

GUÍA TÉCNICA:

GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA LA ATENCIÓN DE CASOS DE DENGUE EN EL PERÚ

I. FINALIDAD

La presente guía de práctica clínica tiene como finalidad contribuir al adecuado manejo clínico de casos de dengue en el Perú y reducir la ocurrencia de formas graves y fallecimientos por esta causa.

II. OBJETIVO

Establecer las pautas, procedimientos y criterios de enfermedad por virus Dengue que permitan el reconocimiento clínico oportuno, el correcto manejo de los casos y la identificación temprana de formas graves de la enfermedad, de manera especial en poblaciones en riesgo, en los diferentes niveles de prestación de salud y en el marco de la atención integral de salud.

III. ÁMBITO DE APLICACIÓN

La presente guía de práctica clínica es de aplicación obligatoria en todos los establecimientos de salud del Sector Salud del ámbito nacional, con el fin de garantizar un cuidado integral a las personas que demandan atención por dengue.

IV. DIAGNÓSTICO Y CODIFICACION EN LA ATENCIÓN DE CASOS DE DENGUE

4.1. Nombre y código CIE 10

Nombre	Código CIE 10
dengue sin signos de alarma	A970
dengue con signos de alarma	A971
dengue grave	A972



V. CONSIDERACIONES GENERALES

5.1. DEFINICIÓN

El dengue es una enfermedad viral aguda, endemo-epidémica, transmitida por la picadura de zancudos hembras del género *Aedes*, principalmente por *Aedes aegypti*, y constituye actualmente la arbovirosis más importante a nivel mundial en términos de morbilidad, mortalidad e impacto económico.

5.2. ETIOLOGÍA

5.2.1. Agente: El virus del dengue pertenece a la familia *Flaviviridae* y género *Flavivirus*. Por métodos de biología molecular y aislamiento viral se pueden distinguir cuatro serotipos que se definen como: *Dengue 1*, *Dengue 2*, *Dengue 3* y *Dengue 4*. La infección por un serotipo produce inmunidad para toda la vida contra la infección por ese serotipo, pero **solo confiere protección temporal** y



GUÍA TÉCNICA:

GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA LA ATENCIÓN DE CASOS DE DENGUE EN EL PERÚ

parcial contra los otros serotipos, lo cual significa que una persona puede infectarse y enfermar varias veces.

El virus está constituido por partículas esféricas de 40 a 50 nm de diámetro que constan de proteínas estructurales de la envoltura (E), membrana (M) y cápside (C), así como de un genoma de ácido ribonucleico (ARN) y además tiene otras proteínas no estructurales (NS): NS1, NS2A, NS2B, NS3, NS4A, NS4B y NS5.

Para que en un lugar haya transmisión de la enfermedad, tienen que estar presentes de forma simultánea: el virus, el vector y el huésped susceptible.

5.2.2. Serotipos: Los virus del dengue han sido agrupados en cuatro serotipos: DEN-1, DEN-2, DEN-3 y DEN-4. Cada serotipo crea inmunidad específica a largo plazo contra el mismo serotipo (anticuerpos homólogos), así como una inmunidad cruzada de corto plazo contra los otros tres serotipos (anticuerpos heterólogos), la cual puede durar varios meses. Los cuatro serotipos son capaces de producir infección asintomática, enfermedad febril y cuadros severos que pueden conducir hasta la muerte, dada la variación genética en cada uno de los cuatro serotipos. Algunas variantes genéticas parecen ser más virulentas o tener mayor potencial epidémico, los serotipos 2 y 3 están asociados a mayor número de formas graves y defunciones.

5.2.3. Transmisión: El mecanismo principal de transmisión ocurre a través de la picadura del zancudo (*Aedes aegypti*) infectado; estos zancudos pueden picar durante todo el día, preferentemente por la mañana temprano y al inicio de la noche.

5.2.4. Período de Incubación:

Intrínseco (endógeno): Es el período de tiempo que transcurre desde que un zancudo infectante pica a una persona susceptible hasta el inicio de los síntomas. Tiene una duración de 3 a 14 días (en promedio 5 a 7 días). Todos los grupos humanos sin distinción de color, raza y sexo pueden igualmente ser afectados por dengue, dependiendo de la exposición al vector.

Extrínseco (exógeno): Es el período de tiempo que transcurre desde que un zancudo no infectado pica a una persona en fase virémica hasta que el virus alcanza las glándulas salivales del zancudo y se toma infectante. El zancudo se torna infectante de 8 a 12 días (en promedio 10 días).

5.2.5. Período de Transmisibilidad: Desde el día anterior hasta el final del período febril (etapa viremica) que dura en promedio 05 días un paciente puede infectar al zancudo (*Aedes aegypti*). Posteriormente el zancudo se toma infectante en promedio 10 días después y así continúa durante toda su vida (45 días). Puede sin embargo, ocurrir transmisión mecánica cuando se interrumpe la alimentación y el "zancudo" se alimenta de inmediato de un huésped susceptible cercano.

5.3. FISIOPATOLOGÍA

La patogénesis está vinculada a la respuesta inmune del huésped, desencadenada por la infección con el virus dengue. La infección primaria es generalmente de naturaleza benigna; sin embargo, la infección secundaria con un serotipo diferente o infecciones múltiples con diferentes serotipos pueden producir una infección severa. La infección del hombre por un serotipo produce inmunidad homóloga de por vida, mientras que la inmunidad heteróloga a otros serotipos es por un período menor de 6 meses.

Las células presentadoras de antígeno, la respuesta inmune humoral y la respuesta inmune mediada por células están implicadas en la patogénesis del dengue. Cuando el virus es introducido en la piel, la primera célula diana es la célula dendrítica presente en la epidermis, principalmente las células de Langerhans, que se activan y presentan el virus al



GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA LA ATENCIÓN DE CASOS DE DENGUE EN EL PERÚ

linfocito T. De igual manera, los virus que invadieron la sangre son identificados por los monocitos y células endoteliales, que también cumplen la función presentadora. Los primeros linfocitos en activarse son los CD4 y posteriormente los CD8, con liberación de citoquinas. Hay una mayor concentración de citoquinas tales como el interferón-gamma (IFN- γ), factor de necrosis tumoral alfa (TNF- α) y la interleucina-10 (IL-10), y alteración en el sistema del complemento mediada por la proteína no estructural NS1 del virus.

La proliferación de células T de memoria y la producción de citoquinas pro-inflamatorias conduce a la disfunción de las células endoteliales vasculares, con aumento de la permeabilidad vascular que resulta en la extravasación de plasma, que es la alteración fisiopatológica fundamental del dengue mediante la cual se escapa agua y proteínas hacia el espacio extravascular.

En la infección secundaria los anticuerpos no neutralizantes (heterólogos), previamente formados, producen una amplificación dependiente de anticuerpos (ADA), formando complejos virus-anticuerpo y facilitando el ingreso de las partículas virales a los monocitos/macrófagos y aumentando la carga viral. Las células del linaje de los monocitos y macrófagos son los principales sitios de replicación viral, pero el virus puede infectar a otros tejidos, como el hígado, el cerebro, el páncreas y el corazón.

La extravasación de plasma es frecuente en los pacientes con dengue con signos de alarma y dengue grave y asocia aumento del hematocrito, hipoalbuminemia y el desarrollo de derrames pleurales o ascitis. También puede presentarse sangrado de etiología multifactorial como consecuencia del choque persistente, trastornos de coagulación y trombocitopenia grave.

En los casos de dengue grave, la pérdida de líquido intravascular sostenida conduce a la hipoperfusión tisular y choque, lo que resulta en acidosis láctica, hipoglucemia, hipocalcemia, y por último, la disfunción multiorgánica con miocarditis, encefalopatía y necrosis de las células hepáticas. Esta disfunción también puede ser resultado del daño viral directo e inflamación asociada.



5.4. ASPECTOS EPIDEMIOLÓGICOS

El dengue es un evento de interés en salud pública y por lo tanto es de **notificación obligatoria**, ésta debe realizarse según los lineamientos e instrumentos del sistema de vigilancia epidemiológica nacional, teniendo en cuenta las definiciones de caso vigentes de acuerdo a la normativa actual.

En el Perú la vigilancia epidemiológica en dengue se sustenta en las definiciones de caso:

5.4.1 Definiciones de Casos:

5.4.1.1 Caso probable de dengue (sin signos de alarma): Toda persona con fiebre menor o igual a 7 días de evolución, que reside o ha visitado áreas de transmisión de dengue o con infestación del vector *Aedes aegypti*, 14 días antes del inicio de los síntomas y que presenta al menos dos de las siguientes manifestaciones:

- Dolor ocular o retro-ocular
- Mialgias
- Cefalea
- Artralgia
- Dolor lumbar
- Rash/exantema (erupción cutánea)
- Nauseas/vómitos



GUÍA TÉCNICA:

GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA LA ATENCIÓN DE CASOS DE DENGUE EN EL PERÚ

5.4.1.2 Caso dengue con signos de alarma: caso probable de dengue sin signos de alarma que presenta uno o más de las siguientes manifestaciones:

- Dolor abdominal intenso y continuo
- Dolor torácico o disnea
- Derrame seroso al examen clínico o por estudio de imágenes (ascitis, derrame pleural o derrame pericárdico)
- Vómitos persistentes
- Disminución brusca de temperatura o hipotermia
- Sangrado de mucosas (gingivorragia, epistaxis, metrorragia, e hipermenorrea)
- Disminución de la diuresis (disminución del volumen urinario)
- Decaimiento excesivo o lipotimia
- Estado mental alterado (somnolencia, inquietud, irritabilidad, convulsión o Glasgow menor de 15).
- Hepatomegalia > 2 cm
- Aumento progresivo del hematocrito.

5.4.1.3 Caso dengue grave: Todo caso probable de dengue con o sin signos de alarma que presenta por lo menos uno de los siguientes signos:

- Signo o signos de choque hipovolémico^b
- Sangrado grave, según criterio clínico
- Síndrome de dificultad respiratoria por extravasación importante de plasma.
- Compromiso grave de órganos (encefalitis, hepatitis, miocarditis)

Nota: ^b Se considerará choque hipovolémico si cumple cualquiera de los siguientes signos: Presión arterial disminuida para la edad, diferencial de la presión arterial ≤ 20 mmHg, pulso rápido y débil o indetectable (pulso filiforme), frialdad de extremidades y cianosis, llenado de capilar > 2 segundos y taquicardia.

5.4.1.4 Caso confirmado de dengue: Todo caso probable de dengue que cumpla cualquiera de los siguientes criterios:

a) Resultado positivo a una o más de las siguientes pruebas de laboratorio:

- Aislamiento viral por cultivo celular
- qRT-PCR
- ELISA Antígeno NS1
- Detección de anticuerpos IgM para dengue en una sola muestra mediante ELISA, para zonas endémicas a dengue.
- Evidencia de seroconversión en IgM en muestras pareadas, la segunda muestra deberá ser tomada después de los 14 días del inicio de



GUÍA TÉCNICA:

GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA LA ATENCIÓN DE CASOS DE DENGUE EN EL PERÚ

síntomas, para zonas donde no hay transmisión de dengue (estos casos deben tener una investigación epidemiológica)

Nota: Las pruebas de qRT-PCR sólo se procesan a pacientes en fase aguda con 1 a 5 días de tiempo de enfermedad.

- b) **Confirmación por nexa epidemiológico:** Solo en situación de brote donde se ha comprobado la circulación del virus. Todo caso probable que no dispone de una muestra para diagnóstico de laboratorio y que reside cerca o ha tenido contacto con una o más personas, que tienen o han tenido la enfermedad.

Nota: Los casos de dengue con signos de alarma y dengue grave deben contar con ficha epidemiológica y muestra de laboratorio.

5.4.1.5 Caso descartado de dengue: Todo caso probable de dengue que cumple alguno de los siguientes criterios:

- Resultado Negativo de qRT-PCR en una sola muestra con tiempo de enfermedad menor igual de 5 días.
- Resultado Negativo de IgM en una sola muestra con tiempo de enfermedad mayor a 10 días.
- Resultado Negativo IgM en muestras pareadas, la segunda muestra deberá ser tomada después de los 14 días del inicio de síntomas.
- Caso probable sin muestra y sin nexa epidemiológico se descarta.
- Identificación por laboratorio de otro agente causal.



Nota: Para considerar el resultado de la prueba de diagnóstico es importante el tiempo de enfermedad. **ANEXO 4.**

Se recomienda realizar diagnóstico diferencial con otras arbovirosis (Oropuche, zika, chikungunya y otros)

5.4.2. De la notificación

- Los casos probables o confirmados de dengue con o sin signos de alarma y dengue grave son de notificación obligatoria e inmediata al personal de epidemiología del establecimiento de salud o del inmediato superior de acuerdo a los lineamientos e instrumentos del sistema de vigilancia epidemiológica nacional, **ANEXO 1 y 2.**

5.5. FACTORES DE RIESGO ASOCIADOS

5.5.1 Medio ambiente

En el país, actualmente las condiciones para la transmisión del virus Dengue son óptimas, por cuanto el vector *Aedes aegypti* se encuentra **ampliamente distribuido** en 385 distritos y 20 departamentos, donde habitan 18 434 597 habitantes.

Las condiciones ambientales, como el clima tropical que asocia altas temperaturas, periodos de lluvia y alta humedad favorecen el ciclo biológico del zancudo, al disminuir el número de días necesarios para que el huevo se convierta en adulto. Asimismo, es importante mencionar que los índices de infestación larvaria de *Aedes aegypti* igual o mayor al 2% son suficientes para producir transmisión con características epidémicas.



GUÍA TÉCNICA:

GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA LA ATENCIÓN DE CASOS DE DENGUE EN EL PERÚ

En este sentido, una persona infectada en periodo febril (fase de viremia) y que se desplaza, es un potencial diseminador del virus por la presencia del vector ampliamente distribuido.

5.5.2 Estilos de vida

Las conductas inadecuadas de la población para la conservación y almacenamiento de los recipientes de agua (tapado y limpieza inadecuados), eliminación de residuos sólidos, son algunos de los factores que aumentan el riesgo de propagación de la enfermedad. Además, una resistencia a las medidas de control vectorial, desconocimiento de los síntomas de la enfermedad y una elevada tasa de migración poblacional, son también factores que contribuyen a la presencia y diseminación de casos de dengue.

5.5.3 Factores hereditarios

No se han descrito factores hereditarios que incrementen el riesgo de infección por dengue.



VI. CONSIDERACIONES ESPECÍFICAS

6.1 CUADRO CLÍNICO

6.1.1. Signos y síntomas:

Generalmente la primera manifestación clínica es la aparición de fiebre con una intensidad variable, ésta puede ser antecedida por diversos pródromos, la fiebre se asocia a cefalea y vómitos, dolor muscular intenso; en los niños es frecuente que la fiebre sea la única manifestación clínica o que la fiebre esté asociada a síntomas digestivos bastante inespecíficos. La fiebre puede durar de 2 a 7 días y relacionarse con trastornos del gusto; también puede encontrarse enrojecimiento de la faringe, pero otros signos y síntomas respiratorios no son frecuentes ni de importancia; asimismo, se puede encontrar dolor abdominal y diarrea, esta última más frecuente en menores de dos años y adultos mayores.

El dengue es una enfermedad con una presentación clínica de amplio espectro, que va desde formas asintomáticas y subclínicas (oligosintomáticos) hasta cuadros muy graves, con compromiso vascular, afección de órganos y sistemas que se asocian a mortalidad a veces en pocas horas; por lo tanto, debe ser vista como una sola enfermedad que puede evolucionar de múltiples formas. Entre las formas graves se destacan las que producen **hepatitis, insuficiencia hepática, encefalopatía, miocarditis, hemorragias severas, nefritis y choque**.

Cada uno de los cuatro serotipos del virus del dengue puede producir cualquier cuadro clínico mencionado previamente.

También existen las formas clínicas que por no ser tan frecuentes se les llama "atípicas" que resultan de la afección especialmente intensa de un órgano o sistema: encefalopatía, miocardiopatía o hepatopatía por dengue, así como la afección renal con insuficiencia renal aguda y otras que también se asocian a mortalidad.

El choque por dengue está presente en la inmensa mayoría de los enfermos que agravan y fallecen, siendo la causa directa de muerte, o por complicaciones como hemorragias masivas, coagulación intravascular diseminada, edema pulmonar no cardiogénico, falla multiorgánica (síndrome de hipoperfusión-reperfusión). Más que complicaciones del dengue son complicaciones del choque prolongado o recurrente; por tanto, prevenir el choque o tratarlo precozmente significa prevenir las demás complicaciones del dengue y evitar la muerte.

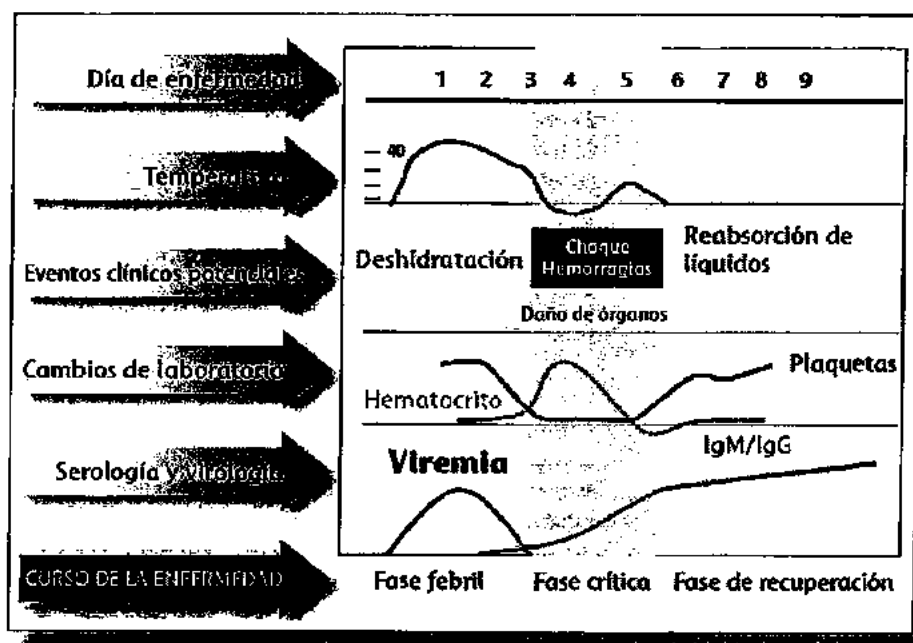


6.1.2. Interacción cronológica

El dengue es una enfermedad infecciosa sistémica y dinámica; aunque su duración es corta (casi el 90% no más de una semana) su evolución puede modificarse y agravarse de manera súbita, por lo que es necesario se efectúe el seguimiento del caso de manera diaria. Posee un amplio espectro clínico que incluye las formas graves y no graves. Después del período de incubación, la enfermedad comienza abruptamente y es seguida por 3 fases:

- Fase febril,
- Fase crítica y
- Fase de recuperación.

Figura 1. Dengue y el curso de la enfermedad.



Tomado de "Dengue: Guías para la atención de enfermos en la región de las Américas". OPS 2015

6.1.2.1. Fase febril:

Se inicia de forma repentina, por lo general dura de 2 a 7 días y suele ir acompañada de dolor osteomuscular generalizado e intenso (fiebre rompe huesos), artralgia, cefalea y dolor retro ocular; se puede encontrar también eritema de la piel o rash. Esta etapa se asocia a la presencia del virus en sangre (viremia). Algunos pacientes pueden presentar odinofagia e hiperemia en faringe y conjuntivas, son comunes los trastornos gastrointestinales (anorexia, náuseas, vómito y deposiciones líquidas). La bradicardia relativa es común, ya que la fiebre no eleva sustancialmente la frecuencia cardíaca.

La evolución pasa por la caída de la fiebre y durante la misma el enfermo va a tener sudoración, astenia o algún decaimiento, toda esta sintomatología es transitoria.

