Facilitate blastocyst capture and attachment; promote trophoblast differentiation and invasion
Cytokines and growth factors	Leukemia inhibiting factor; heparin-binding epidermal growth factor; hepatocyte growth factor; interleukin; vascular endothelial growth factor	Facilitate signaling between blastocyst and uterus; regulate endometrial prostaglandin production; promote endometrial invasion, proliferation, and differentiation; regulate endometrial vascular permeability and remodeling
Immunologic factors	Interleukin-10; Crry (complement regulator) HLA-G	Immunosuppression Prevents immune recognition and rejection of fetal semi-allograft
Trophoblast proteinases, inhibitors, and adhesion molecules	Indoleamine 2,3-dioxygenase Matrix metalloproteinases-tissue inhibitor of metalloproteinases; cathepsin B and L; cadherins; integrins	Degrades tryptophan, which is essential for macrophage action Regulate trophoblast invasion; facilitate trophoblast vascular mimicry
Other factors	Cyclooxygenase-2 Oxygen tension	Regulates prostaglandin production Regulates the balance between trophoblast proliferation and differentiation

Norwitz ER, Schust DJ, Fisher SJ. Implantation and the survival of early pregnancy. *N Engl J Med.* 2001 Nov 8;345(19):1400-8.

Figura 5.

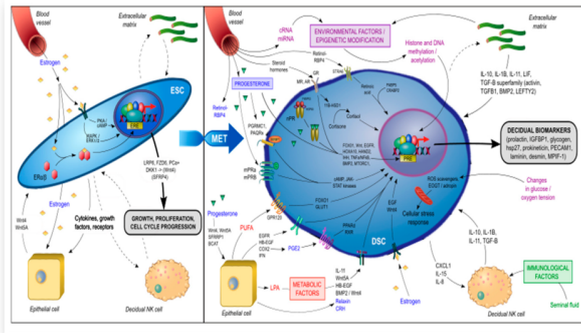
Figura 6. Fase implantación



Norwitz ER, Schust DJ, Fisher SJ. Implantation and the survival of early pregnancy. *N Engl J Med.* 2001 Nov 8;345(19):1400-8.

Figura 6.

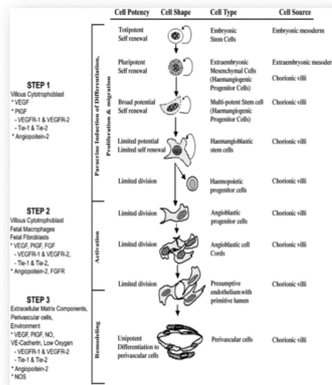
Figura 7: Regulación molecular de la decidualización



Ng SW, Norwitz GA, Pavlicev M, Tilburgs T, Simón C, Norwitz ER. Endometrial Decidualization: The Primary Driver of Pregnancy Health. *Int J Mol Sci.* 2020 Jun 8;21(11):4092.]

Figura 7.

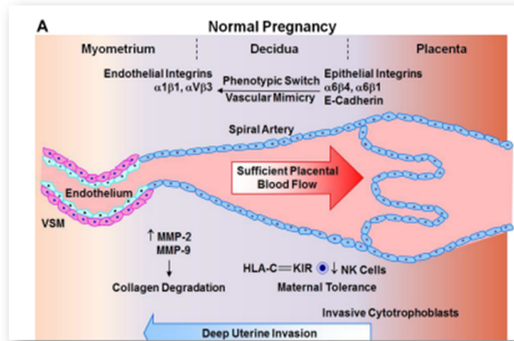
Figura 8: Fases de vasculo-angiogenesis



Demir R, Seval Y, Huppertz B. Vasculogenesis and angiogenesis in the early human placenta. *Acta Histochem.* 2007;109(4):257-65. doi: 10.1016/j.acthis.2007.02.008. Epub 2007 Jun 15. PMID: 17574656.

Figura 8.

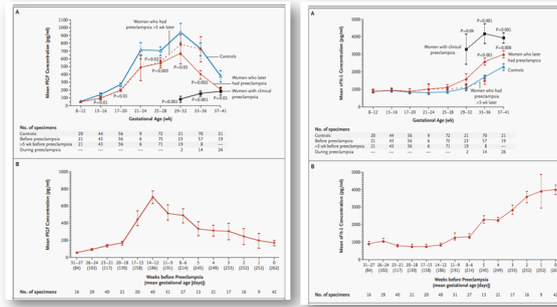
Figura 9. Angiogenesis-vasculogenesis en gestación normal



Qu H, Khalil RA. Vascular mechanisms and molecular targets in hypertensive pregnancy and preeclampsia. *Am J Physiol Heart Circ Physiol.* 2020 Sep 1;319(3):H661-H681.

Figura 9.

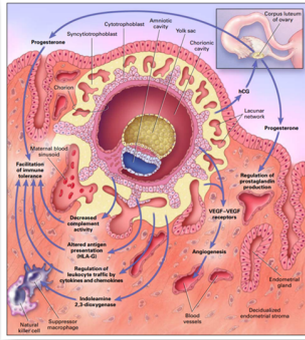
Figura 10. Evolución de sFlt-1 y PlGF en gestante normal y preeclampsia



Levine RJ, Maynard SE; Cong Qian MS, Kee-Hal Lim ; England LJ; et al. Circulating angiogenic factors and the risk of Preeclampsia. N Engl J Med 2004, 350,672-83

Figura 10.

Figura 11. Mantenimiento de la Gestacion [24]



Norwitz ER, Schust DJ, Fisher SJ. Implantation and the survival of early pregnancy. N Engl J Med. 2001 Nov 8;345(19):1400-8.

Figura 11.

Figura 12. Hormonas y función placentaria [42]

Hormona	Producción	Función
Gonadotropina coriónica humana (hCG)	Sincitiotrofoblasto veloso	Producir Progesterona Promover angiogénesis (VEGF) Diferenciación trofoblástica Modulación de la respuesta inmune
Lactógeno placentario (hPL)	Sincitiotrofoblasto veloso	Estimular crecimiento uterino
Prolactina		Desarrollo y crecimiento fetal Regulación del crecimiento trofoblástico Regulación angiogénesis Regulación inmune
Relaxina	Cuerpo amarillo gravídico y trofoblasto	Promover angiogénesis Relajación de cuello gravídico y relajación uterina
Activin e inhibina (familia TGF-β)	Sincitiotrofoblasto	Regulación de la Hormona foliículo estimulante (FSH)
Factor de crecimiento placentario (VEGFA)	Citotrofoblasto	Promueve la diferenciación de células mesenquimales hasta células "stem" hemangioblasticas (*) Dos receptores: Flt1 y KDR. Regulado por la tasa de Oxígeno
Factor de crecimiento placentario (PIGF). Familia VEGF	Sincitiotrofoblasto	Transporte de nutrientes a través de la placenta Receptor Flt1 no KDR Angiogénesis PIGF -Flt1 moviliza precursor endotelial mesenquimal que contribuye a la vasculogénesis (*) Regulado por la tasa de Oxígeno
Angiotensinas Angiotensina-1 (ANG-1) Angiotensina-2 (ANG-2)	ANG-1 se expresa en Sincitiotrofoblasto ANG-2 se expresa en Citotrofoblasto	Amas son ligandos de TIE2. ANG-1 promueve crecimiento chilas endoteliales ANG-2 actúa como inhibidor de ANG-1 Reguladas por la tasa de Oxígeno
Hormonas Tiroideas	Hormonas maternas hasta la semana 20 que es producción fetal	Crecimiento fetal
Hormonas esteroideas (**)	La placenta no sintetiza colesterol lo toma de las lipoproteínas de baja densidad matetal y produce Progesterona y estrógenos	Progesterona modula la implantación embriogénica Los estrógenos tienen funciones de neovascularización

Sullivan MH. Endocrine cell lines from the placenta. Mol Cell Endocrinol. 2004 Dec 30;228(1-2):103-19. doi: 10.1016/j.mce.2003.03.001. PMID: 15541575.

Figura 12.