GUÍA TÉCNICA:

GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA LA ATENCIÓN DE CASOS DE DENGUE EN EL PERÚ

El personal de salud debe estar atento en el seguimiento y monitoreo de la evolución del caso, ya que al final de esta fase puede evolucionar desfavorablemente.

6.1.2.2. Fase crítica:

Luego de la caída de la fiebre el paciente puede evolucionar favorablemente o agravarse.

La caída de la fiebre marca el inicio de la etapa crítica donde el paciente puede agravarse, apareciendo inicialmente los signos de alarma y complicaciones como extravasación de plasma y su manifestación más grave que es el choque, que se evidencia con frialdad de la piel, pulso filiforme, taquicardia e hipotensión; por lo tanto, requiere seguimiento clínico estricto.

A veces, con grandes hemorragias digestivas asociadas, así como alteraciones hepáticas y quizás de otros órganos. El hematocrito se eleva en esta etapa y las plaquetas que ya venían descendiendo alcanzan sus valores más bajos.

Si no se restaura la volemia de manera oportuna y correcta, se suelen presentar signos clínicos de hipoperfusión tisular y choque hipovolémico.

Frente a la presencia de signos de alarma la conducta a seguir es la hospitalización.

6.1.2.3. Fase de recuperación:

Cuando el paciente sobrevive a la fase crítica, pasa a la fase de recuperación, donde tiene lugar una reabsorción gradual del líquido extravasado, que retorna del compartimiento extravascular al intravascular. En esta fase, generalmente se hace evidente la mejoría del paciente, esta fase no excede de 48 a 72 horas; asimismo, en esta fase se deberá vigilar los signos de una probable sobrecarga hídrica (generada durante la etapa crítica), así como alguna co-infección bacteriana agregada. En esta fase se debe tener un especial cuidado con el manejo de fluidos sobre todo en pacientes con insuficiencia cardíaca, insuficiencia renal crónica, ancianos y niños.

Es en esta fase en la que puede presentarse erupción cutánea característica (eritematoso petequial con zonas pálidas) con prurito intenso. El hematocrito se estabiliza, el número de glóbulos blancos y plaquetas comienzan a elevarse.¹⁰⁶

La recuperación del número de plaquetas suele ser posterior a la de los glóbulos blancos, incrementando rápidamente en la fase de recuperación y, a diferencia de otras enfermedades, ellas mantienen su actividad de forma eficiente.¹⁰⁶

La dificultad respiratoria, el derrame pleural y la ascitis masiva se pueden producir en cualquier momento de la fase crítica o de recuperación, generalmente asociados a la administración excesiva de líquidos intravenosos, muy rápida o cuando la misma se ha prolongado más allá del fin de la etapa de extravasación de plasma o fase crítica. Ese fenómeno también se puede presentar en pacientes con alteración renal, miocárdica o pulmonar con dengue o en aquellos con nefropatía o miocardiopatía y representa la causa principal de insuficiencia cardíaca congestiva, edema pulmonar o ambas.¹⁰⁶

Las complicaciones clínicas durante las diferentes fases del dengue se resumen en el siguiente cuadro:



M. C. Calle D.



Fase	Problema Clínico
Febril	Deshidratación. La fiebre alta puede asociarse a trastornos neurológicos, convulsiones en niños.
Crítica	Choque por la extravasación de plasma, hemorragias graves, compromiso grave de órganos.
Recuperación	Hipervolemia (si el tratamiento intravenoso de líquidos ha sido excesivo o se ha extendido en esta fase).

Tomado de "Dengue: Guías para la atención de enfermos en la región de las Américas". OPS 2015

6.1.3. Clasificación del dengue

La clasificación recomendada por la Organización Mundial de la Salud en 2009, es la llamada Clasificación revisada, la cual surgió a partir de los resultados del estudio DENCO que incluyó a casi 2000 casos confirmados de dengue de 8 países y 2 continentes, que establece dos formas de la enfermedad: DENGUE y DENGUE GRAVE. (Figura 1).

El llamado DENGUE CON SIGNOS DE ALARMA es parte de la forma DENGUE, pero se le describe aparte por ser su identificación de extrema importancia, para decidir conductas terapéuticas y prevenir el DENGUE GRAVE.

6.1.3.1. Dengue sin signos de alarma

Este cuadro clínico puede ser muy variado, desde un síndrome febril inespecífico hasta las formas típicas. Los pacientes pueden presentar la mayoría o todos los síntomas durante varios días (no más de una semana, generalmente) para pasar a una convalecencia que puede durar varias semanas.

En los niños, el cuadro clínico puede ser oligosintomático y manifestarse como un "síndrome febril inespecífico". La presencia de otros casos confirmados en el medio al cual pertenece o permanece el niño febril, es determinante para sospechar en el diagnóstico de dengue.

Todo paciente con sospecha de dengue debe evaluarse de manera integral considerando también factores de riesgo como: embarazo, presencia de co-morbilidades (obesidad, diabetes, hipertensión, enfermedad renal, insuficiencia cardíaca), el grupo etario (infantes, ancianos), el acceso a servicios de salud y la posibilidad de seguimiento ambulatorio del desarrollo de signos de alarma o deterioro clínico.

6.1.3.2. Dengue con signos de alarma

A la caída de la fiebre (defervescencia), el paciente con dengue puede evolucionar favorablemente y recuperarse de la enfermedad, o **deteriorarse clínicamente y presentar signos de alarma**. Los signos de alarma son el resultado de un incremento de la permeabilidad capilar y se presentan en la **fase crítica**.

No se ha identificado un único signo de alarma o una combinación de éstos que reúna las características ideales de un factor predictor con alta sensibilidad y especificidad.

En esta fase vigilar la presencia de **SIGNOS DE ALARMA**:



M. C. Calle D.



GUÍA TÉCNICA:

GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA LA ATENCIÓN DE CASOS DE DENGUE EN EL PERÚ



M. C. Calle D.

- **Dolor abdominal intenso y continuo:** Se ha planteado que el dolor intenso referido a epigastrio es un dolor reflejo asociado a líquido extravasado hacia zonas para y perirrenales que irrita los plexos nerviosos presentes en la región retroperitoneal. La extravasación ocurre también a nivel de la pared de las asas intestinales, que aumentan bruscamente su volumen por el líquido acumulado debajo de la capa serosa, lo cual provoca dolor abdominal de cualquier localización, incluso simulando un abdomen agudo (colecistitis, apendicitis, pancreatitis, embarazo ectópico, infarto intestinal).
- **Vómitos persistentes:** Se define como 3 o más episodios en 1 hora o 4 episodios en 6 horas. Estos impiden una hidratación oral adecuada y contribuyen a la hipovolemia. El vómito frecuente ha sido reconocido como marcador clínico de gravedad.
- **Sangrado de mucosas:** encías, nariz, sangrado vaginal, digestivo (hematemesis, melena), hematuria. El sangrado de mucosas acompañado de alteración hemodinámica del paciente se considera signo de dengue grave.
- **Alteración del estado de conciencia:** irritabilidad (inquietud) y somnolencia (letargia) (Glasgow menor a 15). Se acepta que ambas manifestaciones son expresión de la hipoxia cerebral provocada por la hipovolemia determinada por la extravasación de plasma.
- **Acumulación de líquidos:** derrame pleural, ascitis, derrame pericárdico; detectados clínicamente, por radiología o ultrasonido, sin estar asociados a dificultad respiratoria ni compromiso hemodinámico, en cuyo caso se clasifica como dengue grave.
- **Hepatomegalia:** Puede deberse al aumento del órgano propiamente como tal (por una combinación de congestión, hemorragia intrahepática y metamorfosis grasa) o por desplazamiento del hígado debido al derrame pleural y otros acúmulos de líquido de localización intraperitoneal (ascitis) o retroperitoneal.

Los signos clínicos como hepatomegalia y presencia de ascitis o efusión pleural requieren de un examen físico adecuado y al ser de baja sensibilidad, su ausencia no descarta el riesgo de una evolución a dengue grave.

La radiografía de tórax, la ecografía abdominal o ambas son herramientas útiles para el diagnóstico temprano de derrames en las cavidades serosas, así como del engrosamiento de la pared de la vesícula biliar producido por la misma causa.

6.1.3.3. Dengue Grave

Las formas graves de dengue se definen por la presencia de uno o más de los siguientes signos:

- **Choque por extravasación del plasma y/o acumulación de líquido** con disnea.
- **Sangrado profuso** que clínicamente sea considerado importante por los médicos tratantes.
- **Afectación grave de órganos.**

En torno a la caída de la fiebre, el incremento brusco de la permeabilidad vascular conduce a la hipovolemia y en consecuencia al estado de choque. Esto ocurre con mayor frecuencia al día 4 o 5 (rango de 3 a 7 días) de la enfermedad y casi siempre es precedido por los signos de alarma.



GUÍA TÉCNICA:

GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA LA ATENCIÓN DE CASOS DE DENGUE EN EL PERÚ

A) Choque

Se considera que un paciente está en choque si cursa con un estado de hipoperfusión tisular asociado con hipotensión arterial persistente, que no recupera con la administración de fluidos o requiere de uso de inotrópicos. En esta fase el paciente tiene signos de mala perfusión capilar (extremidades frías, retraso del llenado capilar, o pulso rápido y débil) en niños y en adultos. La diferencia entre las presiones sistólica y diastólica es ≤ 20 mm Hg. **ANEXO 6**

El choque se produce por la pérdida de volumen crítico de plasma por extravasación y, casi siempre, es precedido por signos de alarma. Cuando se produce el choque, la temperatura corporal puede estar por debajo de lo normal. Si el período de choque es prolongado o recurrente, produce hipoperfusión de órganos, con hipoxia y deterioro progresivo del paciente; pudiendo presentarse, entonces, un síndrome de respuesta inflamatoria sistémica y daño orgánico múltiple, que se acompañan de acidosis metabólica y coagulopatía de consumo.

Debemos tener en cuenta que la hipotensión suele asociarse con choque prolongado, que a menudo se complica con hemorragias. Es importante efectuar un estricto monitoreo de la presión arterial media (PAM) para determinar hipotensión e hipoperfusión tisular. En el adulto se considera normal cuando la PAM es de 70 a 95 mmHg; una PAM por debajo de 70 mmHg se considera hipotensión. Durante la etapa inicial del choque, el mecanismo de compensación que mantiene una presión arterial sistólica normal, también produce taquicardia y vasoconstricción periférica con reducción de la perfusión cutánea, dando lugar a extremidades frías y retraso del tiempo de llenado capilar. En este momento se puede encontrar una presión sistólica normal y subestimar la situación crítica del paciente; **los pacientes en estado de choque por dengue a menudo permanecen conscientes y lúcidos.** Si se mantiene la hipovolemia, la presión sistólica desciende y la presión diastólica se mantiene dando por resultado un estrechamiento de la presión del pulso y un descenso de la presión arterial media. En estadíos más avanzados, ambas descienden hasta desaparecer de modo abrupto. El choque y la hipoxia prolongada pueden conducir a la disfunción múltiple de órganos y a un curso clínico muy difícil. El choque es netamente hipovolémico, al menos en su estadio inicial.

B) Hemorragias Graves: son multicausales: factores vasculares, desequilibrio entre coagulación y fibrinólisis, trombocitopenia, entre otros. Los pacientes con dengue grave pueden tener alteraciones de la coagulación, pero éstas no suelen ser suficientes para causar hemorragias graves. Cuando se produce un sangrado mayor, es casi siempre asociado a un choque profundo, en combinación con hipoxia y acidosis que pueden conducir a daño múltiple de órganos y coagulopatía de consumo.

Las hemorragias en esta fase se presentan principalmente en el aparato digestivo (hematemesis, melena), pero pueden afectar también los pulmones, el sistema nervioso central o cualquier otro órgano. Con menor frecuencia la hemorragia profusa también puede aparecer sin extravasación de plasma evidente o choque, y ese sangrado masivo puede ser criterio de dengue grave, si el clínico que lo asiste lo considera así. Ese tipo de hemorragia se ha visto con alguna frecuencia en los casos en que se ha utilizado ácido acetilsalicílico, AINES o corticosteroides.



GUÍA TÉCNICA:

GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA LA ATENCIÓN DE CASOS DE DENGUE EN EL PERÚ

- C) Insuficiencia hepática aguda, encefalopatía, miocardiopatía y encefalitis:** pueden estar presentes incluso en ausencia de extravasación grave del plasma o choque. Esta afectación grave de órganos es por sí sola criterio de dengue grave.

La expresión clínica es semejante a la afectación de estos órganos cuando es producida por otras causas, tal es el caso de la hepatitis grave por dengue, en la que el paciente puede presentar ictericia (signo que es infrecuente en la enfermedad del dengue), así como aumento exagerado de las enzimas, trastornos de la coagulación (particularmente la prolongación del tiempo de protrombina) y manifestaciones neurológicas.

La miocarditis por dengue se expresa principalmente por bradicardia (a veces, taquicardia supraventricular), inversión de la onda T y disfunción ventricular; también hay alteración de la función diastólica, así como disminución de la fracción de eyección del ventrículo izquierdo.

La afectación grave del Sistema Nervioso Central se expresa principalmente por convulsiones y trastornos de la conciencia.

La mayoría de las muertes por dengue ocurren en pacientes con choque profundo, y en algunas veces el estado del paciente se complica debido a sobrecarga de líquidos.

En los pacientes con dengue, la trombocitopenia puede ser moderada ($<100,000 \text{ mm}^3$) o grave ($<10,000 \text{ mm}^3$), pero es transitoria; en pocos días se recuperan los niveles normales, gracias a que el sistema megacariocitopoyético se mantiene íntegro o hiperplásico durante la fase crítica de la enfermedad. La trombocitopenia no determina el choque.



M. C. Calle D.

6.1.3.4. Dengue en condiciones especiales

a. Dengue y embarazo

El embarazo no aumenta el riesgo de contraer dengue ni predispone a una evolución diferente de la enfermedad, pero pueden ser afectadas, por lo que debe tomarse en cuenta:

- La muerte materna por dengue es poco frecuente.
- Algunas gestantes pueden presentar amenaza de aborto o aborto, al igual que amenaza de parto prematuro, durante la infección por dengue o hasta un mes después de ella.
- En un 4% a 17% de casos de dengue entre las embarazadas se da un retraso del crecimiento fetal.
- Las manifestaciones clínicas, el tratamiento y el pronóstico del dengue de la mujer embarazada son semejantes a los de las no embarazadas. Hay algunas diferencias que habrá que tener en cuenta durante la atención de la mujer grávida con dengue:
 - Algunas características fisiológicas del embarazo podrían dificultar el diagnóstico del dengue (leucocitosis, trombocitopenia, hemodilución).
 - Las manifestaciones clínicas del dengue son similares a los de la población general con dengue. La erupción cutánea se presenta en aproximadamente la mitad de los casos.



GUÍA TÉCNICA:

GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA LA ATENCIÓN DE CASOS DE DENGUE EN EL PERÚ

- En el primer trimestre del embarazo, un sangrado transvaginal relacionado con el dengue puede llevar erróneamente al diagnóstico de aborto, por lo que debe evaluarse la presencia de fiebre o antecedentes epidemiológicos.
- Las embarazadas con dengue sin signos de alarma por lo general tienen un parto y puerperio normales. El dengue con signos de alarma y el dengue grave son las presentaciones con mayor asociación a retraso del crecimiento fetal y a muerte materna (infrecuente si la paciente se trata adecuadamente).
- La ecografía abdominal es generalmente normal en gestantes con dengue sin signos de alarma. En pacientes con dengue con signos de alarma y dengue grave, es frecuente el engrosamiento de la pared de la vesícula biliar, con o sin líquido perivesicular.
- La embarazada puede continuar el curso normal de su embarazo, aunque habrá que controlar la salud fetal. Está indicada la ultrasonografía fetal para evaluar el volumen del líquido amniótico, ya que en algunos casos podría presentarse oligohidramnios, que requiere que se tomen medidas pertinentes. Puede detectarse la presencia de ascitis en el feto.

b. Dengue en el recién nacido y el lactante

- Los niños menores de 1 año de edad infectados por el virus del dengue pueden presentar manifestaciones clínicas que conforman cuadros de intensidad leve, moderada e incluso enfermedad grave.
- La mortalidad es más elevada y algunos síntomas pueden considerarse infrecuentes en el dengue, tales como las manifestaciones relativas al tracto respiratorio superior, diarrea o convulsiones; las últimas casi siempre se diagnostican inicialmente como convulsiones febriles, aunque pueden deberse a encefalopatía aguda por dengue.
- El escape de plasma del espacio intravascular se manifiesta inicialmente por edema palpebral y podálico, aunque todo el tejido celular subcutáneo es afectado por esta situación.
- Los trastornos hidroelectrolíticos son relativamente frecuentes en el lactante, tal vez porque, ya que su cuerpo tiene mayor volumen de líquidos que un niño de más edad y el adulto. También son frecuentes la hepatomegalia y la esplenomegalia. El choque en los niños de corta edad se expresa principalmente como hipotermia, irritabilidad o letargo, extremidades frías y taquicardia. Posteriormente la presión arterial media tiende a descender.
- Cuando se produce transmisión vertical de la infección por dengue, los recién nacidos pueden permanecer asintomáticos o pueden desarrollar síntomas tales como fiebre, exantema, petequias, trombocitopenia y hepatomegalia y evolucionar sin complicaciones. Sin embargo, existe un grupo que llega a desarrollar síntomas graves y presentar un cuadro clínico semejante al de sepsis —que obligatoriamente debe tener un diagnóstico diferencial— con hipotermia en lugar de fiebre, derrame pleural, sangrado digestivo, insuficiencia circulatoria, hemorragia intracraneal y muerte.



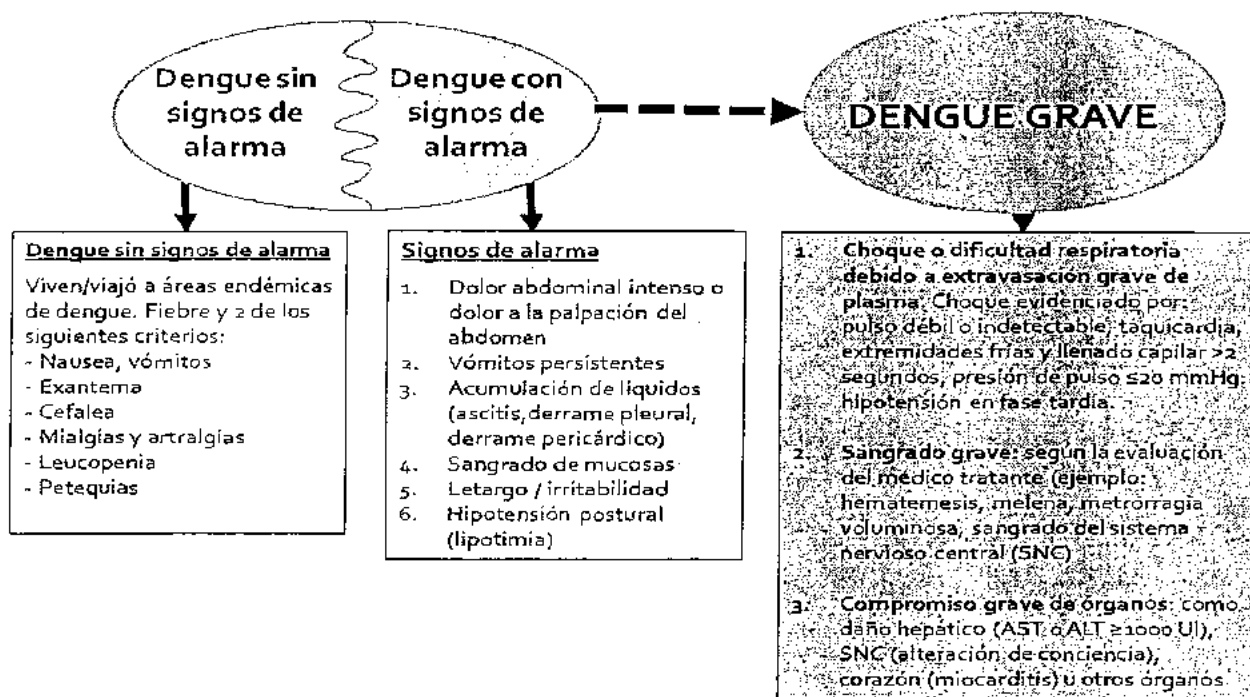
c. Dengue en el adulto mayor

- La infección por dengue en personas mayores de 60 años de edad se asocia con un riesgo más alto de complicaciones, debido principalmente a una mayor incidencia de enfermedades concomitantes, presentaciones inusuales y complicaciones asociadas al dengue y particularidades fisiológicas e inmunológicas de la población de más edad.
- Los adultos mayores son especialmente susceptibles a la deshidratación durante la fase febril del dengue. Muchos de ellos, por sus creencias o costumbres, son reacios a solicitar atención médica temprana y recurren a la medicina tradicional y a la automedicación. El aislamiento social también contribuye con este retraso.
- La incidencia de enfermedades crónico-degenerativas incrementa proporcionalmente con la edad. Por esa razón es muy importante el control estricto de los parámetros hemodinámicos y metabólicos. Asimismo, será necesario determinar la medicación habitual de estos pacientes (AINES, anticoagulantes, esteroides, fármacos antihipertensivos, hipoglucemiantes, entre otros).