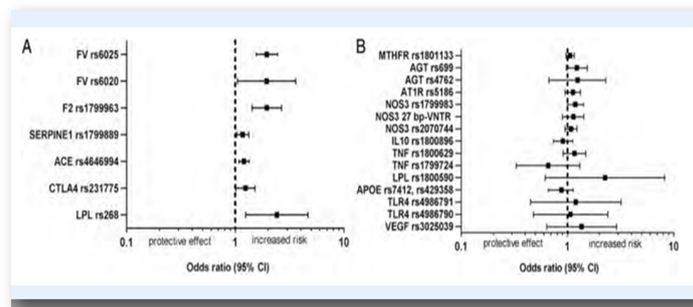
Figura 13: Criterios diagnósticos de PE (uno esencial y uno adicional) [47]

- Criterios esenciales**
- Hipertension**
- TAS > 140 mmHg ó TAD > 90 mmHg en dos ocasiones y al menos 4 horas de diferencia después de la semana 20 y en mujer previamente sin HTA
 - TAS > 160 mmHg ó TAD > 110 mmHg
- Criterios adicionales**
- UPCR=0.3 mg/mg (.30 mg/mmol) [Proteinuria/Creatinina
 - 300 mg/24 h (no indicado si es posible UPCR)
 - Dipstick 2+ (si no es posible otro metodo)
 - UACR 70 mg/g (.8 mg/mmol) [Albumina/creatinina
- En ausencia de proteinuria, al menos de uno los siguientes factores:**
- Trombocitopenia < 100.000 / microliter
 - Insuficiencia renal: Cr(p) > 1.1 ng/dl o doble de creatinina en ausencia de enfermedad renal previa
 - Disminución de función hepática: elevación de transaminasas al doble
 - Edema pulmonar
 - Cefalea o síntomas visuales
 - Dolor epigástrico/cuadrante superior derecho (no atribuible a diagnóstico alternativo)
 - Complicaciones neurológicas:
 - Estado mental alterado
 - Ceguera, escotomía visual persistente y Cefalea de nueva aparición no atribuible a un diagnóstico alternativo
 - Accidente cerebrovascular
 - Clonus
 - Complicaciones respiratorias: Edema pulmonar no atribuible a otro diagnóstico
 - Disfunción uteroplacentaria:
 - Retraso del crecimiento fetal, forma anormal de la onda Doppler de la arteria umbilical. Muerte fetal,

Brown MA, Magee LA, Kenny LC, et al. The hypertensive disorders of pregnancy: ISSHP classification, diagnosis & management recommendations for international practice. *Pregnancy Hypertens*. 2018;13:291-310

Figura 13.

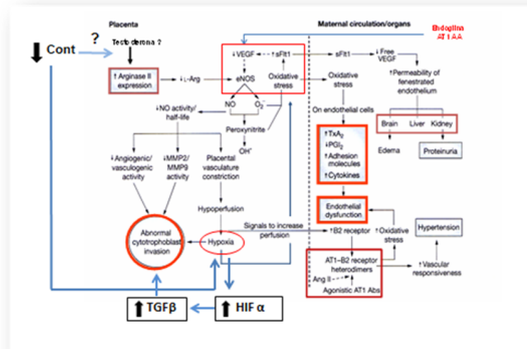
Figura 14. Genes implicados en la PE [50]



Buurma AJ, Turner RJ, Driessen JH, Mooyaart AL, Schoones JW, Buijn JA, Bloemenkamp KW, Dekkers OM, Baele HJ. Genetic variants in pre-eclampsia: a meta-analysis. *Hum Reprod Update*. 2013 May-Jun;19(3):289-303.

Figura 14.

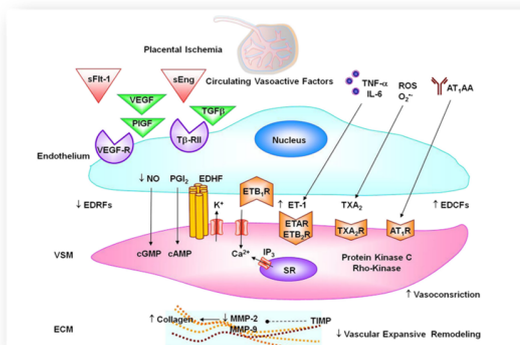
Figura 15. Hipótesis patogénica de la PE [66].



Noris M, Perido N, Remuzzi G. Mechanism of disease: pre-eclampsia. *Nature clinical practice nephrology* 2005;2,2,96-114

Figura 15.

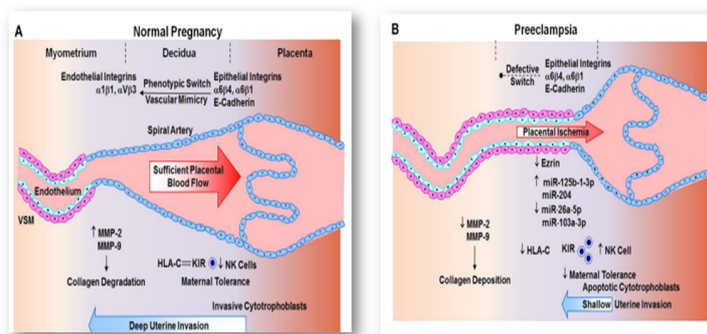
Figura 16. Diana vascular en PE [30]



Qu H, Khalil RA. Vascular mechanisms and molecular targets in hypertensive pregnancy and preeclampsia. *Am J Physiol Heart Circ Physiol.* 2020 Sep 1;319(3):H661-H681.

Figura 16.

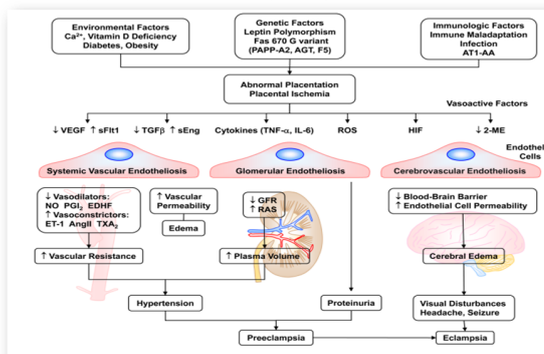
Figura 17. Placentación en la PE (b) comparando con placentación normal (a) [30]



Qu H, Khalil RA. Vascular mechanisms and molecular targets in hypertensive pregnancy and preeclampsia. *Am J Physiol Heart Circ Physiol.* 2020 Sep 1;319(3):H661-H681.

Figura 17.

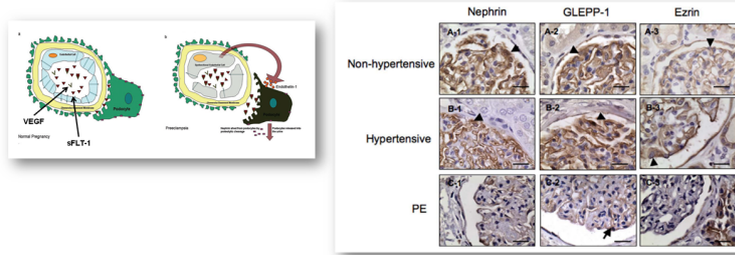
Figura 18. Resumen fisiopatología de la PE [79]



Reslan OM, Khalil RA. Molecular and vascular targets in the pathogenesis and management of the hypertension associated with preeclampsia. *Cardiovasc Hematol Agents Med Chem.* 2010 Oct 1;8(4):204-26

Figura 18.

Figura 19 .- Marcadores podocitarios de Nephrina, GLEPP-1 y Ezrin en tejido renal de pacientes no hipertenso, hipertenso y PE [87]



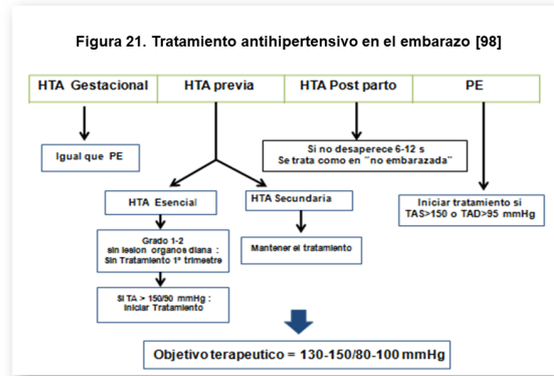
Zhao S, Gu X, Groome LJ, Wang Y. Decreased nephrin and GLEPP-1, but increased VEGF, Flt-1, and nitrotyrosine, expressions in kidney tissue sections from women with preeclampsia. *Reprod Sci.* 2009 Oct;16(10):970-9.

Figura 19.

Figura 20. características específicas evolutivas materno fetales en el SN por nefropatía glomerular primaria (Silgato R et al Maternal and Fetal Outcomes of Pregnancy in Nephrotic Syndrome Due to Primary Glomerulonephritis. *Front Med (Lausanne).* 2020 Dec 10;7:563094)

	Pnea	Abortos	Parto Prematuro	SGA	Muerte Neonatal	HTA en gestación y seguimiento*	Proteinuria en gestación y seguimiento*
ESGA							
Katz et al	101	0	0	0	0	0	1/1000
Abou et al	2619	2(0)	6(2)	1(3)	4(1)	5(20/14)	0
Becebi et al	1713	1(5.5)	3(17.6)	0	0	4(23.5/17.7)	3(17.6/17.7)
Neves Comp	2601	6(2.3)	14(5.4)	0	0	25(9.6/16)	11(4.2/14)
Pacham et al	3161	0	12(3.7)	5(1.6)	14(4.5)	23(8.4/12.9)	15(4.9/13)
Jung et al	108	1(10%)	3(30)	3(30)	1(10)	0	4(40/16.6)
Almogha et al	101	0	1(100)	0	0	1(100/0)	1(100/100)
Wah et al	8418	1(0.2)	5(0.6)	14(0.8)	1(1.3)	52(1.9/26)	13(2.1/27)
O'Shaughnessy et al	1710	0	10(5.8)	4(2.5)	2(1.7)	11(6.8)	66(39/207.5)
De Caesteke et al	13	0	0	0	0	0	5(38.5/20.5)
MCO							
Stokk and Blaney	404	0	0	2(5)	0	1(25)	0
Katz et al	650	0	1(16.6)	4(66.6)	0	1(16.6/0)	1(16.6/27.5)
Suran et al	20	0	0	0	0	0	0
Abou et al	1710	3(17.6)	2(11.6)	2(11.6)	2(11.6)	1(5.9/0)	1(5.9/0)
O'Shaughnessy et al	7	0	5(71.4)	0	1(14.3)	0	2(28.6/14.3)
De Caesteke et al	1	0	0	0	0	0	1(100/100)
MI							
Stokk and Blaney	127	2(8.6)	4(33)	1(14.6)	0	0	0
Forland and Spaga	56	2(40)	0	0	0	0	3(50/27.5)
Neves et al	97	1(11.3)	0	0	1(11.1)	0	1(11.1/1)
Katz et al	107	0	1(10)	1(10)	0	4(40/71.4)	6(60/83.1)
Suran et al	67	0	0	0	0	1(12.6/0)	0
Abou et al	137	0	1(7.7)	0	1(7.7)	1(7.7/0)	0
Becebi et al	20	0	2(20)	0	0	0	2(20/20)
Pacham et al	3524	0(24)	14(43)	1(33)	0	15(46/0)	20(57/28)
Jung et al	217	1(5.5)	3(30)	0	0	0	0
Wah et al	309	1(3.3)	2(6.6)	3(10)	1(3.3)	3(7.5)	2(3.3/16.6)
Almogha et al	6	0	2(33.3)	0	1(16.6)	3(75/0)	2(33.3/16.6)
De Caesteke et al	4	0	1(25)	1(25)	0	0	4(100/0)
Lu et al	2725	0	7(25.9)	7(25.9)	1(3.7)	0	0
MPH							
Katz et al	404	0	0	1(25)	0	5(75/12.5)	4(100/27.5)
Abou et al	101	0	0	0	1(100)	1(100/0)	0
Suran et al	1814	2(11)	3(16.6)	2(11)	2(11)	4(22.2/21.4)	3(16.6/14.3)
Becebi et al	2108	2(8.2)	5(23.8)	0	1(4.8)	5(23.8/23.5)	4(19/12.5)
Almogha et al	101	0	0	0	0	0	0

Figura 20.



Abalos E, Duley L, Steyn DW, Henderson-Smart DJ. Antihypertensive drug therapy for mild to moderate hypertension during pregnancy *Cochrane Database Syst Rev.* 2007 ; 24 (1)

Figura 21.

Figura 22. Medicación antihipertensiva

Medicación antihipertensiva		
FARMACO	Semana 1-25	Semana 25-Final
alfa Metildopa	Seguro y eficaz	Seguro y eficaz
Hidralazina	Dudosa seguridad	Seguro y eficaz
Beta- Bloqueantes	NO USAR	Seguros y eficaces *
Labetalol	NO USAR	Eficaz y probable seguridad
Alfa- Bloqueantes	NO USAR	Feocromocitoma
Nifedipino	NO USAR	Seguro y eficaz
Otros calcioantagonistas	NO USAR	NO USAR
IECAs	NO USAR	NO USAR
Antagonistas All	NO USAR	NO USAR
Diuréticos	MEJOR NO USAR	Insuficiencia cardíaca

+ = Preferentemente Labetalol

Figura 22.

Figura 23. Tasa de detección de PE: factores maternos, biomarcadores y su combinación [107]

PE: preeclampsia, MAP: mean arterial pressure, UTPI: Uterin arterial pulsatility index, PAPP-A: pregnancy associated plasma protein-A, PLGF: placental growth factor

Factores de riesgo maternal	Risk cut-off	PE Pretermino		PE a termino	
		AUC	DR % (95% CI)	AUC	DR % (95% CI)
Factores riesgo maternal	1 en 62	0,788	44,8(40,5-49,2)	0,735	33,5(31,0-36,2)
Factores de riesgo maternal					
MAP (basal)	1 en 61	0,841	50,5(46,1-54,9)	0,776	38,2(35,6-40,9)
UTPI	1 en 60	0,853	58,4(54,0-62,7)	0,733	35,2(32,6-37,8)
PAPP-A	1 en 61	0,810	48,5(44,1-52,9)	0,734	35,2(32,7-37,9)
PLGF	1 en 62	0,868	60,6(56,3-64,9)	0,745	34,5(32,0-37,2)
MAP,UTPI	1 en 61	0,891	68,4(64,1-72,3)	0,772	41,4(38,8-44,2)
MAP,PAPP-A	1 en 60	0,855	55,8(51,4-60,1)	0,774	39,1(36,4-41,8)
MAP,PLGF	1 en 65	0,895	66,1(61,8-70,2)	0,777	39,3(36,7-42,0)
UTPI,PAPP-A	1 en 60	0,861	59,2(54,8-63,5)	0,735	36,3(33,7-39,0)
UTPI,PLGF	1 en 62	0,892	66,9(62,7-70,9)	0,744	36,9(34,3-39,6)
PLGF,PAPP-A	1 en 62	0,869	63,5(59,2-67,8)	0,745	35,7(33,1-38,4)
MAP,UTPI,PAPP-A1	1 en 61	0,896	68,2(63,9-72,1)	0,773	40,6(37,9-43,3)
MAP,PAPP-A,PLGF	1 en 65	0,896	67,3(63,1-71,3)	0,777	39,3(36,7-42,0)
MAP,UTPI,PLGF	1 en 65	0,915	74,8(70,8-78,5)	0,776	41,0(38,3-43,7)
UTPI,PAPP-A,PLGF	1 en 66	0,892	68,2(63,9-72,1)	0,745	36,9(34,3-39,6)
MAP,UTPI,PAPP-A,PLGF	1 en 63	0,916	74,8(70,8-78,5)	0,777	41,3(38,7-44,1)

Tan MY, Syngelski A, Poon LC, et al. Screening for pre-eclampsia by maternal factors and biomarkers at 11-13 weeks' gestation. Ultrasound Obstet Gynecol. 2018;52(2):186-195.

Figura 23.

Figura 24. MAPa de gestante normal (a) y con riesgo de PE/E (b)

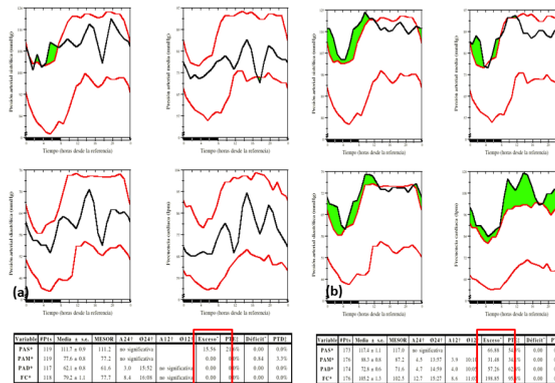


Figura 24.

Figura 25. Diagnóstico diferencial del Síndrome de HELLP

Enfermedades relacionadas con el embarazo
o Trombocitopenia benigna del embarazo
o Degeneración grasa aguda del hígado (AFLP)
Enfermedades inflamatorias e infecciosas no específicas
o Hepatitis vírica
o Colangitis
o Colecistitis
o Infección urinaria.Tracto superior vs pielonefritis
o Úlcera gástrica
o Pancreatitis aguda
Trombocitopenia
o Trombocitopenia autoinmune(ITP)
o Deficiencia de folato
o Lupus eritematoso Sistémico (LES)
o Síndrome antifosfolipídico primario (APS)
Enfermedades que pueden simular S. de HELLP
o Síndrome hemolítico urémico (SHU)
o Púrpura Trombótica Trombocitopénica (PTT)

Figura 25.

Figura 26: Complicaciones Síndrome de HELLP

Complicaciones maternas	Frecuencia (%)
Eclampsia	4-9
Abruptio Placentae	9-20
CID	5-56
FRA	7-36
Edema cerebral/ Pulmonar	1-10
Hematoma subcapsular hepático	0,9
Ruptura hepática	1,8
Infarto hepático	
Recurrente trombosis	
Hemorragia cerebral	1,5-40
Muerte materna	1-25
Complicaciones fetales	
Muerte perinatal	
Parto prematuro	7,4-34
Trombocitopenia neonatal	15-50

Figura 26.