6.1.4. Gráficos, diagramas, fotografías

Figura 1: CLASIFICACIÓN DEL DENGUE



Modificado de la Guía de práctica clínica para la atención de pacientes con dengue, MINSA 2011, basado en la "Guía de práctica clínica de dengue - versión extendida basada en evidencias".



GUÍA TÉCNICA:

GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA LA ATENCIÓN DE CASOS DE DENGUE EN EL PERÚ

6.2. DIAGNÓSTICO

6.2.1 Criterios de diagnóstico

El diagnóstico es principalmente clínico, teniendo en cuenta el antecedente epidemiológico de haber estado en los últimos 14 días en una zona con transmisión activa de dengue o que se encuentre infestada con el vector *Aedes aegypti*. Para el diagnóstico se utilizarán las definiciones de caso vigentes.

6.2.2 Diagnóstico diferencial

El dengue por ser una enfermedad pleomórfica, tiene manifestaciones clínicas y resultados de las pruebas de laboratorio que pueden parecerse a las que se presentan en otras enfermedades, con las que debe realizarse el diagnóstico diferencial.

El diagnóstico diferencial debe incluir todas las enfermedades febriles sin evidencia de un foco infeccioso; por consiguiente, ante la sospecha de un caso aislado de dengue (que no se presente durante una epidemia) debe establecerse el diagnóstico diferencial con influenza, malaria, sarampión, rubeola, fiebre tifoidea, fiebre amarilla, enfermedad meningocócica, rickettsiosis, leptospirosis, sepsis, discrasias sanguíneas, abdomen agudo, hepatitis, entre otros.

En situaciones de choque, considerar otras causas como embarazo ectópico, hemorragia digestiva, meningococemia y choque séptico.

Principalmente pensar en:

- Chikungunya y zika
- Leptospirosis
- Influenza
- Rickettsiosis
- Fiebre amarilla
- Malaria
- Hepatitis aguda
- Otros como mayaro, oropuche y encefalitis equina venezolana
- Rubeola

6.3. EXÁMENES AUXILIARES

6.3.1. Patología clínica

Para la muestra de tejidos y estudio post mortem seguir las siguientes recomendaciones:

- Tomar la muestra de los tejidos dentro de las 24 horas de fallecimiento del caso.
- Las muestras de tejidos deben proceder de: bazo, hígado y/o riñón, de tamaño aproximado de 2 cm³ (2x2x2), las que serán enviadas al Laboratorio de Referencia Nacional (INS).

6.3.2. Imágenes

El diagnóstico de dengue es clínico; por tanto, los estudios de imagen (ecografía y radiografía) solo están indicados en casos donde se requiera confirmar la presencia de extravasación de plasma a cavidad pleural, peritoneal o pericárdica, o como parte de la evaluación de las complicaciones y, según criterio del médico tratante.



GUÍA TÉCNICA:

GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA LA ATENCIÓN DE CASOS DE DENGUE EN EL PERÚ

6.3.3. Exámenes especializados complementarios¹⁰⁸

El diagnóstico de dengue es **FUNDAMENTALMENTE CLÍNICO**. Un paciente con síntomas, signos y nexos epidemiológico debe manejarse como un caso de dengue sin requerir el diagnóstico confirmatorio por laboratorio.¹⁰⁸

Las pruebas rápidas (inmunocromatográficas) tienen una **gran variabilidad** en cuanto a su sensibilidad/especificidad en algunos estudios evaluados, por lo que recomendamos el uso de pruebas ELISA para el diagnóstico de infección por virus dengue.¹⁰⁸

En pacientes con sospecha clínica de dengue a los que se les realizó una prueba rápida y el resultado fue **NEGATIVO**, es necesario **CONFIRMAR** por una prueba ELISA-NS1 o IgM, y deberá ser manejado, hasta entonces, de acuerdo al diagnóstico clínico.¹⁰⁸

El uso combinado de pruebas ELISA-NS1 y ELISA IgM es mejor para el diagnóstico de dengue en la **etapa temprana** de la enfermedad. El uso combinado de estos exámenes ha mostrado un **mejor rendimiento** que el uso aislado de cada uno en el diagnóstico temprano de dengue.¹⁰⁸

Específicamente, si la sospecha clínica de dengue es alta y el resultado de ELISA NS1 (menor de 5 días) salió negativo, entonces se debe realizar secuencialmente la prueba de ELISA IgM, a la misma muestra. El uso combinado y secuencial de estas pruebas eleva el rendimiento diagnóstico.¹⁰⁸

En aquellos pacientes cuyo curso clínico sea severo, con resultados negativos de ELISA-NS1 y ELISA-IgM tomados tempranamente, se recomienda solicitar una segunda prueba ELISA IgM (entre la segunda y cuarta semana de enfermedad) y/o considerar diagnósticos diferenciales. **ANEXO 1, 3**

6.3.4. Procedimientos para la obtención, conservación y transporte de muestras:

6.3.4.1. Para muestra de sangre

- Tomar 7 ml de sangre en un tubo al vacío sin anticoagulante, de acuerdo a lo especificado en el **ANEXO 4**.
- Separar el suero y colocarlo en crioviales de tapa rosca estériles de 2 ml, refrigerar de inmediato (2° a 8°C).
- El laboratorio local deberá enviar las muestras en termos con sus respectivos refrigerantes (2° a 8°C), en un tiempo no mayor de 24 horas después de la obtención de la muestra, del nivel local al Laboratorio de Referencia Regional.
- El Laboratorio de Referencia Regional, previa coordinación, enviará las muestras al INS, en termos con sus respectivos refrigerantes (2° a 8°C).

6.3.5. Consideraciones específicas de remisión y conservación de muestras:

Los Laboratorios de Referencia (Regional y Nacional), **NO** recepcionarán muestras en las siguientes condiciones:

- Muestras que tengan más de 06 días de haber sido obtenidas.
- Muestras sin ficha clínica epidemiológica no visada por el epidemiólogo, fichas inadecuadamente registradas y/o registradas con letra ilegible.
- Muestras que no cumplan con los criterios de calidad establecidos.



M. C. Calle D.



6.4 MANEJO SEGÚN NIVEL DE COMPLEJIDAD Y CAPACIDAD RESOLUTIVA

6.4.1 Medidas generales y preventivas

Todos los establecimientos de salud deben organizarse para asegurar la búsqueda e identificación del caso sospechoso de dengue, teniendo en consideración la zona de ubicación y escenario epidemiológico, así como la procedencia - exposición en donde permaneció el caso, constituyéndose en una actividad primordial, básica e inicial para la detección del caso y prevenir complicaciones.

En áreas endémicas de dengue, la identificación y localización de un caso sospechoso de dengue, se programará como una actividad regular y permanente por los servicios generales de salud en concordancia con las características epidemiológicas y las variables condicionantes que intervienen en la transmisión.

Al detectar un caso sospechoso de dengue, se debe:

- Notificar el caso al nivel correspondiente.
- Tomar muestra de sangre, según las especificaciones del **ANEXO 4**.
- Decidir el manejo del caso según las manifestaciones clínicas y estado del paciente.
- Efectuar el registro e investigación correspondiente.

El tratamiento de los pacientes con dengue es sintomático y de soporte. Consiste en hidratación adecuada, control de la fiebre, del dolor músculo esquelético y detección precoz de los signos de alarma.

Las medidas preventivas que debe indicar el profesional de la salud para la población en general son:

- Brindar consejería respecto a la prevención domiciliaria para evitar presencia del vector como: cuidado de recipientes de almacenamiento de agua (tapado y limpieza), eliminación adecuada de criaderos del zancudo.
- Brindar consejería respecto a los cuidados para evitar picaduras del vector como el uso de vestimenta que cubra la piel expuesta, el uso diario de repelentes y uso de mosquitero.
- Brindar consejería sobre el adecuado uso de repelentes recomendados que contengan DEET (N,N-Dietil-meta-toluamida) o picaridina, los cuales son seguros para su aplicación durante el período de gestación, período de lactancia y en niños mayores de 2 meses de edad. La aplicación se hará de acuerdo a lo sugerido por el fabricante en la etiqueta del repelente.
- Brindar consejería sobre el uso racional de medicamentos y los efectos perjudiciales de la automedicación.

6.4.2. Terapéutica

ATENCIÓN DE CASOS:

El objetivo de la organización para la atención de casos es reducir las formas graves y evitar muertes por dengue. La clave es la identificación temprana de los casos, la comprensión de los problemas clínicos durante las diferentes fases y el enfoque racional en el abordaje y así alcanzar buena respuesta clínica.

Ante cualquier paciente con sospecha de dengue, deberá hacerse las siguientes preguntas:

- ¿Procede de zona con transmisión de dengue?
- ¿Tiene dengue?



GUÍA TÉCNICA:

GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA LA ATENCIÓN DE CASOS DE DENGUE EN EL PERÚ

- Si es dengue, ¿en qué fase se encuentra?
- ¿Presenta algún signo de alarma?
- ¿Cuál es el estado hemodinámico?
- ¿Está en choque?

Las respuestas a esas preguntas básicas permiten clasificar al paciente en uno de los grupos (A, B1, B2, C). La valoración de cada caso y en cada momento, debe ser muy dinámica, pues el enfermo puede presentar cambios en su cuadro clínico que lo hagan transitar de un grupo a otro en muy breve tiempo (VER ANEXO 7 y FLUJOGRAMAS DE MANEJO).

El personal de salud del primer nivel de atención debe aplicar un abordaje escalonado:

Paso 1: Evaluación General	
I.	Historia clínica, que incluye síntomas, antecedentes epidemiológicos, familiares y personales.
II.	Examen físico completo, que incluya un examen neurológico.
III.	Investigación, con pruebas de laboratorio corrientes y específicas para dengue (RT-PCR, NS1, IgG/IgM, según disponibilidad) en el momento preciso de la enfermedad en que debe tomarse cada muestra, así como otras pruebas para descartar otras enfermedades virales o bacterianas. Tales pruebas no son indispensables para iniciar el manejo del paciente.
Paso 2: Diagnóstico, evaluación y clasificación de la fase de la enfermedad	
Paso 3: Tratamiento	
I.	Decisión del tratamiento. Según las manifestaciones y otras circunstancias, los pacientes pueden: • Recibir tratamiento ambulatorio (grupo A); • Ser remitidos para observación y tratamiento oral o intravenoso a las unidades de dengue (grupo B1); • Ser remitidos para tratamiento intravenoso a las unidades de dengue o a hospitales de segundo nivel (grupo B2), o • Necesitar tratamiento de urgencia en el lugar de diagnóstico o durante el traslado y derivación urgente a hospitales más complejos (grupo C).
II.	Medición e Interpretación de signos vitales
III.	Notificación Inmediata de la enfermedad

Tomado de "Dengue: Guía para la atención de enfermos en la Región de las Américas". OPS 2015



6.4.3. GRUPO A: Caso de dengue sin signos de alarma

GUÍA TÉCNICA:

GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA LA ATENCIÓN DE CASOS DE DENGUE EN EL PERÚ

6.4.3.1 Criterios del grupo

Estos pacientes pueden ser manejados en el hogar, si toleran volúmenes adecuados de líquidos por la vía oral y han orinado por lo menos una vez cada 6 horas, no tienen signos de alarma y se descarta en ellos la existencia de co-morbilidad y riesgo social. En los pacientes que se encuentran clínicamente estables y pueden ser manejados ambulatoriamente se recomienda hacer énfasis en la hidratación continua por vía oral.¹⁰⁸

Los pacientes ambulatorios deben ser evaluados diariamente para observar la evolución de la enfermedad e identificar precozmente los signos de alarma; pues no estarán fuera de peligro hasta que transcurran 48 horas de la caída de la fiebre.

6.4.3.2. MANEJO:

- Mantener reposo relativo en cama bajo mosquitero
- Dieta normal más líquidos abundantes
 - Adultos: Ingerir líquidos abundantes, dos litros o más al día, estos pueden ser sales de rehidratación oral (dilución al medio), jugo de fruta, leche, agua de cebada, de arroz y otros. El agua sola puede causar desequilibrio hidroelectrolítico
 - Niños: Líquidos abundantes por vía oral (leche, jugos de frutas naturales, con precaución en diabéticos), suero oral (sales de rehidratación oral) o agua de cebada, de arroz o de coco recién preparada. El agua sola debe administrarse con precaución, ya que puede causar desequilibrio hidroelectrolítico. Los requerimientos basales deberán ser calculados según la fórmula de Holliday Segar. **ANEXO 9**
- En la administración de líquidos, debe tenerse en cuenta el estado y condición del paciente, ejemplo: pacientes diabéticos.

Manejo de la fiebre:

- En el manejo de la fiebre en pacientes con dengue, se debe priorizar el uso de medios físicos para el control de la temperatura¹⁰⁸. Baño en tina con agua tibia (temperatura del agua 2 °C menor que la temperatura del paciente).
- En el manejo de pacientes con fiebre que no ceda a medios físicos: **prescribir Acetaminofén/Paracetamol.**
 - **Adultos:** 500 - 1000 mg. por vía oral cada 6 horas, dosis máxima 4 gramos por día.
 - **Niños:** 10 a 15 mg/kg/dosis cada 4 a 6 horas, esta indicación puede darse en cucharaditas de 5ml, según la edad del niño. No pasar de 90 mg/kg al día.

6.4.3.3. ¿Qué se debe EVITAR?

- La **AUTOMEDICACIÓN**, la cual puede ser más peligrosa que la propia enfermedad.
- El uso de **AINES**. En el manejo de la fiebre en pacientes con dengue, **no administrar ácido acetil salicílico (Aspirina) ni anti-inflamatorios no esteroideos (AINES)** como diclofenaco, naproxeno, etc. por cualquier vía: intravenosa, intramuscular, oral o rectal; debido a su potencial para incrementar el riesgo de sangrado gastrointestinal y elevación de aminotransferasas.¹⁰⁸



GUÍA TÉCNICA:

GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA LA ATENCIÓN DE CASOS DE DENGUE EN EL PERÚ

- En el manejo de la fiebre en pacientes con dengue, no administrar dipirona (metamizol). Si el paciente ya está tomando AINES o corticoides por otra enfermedad, el médico debe evaluar la conveniencia de continuar y/o suspenderlos.
- Administrar antibióticos, solo se debe hacer ante la presencia de una infección agregada que la justifique.

6.4.3.4. ¿Qué VIGILAR?:

Todo paciente que no amerite internamiento al momento de su evaluación deberá ser instruido, así como a su familiar, a estar atento al desarrollo de los siguientes síntomas o signos¹⁰⁸:

- Dolor abdominal espontáneo o a la palpación del abdomen.
- Sangrado de mucosas (epistaxis o gingivorragia) o petequias.
- Vómitos con o sin sangre.
- Sopor/letargia (alteración del estado de sensorio).
- Heces negras.
- Menstruación abundante / sangrado vaginal.
- Desmayos.
- Convulsiones.
- Manos o pies pálidos, fríos o húmedos.
- Dificultad para respirar.

En caso de presentar cualquiera de estos síntomas o signos, deberán acudir a la institución de salud más cercana de INMEDIATO para su evaluación.

En todo paciente ambulatorio, antes de retirarse del establecimiento de salud, se debe evaluar que tenga una adecuada perfusión (diuresis, llenado capilar <2", ausencia de taquicardia o hipotensión ortostática, PAM) e hidratación.¹⁰⁸

Los pacientes ambulatorios deben evaluarse diariamente y se les debe hacer un hemograma, al menos, cada 48 horas, para observar la evolución de la enfermedad hasta 24 a 48 horas después del descenso de la fiebre sin haberle administrado antipiréticos.

6.4.4 GRUPO B1: Dengue sin signos de alarma más afección asociada o riesgo¹⁰⁸

6.4.4.1 Criterios del grupo:

Los pacientes de este grupo presentan enfermedades o condiciones asociadas, que pueden complicar el dengue o su atención, por ejemplo:

- Embarazo
- Edad menor de 1 año o mayor de 65 años
- Obesidad mórbida
- Comorbilidades como hipertensión arterial, diabetes mellitus, asma, daño renal, enfermedades hemolíticas, hepatopatía crónica, enfermedad ulcero-péptica o gastritis de cualquier etiología, administración de anticoagulantes, etc.



GUÍA TÉCNICA:

GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA LA ATENCIÓN DE CASOS DE DENGUE EN EL PERÚ

- Riesgo social: el paciente vive solo o lejos de donde puede recibir atención médica, no tiene transporte o vive en pobreza extrema.

Manejar las condiciones asociadas y tratar el dengue según el protocolo; además tratar las enfermedades vinculadas compensadas (por ejemplo, hipertensión arterial, diabetes mellitus, asma, daño renal, enfermedades hemolíticas, hepatopatía crónica, enfermedad ulcero-péptica o gastritis).

6.4.4.2 Manejo:

- Se debe estimular la ingestión de líquidos por vía oral.
- Si el paciente no bebe, bebe poco o está deshidratado, se debe comenzar la administración de líquidos intravenosos para rehidratarlo o mantenerlo hidratado con solución salina normal al 0,9% en dosis de mantenimiento (2 a 3 ml por kg por hora).
- Se debe reiniciar el tratamiento oral tan pronto sea posible.
- Registrar y evaluar los signos vitales (pulso, frecuencia cardíaca, frecuencia respiratoria, temperatura, presión arterial) además de evaluar: – laboratorio, según el tipo de afección asociada (hematocrito, plaquetas, leucocitos, glucosa, electrolitos, entre otros) – curva de temperatura (detectar el descenso de la fiebre) – volumen de líquidos ingerido o infundido y las pérdidas – diuresis, volumen, frecuencia y la hora de la última micción – signos de alarma.



6.4.5 GRUPO B2: Dengue con signos de alarma

6.4.5.1 Criterios del Grupo:

Este grupo incluye a los pacientes que, cercanos a la caída de la fiebre y generalmente a la caída de la fiebre o en las horas siguientes, presenten uno o más de los siguientes signos (inicio de la fase crítica):

- Dolor abdominal intenso y continuo o a la palpación del abdomen
- Vómitos persistentes
- Acumulación de líquidos en cavidades serosas (derrame pleural, ascitis, derrame pericárdico) diagnosticada por clínica o imágenes
- Sangrado de mucosas
- Hepatomegalia > 2 cm
- Letargo, irritabilidad
- Hipotensión postural (lipotimia).

Estos pacientes deben ser inmediatamente hospitalizados; sin embargo, el tratamiento con fluidos por vía endovenosa debe iniciarse en el lugar en donde se identifican los signos de alarma. **ANEXO 12**

El objetivo es prevenir el CHOQUE.