Figura 27: Características bioquímicas HELLP-AFLP-TTP-SHU-APS

	HELLP	AFLP	TTP	HUS	APS
Hemolisis	+ a ++	0 a +	+++	++ a +++	++ a +++
Esquistocitos	+ a ++	0 a +	+++	++ a +++	++ a +++
LDH elevada	++ a +++	+ a ++	+++	++ a +++	++ a +++
Enzimas hepáticas elevadas	++ a +++	++ a +++	0 a +	0 a +	
Trombopenia	No	+ a ++	+++	++ a +++	
Factor V	N o	N	N	N	0 a +++
Bilirrubina Total	+ ↓	↓ ↓	+ a ++	+ a ++	N
Proteinuria	+++	++ a +++	+ a ++	+ a ++	+ a ++
Insuficiencia renal	0 a ++	+	0 a ++	++ a +++	++ a +++
CID	+ a ++	+	0	0	++ a +++
Hipoglucemia	0 a +	+ a +++	0	0	++ a +++
ADAMTS 13	Detectable	+ a +++	Indetectable	Detectable	0
Fiebre	0	NA	++	0	Detectable (*)
Anticardiolipina (ACC)	NA	+	NA	NA	0
		NA			+++

HELLP (Hemolysis,Elevated Liver enzimez,Low Platelet count) AFLP Acute Fatty Liver of Pregnancy) TTP (Thrombotic Thrombocytopenic Purpura),HUS (Hemolitic Uremic Syndrome) APS (Antiphospholipidsyndrome)

Figura 27.

Figura 28: Algoritmo de tratamiento de Síndrome de HELLP

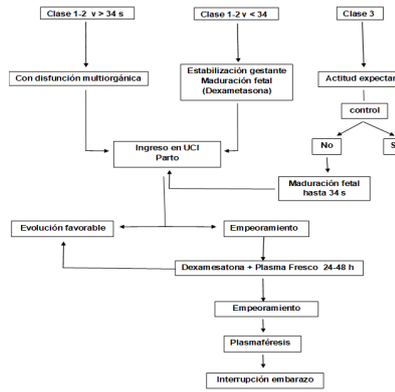


Figura 28.

Figura 29 Medicación inmunosupresora en el Trasplante Renal

Medicación	Categoría FDA
Inhibidores de Calcineurina	
• Ciclosporina	C
• Tacrolimus, FK 506	C
Agentes antiproliferativos	
• Mycofenolato Mofetil	D
• Azatioprina	D
• Rapamicina	C
• Sirolimus	C
• Leflunomide	X
Corticoides	
• Prednisona	B

C= riesgo fetal, D=Evidencia de riesgo fetal, B= Sin riesgo, X= No definido

Figura 29.

Figura 30. Cuidados Preembarazo en mujer con ERC [116]

Cambios cuando planifica el embarazo

- Iniciar vitaminas prenatales
- Suspender medicación no compatible (ej. estatinas)

Anticoncepción

- Evitar medicación con estrógenos,
- En mujer con Hipertensión, enfermedad vascular, proteinuria o fumadoras
- DIU no está contraindicado en mujeres con inmunosupresión

Mantenimiento de Tensión Arterial

- Control intensivo de TA con Antihipertensivos seguros.
- Objetivo de TA < 140/90 mmHg

Proteinuria

- Suspender antiproteinúricos tipo IECA/ARA2 en el intento de embarazo o hasta embarazo si no hay otra alternativa terapéutica

Immunosupresión

- Optimizar la situación de la enfermedad previa (ej. LED)
- Garantizar la estabilidad de la enfermedad, con inmunosupresión segura

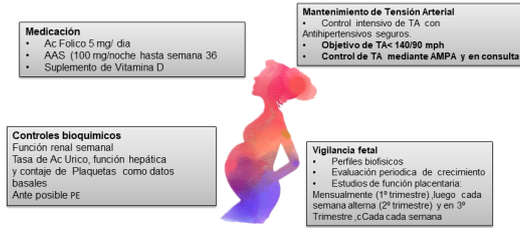
Control de peso y si es necesario:

- Consulta nutrición
- Estilo de vida activo

Ayala DE, Hemida RC, Mojón A, Fernández JR, Silva I et al. Blood pressure variability during gestation in healthy and complicated pregnancies. Hypertension. 1997;30:611-618

Figura 30.

Figura 31: Cuidados “antenatales” en mujer con ERC [116]



Ayala DE, Hermida RC, Mojón A, Fernández JR, Silva I, et al. Blood pressure variability during gestation in healthy and complicated pregnancies. Hypertension. 1997;30:611–618

Figura 31.

Figura 32. Medicación en LED y embarazo

Drogas	Compatibles	Incompatibles
Heparina Dicumarínicos	si Excepcional 2º y 3º trimestre	
AINES	Los dos primeros meses	Después de la s 34
AAS	si	si
Inmunosupresores • Corticoides	6-metilprednisolona, prednisona Azatioprina Ciclosporina-Tacrolimus Hidroxicloroquina Cloroquina Colchicina Inhibidores TNF α	MTX Ciclofosfamida Micofenolato Abatacept Apremilast Baricitinib Belimumab Secukimumab Tocilimumab Tofacitinib Ustekinumab

Figura 32.

Figura 33. Criterios de hospitalización de la mujer embarazada basados en Modified Early Obstetric Warning Score (MEOWS)

Modified early obstetric Warning Score (MEOWS)							
MEOW SCORE	3	2	1	0	1	2	3
S02	<85	86-89	90-95	>96		21-29	
FR/min		<10		10-14	15-20	110-129	>30
FC/min		<40	41-50	51-100	101-110	100-109	>130
TAS mmHg	<70	71-80	81-100	101-139	140-149		>160
TAD mmHg			<49	50-89	90-99		>110
Diuresis (ml/h)	0	<20	<35	35-200	>200		
SNC			agitada	alerta	Respuesta verbal	Respuesta dolor	No respuesta
Tª		<35	35-36	36-37,4	37,5-38,4	>38	
MEOWS 0-1	Normal						
MEOWS 2-3	Anormal pero estable						
MEOWS 4-5	Anormal e inestable. Evaluación cada 30 min						
MEOWS >6	Anormal y crítica. Evaluación cada 10 min						

Figura 33.

Figura 34. Criterios de ALTO RIESGO y severidad de COVID-19

Personas mayores de 65 años
Personas que viven Residencias de la 3ª edad
Personas con disfunción orgánica
Enfermedad pulmonar crónica
Enfermedad cardiovascular
Enfermedad Renal Crónica en Terapia Renal Sustitutiva
Enfermedad hepática severa (Cirrosis hepática E4)
Diabetes mellitus con micro-macroangiopatía
Obesidad severa (IMC>40)
Cáncer con metástasis
Personas Inmunodeprimidas
Inducido por drogas (uso crónico de esteroides u otros agentes que suprimen inmunidad)
Trasplante de órganos e inmunosupresión
Enfermedades hematológicas
Cáncer en tratamiento activo (quimioterapia)
HIV con CD4 < 200/mm

Figura 34.

REFERENCIAS BIBLIOGRÁFICAS

1. De Swiet M: The cardiovascular system In Hytten FE, Chamberlain GVP /eds) Clinical Physiology in Obstetrics. Oxford .Blackwell Scientific Publications 1980
2. Liu LX, Arany Z. Maternal cardiac metabolism in pregnancy. Cardiovasc Res. 2014 Mar 15;101(4):545-53.
3. Ducas RA, Elliott JE, Melnyk SF, Premecz S, daSilva M, Cleverley K, Wtorek P, Mackenzie GS, Helewa ME, Jassal DS. Cardiovascular magnetic resonance in pregnancy: insights from the cardiac hemodynamic imaging and remodeling in pregnancy (CHIRP) study. J Cardiovasc Magn Reson. 2014 Jan 3;16(1):1.]
4. - Ramlakhan KP, Johnson MR, Roos-Hesselink JW. Pregnancy and cardiovascular disease. Nat Rev Cardiol. 2020 Nov;17(11):718-731
5. Urbanus RT, Siegerink B, Roest M. Antiphospholipid antibodies and risk of myocardial infarction and ischemic stroke in young women in the RATIO study; a case control study. Lancet 2009;8:998
6. - Li J, Umar S, Amjadi M, Iorga A, Sharma S, Nadadur RD, Regitz-Zagrosek V, Eghbali M. New frontiers in heart hypertrophy during pregnancy. Am J Cardiovasc Dis. 2012;2(3):192-207].
7. - Afshani N, Moustaqim-Barrette A, Biccard BM, Rodseth RN, Dyer RA. Utility of B-type natriuretic peptides in preeclampsia: a systematic review. Int J Obstet Anesth. 2013 Apr;22(2):96-103.
8. Davison JM, Dunlop W. Renal hemodynamic to renal and tubular function in normal human pregnancy. Kidney Int. 1980;18(2):152
9. - Smith MC, Danielson LA, Conrad KP, Davison JM. Influence of recombinant human relaxin on renal hemodynamics in healthy volunteers. J Am Soc Nephrol. 2006;17(11):3192-319
10. Alper AB, Yi Y, Webber LS, Pridjan G, Mumuney AA, Saade G, Morgan J, Puschett J: estimation of glomerular filtration rate in preeclamptic patients. Am J Perinatol 2007, 24:569-574.
11. Brown MA, Zammit VC, Adsett D: Stimulation of active renin release in normal and hypertensive pregnancy. Clin Sci 1990;79;505
12. Beers K, Patel N. Kidney Physiology in Pregnancy. Adv Chronic Kidney Dis. 2020 Nov;27(6):449-454
13. Franklin GO, Dowd AJ, Caldwell BV. The effect of angiotensin II intravenous infusion on plasma renin activity and prostaglandins A1, E, and F levels in the uterine vein of the pregnant monkey. Prostaglandins