6.4.5.2 Manejo:

En la atención de pacientes del Grupo con signos de alarma se debe tener presente: ¹⁰⁸

- **No es esencial tener el hematocrito o plaquetas antes de hidratar al paciente**, en todo caso, la ausencia de exámenes de laboratorio (ejemplo: hematocrito) o la demora en disponer de resultados, **NO DEBE** ser un motivo de retraso en el inicio de la reposición de volumen en pacientes clínicamente hipovolémicos o con signos de



GUÍA TÉCNICA:

GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA LA ATENCIÓN DE CASOS DE DENGUE EN EL PERÚ

hipoperfusión. Este parámetro no debe ser considerado como parámetro principal para la toma de decisiones, sino como parte de la valoración integral del paciente.

- Los pacientes con signos de alarma que requieran ser mantenidos en observación en un centro de salud, que toleren vía oral y no presenten signos de hipoperfusión o choque, sugerimos iniciar la hidratación por vía oral (manteniendo una vía endovenosa permeable) en lugar del uso de hidratación vía endovenosa.
- Iniciar la hidratación endovenosa en aquellos pacientes que presenten vómitos persistentes y/o no toleren la ingesta oral de fluidos o tengan signos clínicos de hipoperfusión (frialidad distal, prolongación de llenado capilar, hipotensión ortostática, taquicardia, reducción del flujo urinario, disminución de PAM).
- Administrar únicamente soluciones isotónicas tales como solución salina al 0.9% o Lactato de Ringer, iniciando a razón de 10 ml/kg/ en 1 hora. Usar cristaloides como primera opción.
- No se ha demostrado que exista diferencia clínicamente significativa entre el uso de coloides y cristaloides en el manejo de pacientes con dengue.
- Monitoreo de los Signos Vitales

Reevaluar:

Si persisten los signos de alarma, repetir la carga de hidratación 1 o 2 veces más.

Reevaluar:

Si hay mejoría respecto a los signos de alarma y la diuresis es $\geq$ de 1 ml/kg/h, reducir el volumen a razón de 5-7 ml/kg/h, por 2 a 4 horas.

Reevaluar:

Si continúa la mejoría clínica y la diuresis sigue siendo adecuada, reducir el volumen a 3-5 ml/kg/h, por 2 a 4 horas, luego continuar con la rehidratación con volúmenes de mantenimiento.

10 ml/kg/hora	1 - 2 horas
5 - 7 ml/kg/hora	2 - 4 horas
3 - 5 ml/kg/hora	2 - 4 horas
2 - 3 ml/kg/hora	24 horas (Mantenimiento)

Esquema de hidratación recomendado por la OMS.

Se debe administrar la cantidad mínima de fluidos endovenosos para mantener una buena perfusión y un gasto urinario mínimo de 0,5 ml/kg/hora. La tasa de infusión se debe reducir gradualmente y en cuanto el paciente tolere la ingesta de fluidos se deberá continuar con la reposición de fluidos por vía oral.

En pacientes en los que el estado clínico continúe deteriorándose a pesar de la administración profusa de fluidos, deberá considerarse la posibilidad de sangrado oculto. Así también, si existiera evidencia de reducción brusca del hematocrito, en tanto el establecimiento de salud dispusiera de este examen.¹⁰⁸



GUÍA TÉCNICA:

GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA LA ATENCIÓN DE CASOS DE DENGUE EN EL PERÚ

6.4.5.3 Monitoreo:

Los pacientes que son admitidos en observación **DEBEN** tener un monitoreo constante de los **parámetros clínicos** acompañado de un **cuidadoso balance hídrico**.

La presión arterial media (PAM) y la frecuencia cardíaca (FC) son los principales parámetros clínicos y se debe evaluar tan frecuentemente como sea necesario (**VER FLUJOGRAMAS DE MANEJO**). La evaluación de la diuresis horaria en las primeras 4-6 horas es de gran utilidad. Los exámenes de laboratorio son auxiliares para la evaluación del médico tratante. La ausencia de hepatomegalia, ascitis o efusión pleural no descarta el riesgo de una evolución a dengue grave.¹⁰⁸

No usar el parámetro de concentración de leucocitos para evaluar el riesgo de desarrollo de dengue grave. El uso de enzimas hepáticas, tiempo de protrombina o tiempo de tromboplastina puede usarse, a criterio del clínico, en la evaluación integral de los pacientes en el hospital.¹⁰⁸

Un equipo sanitario debe encargarse de la monitorización y seguimiento de los pacientes de manera continua. En reportes observacionales se ha mostrado que contar con un equipo especialmente encargado del cuidado de pacientes con dengue mejora la calidad del cuidado y estandariza la toma de decisiones.¹⁰⁸

A fin de evaluar la adecuada respuesta a la hidratación con volumen, recomendamos evaluar los siguientes parámetros clínicos:

- Estabilidad de la presión arterial
- Presión arterial media (PAM)
- Mejoría de la presión de pulso
- Reducción de la taquicardia (sobre todo en niños)
- Reducción de la taquipnea
- Mejoría del gasto urinario
- Incremento del calor en extremidades
- Reducción del llenado capilar <2"

Si el establecimiento cuenta con hematocrito, éste puede valorarse además de los parámetros clínicos.

Al superar los signos de Alarma:

Estimular la ingesta de líquidos por vía oral. Si no bebe o lo hace con dificultad, continuar la hidratación por vía endovenosa en volúmenes de mantenimiento.

6.4.5.4 Plan de acción de pacientes del grupo B1 y B2

Este grupo de pacientes deben mantenerse hospitalizados en vigilancia de la evolución del dengue y de la condición o de la enfermedad de base así como su tratamiento específico; es necesario solicitar evaluación por el especialista según sea el caso.

Debe mantenerse una hidratación adecuada según la tolerancia oral y/o parenteral, así como monitoreo de signos vitales y diuresis.



GUÍA TÉCNICA:

GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA LA ATENCIÓN DE CASOS DE DENGUE EN EL PERÚ

Los casos de dengue de este grupo, deben ser objeto de especial vigilancia de los signos de alarma a la caída de la fiebre, para evitar el choque y cualquier otra manifestación del dengue grave.

6.4.6 Grupo C: Caso de Dengue Grave

Pacientes que requieren tratamiento de emergencia y después de estabilizado el choque, deben ser referidos a una unidad especializada de manejo de paciente crítico, como la unidad de cuidados intensivos (UCI).

6.4.6.1. Manejo

- Hidratación con soluciones cristaloides por vía endovenosa.
- Tratamiento del Choque:
 - Iniciar rehidratación endovenosa con cristaloides a razón de 20 ml/kg en 15 a 30 minutos, observar evolución del paciente, si desaparecen los signos de choque, disminuir el volumen de líquidos a 10 ml/kg/hora por 1 a 2 horas.
 - Si la evolución clínica es satisfactoria, disminuir el volumen de hidratación a razón de 5 a 7 ml/kg/hora durante 4 a 6 horas; en adelante mantener hidratación de acuerdo al estado del paciente.
 - Si por el contrario, después del primer bolo de hidratación, el paciente continúa con signos de choque, repetir la dosis de volumen de cristaloides a razón de 20 ml/kg/hora. Si con este volumen de líquidos el paciente mejora, desaparece el choque, se continúa el aporte de líquidos tal como se refiere anteriormente para el paciente con evolución favorable.
 - Si luego de haber administrado dos bolos de hidratación endovenosa, paciente continúa inestable, administre un tercer bolo de cristaloides a igual dosis. Si con este tercer bolo, el paciente muestra mejoría clínica, disminuir progresivamente los volúmenes de hidratación endovenosa, tal como se ha referido anteriormente. (VER FLUJOGRAMAS DE MANEJO)

20 ml/kg	Hasta 3 bolos
10 ml/kg/hora	1 - 2 horas
5 - 7 ml/kg/hora	4 - 6 horas
3 - 5 ml/kg/hora	2 - 4 horas
2 - 3 ml/kg/hora	24 horas (Mantenimiento)

Esquema de hidratación recomendado por la OMS

Si el paciente continúa hipotenso sin respuesta a la fluidoterapia intensiva, considerar el uso de aminas presoras.

- De acuerdo al criterio clínico considerar la administración de solución coloidal a razón de 10 a 20 ml/kg/hora, en 30 a 60 minutos. La solución coloidal puede ser Albumina humana o sustitutos del tipo de las gelatinas (Poligelina, Gelofusin) o almidones. Reevaluar luego de esta dosis, si hay mejoría clínica y laboratorial, cambiar la solución de coloidal a cristaloidal a razón de



GUÍA TÉCNICA:

GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA LA ATENCIÓN DE CASOS DE DENGUE EN EL PERÚ

10 ml/kg/hora durante una a dos horas y continuar la disminución progresiva de acuerdo a evolución del paciente.

Otros bolos de solución hidratante pueden ser requeridos durante las próximas 24 horas. La velocidad y volumen de cada bolo será valorado según la respuesta clínica.

Los pacientes con dengue grave deben ser hospitalizados preferentemente en una unidad de cuidados intensivos UCI.

No se recomienda la administración de corticoides en ninguna de sus presentaciones o dosificaciones en pacientes con diagnóstico o sospecha de dengue con el objetivo de evitar la progresión a choque, sangrado de cualquier tipo, extravasación de fluidos, desarrollo de plaquetopenia o acelerar la recuperación del recuento de plaquetas.¹⁰⁸

En pacientes con hipotensión o choque asociado a dengue, el uso de corticoides no ha mostrado un beneficio sobre la mortalidad, necesidad de transfusión o tiempo en choque. Además, en este tipo de pacientes **SE DEBE EVITAR:**¹⁰⁸

- Indicar de manera innecesaria bolos de fluidos basados en el incremento de hematocrito como único parámetro sin considerar otros parámetros clínicos
- Reposición de volumen excesivo y prolongado a un tasa fija en pacientes estables
- Ausencia de monitoreo sin reajuste de la tasa de infusión en base a la evolución clínica
- Mantenimiento de la administración endovenosa de fluidos durante la fase de recuperación y con tolerancia de la vía oral.



6.4.6.2. Monitoreo:

Los pacientes con choque por dengue deben ser monitoreados de manera permanente, hasta conseguir estabilidad hemodinámica, luego cada 60 minutos hasta asegurar que salió de la fase crítica, así mismo llevar un balance hidroelectrolítico estricto y detallado cada 6 horas.

ANEXO 12

6.4.6.3. Tratamiento de hemorragias graves en dengue

En el momento que se produzca una disminución súbita del hematocrito, no acompañada de mejoría del paciente, se debe pensar que alguna hemorragia importante ha ocurrido y debe considerarse la necesidad de tomar una prueba cruzada y transfundir paquete de glóbulos rojos (5 a 10 ml/kg) o sangre fresca lo antes posible a razón de 10 ml/kg., volúmenes que pueden repetirse según la evolución del paciente.

Además, es necesario evaluar la función de coagulación del paciente (tiempo de protrombina, tiempo parcial de tromboplastina activada y fibrinógeno): si el fibrinógeno es menor a 100 mg/dl, priorice la transfusión de crioprecipitados (1u/10 kg.). Si el fibrinógeno es mayor a 100 mg/dl y el TP, TTPA es mayor a 1.5 veces el valor normal del control, valorar transfundir plasma fresco congelado (10 ml/kg) en 30 minutos.

USO DE PLAQUETAS: No usar el grado de plaquetopenia para identificar a pacientes con alto riesgo de sangrado significativo, debido a que no se ha evidenciado un punto de corte que diferencie consistentemente a pacientes con alta probabilidad de sangrado. La



GUÍA TÉCNICA:

GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA LA ATENCIÓN DE CASOS DE DENGUE EN EL PERÚ

evaluación de estos pacientes deber ser clínica, considerando todos los signos de alarma.¹⁰⁸

En aquellos pacientes que se encuentran en observación en una institución de salud y en los que se ha evidenciado plaquetopenia importante, **NO** solicitar exámenes seriados de plaquetas como indicador de riesgo inminente de sangrado importante.¹⁰⁸

No recomendamos la transfusión profiláctica de plaquetas en pacientes con dengue y plaquetopenia severa acompañado o no de sangrado leve (gingivorragia, epistaxis, o presencia de petequias).¹⁰⁸

Cabe mencionar que los pacientes con riesgo de hemorragia grave son aquellos que presentan:

- Choque prolongado o resistente al tratamiento
- Choque e insuficiencia renal o hepática y acidosis metabólica grave y persistente.
- Uso de anti inflamatorios no esteroides
- Enfermedad ulcerosa péptica persistente
- Tratamiento anticoagulante

➤ **Complicaciones del choque por dengue**

El choque está presente en la inmensa mayoría de los enfermos que se agravan y fallecen, como causa directa de muerte o dando paso a complicaciones tales como: hemorragias masivas, coagulación intravascular diseminada, edema pulmonar no cardiogénico, falla múltiple de órganos (síndrome de hipoperfusión-reperfusión). Más que complicaciones del dengue se trata de complicaciones del choque prolongado o recurrente.

El manejo de estas complicaciones, debe hacerse según el protocolo específico existente en las Unidades de Terapia Intensiva.

Prevenir el choque o tratarlo precoz y efectivamente significa prevenir las demás complicaciones del dengue y evitar la muerte.

➤ **Dengue Grave por afectación importante de órganos**

En los enfermos con dengue es frecuente que exista alguna alteración hepática, generalmente recuperable. También pueden existir alteraciones miocárdicas particularmente en adultos, con poca expresión electrocardiográfica. Con menor frecuencia se observan alteraciones renales y neurológicas.

Durante una epidemia es posible que se presenten casos de hepatitis o hepatopatía, que conduce a fallo hepático agudo; encefalitis o encefalopatía, expresada frecuentemente en alteraciones de la conciencia (coma), a veces también con convulsiones; miocarditis o miocardiopatía, que se manifiesta como hipocontractilidad miocárdica con disminución de la fracción de eyección del ventrículo izquierdo y posible insuficiencia cardíaca; así como nefritis o nefropatía que puede ser causa de insuficiencia renal aguda o puede afectar selectivamente a la función de reabsorción propia del túbulo renal distal y de esa manera contribuir al aumento de líquido del espacio extravascular.



GUÍA TÉCNICA:

GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA LA ATENCIÓN DE CASOS DE DENGUE EN EL PERÚ

6.4.7 CONSIDERACIONES EN SITUACIONES ESPECIALES

6.4.7.1 En el Embarazo

En la gestante

- El manejo conservador, tanto clínico como obstétrico, constituye el tratamiento de elección.
- Se utilizará solución salina normal, en las dosis establecidas.
- El dengue no parece afectar la evolución del binomio madre-hijo durante el embarazo; sin embargo, habrá que poner atención especial en la embarazada a término.
- El dolor abdominal, como signo de alarma, puede simular contracciones uterinas o ser diagnosticado como colecistitis, por lo que debe evaluarse cuidadosamente.
- Entre los diagnósticos diferenciales del dengue, están la eclampsia y la pre-eclampsia, así como el síndrome de HELLP, que también puede provocar dolor abdominal y sangrado, cuyo manejo clínico es diferente del paciente con dengue grave por extravasación. Otros diagnósticos que habrá que descartar son neumonía, embolia pulmonar, diversas causas de sangrado vaginal y otras causas infecciosas.
- La embarazada con diabetes u otra enfermedad de base deberá recibir tratamiento específico, además del manejo del dengue.
- Las pacientes con recuento plaquetario <50.000 por mm^3 que requieran cesárea, se deberá considerar la administración de concentrado plaquetario en el momento más cercano posible a la cirugía.
- El momento y la vía de evacuación del producto del embarazo dependerá de la condición obstétrica, y de la evaluación clínica.
- En caso de requerirse una cesárea, se recomienda administrar anestesia general.
- Una complicación importante en torno al parto es el sangrado uterino.
- Pueden presentarse casos de evolución fatal. Los casos de sangrado por herida quirúrgica y posquirúrgico son controlables.
- Las embarazadas que tuvieron dengue y fueron atendidas oportunamente no tienen más complicaciones que el resto de las puerperas.

En el Recién nacido:

- Se debe notificar al servicio de pediatría a todo recién nacido de madre con dengue al momento del parto, pues el recién nacido puede expresar la enfermedad hasta 12 días después de su nacimiento.
- La lactancia materna debe ser continua y habrá que estimularla.
- Los recién nacidos de madres con dengue (o de una madre que tuvo la infección hasta una semana antes del parto) que presentan trombocitopenia, fiebre, hepatomegalia y grados variables de insuficiencia circulatoria durante la primera semana de vida, pueden recibir erróneamente un diagnóstico de sepsis neonatal;



GUÍA TÉCNICA:

GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA LA ATENCIÓN DE CASOS DE DENGUE EN EL PERÚ

para evitarlo, habrá que tener en cuenta el diagnóstico de dengue reciente de la madre y el nexa epidemiológico.

- Los recién nacidos de madres que tuvieron la infección por dengue antes o durante el embarazo han recibido anticuerpos maternos (IgG) contra el dengue a través de la placenta y tienen riesgo de contraer dengue grave al ser infectado por un serotipo diferente del virus.
- Los recién nacidos de madres que contrajeron la enfermedad en torno al parto pueden llegar a presentar dengue y dengue grave si son infectados por un serotipo diferente del virus, aún meses más tarde.

6.4.8. EFECTOS ADVERSOS O COLATERALES CON EL TRATAMIENTO

Todos los profesionales de la salud (médicos cirujanos, químicos farmacéuticos, licenciados en enfermería, cirujanos dentistas y otros) deben notificar las sospechas de reacciones adversas a medicamentos (RAMs), en los formatos autorizados y en los plazos establecidos, conforme el **ANEXO 13**.

6.4.9. SIGNOS DE ALARMA

Los signos de alarma son el resultado de un incremento de la permeabilidad vascular y se presentan en la fase crítica o justo antes de finalizar la fase febril. Estos pacientes deben hospitalizarse para el adecuado manejo y monitoreo. Los signos de alarma son los siguientes:

- Dolor abdominal intenso y continuo o a la palpación del abdomen
- Vómitos persistentes
- Acumulación de líquidos en cavidades serosas (derrame pleural, ascitis, derrame pericárdico) diagnosticada por clínica o imágenes
- Sangrado de mucosas
- Hepatomegalia > 2 cm
- Letargo, irritabilidad
- Hipotensión postural (lipotimia).

6.4.10. CRITERIOS DE ALTA

Evaluar los siguientes parámetros para decidir el alta en todo paciente que ha sido hospitalizado¹⁰⁸:

- Afebril por 48 horas
- Mejoría del estado general
- Tolerar vía oral
- Ausencia de disnea o insuficiencia respiratoria
- Gasto urinario adecuado
- Resolución de episodios de sangrado y disfunción de órganos
- El médico tratante podría valorar, además, la tendencia al incremento en el recuento de plaquetas y la estabilización del hematocrito

6.4.11 PRONÓSTICO

El pronóstico del paciente con dengue depende de varios factores como la identificación precoz del caso, el tratamiento institucional siguiendo las recomendaciones vigentes, la detección oportuna de los signos de alarma y el



GUÍA TÉCNICA:

GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA LA ATENCIÓN DE CASOS DE DENGUE EN EL PERÚ

monitoreo estricto de los pacientes hospitalizados. Las comorbilidades y edades extremas de la vida son también factores que influyen en el pronóstico.

6.5. COMPLICACIONES

Las complicaciones de la infección por dengue son consecuencia del choque persistente o repetido. Las principales complicaciones son las hemorragias masivas generalmente del tracto gastrointestinal, compromiso de órganos blanco produciendo insuficiencia renal, insuficiencia hepática, encefalitis o encefalopatía, coagulación intravascular diseminada, infecciones sobreagregadas, miocarditis con disminución de la fracción de eyección predisponiendo así a la sobrecarga de volumen, edema pulmonar no cardiogénico; además pueden presentarse alteraciones del medio interno como acidosis metabólica y alteraciones de electrolitos; y finalmente disfunción orgánica múltiple y muerte. Estas complicaciones deberán ser manejadas según protocolos específicos.

Debe recordarse que prevenir el choque o tratarlo precoz y efectivamente significa prevenir las complicaciones del dengue y evitar la muerte.