1974;6;271

14. Stennett AK, Qiao X, Falone AE, Koledova VV, Khalil RA. Increased vascular angiotensin type 2 receptor expression and NOS-mediated mechanisms of vascular relaxation in pregnant rats. *Am J Physiol Heart Circ Physiol*. 2009;296(3):H745-H755
15. Remuzzi G, Marchesi D, Mecca G. Reduction of fetal vascular prostacyclin activity in preeclampsia. *Lancet* 1980 ;2:310
16. Gill JR. Bartter`s síndrome .*Annu Rev Med* 1980,31:405
17. Thomsen JK, Fogh-Andersen N, Jaszczak P, Giese J. Atrial natriuretic peptide (ANP) decrease during normal pregnancy as related to hemodynamic changes and volume regulation. *Acta Obstet Gynecol Scand*. 1993 Feb;72(2):103-10
18. Ehrlich EN, Lindheimer MD: effect of administration mineralocorticoid or ACTH in pregnant women: Attenuation of kaliuretic influence of mineralocorticoid during pregnancy. *J Clin Invest* 1972;51(6) :1301-1309
19. Shibata K, Fukuwatari T, Sasaki S, Sano M, Suzuki K, Hiratsuka C, Aoki A, Nagai C. Urinary excretion levels of water-soluble vitamins in pregnant and lactating women in Japan. *J Nutr Sci Vitaminol (Tokyo)*. 2013;59(3):178-86.]
20. - Ritchie LD, Fung EB, Halloran BP, Turnlund JR, Van Loan MD, Cann CE, King JC. A longitudinal study of calcium homeostasis during human pregnancy and lactation and after resumption of menses. *Am J Clin Nutr*. 1998 Apr;67(4):693-701
21. Novakovic B, Sibson M, Ng HK, Manuelpillai U, Rakyan V, Down T, Beck S, Fournier T, Evain-Brion D, Dimitriadis E, Craig JM, Morley R, Saffery R. Placenta-specific methylation of the vitamin D 24-hydroxylase gene: implications for feedback autoregulation of active vitamin D levels at the fetomaternal interface. *Biol Chem*. 2009 ; 29;284(22):14838-48
22. Olausson H, Goldberg GR, Laskey MA, Schoenmakers I, Jarjou LM, Prentice A. Calcium economy in human pregnancy and lactation. *Nutr Res Rev*. 2012 Jun;25(1):40-67...
23. Hysaj O, Marqués-Gallego P, Richard A, Elgizouli M, Nieters A, Quack Lötscher KC, Rohrmann S. Parathyroid Hormone in Pregnancy: Vitamin D and Other Determinants. *Nutrients*. 2021 Jan 25;13(2):360.
24. - Norwitz ER, Schust DJ, Fisher SJ. Implantation and the survival of early pregnancy. *N Engl J Med*. 2001 Nov 8;345(19):1400-8.
25. - Smalley DM, Ley K. L-selectin: mechanisms and physiological significance of ectodomain cleavage. *J Cell Mol Med*. 2005 Apr-Jun;9(2):255-66.
26. Achache H, Revel A. Endometrial receptivity markers, the journey to successful embryo implantation. *Hum Reprod Update*. 2006 Nov-Dec;12(6):731-46.
28. Chen J, Khalil RA. Matrix Metalloproteinases in Normal Pregnancy and Preeclampsia. *Prog Mol Biol Transl Sci*. 2017;148:87-165]
29. Demir R, Seval Y, Huppertz B. Vasculogenesis and angiogenesis in the early human placenta. *Acta Histochem*. 2007;109(4):257-65. doi: 10.1016/j.acthis.2007.02.008. Epub 2007 Jun 15. PMID: 17574656.
30. Qu H, Khalil RA. Vascular mechanisms and molecular targets in hypertensive pregnancy and preeclampsia. *Am J Physiol Heart Circ Physiol*. 2020 Sep 1;319(3):H661-H681.
31. Xu B, Shanmugalingam R, Chau K, Makris A, Hennessy A. Galectin-1-Related Modulation of Trophoblast Endothelial Interactions by Integrins alpha1 and beta1. *Reprod Sci*. 2020 May;27(5):1097-1109
32. Levine RJ, Maynard SE; Cong Qian MS, Kee-Hal Lim ; England LJ; et al. Circulating angiogenic

factors and the risk of Preeclampsia .N Engl J Med 2004, 350,672-83

33. Kim YG, Suga SI, Kang DH, Jefferson JA, Mazzali M, Gordon KL, Matsui K, Breiteneder-Geleff S, Shankland SJ, Hughes J, Kerjaschki D, Schreiner GF, Johnson RJ. Vascular endothelial growth factor accelerates renal recovery in experimental thrombotic microangiopathy. *Kidney Int.* 2000]
34. Colucci F. The role of KIR and HLA interactions in pregnancy complications. *Immunogenetics.* 2017 Aug;69(8-9):557-565
35. Dunk C, Shams M, Nijjar S, Rhaman M, Qiu Y, Bussolati B, Ahmed A. Angiopoietin-1 and angiopoietin-2 activate trophoblast Tie-2 to promote growth and migration during placental development. *Am J Pathol.* 2000 Jun;156(6):2185-99]
36. Schiessl B, Strasburger C, Bidlingmaier M, Mylonas I, Jeschke U, Kainer F, Friese K. Plasma- and urine concentrations of nitrite/nitrate and cyclic Guanosinemonophosphate in intrauterine growth restricted and preeclamptic pregnancies. *Arch Gynecol Obstet.* 2006 Jun;274(3):150-4
37. Shah DA, Khalil RA. Bioactive factors in uteroplacental and systemic circulation link placental ischemia to generalized vascular dysfunction in hypertensive pregnancy and preeclampsia. *Biochem Pharmacol.* 2015 Jun 15;95(4):211-26
39. Thadhani R, Hagmann H, Schaarschmidt W, Roth B, Cingoz T, Karumanchi SA, Wenger J, Lucchesi KJ, Tamez H, Lindner T, Fridman A, Thome U, Kribs A, Danner M, Hamacher S, Mallmann P, Stepan H, Benzing T. Removal of Soluble Fms-Like Tyrosine Kinase-1 by Dextran Sulfate Apheresis in Preeclampsia. *J Am Soc Nephrol.* 2016 Mar;27(3):903-13]
40. Venkatesha S, Toporsian M, Lam C, Hanai J, Mammoto T, Kim YM, Bdolah Y, Lim KH, Yuan HT, Libermann TA, Stillman IE, Roberts D, D'Amore PA, Epstein FH, Sellke FW, Romero R, Sukhatme VP, Letarte M, Karumanchi SA. Soluble endoglin contributes to the pathogenesis of preeclampsia. *Nat Med.* 2006 Jun;12(6):642-9.]
41. - Maltepe E, Fisher SJ. Placenta: the forgotten organ. *Annu Rev Cell Dev Biol.* 2015;31:523-52.].
42. Sullivan MH. Endocrine cell lines from the placenta. *Mol Cell Endocrinol.* 2004 Dec 30;228(1-2):103-19. doi: 10.1016/j.mce.2003.03.001. PMID: 15541575.
43. Gifford RW, August PA, Cunningham G; Green LA, Linhidheimer MD, McNellis D. Report of the National High blood Pressure Education Program Working Group on High Blood Pressure in Pregnancy .*Am J Obstet Gynecol* 2000; 183: S1-S22
44. Thorntn CE; Makris A, Ogle RF, Toher JM, Hennessy A.role of proteinuria in defining pre-eclampsia:clinical outcomes for women and babies.*Clin Exp Pharmacol Physiol* 2010;37:446-70
45. Homer CS,Brown MA; Mangos G, Davies GK,Non-proteinuric pre-eclampsia :a novel risk indicator in women with gestational hypertension *J Hypertension* 2008;26:295-302
46. Willians D. Longterm complications of preeclampsia *Semin Nephrol* 2011;31:111-22
47. Brown MA, Magee LA, Kenny LC, et al. The hypertensive disorders of pregnancy: ISSHP classification, diagnosis & management recommendations for international practice. *Pregnancy Hypertens.*2018;13:291-310
48. Villar K. Eclampsia and pre-eclampsia a health problema for 2000 years .In *Preeclampsia . H . Cristchley, A McLean and L Poster .Eds.,pag 189-207 RCOG press; London UK,2003*
49. Duckitt K and Harrington D Risk factors for pre-eclampsia at antenatal booking: systematic review of controlled studies.*BMJ* 2005; 330: 565
50. Buurma AJ, Turner RJ, Driessen JH, Mooyaart AL, Schoones JW, Bruijn JA, Bloemenkamp KW, Dekkers OM, Baelde HJ. Genetic variants in pre-eclampsia: a meta-analysis. *Hum Reprod Update.* 2013 May-Jun;19(3):289-303.

51. Magnussen EB, Vatten LJ, Lund-Nilsen TI, Salvesen KA, Davey Smith G, Romundstad PR. Prepregnancy cardiovascular risk factors as predictors of pre-eclampsia: population based cohort study. *BMJ*. 2007 ;10;335
52. Borrajo M; Santos Nores J; Novoa Fernandez E, Blanco Garcia E; Conde Rivera O; Blanco S; Bravo JJ; Otero Glz A. Factores de riesgo como predictors de Preeclampsia / eclampsia en embarazadas con Índice Hiperbarico patologico XXXVIII Congreso Nacional de la SEN Donostia 2008. *Nefrologia* 2008; 128,S4,17
53. Thadhani, R. et al. Insulin resistance and alterations in angiogenesis: additive insults that may lead to preeclampsia. *Hypertension* 2004, 43, 988-992
54. Moran P, M.D. Lindheimer & J.M. Davison: The renal response to preeclampsia. *Seminars in Nephrol* 2004, 24(6), 588-95
55. Pollack VE & J.B. Nettles: The kidney in toxemia of pregnancy: A clinical and pathologic study based on renal biopsy. *Medicine* 1960, 39, 469-526
56. Sagen N, K. Haram & S.T. Nilsen: Serum urate as a predictor of fetal outcome in severe pre-eclampsia. *Acta Obstet Gynecol Scand*, 1984, 63(1), 71-75
57. Cnossen JS, H De Ruyter-Hanhigharvi, J.A.M. Van Der Post, B.W.J. Mol, K.S. Khan & G. Ter Riet: Accuracy of serum uric acid determination in predicting pre-eclampsia: A systematic review. *Acta Obstet Gynecol Scand* 2006, 85, 519-525
58. Thangaratinam S, Ismail KM, Sharp S, Coomarasamy A, Khan KS; Tests in Prediction of Pre-eclampsia Severity review group. Accuracy of serum uric acid in predicting complications of pre-eclampsia: a systematic review. *BJOG*. 2006 Apr; 113(4):369-78.
59. Hayashi TT, D. Gillo, H. Robbins & R.E. Sabbagha: Simultaneous measurement of plasma and erythrocyte oxypurines. I. Normal and toxemic pregnancy. *Gynecol Invest* 1972, 3(5), 221-36
60. Hayashi T. Uric acid and endogenous creatinine clearance studies in normal pregnancy and toxemias of pregnancy. *Am J Obstet Gynecol* 1956 .71: 859-870
61. Levine RJ et al. Should the definition of preeclampsia include a rise in diastolic blood pressure of ≥ 15 mm Hg in association with proteinuria?. *Am J Obstet Gynecol*. 2000; 183: 787-792
62. Sovio, U. et al. Prediction of preeclampsia using the soluble fms-like tyrosine kinase 1 to placental growth factor ratio: a prospective cohort study of unselected nulliparous women. *Hypertension* 2017, 69, 731-738 .
63. Cnossen JS, Morris RK, ter Riet G, Mol BW, et al. Use of uterine artery Doppler ultrasonography to predict pre-eclampsia and intrauterine growth restriction: a systematic review and bivariable meta-analysis. *CMAJ*. 2008; 178(6):701
64. Papageorgiou AT, Yu CK, Nicolaides KH. The role of uterine artery Doppler in predicting adverse pregnancy outcome. *Best Pract Res Clin Obstet Gynaecol*. 2004; 18(3):383-12
65. Hecth JL, Zsengeller ZK, Spiel M; Karumanchi SA & Rosen S. Revisiting decidual vasculopathy. *Placenta*. 2016; 42, 37-43.
66. Noris M; Perico N, Remuzzi G. Mechanism of disease : pre-eclampsia *Nature clinical practice nephrology* 2005, 2, 2, 96-114
68. Vivek Shenoy, Keizo Kanasaki and Raghu Kalluri Pre-eclampsia: connecting angiogenic and metabolic pathways *Trends in Endocrinology and Metabolism* 2010; 21, 9 : 529-536
69. Agarwal A, Gupta S, Sharma RK. Role of oxidative stress in female reproduction. *Reprod Biol Endocrinol*. 2005 Jul 14; 3:28.]
70. - Luksha L, Nisell H, Luksha N, Kublickas M, Hultenby K, Kublickiene K. Endothelium-derived hyperpolarizing factor in preeclampsia: heterogeneous contribution, mechanisms, and morphological

prerequisites. *Am J Physiol Regul Integr Comp Physiol.* 2008 Feb;294(2):R510-9]

71. Xia Y, Zhou C; Ramin SM, Kellens RE. Angiotensin receptors, autoimmunity, and preeclampsia. *The Journal Immunology* 2007,179,3391-3395
72. Quitterer U, Fu X, Pohl A, Bayoumy KM, Said A. Beta-Arrestin1 Prevents Preeclampsia by Downregulation of Mechanosensitive AT1-B2 Receptor Heteromers. *Cell* 2016,176,612-617
73. Cissy Chenyi Zhou, Shakil Ahmad, TieJuan Mi, Lingwei Xia, Shahrzad Abbasi, et al. Angiotensin II Induces Soluble fms-Like Tyrosine Kinase-1 Release via Calcineurin Signaling Pathway in Pregnancy. *Circulation Research* 2007,100:88
75. Evans KN, Nguyen L, Chan J, Innes BA, Bulmer JN, et al. Effects of 25-hydroxyvitamin D3 and 1,25-dihydroxyvitamin D3 on cytokine production by human decidual cells. *Biol Reprod.* 2006 ;75(6):816-22
76. Grant WB Role of vitamin D in up-regulating VEGF and reducing the risk of pre-eclampsia. *Clin Sci (Lond).* 2009 ;116(12):871.
77. Li YC, Kong J, Wei M, Chen ZF, Liu SQ, Cao LP. 1,25-Dihydroxyvitamin D(3) is a negative endocrine regulator of the renin-angiotensin system. *J Clin Invest.* 2002 1;110(2):229-38
78. Elsheikh A, Creatas G, Mastorakos G, Milingos S, Loutradis D, Michalas S. The renin-aldosterone system during normal and hypertensive pregnancy. *Arch Gynecol Obstet* 2001, 264: 182-185
79. Reslan OM, Khalil RA. Molecular and vascular targets in the pathogenesis and management of the hypertension associated with preeclampsia. *Cardiovasc Hematol Agents Med Chem.* 2010 Oct 1;8(4):204-26
80. Haghikia A, Schwab J, Vogel-Claussen J, Berliner D, Pfeffer T, König T, Zwadlo C, Moulig VA, Franke A, Schwarzkopf M, Ehlermann P, Pfister R, Michels G, Westenfeld R, Stangl V, Kühl U, Podewski E, Kindermann I, Böhm M, Sliwa K, Hilfiker-Kleiner D, Bauersachs J. Bromocriptine treatment in patients with peripartum cardiomyopathy and right ventricular dysfunction. *Clin Res Cardiol.* 2019 Mar;108(3):290-297..
81. Patten IS, Rana S, Shahul S, Rowe GC, Jang C, Liu L, Hacker MR, Rhee JS, Mitchell J, Mahmood F, Hess P, Farrell C, Koulisis N, Khankin EV, Burke SD, Tudorache I, Bauersachs J, del Monte F, Hilfiker-Kleiner D, Karumanchi SA, Arany Z. Cardiac angiogenic imbalance leads to peripartum cardiomyopathy. *Nature.* 2012 May 9;485(7398):333-8]
82. Pillai AA, Thiyagarajan M, Sharma DK, Pant BP, Keerti Priya SB, Keepanasseril A. Maternal cardiovascular dysfunction in women with early onset preeclampsia: a cross-sectional study. *J Matern Fetal Neonatal Med.* 2022 Dec;35(25):8394-8399]
84. - Westbrook RH, Dusheiko G, Williamson C. Pregnancy and liver disease. *J Hepatol.* 2016 Apr;64(4):933-45]
85. Alese MO, Moodley J, Naicker T. Preeclampsia and HELLP syndrome, the role of the liver. *J Matern Fetal Neonatal Med.* 2021 Jan;34(1):117-123].
86. - Hennessy A, Markis A. Preeclampsia and nephropathy. *Nephrology* 2011,134-143
87. Zhao S, Gu X, Groome LJ, Wang Y. Decreased nephrin and GLEPP-1, but increased VEGF, Flt-1, and nitrotyrosine, expressions in kidney tissue sections from women with preeclampsia. *Reprod Sci.* 2009 Oct;16(10):970-9.]
88. Garovic VD, Wagner SJ, Petrovic LM. Glomerular expression of nephrin and synaptopodin, but not podocin is decreased in kidney section from women with preeclampsia. *Nephrol Dial Transplant* 2007,22;1136-43
89. Collino F, Bussolati B, Gerbaudo E et al. Preeclampsia sera induce nephrin shedding from podocytes through endothelin-1 release by endothelial glomerular cells. *Am. J. Physiol. Renal Physiol.* 2008;294:

F1185-94.