6.6. CRITERIOS DE REFERENCIA

6.6.1. Criterios para referir a establecimientos con hospitalización:

- Presencia e identificación de signos de alarma.
- Nivel de compromiso del paciente.
- Grupo de riesgo: gestantes, niños y ancianos.
- Paciente con antecedentes de presentar otra patología.

6.6.2. Criterios para referir a la Unidad de Cuidados Intensivos:

- Choque que no responde a tratamiento convencional (tres cargas con cristaloides).
- Fuga importante de plasma con distrés respiratorio.
- Pulso débil.
- Hemorragia grave.
- Sobrecarga de volumen.
- Disfunción orgánica (tal como daño hepático, cardiomiopatía, encefalopatía, encefalitis y otras complicaciones inusuales).

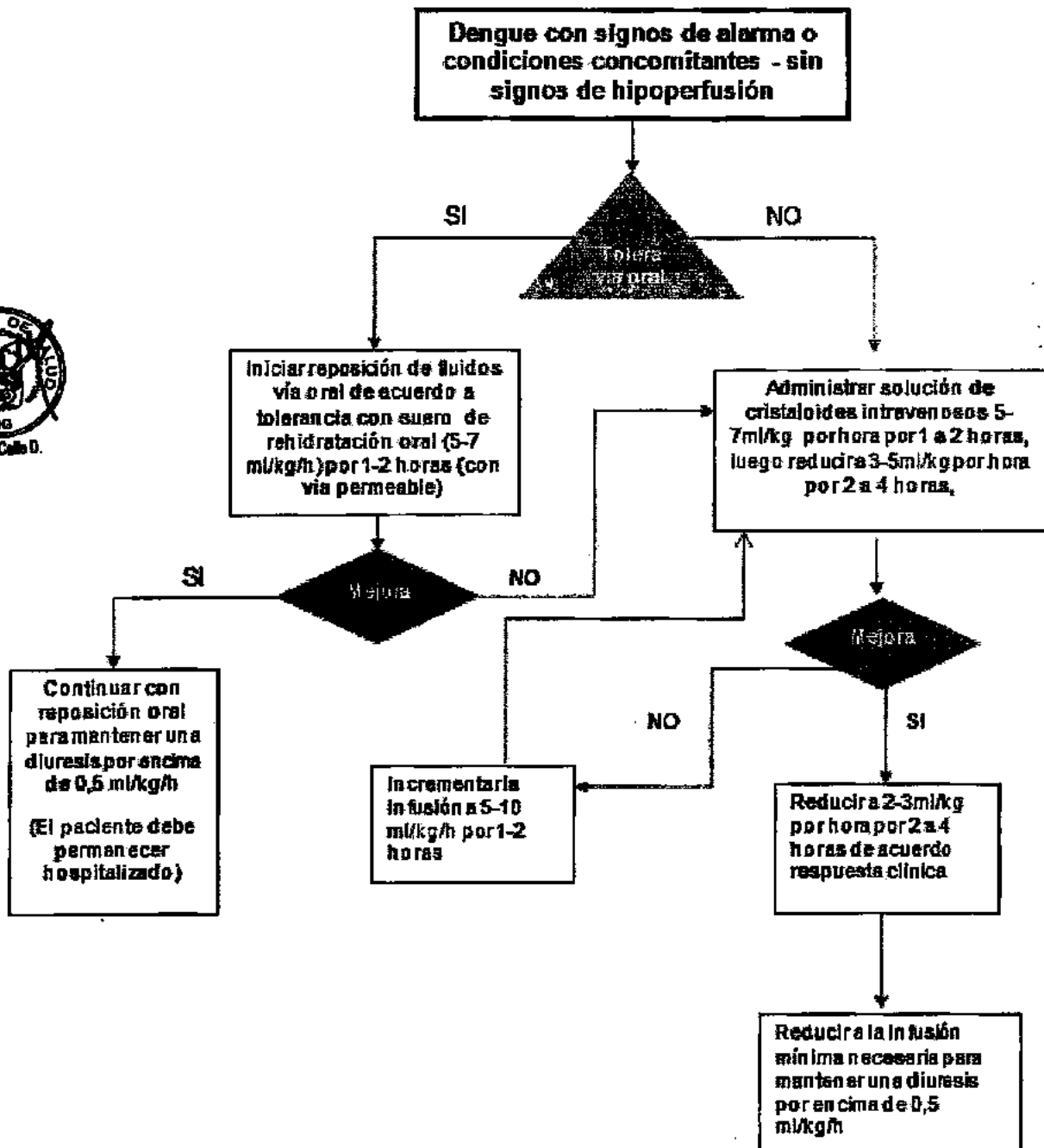


GUÍA TÉCNICA:

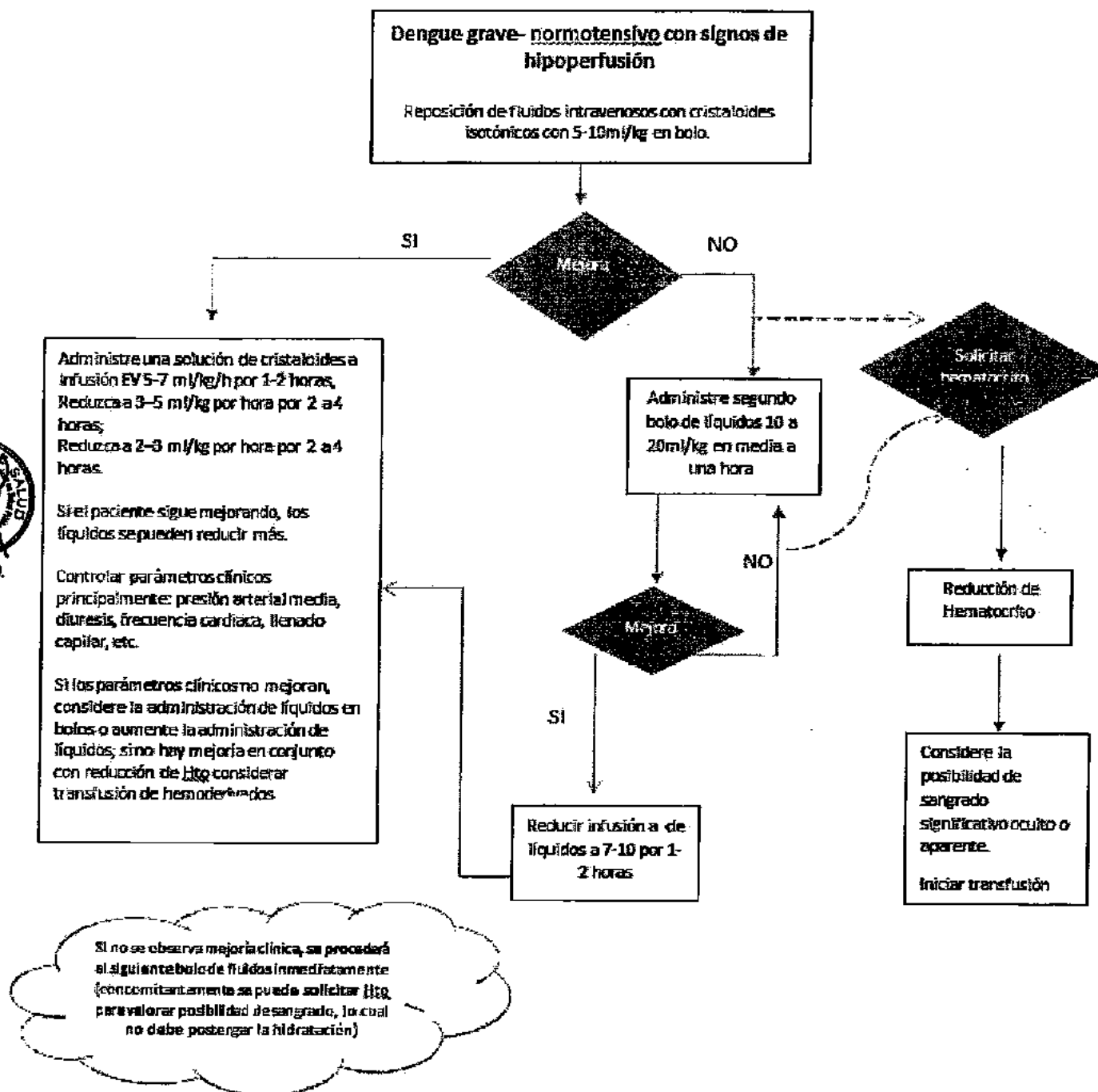
GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA LA ATENCIÓN DE CASOS DE DENGUE EN EL PERÚ

6.7. FLUJOGRAMAS DE MANEJO

6.7.1. FLUJOGRAMA DE MANEJO DE DENGUE CON SIGNOS DE ALARMA O CONDICIONES CONCOMITANTES – SIN SIGNOS DE HIPOPERFUSIÓN

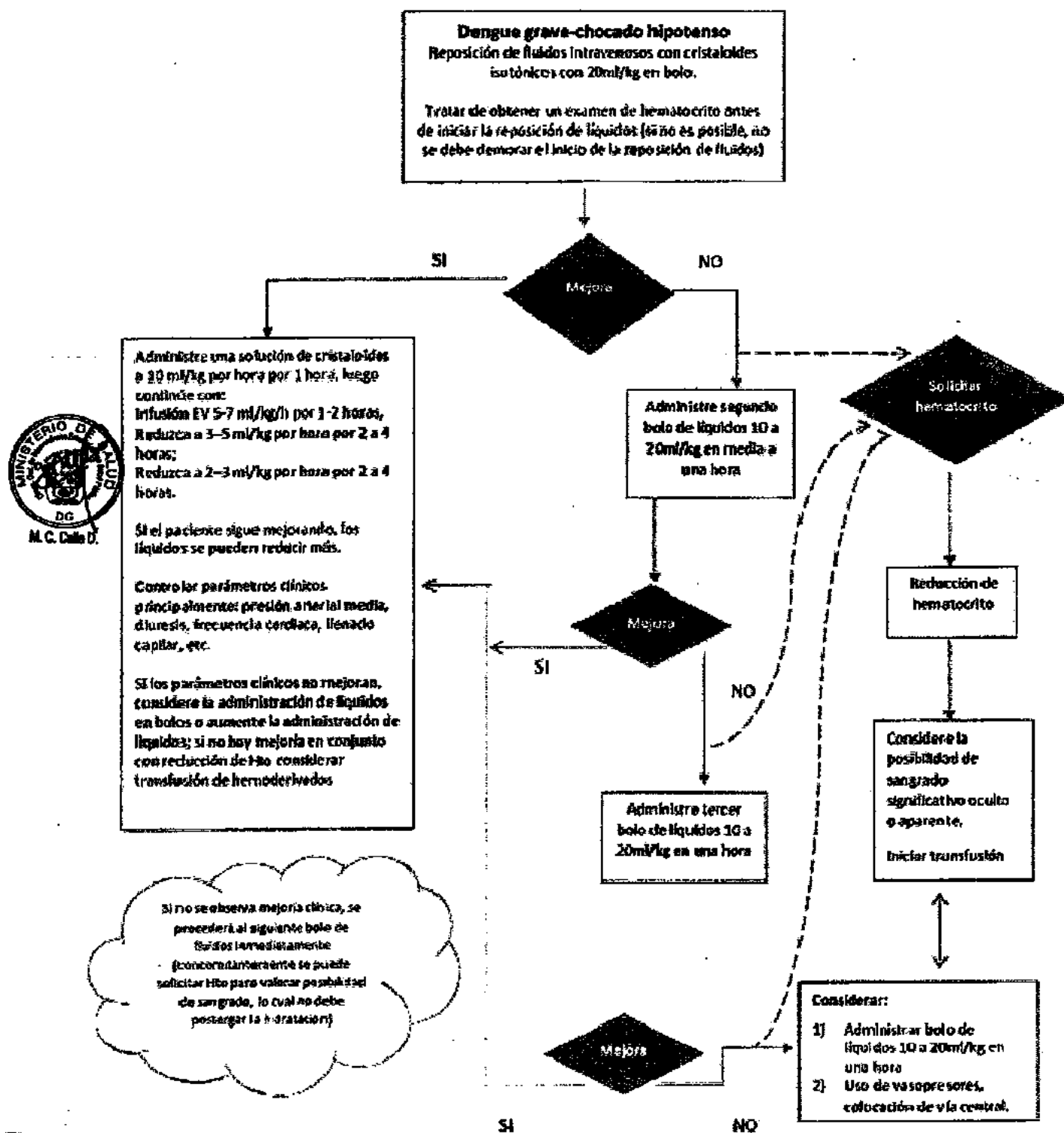


6.7.2. FLUJOGRAMA DE MANEJO DE DENGUE GRAVE NORMOTENSIVO CON SIGNOS DE HIPOPERFUSIÓN



GUÍA TÉCNICA:
GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA LA ATENCIÓN DE CASOS DE DENGUE EN EL PERÚ

6.7.3. FLUJOGRAMA DE MANEJO DE DENGUE GRAVE – CHOCADO HIPOTENSO



Algoritmo modificado de la Guía para el diagnóstico, tratamiento, prevención y control del Dengue de la OMS, 2009.

GUÍA TÉCNICA:

GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA LA ATENCIÓN DE CASOS DE DENGUE EN EL PERÚ

6.8. DE LA ORGANIZACIÓN Y PRESTACIÓN DE SERVICIOS:

El objetivo de la prestación y organización de los servicios de salud es **evitar y reducir la mortalidad por dengue**, por lo tanto se hace necesario un sistema que garantice el reconocimiento temprano de los casos, signos de alarma, el manejo y la referencia cuando sea necesario.

El componente clave de este proceso es la prestación de buenos servicios clínicos en todos los niveles de atención, desde el nivel local hasta el de referencia.

6.8.1. PRIMER NIVEL DE ATENCIÓN:

Todos los establecimientos del primer nivel de atención deben organizar la prestación a fin de asegurar la detección precoz y atención de los casos.

La recepción y actitud en el **triaje** es fundamental, en el proceso de tamizaje rápido de los pacientes con el fin de identificar aquellos pacientes con signos de gravedad – dengue grave (quienes requieren un tratamiento inmediato para evitar la muerte).

Los casos que presenten signos de alarma, deben tener prioridad en la atención y evaluación constante a fin de evitar evolución hacia formas graves.

De este primer contacto del caso con el establecimiento de salud y/o unidad prestadora es en donde está la clave del éxito en el manejo de los casos, cumpliendo el objetivo de atención precoz y evitar formas graves.

Las actividades en el primer nivel de atención deben enfocarse en:

- Reconocimiento de que el paciente febril puede tener dengue.
- Atención del paciente en la fase febril temprana de la enfermedad.
- Identificar lugar de infección, definir niveles de riesgo y expansión.
- La notificación inmediata al sistema de vigilancia epidemiológica de que el paciente es un caso sospechoso de dengue.
- Identificación de los pacientes con signos de alarma que necesiten ser referidos y/o admitidos e inicio inmediato de terapia de hidratación intravenosa en el segundo nivel de atención. Si es necesario y posible, iniciar la hidratación intravenosa desde el primer nivel de atención.
- Reconocimiento de los signos y síntomas de fuga de plasma, manejo adecuado y urgente para evitar el choque, el sangrado grave y afectación de órganos y conseguir una referencia adecuada con el paciente hemodinámicamente estable.
- Dada la evolución que pueda tener el caso, es necesario y obligatorio que los pacientes con manejo ambulatorio sean evaluados diariamente en el establecimiento de salud, siguiendo la evolución de la enfermedad y vigilantes de los signos de alarma y manifestaciones del dengue grave.
- Durante la atención, tener presente la importancia de brindar educación al paciente y familiares sobre los signos de alarma y gravedad de la enfermedad, para que al ser identificados acudan inmediatamente al centro de salud más cercano.

Los casos de dengue que corresponden a los grupos de clasificación **GRUPO A**, pueden ser atendidos en el primer nivel de atención (I-1, I-2, I-3).

Los que clasifiquen al **GRUPO B1 Y B2**, deberán ser referidos para atención en los establecimientos con servicios de hospitalización y los que corresponden a las categorías I-4, II-1, II-2; y, según la capacidad organizativa de las redes de prestación de salud el grupo de pacientes que responda a la clasificación de



GUÍA TÉCNICA:

GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA LA ATENCIÓN DE CASOS DE DENGUE EN EL PERÚ

GRUPO C, derivado a los centros de referencia para el manejo de pacientes de dengue grave.

6.8.2. SEGUNDO Y TERCER NIVEL DE ATENCIÓN:

Todo paciente con dengue con signos de alarma y con dengue grave, debe ser manejado en segundo y tercer nivel de atención respectivamente, así mismo se debe garantizar la disponibilidad de una Unidad de Cuidados Intensivos para el manejo de las complicaciones.

Centros de Referencia, se define así los establecimientos de salud que dispone de ambientes de uso exclusivo para dengue en donde se cuenta con soporte de laboratorio y recurso humano suficiente y con competencias para el tratamiento y monitoreo de los casos.

Frente a una situación de contingencia por dengue, todos los establecimientos, de categoría I-4 y hospitales de referencia, deben tener un área asignada para tratamiento de pacientes con dengue (unidad de tratamiento de dengue). Estas unidades deben de contar con personal médico y de enfermería que estén entrenados para reconocer pacientes de alto riesgo e instalar tratamiento, monitoreo y seguimiento adecuado, de igual manera estas unidades deben disponer de los insumos material médico, de laboratorio y paquetes de tratamiento correspondiente.



6.9. DE LA RESPONSABILIDAD:

Es responsabilidad de los gobiernos regionales, las direcciones de salud y las que hagan sus veces, asegurar la disponibilidad de insumos, materiales y recurso humano según el nivel de resolución y/o categoría.

6.9.1. Recursos necesarios: Es responsabilidad de las regiones, redes y micro redes disponer lo conveniente a fin de que los establecimientos de salud de todos los niveles de atención, de su jurisdicción dispongan de manera oportuna de los recursos necesarios para la atención y manejo de los casos de dengue.

6.9.2. Recursos humanos: El potencial humano se constituye en el principal elemento para la atención de los casos y evitar complicaciones y muertes. El equipo debe ser multidisciplinario, sin embargo el mínimo indispensable en la atención lo constituyen médicos y enfermeras, personal que según el nivel deben ser capacitados y entrenados en el triaje y atención de emergencia.

En los centros de referencia el equipo multidisciplinario debe tener la competencia para organizar el servicio y brindar la atención teniendo en cuenta las recomendaciones para la atención de casos de dengue con signos de gravedad y casos de dengue grave.

6.9.3. Recursos logísticos - Áreas especiales: en los establecimientos de salud que admitan personas con signos de alarma de dengue, deben de disponer de un ambiente accesible y adecuadamente equipado como una unidad de dengue con los recursos humanos necesarios para proporcionar atención médica inmediata y transitoria a los pacientes que requieran terapia hídrica endovenosa hasta que ellos puedan ser trasladados.

Además dispondrán de:

- Recursos de laboratorio, para biometría hemática y hematocrito disponible en al menos dos horas.
- Soluciones parenterales: cristaloides y equipos para administración de soluciones intravenosas.



GUÍA TÉCNICA:

GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA LA ATENCIÓN DE CASOS DE DENGUE EN EL PERÚ

- Medicamentos e insumos médicos: existencia suficiente de paracetamol/acetaminofen, sales de hidratación oral, soluciones parenterales, equipos de venoclisis, catéteres endovenosos para vía periférica.
- Comunicación lo más ágil y asertiva.
- Materiales y equipos tales como: termómetros, estetoscopios, tensiómetros, balanzas, etc.
- Instrumentos de registro de los casos,
- Solicitud de exámenes, hojas de historia clínica, evolución y monitoreo de casos.
 - Flujogramas de atención y de decisiones para el manejo de casos.
 - Cartillas de educación e instrucción para los pacientes y familiares.

VII CONSIDERACIONES FINALES

La presente guía de práctica clínica debe ser sujeto de revisión, actualización y modificación, cuando los procedimientos y contenidos establecidos no respondan a la necesidad, los lineamientos se toman insuficientes a la realidad, según los avances técnico científicos nacional, regional y mundial, y ante las evidencias nacionales que ameriten su actualización.



VIII ANEXOS

- | | |
|-------------|--|
| Anexo N° 1 | Flujograma para la vigilancia epidemiológica y diagnóstico de laboratorio del dengue. |
| Anexo N° 2 | Ficha de investigación clínica epidemiológica para la vigilancia de dengue, chikungunya, zika, fiebre amarilla y otras arbovirosis. |
| Anexo N° 3 | Flujograma de diagnóstico de dengue. |
| Anexo N° 4: | Criterios para la obtención, conservación y transporte de muestras para diagnóstico de laboratorio de dengue, chikungunya, zika y otras arbovirosis. |
| Anexo N° 5 | Valores normales para evaluar frecuencia cardíaca y presión arterial en niños. |
| Anexo N° 6 | Esquema de presión arterial media. |
| Anexo N° 7 | Criterios en la práctica clínica. |
| Anexo N° 8 | Cálculo de los líquidos para mantenimiento. |
| Anexo N° 9 | Régimen de mantenimiento de líquidos por hora para pacientes obesos o con sobrepeso. |
| Anexo N° 10 | Criterios de hospitalización. |
| Anexo N° 11 | Hoja de monitoreo del paciente con dengue sin signos de alarma. |
| Anexo N° 12 | Hoja de monitoreo de pacientes con dengue con signos de alarma. |
| Anexo N° 13 | Formato de notificación de sospecha de reacciones adversas a medicamentos para profesionales de la salud. |

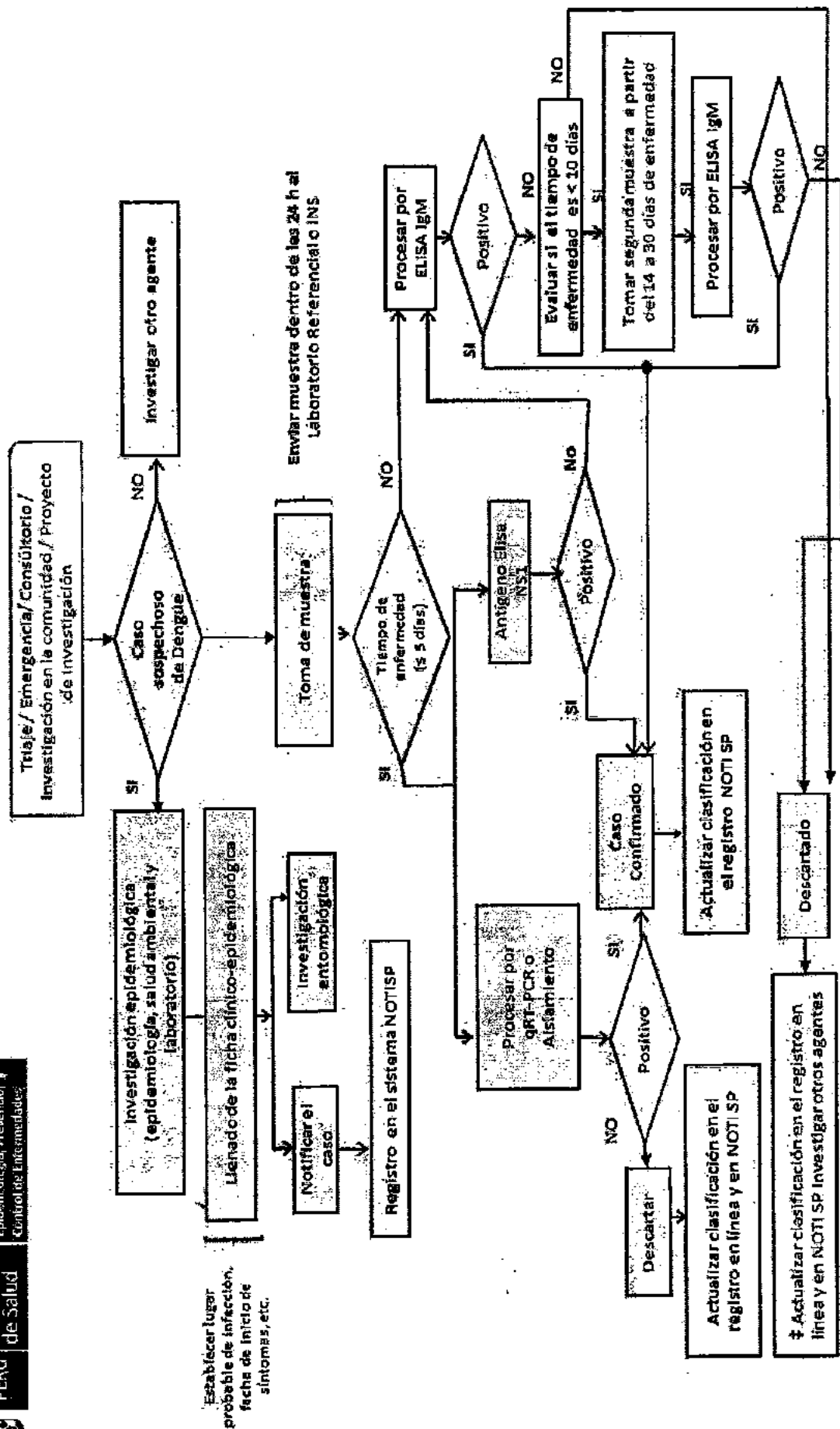




GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA LA ATENCIÓN DE CASOS DE DENGUE EN EL PERÚ

ANEXO 1

Flujograma para la vigilancia epidemiológica y diagnóstico de laboratorio del dengue



El plazo máximo para la clasificación final es 35 días.

GUÍA TÉCNICA:
GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA LA ATENCIÓN DE CASOS DE DENGUE EN EL PERÚ

ANEXO 2

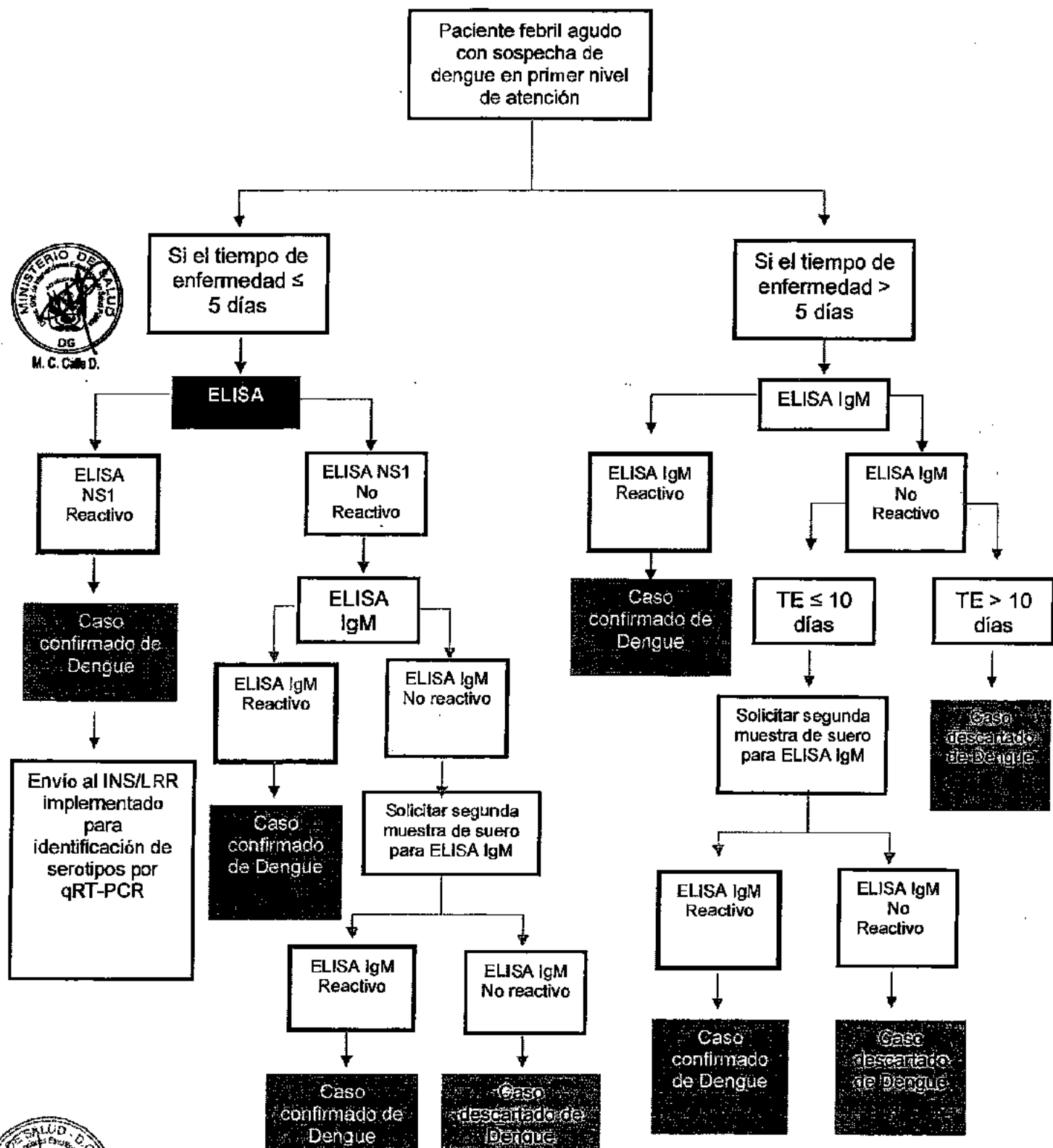
FICHA DE INVESTIGACION CLÍNICO EPIDEMIOLÓGICA PARA LA VIGILANCIA DE DENGUE, CHIKUNGUNYA, ZIKA, FIEBRE AMARILLA Y OTRAS ARBOVIROSIS

PERÚ Ministerio de Salud Centro Nacional de Epidemiología, Prevención y Control de Enfermedades		Ficha de investigación clínico-epidemiológica para la vigilancia de dengue, chikungunya, zika, fiebre amarilla y otras arbovirosis													
CIE 10: dengue sin signos (A97.0) dengue con signos de alarma (A97.1) dengue grave (A97.2) Chikungunya (A92.0) Chikungunya Grave (A92.3) Zika (U09.0), ver con especificaciones de Zika en Dengue															
I. DATOS GENERALES:															
1. Subistema de vigilancia al que pertenece		2. Definición de casos ☐													
		b. Vigilancia centinela* ☐													
		c. Vigilancia de febriles** ☐													
Nota: (*) Solo para EESS centinela. (**) Solo en investigación de campo en caso de incremento de febriles															
2. Fecha de investigación: <table border="1" style="float: right; margin-left: 20px;"> <tr> <td style="width: 30px;">Día</td> <td style="width: 30px;">Mes</td> <td style="width: 30px;">Año</td> </tr> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </table>				Día	Mes	Año									
Día	Mes	Año													
3. GÉNERO/SEXO/EDAD:															
4. Red:															
5. EESS notificante:															
6. Institución de salud: <table style="width: 100%; font-size: x-small;"> <tr> <td>MINSA ☐</td> <td>EsSalud ☐</td> <td>Servicio PNP ☐</td> <td>Servicio PA ☐</td> <td>Privados ☐</td> <td>Otro ☐</td> </tr> </table>				MINSA ☐	EsSalud ☐	Servicio PNP ☐	Servicio PA ☐	Privados ☐	Otro ☐						
MINSA ☐	EsSalud ☐	Servicio PNP ☐	Servicio PA ☐	Privados ☐	Otro ☐										
II. DATOS DEL PACIENTE															
7. Clínica N°		8. Teléfono/Celular del paciente													
9. Apellido Paterno		10. Apellido Materno													
11. Nombre		12. Género: <table style="display: inline-table; font-size: x-small;"> <tr> <td>M ☐</td> <td>F ☐</td> </tr> </table>		M ☐	F ☐										
M ☐	F ☐														
13. DNI/Pasaporte		14. Edad (años)													
15. Ocupación		16. Fecha de nacimiento													
17. Departamento		18. Provincia													
19. Distrito		20. Localidad (ARI, Urb, Rural, etc)													
21. Dirección		22. Edad gestacional: <table style="display: inline-table; font-size: x-small;"> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </table>													
III. ANTECEDENTES EPIDEMIOLÓGICOS															
23. ¿Dónde estuvo en los últimos dos semanas (14 días) antes de enfermarse?															
<table border="1" style="width: 100%; height: 30px;"> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </table>															
24. Fecha de permanencia		25. País													
26. Departamento		27. Provincia													
28. Distrito		29. Localidad													
30. Dirección		31. Fecha de inicio de síntomas													
32. Tuvo dengue anteriormente: <table style="display: inline-table; font-size: x-small;"> <tr> <td>Si ☐</td> <td>No ☐</td> </tr> </table>		Si ☐	No ☐	33. Año de vacunación:											
Si ☐	No ☐														
34. Recibió vacuna antiepidémica: <table style="display: inline-table; font-size: x-small;"> <tr> <td>Si ☐</td> <td>No ☐</td> </tr> </table>		Si ☐	No ☐	35. Año de vacunación:											
Si ☐	No ☐														
36. Tiene comorbilidad: <table style="display: inline-table; font-size: x-small;"> <tr> <td>Si ☐</td> <td>No ☐</td> </tr> </table>		Si ☐	No ☐	37. Cód.											
Si ☐	No ☐														
IV. DATOS CLÍNICOS															
38. Fecha de inicio de síntomas: <table border="1" style="float: right; margin-left: 20px;"> <tr> <td style="width: 30px;">Día</td> <td style="width: 30px;">Mes</td> <td style="width: 30px;">Año</td> </tr> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </table>		Día	Mes	Año				39. Fecha de toma primera muestra: <table border="1" style="float: right; margin-left: 20px;"> <tr> <td style="width: 30px;">Día</td> <td style="width: 30px;">Mes</td> <td style="width: 30px;">Año</td> </tr> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </table>		Día	Mes	Año			
Día	Mes	Año													
Día	Mes	Año													
40. Fecha de toma segunda muestra: <table border="1" style="float: right; margin-left: 20px;"> <tr> <td style="width: 30px;">Día</td> <td style="width: 30px;">Mes</td> <td style="width: 30px;">Año</td> </tr> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </table>		Día	Mes	Año				41. Código de la muestra							
Día	Mes	Año													
42. Síntomas y signos observados															
<table border="1" style="width: 100%; font-size: x-small;"> <tr> <td style="width: 50%;"> Signos de alarma Dolor abdominal intenso y continuo Dolor torácico o cefalea Dolor en los músculos o articulaciones por actividad de las articulaciones (movimiento o al caminar) Vómitos persistentes Disminución de la diuresis (disminución del volumen urinario) Disminución o ausencia de la 7ª o 8ª muestra Hinchazón Hipertermia Ictericidad Estado mental alterado (confusión, letargia, irritabilidad o ansiedad) Signos de gravedad Pulso débil e inestable </td> <td style="width: 50%;"> Signos de alarma Dolor abdominal intenso y continuo Dolor torácico o cefalea Dolor en los músculos o articulaciones por actividad de las articulaciones (movimiento o al caminar) Vómitos persistentes Disminución de la diuresis (disminución del volumen urinario) Disminución o ausencia de la 7ª o 8ª muestra Hinchazón Hipertermia Ictericidad Estado mental alterado (confusión, letargia, irritabilidad o ansiedad) Signos de gravedad Pulso débil e inestable </td> </tr> </table>		Signos de alarma Dolor abdominal intenso y continuo Dolor torácico o cefalea Dolor en los músculos o articulaciones por actividad de las articulaciones (movimiento o al caminar) Vómitos persistentes Disminución de la diuresis (disminución del volumen urinario) Disminución o ausencia de la 7ª o 8ª muestra Hinchazón Hipertermia Ictericidad Estado mental alterado (confusión, letargia, irritabilidad o ansiedad) Signos de gravedad Pulso débil e inestable	Signos de alarma Dolor abdominal intenso y continuo Dolor torácico o cefalea Dolor en los músculos o articulaciones por actividad de las articulaciones (movimiento o al caminar) Vómitos persistentes Disminución de la diuresis (disminución del volumen urinario) Disminución o ausencia de la 7ª o 8ª muestra Hinchazón Hipertermia Ictericidad Estado mental alterado (confusión, letargia, irritabilidad o ansiedad) Signos de gravedad Pulso débil e inestable	<table border="1" style="width: 100%; font-size: x-small;"> <tr> <td style="width: 50%;"> Signos de alarma Dolor abdominal intenso y continuo Dolor torácico o cefalea Dolor en los músculos o articulaciones por actividad de las articulaciones (movimiento o al caminar) Vómitos persistentes Disminución de la diuresis (disminución del volumen urinario) Disminución o ausencia de la 7ª o 8ª muestra Hinchazón Hipertermia Ictericidad Estado mental alterado (confusión, letargia, irritabilidad o ansiedad) Signos de gravedad Pulso débil e inestable </td> <td style="width: 50%;"> Signos de alarma Dolor abdominal intenso y continuo Dolor torácico o cefalea Dolor en los músculos o articulaciones por actividad de las articulaciones (movimiento o al caminar) Vómitos persistentes Disminución de la diuresis (disminución del volumen urinario) Disminución o ausencia de la 7ª o 8ª muestra Hinchazón Hipertermia Ictericidad Estado mental alterado (confusión, letargia, irritabilidad o ansiedad) Signos de gravedad Pulso débil e inestable </td> </tr> </table>		Signos de alarma Dolor abdominal intenso y continuo Dolor torácico o cefalea Dolor en los músculos o articulaciones por actividad de las articulaciones (movimiento o al caminar) Vómitos persistentes Disminución de la diuresis (disminución del volumen urinario) Disminución o ausencia de la 7ª o 8ª muestra Hinchazón Hipertermia Ictericidad Estado mental alterado (confusión, letargia, irritabilidad o ansiedad) Signos de gravedad Pulso débil e inestable	Signos de alarma Dolor abdominal intenso y continuo Dolor torácico o cefalea Dolor en los músculos o articulaciones por actividad de las articulaciones (movimiento o al caminar) Vómitos persistentes Disminución de la diuresis (disminución del volumen urinario) Disminución o ausencia de la 7ª o 8ª muestra Hinchazón Hipertermia Ictericidad Estado mental alterado (confusión, letargia, irritabilidad o ansiedad) Signos de gravedad Pulso débil e inestable								
Signos de alarma Dolor abdominal intenso y continuo Dolor torácico o cefalea Dolor en los músculos o articulaciones por actividad de las articulaciones (movimiento o al caminar) Vómitos persistentes Disminución de la diuresis (disminución del volumen urinario) Disminución o ausencia de la 7ª o 8ª muestra Hinchazón Hipertermia Ictericidad Estado mental alterado (confusión, letargia, irritabilidad o ansiedad) Signos de gravedad Pulso débil e inestable	Signos de alarma Dolor abdominal intenso y continuo Dolor torácico o cefalea Dolor en los músculos o articulaciones por actividad de las articulaciones (movimiento o al caminar) Vómitos persistentes Disminución de la diuresis (disminución del volumen urinario) Disminución o ausencia de la 7ª o 8ª muestra Hinchazón Hipertermia Ictericidad Estado mental alterado (confusión, letargia, irritabilidad o ansiedad) Signos de gravedad Pulso débil e inestable														
Signos de alarma Dolor abdominal intenso y continuo Dolor torácico o cefalea Dolor en los músculos o articulaciones por actividad de las articulaciones (movimiento o al caminar) Vómitos persistentes Disminución de la diuresis (disminución del volumen urinario) Disminución o ausencia de la 7ª o 8ª muestra Hinchazón Hipertermia Ictericidad Estado mental alterado (confusión, letargia, irritabilidad o ansiedad) Signos de gravedad Pulso débil e inestable	Signos de alarma Dolor abdominal intenso y continuo Dolor torácico o cefalea Dolor en los músculos o articulaciones por actividad de las articulaciones (movimiento o al caminar) Vómitos persistentes Disminución de la diuresis (disminución del volumen urinario) Disminución o ausencia de la 7ª o 8ª muestra Hinchazón Hipertermia Ictericidad Estado mental alterado (confusión, letargia, irritabilidad o ansiedad) Signos de gravedad Pulso débil e inestable														
43. Evolución de casos graves y egreso (SOLO PARA CASOS HOSPITALIZADOS)															
44. Fecha hospitalización		45. Fecha egreso													
46. Fecha de alta		47. Fecha de alta													
48. Fecha de alta		49. Fecha de alta													
V. EXAMENES DE LABORATORIO (PRORRIZAR AGENTE INFECCIOSO A INVESTIGAR)															
50. Pruebas solicitadas: <table style="width: 100%; font-size: x-small;"> <tr> <td>a. ELISA NSI-Dengue</td> <td>b. ELISA NSI-Zika</td> <td>c. ELISA NSI-Chikungunya</td> <td>d. ELISA IgM (2da muestra)</td> </tr> <tr> <td>e. ELISA IgM (1ra muestra)</td> <td>f. ELISA IgM (3ra muestra)</td> <td>g. ELISA IgM (4ra muestra)</td> <td>h. ELISA IgM (5ra muestra)</td> </tr> </table>		a. ELISA NSI-Dengue	b. ELISA NSI-Zika	c. ELISA NSI-Chikungunya	d. ELISA IgM (2da muestra)	e. ELISA IgM (1ra muestra)	f. ELISA IgM (3ra muestra)	g. ELISA IgM (4ra muestra)	h. ELISA IgM (5ra muestra)	51. Fecha de resultado:					
a. ELISA NSI-Dengue	b. ELISA NSI-Zika	c. ELISA NSI-Chikungunya	d. ELISA IgM (2da muestra)												
e. ELISA IgM (1ra muestra)	f. ELISA IgM (3ra muestra)	g. ELISA IgM (4ra muestra)	h. ELISA IgM (5ra muestra)												
52. Resultado:		53. Resultado:													
54. Resultado:		55. Resultado:													
56. Resultado:		57. Resultado:													
58. Resultado:		59. Resultado:													
60. Resultado:		61. Resultado:													
62. Resultado:		63. Resultado:													
VI. CLASIFICACIÓN (PRORRIZAR AGENTE INFECCIOSO A INVESTIGAR)															
64. Dengue sin signos de alarma		65. Dengue con signos de alarma													
66. Dengue grave		67. Chikungunya													
68. Chikungunya grave		69. Zika													
VII. PROCEDENCIA DEL CASO															
70. Caso autóctono		71. Caso importado Nacional													
72. Caso importado Internacional		73. Caso importado Internacional													
IX. OBSERVACIONES															
74. Observaciones:															
75. Observaciones:															
76. Observaciones:															
77. Observaciones:															
78. Observaciones:															
79. Observaciones:															
80. Observaciones:															
81. Observaciones:															
82. Observaciones:															
83. Observaciones:															
84. Observaciones:															
85. Observaciones:															
86. Observaciones:															
87. Observaciones:															
88. Observaciones:															
89. Observaciones:															
90. Observaciones:															
91. Observaciones:															
92. Observaciones:															
93. Observaciones:															
94. Observaciones:															
95. Observaciones:															
96. Observaciones:															
97. Observaciones:															
98. Observaciones:															
99. Observaciones:															
100. Observaciones:															