90. Maharaj AS, Saint-Geniez M, Maldonado AE, D'Amore PA. Vascular endothelial growth factor localization in the adult. *Am J Pathol*. 2006;168:639-48.
91. Hayman SR, Calle JC, Jatoi A, Craici IM, Wagner SJ, Weaver AL, Greene EL, Grande JP, Garovic VD. Urinary podocyte excretion and proteinuria in patients treated with antivasular endothelial growth factor therapy for solid tumor malignancies. *Oncology*. 2014;86(5-6):271-8.]
92. Craici IM, Wagner SJ, Bailey KR, Fitz-Gibbon PD, Wood-Wentz CM, Turner ST, Hayman SR, White WM, Brost BC, Rose CH, Grande JP, Garovic VD. Podocyturia predates proteinuria and clinical features of preeclampsia: longitudinal prospective study. *Hypertension*. 2013 Jun;61(6):1289-96.
93. Nochy D, Heudes D, Glotz D, Lemoine R, Gentric D, Bruneval P, Bariéty J. Preeclampsia associated focal and segmental glomerulosclerosis and glomerular hypertrophy: a morphometric analysis. *Clin Nephrol*. 1994 Jul;42(1):9-17.
94. Nishimoto H, Shiiki H, Nishino T, Kimura T, Sasaki Y, Yamasaki M, Morikawa H, Fujimoto S, Dohi K. Glomerular hypertrophy in preeclamptic patients with focal segmental glomerulosclerosis. *Clin Nephrol* 1999; 51: 209-219 .
95. Shiiki H, Kazuhiro D, Hanatani M, Fuji Y, Sanai H, Ichijo M, Shimamoto I, Ishikawa H, Watanabe T. Focal and segmental glomerulosclerosis in preeclamptic patients with nephrotic syndrome. *Am J Nephrol* 1980;10: 205-212.
96. Studd JW, Blainey JD. Pregnancy and the nephrotic syndrome. *BMJ*. (1969) 1:276-80
97. Siligato R, Gembillo G, Cernaro V, Torre F, Salvo A, Granese R, Santoro D. Maternal and Fetal Outcomes of Pregnancy in Nephrotic Syndrome Due to Primary Glomerulonephritis. *Front Med (Lausanne)*. 2020 Dec 10;7:563094)
98. Abalos E, Duley L, Steyn DW, Henderson-Smith DJ . Antihypertensive drug therapy for mild to moderate hypertension during pregnancy *Cochrane Database Syst Rev*. 2007 ; 24 (1)
99. von Dadelszen P, Magee LA. Fall in mean arterial pressure and fetal growth restriction in pregnancy hypertension: an updated meta-regression analysis *Obstet Gynaecol Can*. 2002 ;24(12):941-5.
100. Li Z, Zhang Y, Ying Ma J, et al. Recombinant vascular endothelial growth factor 121 attenuates hypertension and improves kidney damage in a rat model of preeclampsia. *Hypertension*. 2007;50(4):686-692.
101. Makris A, Yeung KR, Lim SM, et al. Placental Growth Factor Reduces Blood Pressure in a Uteroplacental Ischemia Model of Preeclampsia in Nonhuman Primates. *Hypertension*. 2016;67(6):1263-1272.
102. Pels A, Kenny LC, Alfirevic Z, et al. STRIDER (Sildenafil Therapy in dismal prognosis early onset fetal growth restriction): an international consortium of randomised placebo-controlled trials. *BMC Pregnancy Childbirth*. 2017;17(1):440. Published 2017 Dec 28.
103. Brownfoot FC, Hastie R, Hannan NJ, et al. Metformin as a prevention and treatment for preeclampsia: effects on soluble fms-like tyrosine kinase 1 and soluble endoglin secretion and endothelial dysfunction. *Am J Obstet Gynecol*. 2016;214(3):356.e1-356.e15. doi:10.1016/j.ajog.2015.12.019
104. Cluver, C. A., Hannan NJ, van Papendorp E, Hiscock R, Beard S, Mo BWL, Theron GB, David R. Hall, Decloedt EH, Stander M, Adams KT, Rensburg M, Schubert P, Walke SP, Stephen Tong S. Esomeprazole to treat women with preterm preeclampsia: a randomised placebo controlled trial. *Am J Obstet Gynecol*. 2016; 219, 388. e1-388.e17 .
105. Thadhani R, Henning T, Bossung V, Noack S, Schaarschmidt W, Jank A, Kribs A, Cornely OA, Kreyssig C, Hemphill L, Rigby AC, Khedkar S, Lindner TH, Mallmann P, Stepan H, Karumanch SA, Benzing T; Pilot study of extracorporeal removal of soluble fms-like tyrosine kinase 1 in preeclampsia.

Circulation 2011; 124, 940-950 .

107. Tan MY, Syngelaki A, Poon LC, et al. Screening for pre-eclampsia by maternal factors and biomarkers at 11-13 `weeks" gestation. *Ultrasound Obstet Gynecol.* 2018;52(2):186-195.
108. Balint O, Secosan C, Pirtea L. Role of CA-125 Level as a Marker in the Management of Severe Pre-Eclampsia. *Healthcare (Basel).* 2022 Dec 7;10(12):2474.
109. O`Brien E, Staessen J. Normotension and hypertension as defined by 24 h ambulatory blood pressure monitoring .*Blood Press* 1995,4,266-282.
110. Ayala DE, Hermida Rc. Ambulatory blood pressure monitoring for the early identification of Hypertension in pregnancy .*Chronobiology Intr* 2013.30(1-2)233-239
111. Hermida R, Mojon A, Fernandez JR; Alonso I,Ayala DE.The tolerance -hyperbolic test:a chronobiologic approach for improved diagnosis of hypertension - *Chronobiol Int* 2002,19,6 (1183-1211).
112. Otero Gonzalez A, Uribe Moya S, Arenas Moncaleano IG, Garcia Garcia MJ, Lopez sanchez L . Indice hiperbarico (IHB) en la prevencion primaria de las complicaciones hipertensivas del Embarazo de alto riesgo.. *Nefrologia* 2015;3 5(6):572-577
113. Collaborative Low-dose Aspirin Study in Pregnancy Collaborative Group. CLASP: a randomised trial of low-dose aspirin for the prevention and treatment of preeclampsia among 9,364 pregnant women. *Lancet.* 1994;343:619-29
114. Caritis S, Sibai BM, Hauth J, Lindheimer MD, Klebanoff M, et al. Low-dose aspirin to prevent preeclampsia in women at high risk. *N Engl J Med.* 1998;338:701-5
115. Roberge S, Nicolaidis K, Demers S, Hyett J, Chaillet N, Bujold E. The role of aspirin dose on the prevention of preeclampsia and fetal growth restriction: systematic review and meta-analysis *Am J Obstet Gynecol.* 2017 Feb;216(2):110-120.
116. Ayala DE, Hermida RC, Mojón A, Fernández JR, Silva I, et al . Blood pressure variability during gestation in healthy and complicated pregnancies. *Hypertension.* 1997;30:611-618
117. Hermida RC, Ayala DE, Iglesias M, Mojón A, Silva I, et al Time-dependent effects of low-dose aspirin administration on blood pressure in pregnant women. *Hypertension.* 1997;30:589-595
118. Hermida RC, Fernández JR, Ayala DE, Mojón A, Iglesias M. Influence of aspirin usage on blood pressure: dose and administration time-dependencies. *Chronobiol Int.* 1997;14:619-637
119. Weksler BB, Pett SB, Alonso D, Richter R, Stelzer P, Subramanian V, Gay W. Differential inhibition by aspirin of vascular and platelet prostaglandin synthesis in atherosclerotic patients .*N Engl J Med* 1983,308:800-5
120. Haram K, Svendsen E, Abildgaard U. The HELLP syndrome: Clinical issues and management .*A Review . BMC Pregnancy and Childbirth* 2009, 9,8
121. Sibai BM, Ramadan MK, Usta I, Salama M, Mercer BM, Friedman SA. Maternal morbidity and mortality in 442 pregnancies with hemolysis, elevated liver enzymes, and low platelets (HELLP syndrome). *Am J Obstet Gynecol.* 1994 170(6):1838-9.
122. Haddad B, Barton JR, Livingston JC, Chahine R, Sibai BM Risk factors for adverse maternal outcomes among women with HELLP (hemolysis, elevated liver enzymes, and low platelet count) syndrome. *Am J Obstet Gynecol.* 2000 ;183(2):444-8.
123. Chabra S, Qureshi A, Datta N. Perinatal outcome with HELLP/partial HELLP complicating hypertensive disorders of pregnancy. An Indian rural experience. *J Obstet Gynaecol.* 2006 ;26(6):531-3
124. Ganesan C, Maynard SE. Acute kidney injury in pregnancy. the thrombotic microangiopathies . *J Nephrol* 2011,24(5) 554-63

125. Drakeley AJ, Le Roux PA, Anthony J, Penny J. Acute renal failure complicating severe preeclampsia requiring admission to an obstetric intensive care unit. *Am J Obstet Gynecol.* 2002 Feb;186(2):253-6
126. - Pourrat A, Coudroy R, Pierre F. Differentiation between severe HELLP syndrome and thrombotic microangiopathy, thrombotic thrombocytopenic purpura and other imitators O. *European Journal of Obstetrics & Gynecology and Reproductive Biology* 2015. 189, 68-72
127. Sibai BM. Diagnosis, controversies, and management of the syndrome of hemolysis, elevated liver enzymes, and low platelet count. *Obstet Gynecol.* 2004 May;103(5 Pt 1):981-91.
128. Jobe AH, Soll RF: Choice and dose of corticosteroid for antenatal treatment *Am J Obstet Gynecol* 2004;190;878-307
129. Fonseca JE, Mendez F; Castro C, Arias F: Dexametasona treatment does not improve the outcome of women with HELLP syndrome: a double-blind, placebo-controlled, randomized clinical trial. *Am J Obstet Gynecol* 2005;193;1591-1598
130. Woudstra DM, *Cochrane Database Syst Rev* 2010
131. Ertan AK, Wagner S, Hendrik HJ, Tanriverdi HA, Schmidt W: Clinical and biophysical aspects of HELLP-syndrome. *J Perinat Med* 2002, 30:483-489.
132. Eser B, Guven M, Unal A, Coskun R, Altuntas F, et al. The role of plasma exchange in HELLP syndrome. *Clin Appl Thromb Hemost.* 2005 ;11(2):211-7
133. Alghamdi S, Fleckenstein J. Liver Disease in Pregnancy and Transplant. *Curr Gastroenterol Rep.* 2019 Jul 25;21(9):43
134. Campistol JM, Arias M, Ariceta G, Miguel Blasco, Espinosa L, Espinosa M, Grinyó JM, Macía M, Mendizábal S, Praga M, Román E, Torra R Valdés F, Vilaltac R; Rodríguez de Córdoba S; Actualización en síndrome hemolítico urémico atípico: diagnóstico y tratamiento. Documento de consenso. *Nefrología* 2013;33(1):27-45
135. Burwick RM Eculizumab for the treatment of preeclampsia/HELLP syndrome *Placent* 2012.11.014
136. Mayer SA; Aledort LM: Thrombotic microangiopathy : differential diagnosis, pathophysiology and therapeutic strategies. *Mt Sinai J Med* 2005; 72,166-175
137. Gul A, Cebeci A, Aslan H, Polat I, Ozdemir A, Ceylan Y: Perinatal outcomes in severe preeclampsia-eclampsia with and without HELLP syndrome. *Gynecol Obstet Invest* 2005, 59:113-118.73.
138. Bellamy L, Casas JP, Hingorani AD, Williams DJ. Pre-eclampsia and risk of cardiovascular disease and cancer in later life: systematic review and meta-analysis. *BMJ.* 2007;10;335(7627):974.
139. Garovic VD; Hayman SR hypertension in pregnancy : an emerging risk factor for cardiovascular disease. *Nat Clin Pract Nephrol.* 2007;3(11):613-22.
140. Valdivia-Silva JE, Cardenas A; Medina S Expresion de factores inflamatorios e incremento del grosor mediointimal en preeclampsia : evidencia de riesgo arterioesclerotico materno y neonatal. *Clin Invest Arterioscl* 2009, 21(5) 221-31
141. Masuyama H, Nakatsukasa H, Takamoto N, Hiramatsu Y. Correlation between soluble endoglin, vascular endothelial growth factor receptor-1, and adipocytokines in preeclampsia. *J Clin Endocrinol Metab.* 2007 1;92(7):2672-9.
142. Michelle A. Hladunewich, Nir Melamed and Kate Bramham. Pregnancy across the spectrum of chronic kidney disease *Kidney International* 2016; 89, 995-1007;
143. Piccoli GB, Fassio F, Attini R, et al. Pregnancy in CKD: whom should we follow and why? *Nephrol Dial Transplant.* 2012;27(suppl 3):iii111-iii118.
144. Munkhaugen J, Lydersen S, Romundstad PR, et al. Kidney function and future risk for adverse

pregnancy outcomes: a population-based study from HUNT II. Norway. *Nephrol Dial Transplant*. 2009;24:3744-3750.

145. Toma H, Tanabe K, Tokumoto T, et al. Pregnancy in women receiving renal dialysis or transplantation in Japan: a nationwide survey. *Nephrol Dial Transplant*. 1999;14:1511-1516

146. Shahir AK, Briggs N, Katsoulis J, Levidiotis V. An observational outcomes study from 1966-2008, examining pregnancy and neonatal outcomes from dialysed women using data from the ANZDATA Registry. *Nephrology (Carlton)*. 2013;18:276-284

147. Hladunewich MA, Hou S, Odutayo A, et al. Intensive hemodialysis associates with improved pregnancy outcomes: a Canadian and United States cohort comparison. *J Am Soc Nephrol*. 2014;25:1103-1109.

148. Kin HW, Seok HJ, Kim TH, Han DJ, Yang WS, Park SK. The experience of pregnancy after renal transplantation :pregnancies even within postoperative 1year may be tolerable. *Transplantation* 2008;85:141-9

149. Gill JS, Zalunardo N, Rose C, Tonelli M. The pregnancy rate and live birthrate in kidney transplant recipients. *Am J Transplant*. 2009;9:1541-1549

150. Armenti VT, Radomski JS, Moritz MJ, Gaughan WJ, McGrory CH, Coscia IA;Report from the National Transplantation Pregnancy registry (NTPR) outcomes of pregnancy after transplantation .*Clin Transplant* 2003,131-141

151. Deshpande NA, James NT, Kucirka LM, et al. Pregnancy outcomes in kidney transplant recipients: a systematic review and meta-analysis. *Am JTransplant*. 2011;11:2388-2404.

152. Pietropaolo K, Di TC; Degener AM. Transplacental transmission of human polyomavirus BK. *J Med Virol* 1998,56371-6

153. McKay DB, Josephson MA, Armenti VT, et al. Reproduction and transplantation: report on the AST Consensus Conference on Reproductive Issues and Transplantation. *Am J Transplant*. 2005;5:1592-1599

154. Puliyaanda DP, Silverman NS, Lehman D, et al. Successful use of oral ganciclovir for the treatment of intrauterine cytomegalovirus infection in a renal allograft recipient. *Transpl Infect Dis*. 2005;7:71-74.

155. Powe C; Thadhani R. Diabetes and the kidney in pregnancy. *Seminars in Nephrology* 2011,31,1.59-61

156. Ruiz-Irastorza G; KHamashta MA. Lupus and pregnancy :ten questions and some answers .*Lupus* 2008:17-416

157. Cervera R, Font J, Carmona F, Balasch J. Pregnancy outcome in systemic lupus erythematosus: good news for the new millennium. *Autoimmunity Reviews*. 2002;1:354-9

158. Wilder RL. Hormones, pregnancy and autoimmune diseases. *Ann NY Acad Sci* 1998;840:45-50

159. Moroni G, Ponticelli C. Pregnancy after lupus nephritis. *Lupus*.2005;14:89-94.

160. Carmona F, Font J, Moga I, Lázaro I, Cervera R, et al .Class III-IV proliferative lupus nephritis and pregnancy: a study of42 cases. *Am J Reprod Immunol*.. 2005;53: 182-8.

161. Tan Y, Yang S, Liu Q, Li Z, Mu R, Qiao J, Cui L. Pregnancy-related complications in systemic lupus erythematosus. *J Autoimmun*. 2022 Oct;132:102864.

162. Buyon JP. Neonatal lupus syndromes. En: Lahita RG, editor. *Systemic lupus erythematosus*. 4th ed. Amsterdam: Elsevier; 2004. p.449-84

163. Bates SM, Greer IA, Pabinger I. Venous,thromboembolism, thrombophilia, antithrombotic therapy and pregnancy:American College of Chest Physicians Evidence-Based Clinical Practice guidelines .*Chest* 2008;133.844S

164. Lockwood CJ, Romero R, Feinberg RF. The prevalence and biologic significance of Lupus anticoagulant and cardiolipin antibodies in a general obstetric population. *Am J Obstet Gynecol* 1989;161:369
166. El-Haieg DO. Plasmapheresis and pregnancy a outcome in patients with antiphospholipid syndrome. *Int J Gynaecol Obstet* 2007;99:236
167. Julkunen H. Fetal outcome in woman with primary Sjogren syndrome .A retrospective case-control study.*Clin Exp Rheumatol* 1995.13:65-7
168. Di Mascio D, Khalil A, Saccone G, et al. Outcome of Coronavirus spectrum infections (SARS, MERS, COVID 1 -19) during pregnancy: a systematic review and meta-analysis [published online ahead of print, 2020 Mar 25]. *Am J Obstet Gynecol MFM*. 2020;100107.
169. Donders F, Lonnee-Hoffmann R, Tsiakalos A, Mendling W, Martinez de Oliveira J, Judlin P, Fengxia X, Donders G,ISIDOG recommendations concerning COVID-19 and pregnancy. *Diagnostics* 2020, 10, 243
170. <http://www.covid19-druginteractions.org>
-