GUÍA TÉCNICA:
GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA LA ATENCIÓN DE CASOS DE DENGUE EN EL PERÚ

ANEXO 3
FLUJOGRAMA DE DIAGNOSTICO DE DENGUE



GUÍA TÉCNICA:

GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA LA ATENCIÓN DE CASOS DE DENGUE EN EL PERÚ

ANEXO 4

CRITERIOS PARA LA OBTENCIÓN, CONSERVACIÓN Y TRANSPORTE DE MUESTRAS PARA DIAGNÓSTICO DE LABORATORIO DE DENGUE, CHIKUNGUNYA, ZIKA Y OTRAS ARBOVIROSIS.

Metodología diagnóstica	Enfermedad	Tiempo de internación para la obtención de muestras	Muestra biológica	Cantidad mínima de muestra	Conservación y Transporte	Tiempo de Resultado en el Laboratorio
Elisa antígeno NS1	Dengue	Suero: Pacientes con tiempo de enfermedad ≤ 5 días (Período Virémico)	Suero	2 mL	Estéril (enviar a T° por debajo de +8 °C)	3 días
qRT-PCR (detección de ARN viral) y aislamiento Viral	Dengue, Chikunguna, Zika y otras arbovirosis	Suero: Pacientes con tiempo de enfermedad ≤ 5 días (Período Virémico)	Suero	2 mL	Estéril (enviar a T° por debajo de +8 °C)	3 días para qRT-PCR 30 días para Aislamiento viral
	Zika	Orina: Pacientes con tiempo de enfermedad 6 a 15 días	Orina	2 mL		
	Zika	Semen: En caso de sospecha de transmisión sexual	Semen	2 mL		
	Zika	LCR: En pacientes con Guillen Barré confirmado, síndrome congénito o síntomas neurológicos.	LCR	1 mL		
	Dengue, Chikunguna, Zika y otras arbovirosis	Tejido: muestra de Hígado, cerebro, riñón, placenta, cordón umbilical. Asimismo a casos de abortos o natimortos sospechosos a Zika	Tejido	1 cm ³	Estéril (enviar a T° por debajo de +8 °C)	
Histopatología o IHC	Dengue, Chikunguna, Zika y otras arbovirosis	Tejido: muestra de Hígado, cerebro, riñón, placenta, cordón umbilical. Asimismo a casos de abortos o natimortos sospechosos a Zika	Tejido	1 cm ³	Enviar en formol 10% a temperatura ambiente	7 días para IHC
ELISA (detección de IgM e IgG)	Dengue, Chikunguna, Zika y otras arbovirosis	Suero: Pacientes con tiempo de enfermedad 6 a 15 días	Suero	2 mL	Estéril (enviar a T° por debajo de +8 °C)	3 días
	Zika	LCR: En pacientes con Guillen Barré confirmado, síndrome neurológico o síntomas neurológicos.	LCR	1 mL		
Muestras de casos con síndrome congénito asociado a la infección por virus Zika:						
ELISA (detección IgM)	ZIKA	Sangre: En las primeras 24 horas de nacidos y cuando es captado el caso	Sangre	2 mL (para extraer 1 mL de suero)	Estéril (enviar a T° por debajo de +8 °C)	3 días
		Sangre de cordón umbilical: Extraído de la parte placentaria al momento del alumbramiento	Sangre	5 mL (para extraer 2 mL de suero)	Estéril (enviar a T° por debajo de +8 °C)	3 días
		LCR: Según criterio del especialista	LCR ^a	1 mL	Estéril (enviar a T° por debajo de +8 °C)	3 días
qRT-PCR (detección de ARN viral)	ZIKA	Sangre: En las primeras 24 horas de nacido y cuando es captado el caso	Sangre	2 mL (para extraer 1 mL de suero)	Estéril (enviar a T° por debajo de +8 °C)	3 días
		Orina: En las primeras 24 horas de nacido y cuando es captado el caso	Orina	2 mL	Estéril (enviar a T° por debajo de +8 °C)	3 días
		Líquido amniótico*: Durante la atención del parto	Líquido amniótico	1 mL	Estéril (enviar a T° por debajo de +8 °C)	3 días
		LCR: Según criterio del especialista	LCR ^a	1 mL	Estéril (enviar a T° por debajo de +8 °C)	3 días
		Tejido: Cordón umbilical y placenta durante el parto. Asimismo a casos de abortos o natimortos sospechosos a Zika	Tejido	1 cm ³	Enviar estéril sin preservantes (a T° por debajo de +8 °C)	3 días
Histopatología o IHC	ZIKA	Tejido: Cordón umbilical y placenta durante el parto. Asimismo a casos de abortos o natimortos sospechosos a Zika	Tejido	1 cm ³	Enviar en formol 10% a temperatura ambiente	7 días

ARN: Ácido ribonucleico; LCR: Líquido cefalorraquídeo; qRT-PCR: Reacción en cadena de polimerasa en tiempo real
IHC: Inmunohistoquímica, Ig: Inmunoglobulina.

NOTA: Idealmente las muestras serán remitidas con hielo seco, en caso de no contar con hielo seco enviar a T° por debajo de +8 °C.
* Se utilizará la misma muestra solicitada para la detección de IgM mediante ELISA
* El procedimiento se establecerá de acuerdo al protocolo de vigencia

ARN: Ácido ribonucleico; LCR: Líquido cefalorraquídeo; qRT-PCR: Reacción en cadena de polimerasa a tiempo real

IHC: Inmunohistoquímica, Ig: inmunoglobulina.

NOTA: Idealmente las muestras serán remitidas con hielo seco, en caso de no contar con hielo seco enviar a T° por debajo de +8 °C.

* Se utilizará la misma muestra solicitada para la detección de IgM mediante ELISA

^a El procedimiento se establecerá de acuerdo a protocolo de vigencia



GUÍA TÉCNICA:
GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA LA ATENCIÓN DE CASOS DE DENGUE EN EL PERÚ

ANEXO 5

VALORES NORMALES PARA EVALUAR FRECUENCIA CARDIACA Y PRESIÓN ARTERIAL EN NIÑOS

FRECUENCIA CARDIACA:

Edad	Frecuencia Cardíaca por minuto
Recién Nacidos	80-180
1a < de 3 meses	80-180
3 Meses a < de 2 años	80-160
2 Años a < de 10 años	65-130
>10 Años y Adultos	55-90

PRESIÓN ARTERIAL:



Edad	Percentil (Sistólica/ Diastólica)	
	50%	95%
2 a 5 años	96/60	112/78
6 a 8 años	98/64	116/80
9 a 11 años	106/68	126/84
>12 años	114/74	136/88



GUÍA TÉCNICA:
GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA LA ATENCIÓN DE CASOS DE DENGUE EN EL PERÚ

ANEXO 6
ESQUEMA DE PRESIÓN ARTERIAL MEDIA

PRESIÓN ARTERIAL EN MUJERES Y VARONES CON EDADES ENTRE 1 SEMANA Y 18 AÑOS												
Edad	Mujeres						Varones					
	Presión Arterial Sistólica/ Diastólica			Presión Arterial Media			Presión Arterial Sistólica/ Diastólica			Presión Arterial Media		
	Mínima	Media	Máxima	Mínima	Media	Máxima	Mínima	Media	Máxima	Mínima	Media	Máxima
<7 días	62.5/42.1	71.8/50.5	81.1/58.9	48.9	57.6	66.3	63.1/42.2	72.7/51.1	72.7/51.1	49.2	58.3	67.4
8-30 días	69.7/39.2	81.7/50.7	93.7/62.2	49.4	61.1	72.7	79.9/39.1	82.0/50.3	82.0/50.3	52.7	60.9	72.1
1-5 meses	79.8/38.9	92.0/49.5	104.2/60.1	52.5	63.7	74.8	81.1/36.6	93.0/47.8	93.0/47.8	51.1	62.9	74.6
6-11 meses	79.9/42.9	94.5/52.5	109.1/62.1	52.2	66.5	77.8	80.6/43.3	95.4/53.3	95.4/53.3	55.8	67.3	78.9
1 año	80.2/43.2	93.0/52.4	105.8/61.6	55.5	65.9	76.3	81.4/44.0	93.6/53.0	93.6/53.0	56.5	66.5	76.6
2 años	83.7/48.2	94.6/57.0	105.5/65.8	60.1	69.5	79.1	84.2/47.9	95.0/56.5	95.0/56.5	60.1	69.3	78.7
3 años	79.9/45.3	92.6/55.1	105.3/4.9	56.8	67.6	78.4	80.8/44.9	93.5/54.3	93.5/54.3	56.9	67.4	77.9
4 años	77.6/45.3	90.7/54.4	103.8/63.7	56.1	66.6	77.1	78.7/44.5	90.8/53.9	90.8/53.9	55.9	66.2	76.5
5 años	83.5/47.4	94.1/57.3	104.7/67.2	59.4	69.6	79.7	83.4/47.7	94.3/57.4	94.3/57.4	59.6	69.7	79.8
6 años	84.9/49.1	95.5/59.3	106.1/69.5	61.1	71.4	81.7	86.1/48.5	96.2/58.5	96.2/58.5	61.1	71.1	81.1
7 años	86.1/49.4	96.4/59.7	106.7/70.0	61.6	71.9	82.2	87.4/50.5	97.8/60.7	97.8/60.7	62.8	73.1	83.3
8 años	88.0/50.9	98.3/61.0	108.6/71.1	63.3	73.4	83.6	88.7/51.6	98.7/61.6	98.7/61.6	64.1	74.1	84.1
9 años	89.4/52.5	101.2/62.7	111.0/72.9	64.8	75.2	85.6	90.13/52.6	100.7/62.6	100.7/62.6	65.3	75.3	85.1
10 años	90.9/51.2	101.8/63.1	112.7/73.0	65.8	76.1	86.2	91.4/54.1	101.9/63.6	101.9/63.6	66.5	76.4	86.2
11 años	93.5/54.4	104.6/64.5	115.7/74.6	67.4	77.9	88.3	92.4/53.6	103.2/63.4	103.2/63.4	66.5	76.7	86.8
12 años	96.0/57.4	107.5/67.1	119.0/76.8	70.3	80.6	90.7	95.0/55.8	105.8/65.6	105.8/65.6	68.9	79.1	88.9
13 años	95.1/56.7	107.2/67.4	119.3/78.1	69.5	80.7	91.8	95.2/54.7	107.8/65.5	107.8/65.5	68.2	79.6	91.1
14 años	96.0/57.0	107.8/67.6	119.6/78.2	70.1	81.1	92.1	97.2/55.3	110.1/66.2	110.1/66.2	69.3	80.8	92.4
15 años	96.1/56.0	107.5/66.2	118.9/76.4	69.4	80.1	90.6	100.5/55.2	113.0/66.2	113.0/66.2	70.3	81.8	93.3
16 años	97.9/56.3	109.1/67.0	120.3/77.7	70.2	81.1	91.9	102.4/56.3	114.7/67.4	114.7/67.4	71.7	83.2	94.7
17 años	98.8/57.5	109.9/67.6	121.0/77.7	71.3	81.7	92.1	105.4/59.8	117.6/70.2	117.6/70.2	75.1	86.1	97.1
18 años	99.1/57.0	110.0/67.4	120.9/77.8	71.1	81.6	92.2	106.3/61.8	118.7/71.9	118.7/71.9	76.6	87.5	98.4

Horan M.J., Bonita F., Kimm S.Y. et al. Report on the Second Task Force on Blood Pressure Control in Children. 1987. Pediatrics 1987; 79:1-25.

Rogers M.C., Nichols D.G. ed. Textbook of Pediatric Intensive Care. 3th ed. Baltimore, Williams, 1996.

Presión Arterial Media = (Presión Diastólica) + (Presión Sistólica - Presión Diastólica)/3 ó PAM = PD + (PP/3)

PAM = PD [(PS-PD)]/3

PAM = (PS + [2PD]) /3



M. C. Calle D.



GUÍA TÉCNICA:
GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA LA ATENCIÓN DE CASOS DE DENGUE EN EL PERÚ

ANEXO 7
CRITERIOS EN LA PRÁCTICA CLÍNICA

Nº	Buenas prácticas clínicas
1	El diagnóstico de infección por virus dengue es fundamentalmente clínico. Un paciente con síntomas, signos y nexos epidemiológico debe manejarse como un caso de dengue sin requerir el diagnóstico confirmatorio por laboratorio.
2	En pacientes con sospecha clínica de dengue con resultado negativo en pruebas inmunocromatográficas, se deberá confirmar por ELISA NS1 o IgM, y deberá ser manejado hasta entonces de acuerdo al diagnóstico clínico.
3	En pacientes cuyo curso clínico sea grave/severo, con ELISA-NS1 y ELISA-IgM negativos, tomados tempranamente, se solicitará un 2do examen de ELISA IgM (entre la 2da y 4ta semana de enfermedad) y/o de ELISA-IgG (infección secundaria), y/o considerar otros diagnósticos diferenciales.
4	Todo paciente que no amerite internamiento debe ser instruido, así como su familiar, a estar atento a los signos de alarma. Si los presentase deberá acudir de inmediato a la institución de salud más cercana.
5	Todo paciente con sospecha de dengue debe evaluarse de manera integral considerando también factores de riesgo: embarazo, presencia de co-morbilidades, el grupo etario, el acceso a servicios de salud y la posibilidad de seguimiento ambulatorio del desarrollo de signos de alarma o deterioro clínico.
6	En los pacientes que están clínicamente estables y pueden ser manejados ambulatoriamente se debe hacer énfasis en la hidratación continua por vía oral.
7	En todo paciente ambulatorio antes de retirarse del establecimiento de salud se debe evaluar que tenga una adecuada perfusión e hidratación.
8	Iniciar hidratación endovenosa en pacientes que presenten vómitos persistentes y/o no toleren la ingesta oral de fluidos o tengan signos clínicos de hipoperfusión
9	La ausencia de exámenes de laboratorio o la demora de resultados, no debe retrasar el inicio de la reposición de volumen en pacientes clínicamente hipovolémicos o con signos de hipoperfusión.
10	En la hidratación con volumen, se debe evaluar: estabilidad de la presión arterial, PAM, mejoría de la presión de pulso, reducción de la taquicardia, reducción de taquipnea, mejoría del gasto urinario, incremento de calor en extremidades y reducción del llenado capilar a <2".
11	En pacientes en los que el estado clínico continúe deteriorándose a pesar de la administración de fluidos, deberá considerarse la posibilidad de sangrado oculto.
12	Se debe administrar la cantidad mínima de fluidos endovenosos para mantener una buena perfusión y un gasto urinario mínimo de 0,5 ml/kg/hora. La tasa de infusión se debe reducir gradualmente y en cuanto el paciente tolere la ingesta de fluidos se deberá continuar con la reposición de fluidos por vía oral.
13	Evitar: indicar de manera innecesaria bolos de fluidos basados en el incremento de hematocrito como único parámetro, reposición de volumen excesivo y prolongado a una tasa fija en pacientes estables, ausencia de monitoreo sin reajuste de la tasa de infusión en base a la evolución clínica, mantenimiento de la administración endovenosa de



GUÍA TÉCNICA:
GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA LA ATENCIÓN DE CASOS DE DENGUE EN EL PERÚ

fluidos durante la fase de recuperación y con tolerancia de la vía oral.

- * 14 En el manejo de fiebre en pacientes con dengue, se debe priorizar el uso de medio físicos para el control de la temperatura.
 - 15 Los pacientes que son admitidos en observación deben tener un monitoreo constante de los parámetros clínicos acompañado de un cuidadoso balance hídrico.
 - 16 Se debe implementar un equipo sanitario capacitado que se encargue de la monitorización y seguimiento de los pacientes de manera continua.
 - 17 Antes del Alta de paciente hospitalizado, se debe evaluar: (terminada la fase crítica): afebril por 48 horas, mejoría del estado general, tolerar vía oral, ausencia de disnea o insuficiencia respiratoria, gasto urinario adecuado, resolución de episodios de sangrado y disfunción de órganos.
-



ANEXO 8

CÁLCULO DE LOS LÍQUIDOS PARA MANTENIMIENTO.

El volumen de líquido normal de mantenimiento por hora se puede calcular en base a la fórmula siguiente * (equivalente al fórmula de Halliday & Segar):

- 4 mL/kg/h para los primeros 10kg de peso
- + 2 mL/kg/h para los siguiente 10kg de peso
- + 1 mL/kg/h por cada Kilogramo de peso subsecuente.

* Para los pacientes (sobrepeso-obesos) calcule el mantenimiento normal líquido de acuerdo con el peso corporal ideal (PCI)

(Adaptado de OMS 1997)

El peso ideal para los adultos con sobrepeso/obesos se puede estimar en base a la fórmula siguiente:

Mujer: $45.5 \text{ kg} + 0.91 (\text{altura} - 152.4 \text{ centímetros})$

Hombre: $50.0 \text{ kg} + 0.91 (\text{altura} - 152.4 \text{ centímetros})$

(Gilbert DN, y col. 2007)



GUÍA TÉCNICA:
GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA LA ATENCIÓN DE CASOS DE DENGUE EN EL PERÚ

ANEXO 9

RÉGIMEN DE MANTENIMIENTO DE LÍQUIDOS POR HORA PARA PACIENTES OBESOS O CON SOBREPESO.

Peso corporal ideal estimado, PCI (kilogramos)	Líquido normal de mantenimiento (ml/h) basado en el fórmula de Holliday-Segar	Régimen de líquidos basado en 2-3 ml/kg /h (ml/h)	Régimen líquido basado en 1.5 -2 ml/kg/h (ml/h)
5	10	10-15	
10	20	20-30	
15	30	30-45	
20	60	40-60	
25	65	50-75	
30	70	60-90	
35	75	70-105	
40	80	80-120	
50	90	100-150	
60	100		90-120
70	110		105-140
80	120		120-150



PESO CORPORAL IDEAL ESTIMADO PARA PACIENTES OBESOS O CON SOBREPESO

Altura (cm)	PCI (kg) estimado para hombres adultos	PCI (kg) estimado para mujeres adultas
150	50	45.5
160	57	52
170	66	61.5
180	75	70



GUÍA TÉCNICA:
GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA LA ATENCIÓN DE CASOS DE DENGUE EN EL PERÚ

ANEXO 10
CRITERIOS DE HOSPITALIZACIÓN

Signos de alarma	Cualquiera de los signos de alarma (anexo C)
Signos y síntomas relacionados a la hipotensión (posible fuga de plasma)	- Deshidratación, tolerancia inadecuada a los líquidos orales. - Mareos o hipotensión postural - Sudoración profusa, síncope, postración durante la defervescencia. - Hipotensión arterial o extremidades frías - Derrame pleural y ascitis
Sangrados	- Sangrados espontáneos, independientemente del recuento plaquetario
Disfunción orgánica	- Renal, hepática, neurológica o cardíaca. - Hepatomegalia dolorosa, aun sin choque. - Dolor torácico o dificultad respiratoria, cianosis.
Hallazgos de laboratorio y métodos auxiliares de diagnóstico	- Elevación del hematocrito - Derrame pleural, ascitis o engrosamiento sintomático de la pared de la vesícula biliar
Condiciones coexistentes	- Embarazo - Condiciones comórbidas como diabetes, hipertensión, úlcera péptica, anemias hemolíticas o de otro tipo, etc. - Neumopatías (asma, EPOC, etc.) - Obesidad o sobrepeso - Menor de un año o edad avanzada
Circunstancias Sociales	- Vivir solo - Vivir lejos de la unidad de salud - Sin medios adecuados de transporte



ANEXO 12

HOJA DE MONITOREO DE PACIENTES CON DENGUE CON SIGNOS DE ALARMA

HOJA DIARIA DE MONITOREO CLÍNICO DE PACIENTES HOSPITALIZADOS POR DENGUE CON SIGNOS DE ALARMA

Apellidos y Nombres: _____ Fecha de ingreso: ____/____/____ Presión Arterial Media Normal: _____	Hora de ingreso: ____:____ Presencia Cefalea Normal: _____ Co-Morbilidad: _____	Edad: _____ Sexo: _____ IPSS: _____ Historia Clínica: _____					
Fecha/Días de Enfermedad	hora	hora	hora	hora	hora	hora	
Evolución	Presión Arterial						
	Presión Arterial: Media						
	Frecuencia Cardíaca						
	Pulso						
	Frecuencia Respiratoria						
	Temperatura						
	Dureza						
	Signos y Síntomas a Evaluar						
	Olor Abdominal Intenso y Sostenido						
	Intolerancia y/o vomitancia						
Sangrados							
Vértigos Persistentes							
Diarreas Abundantes							
Falta de Apetito							
Dolor torácico/Dificultad respiratoria							
Uso de insulina, Decaimiento							
Acidosis							
Derrame Pleural							
Indicaciones Terapéuticas							
Hidratación IV en cc/kg							
CRITERIOS DE REFERENCIA	Shock Hipovolémico que no responde al tratamiento						
	Sangrado Profuso - Grave						
CRITERIOS DE ALTA (Todas presentes)	Ausencia de Fiebre por más de 48 horas						
	Ausencia de Signos de Alarma						
RECOMENDACIONES AL ALTA DEL PACIENTE	Tolerancia Vía Oral						
	Recupera el Apetito						
CRITERIOS DE ALTA (Todas presentes)	Diuresis adecuada						
	Recupera el Apetito						
CRITERIOS DE ALTA (Todas presentes)	Recupera el Apetito						
	Diuresis adecuada						



GUÍA TÉCNICA:
GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA LA ATENCIÓN DE CASOS DE DENGUE EN EL PERÚ

ANEXO 11

HOJA DE MONITOREO DEL PACIENTE CON DENGUE SIN SIGNOS DE ALARMA

Fecha y hora de consultas							
¿Qué explorar?	1^{er} día	2^o	3^{er}	4^o	5^o	6^o	≥7^o
Sangrado							
Vómitos							
Dolor abdominal							
Somnolencia o desmayo							
Hematocríto							
Plaquetas							
Leucocitos							
Diuresis/hora de última micción							
Defervescencia							
Volumen ingerido							
Estado hemodinámico							
Temperatura							
Pulso							
Presión Arterial							
Frecuencia Respiratoria							
Frecuencia Cardíaca							



GUÍA TÉCNICA:
GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA LA ATENCIÓN DE CASOS DE DENGUE EN EL PERÚ

ANEXO 13

**FORMATO DE NOTIFICACIÓN DE SOSPECHA DE REACCIONES ADVERSAS A MEDICAMENTOS
PARA PROFESIONALES DE LA SALUD**



CENTRO NACIONAL DE FARMACOVIGILANCIA Y TECNOMONITORIA
NOTIFICACIÓN DE SOSPECHA DE REACCIONES ADVERSAS A MEDICAMENTOS PARA PROFESIONALES DE LA SALUD

CONFIDENCIAL

A. DATOS DEL PACIENTE									
Nombres o iniciales: _____									
Edad: _____		Sexo: ☐ F ☐ M		Peso(Kg): _____		Historia Clínica y/o DNI: _____			
Establecimiento: _____									
Diagnóstico Principal: _____				CIE 10: _____					
B. REACCIONES ADVERSAS SOSPECHADAS (Si Ud. desea notificar un error de medicación, problema de calidad o otro, puede utilizar este formato)									
Describir la reacción adversa				Fecha de inicio de RAM: ____/____/____					
				Fecha final de RAM: ____/____/____					
				Gravedad de la RAM (Marcar con X)					
				☐ Leve ☐ Moderada ☐ Grave					
				Solo para RAM grave (Marcar con X)					
				☐ Muerte Fecha ____/____/____					
				☐ Puso en grave riesgo la vida del paciente					
				☐ Produjo o prolongó su hospitalización ☐ Produjo discapacidad/incapacidad ☐ Produjo anomalía congénita					
				Desenlace (Marcar con X)					
				☐ Recuperado ☐ Recuperado con secuela ☐ No recuperado ☐ Mortal ☐ Desconocido					
Resultados relevantes de exámenes de laboratorio (incluye tóxicos)									
Otros datos importantes de la historia clínica, incluyendo condiciones médicas preexistentes, patologías concomitantes (ejemplo: alergias, embarazo, consumo de alcohol, tabaco, disfunción renal/hepática, etc.)									
C. MEDICAMENTO(S) SOSPECHADO(S)									
Nombre comercial o genérico	Laboratorio	Lote	Dosis/frecuencia	Vía de Adm.	Fecha inicio	Fecha final	Motivo de prescripción		
Suspensión (Marcar con X)		SI	NO	No aplica	Reexposición (Marcar con X)		SI	NO	No aplica
(1) ¿Desapareció la reacción al suspender el medicamento?					(1) ¿Reapareció la reacción al administrar nuevamente el medicamento?				
(2) ¿Desapareció la reacción al disminuir la dosis?					(2) ¿El paciente ha presentado anteriormente la reacción al medicamento?				
El paciente recibió tratamiento para la reacción: ☐ SI ☐ NO Especificar: _____									
En caso de sospecha de problemas de calidad indicar: N° Registro Sanitario _____ Fecha de vencimiento: ____/____/____									
D. MEDICAMENTOS CONCOMITANTES UTILIZADOS EN LOS ÚLTIMOS MESES (Incluir medicamentos para los cuales se sospeche una interacción)									
Nombre comercial o genérico	Dosis/frecuencia	Vía de Adm.	Fecha inicio	Fecha final	Motivo de prescripción				
E. DATOS DEL NOTIFICADOR									
Nombres y apellidos: _____				Correo electrónico: _____					
Teléfono: _____				Fecha de notificación: ____/____/____					
Profesión: _____				N° Notificación: _____					



GUÍA TÉCNICA: **GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA LA ATENCIÓN DE CASOS DE DENGUE EN EL PERÚ**



CENTRO NACIONAL DE FARMACOVIGILANCIA Y TECNIVIGILANCIA **INSTRUCTIVO PARA COMPLETAR EL FORMATO DE NOTIFICACIÓN DE SOSPECHA DE REACCIONES ADVERSAS A MEDICAMENTOS** **PARA PROFESIONALES DE SALUD**

- 1 Notifique aunque Ud. no tenga la certeza de que el medicamento causó la reacción adversa. La sospecha de una asociación es razón suficiente para notificar.
- 2 Notifique todos los reacciones adversas esperadas o conocidas, inesperadas o desconocidas, leves, moderadas o graves (relacionados con medicamentos, agentes de diagnóstico, radiofármacos, gases medicinales, plantas medicinales, biológicos, vacunas entre otros).
- 3 No deje de notificar por desconocer una parte de la información solicitada.
- 4 Si la información solicitada no está disponible, colocar "Desconocido".
- 5 En caso de embarazo, indicar el número de semanas de gestación al momento de la reacción adversa.
- 6 Utilice un formato por paciente.
- 7 En caso de no contar con el espacio suficiente para el registro de la información, utilice hojas adicionales.
- 8 Las sospechas de reacciones adversas graves deben ser notificadas dentro de las veinticuatro (24) horas de conocido el caso, y el es leve o moderado, en un plazo no mayor de setenta y dos (72) horas y deberán ser enviadas según el flujo de notificación establecido en cada establecimiento.

A. DATOS DEL PACIENTE

Nombres o iniciales: Registrar los nombres o iniciales del paciente.
Edad: Exprimirlo en números e indicar si son años, meses o días.
 En caso el dato no esté disponible se podrá colocar fecha de nacimiento (Día/Mes/Año) o grupo etáreo.
Sexo: Marcar con una "X" la opción que corresponde.
Peso: Exprimirlo en Kg. Ejemplo 50.500 Kg.
Historia Clínica y/o DM: Si se conoce colocarlo.
Establecimiento: Indicar el nombre completo del establecimiento (hospital, centro de salud, puesto de salud, farmacia/bodega u otra institución) donde se detecta la RAM.
Diagnóstico principal y CIE10: Indicar la enfermedad de base del paciente (Ejemplo: Cáncer, Enfermedad de Alzheimer, etc.) y su respectivo código CIE10 (clasificación internacional de enfermedades).



M. C. Calle D.

B. REACCIONES ADVERSAS SOSPECHADAS

El formato también puede ser utilizado para notificar errores de medicación, problemas de calidad u otros (Por ejemplo falta de efectividad).
Reacción adversa: Describa detalladamente la(s) reacción(es) adversa(s) incluyendo localización e intensidad y toda la información clínica relevante (estado clínico previo a la reacción, signos y/o síntomas reportados, diagnóstico diferencial para la reacción). Asimismo, indicar la fecha final y desenlace de la(s) reacción(es) adversa(s). En el caso de disminuir la dosis indicar la nueva dosis administrada.
Fecha de inicio de RAM: Indicar la fecha (Día/Mes/año) exacta en la cual inició la reacción adversa.
Fecha final de RAM: Indicar la fecha (Día/Mes/año) exacta en la cual desaparece la reacción adversa.
 En caso de estar más de una reacción adversa a medicamentos, escriba la fecha de inicio y final de cada una de ellas cuando describa la reacción adversa.
Gravedad de la RAM: Marcar con "X" la gravedad de la reacción.
 Si la reacción adversa es grave marcar con una "X" la(s) opción(es) que aplique(n).
Desenlace: Marcar con una "X" la opción que corresponda.
Resultados relevantes de exámenes de laboratorio (incluye E. fechos): Resultados de pruebas de laboratorio usadas en el diagnóstico de la reacción y si están disponibles los niveles de medicamento antes y después de la reacción (si corresponde).
 Otros datos importantes de la historia clínica: Indicar condiciones médicas previas de importancia así como patologías concurrentes (por ejemplo hipertensión arterial, Diabetes mellitus, disfunción renal/hepática, etc.) u otras condiciones en el paciente (por ejemplo, alergias, embarazo, consumo de tabaco, alcohol, etc.).

C. MEDICAMENTO(S) SOSPECHOSO(S)

Nombre comercial o genérico: Colocar el nombre comercial u genérico indicado en el rotulado del medicamento administrado, incluyendo la concentración y forma farmacéutica (por ejemplo Amoxicilina 500mg tabletas). Si el medicamento es genérico, no deje de mencionar el nombre del laboratorio fabricante.

En el caso de medicamentos biológicos colocar el nombre de Marca del producto, laboratorio fabricante, número de Registro Sanitario y Número de Lote.
Laboratorio: Colocar el nombre del laboratorio fabricante o del titular del registro sanitario.
Lote: Registrar las letras y/o números que indica el "lote" en el envase del producto.

Dosis/frecuencia: Indicar la dosis en cantidad y unidades de medida suministrada y los intervalos de administración del medicamento (por ejemplo 20 mg cada 12 horas).
Vía de administración: Describa la vía de administración del medicamento (por ejemplo VO, IM, IV).
Fecha inicio y final: Indicar la fecha (Día/Mes/año) en que inició y finalizó o se suspendió el tratamiento con el medicamento. En caso de que el tratamiento continúe al momento de la notificación, colocar la palabra "Continúa".
Motivo de prescripción: Describa la indicación por el cual el medicamento fue prescrito o usado en el paciente.

Para conocer el efecto de la suspensión y reexposición indicar con una "X" la información solicitada: Si, No o No aplica cuando se desconoce tal información o no se realizó suspensión y/o reexposición.

El paciente recibió tratamiento para la reacción. Indicar si la reacción requirió tratamiento (farmacológico, quirúrgico, etc.) y de ser positivo, especificar el tratamiento.
 En caso de sospecha de problemas de calidad: Completar la información solicitada.

D. MEDICAMENTOS CONCOMITANTES UTILIZADOS EN LOS 3 ÚLTIMOS MESES

Registrar los medicamentos utilizados en los 3 últimos meses antes de la aparición de la reacción. Considerar los productos farmacéuticos prescritos o automedicados. Excluir los medicamentos usados para tratar la reacción. En el caso de anomalías congénitas, indicar todos los medicamentos utilizados hasta un mes antes de la gestación.

DATOS DEL NOTIFICADOR

Nombres y apellidos, profesión, teléfono, correo electrónico (de contacto de la persona): Su objetivo es para solicitar información adicional y/o para canalizar una respuesta del caso notificado si es necesario.
Fecha de notificación: Indicar la fecha (Día/Mes/año) en que se completó el formato.
Nº notificación: Este casillero será para uso exclusivo del Centro de Referencia Regional o Institucional de Farmacovigilancia.



IX BIBLIOGRAFÍA:

1. Simmons CP, Farrar JJ, van Vinh Chau N, Wills B. Dengue. *New England Journal of Medicine*. 2012;366(15):1423-32.
2. Brady OJ, Gething PW, Bhatt S, Messina JP, Brownstein JS, Hoen AG, et al. Refining the global spatial limits of dengue virus transmission by evidence-based consensus.
3. Bhatt S, Gething PW, Brady OJ, Messina JP, Farlow AW, Moyes CL, et al. The global distribution and burden of dengue. *Nature*. 2013;496(7446):504-7.
4. WHO. Dengue: guidelines for diagnosis, treatment, prevention and control. Geneva: World Health Organization, 2009.
5. MINSA. Situación del dengue en el Perú, 2015 (a la SE 38). Lima - Perú: Bol. Epidemiol. p. 759 - 63.
6. MINSA. Sala situacional de dengue 2015 a la semana 52. Dirección General de Epidemiología. Ministerio de Salud, 2015.
7. WHO. Global strategy for dengue prevention and control 2012-2020. Geneva 27, Switzerland: World Health Organization, 2012.
8. WHO. Dengue vaccine research: http://www.who.int/immunization/research/development/dengue_vaccines/en/; 2016 [cited 2016 24 de Febrero]. Available from: http://www.who.int/immunization/research/development/dengue_vaccines/en/.
9. Thein T-L, Gan VC, Lye DC, Yung C-F, Leo Y-S. Utilities and limitations of the World Health Organization 2009 warning signs for adult dengue severity. *PLoS neglected tropical diseases*. 2013;7(1):e2023.
10. MINSA. Documento Técnico: "Metodología para la elaboración de Guías de Práctica Clínica". Lima, Perú: Ministerio de Salud. Dirección General de Salud de las Personas; 2015. p. 1-53.
11. Huy NT, Van Giang T, Thuy D, Kikuchi M, Hien TT, Zamora J, et al. Factors associated with dengue shock syndrome: a systematic review and meta-analysis. *PLoS neglected tropical diseases*. 2013;7(9):e2412.
12. Huy NT, Van Giang T, Thuy DH, Kikuchi M, Hien TT, Zamora J, et al. Factors associated with dengue shock syndrome: a systematic review and meta-analysis. *PLoS neglected tropical diseases*. 2013;7(9):e2412.
13. Zhang H, Zhou YP, Peng HJ, Zhang XH, Zhou FY, Liu ZH, et al. Predictive symptoms and signs of severe dengue disease for patients with dengue fever: a meta-analysis. *BioMed research International*. 2014;2014:359308.
14. Wakimoto MD, Camacho LA, Guaraldo L, Damasceno LS, Brasil P. Dengue in children: a systematic review of clinical and laboratory factors associated with severity. *Expert review of anti-infective therapy*. 2015;13(12):1441-56.
15. Alexander N, Balmaseda A, Coelho IC, Dimaano E, Hien TT, Hung NT, et al. Multicentre prospective study on dengue classification in four South-east Asian and three Latin American countries. *Tropical medicine & international health : TM & IH*. 2011;16(8):936-48.
16. Wong JG, Thein TL, Leo YS, Pang J, Lye DC. Identifying Adult Dengue Patients at Low Risk for Clinically Significant Bleeding. *PLoS one*. 2016;11(2):e0148579.
17. Lugo S, Pavlicich V. Early Indicators of Severe Dengue in Hospitalized Patients. *Pediatr (Asunción)*. 2014;41(2):113 - 20
18. Mena Lora AJ, Fernandez J, Morales A, Soto Y, Ferris-Iglesias J, Brito MO. Disease severity and mortality caused by dengue in a Dominican pediatric population. *The American journal of tropical medicine and hygiene*. 2014;90(1):169-72.
19. Giraldo D, Sant'Anna C, Perisse AR, March Mde F, Souza AP, Mendes A, et al. Characteristics of children hospitalized with dengue fever in an outbreak in Rio de Janeiro, Brazil. *Transactions of the Royal Society of Tropical Medicine and Hygiene*. 2011;105(10):601-3.
20. Leo YS, Gan VC, Ng EL, Hao Y, Ng LC, Pok KY, et al. Utility of warning signs in guiding admission and predicting severe disease in adult dengue. *BMC infectious diseases*. 2013;13:498.
21. Thein TL, Gan VC, Lye DC, Yung CF, Leo YS. Utilities and limitations of the World Health Organization 2009 warning signs for adult dengue severity. *PLoS neglected tropical diseases*. 2013;7(1):e2023.
22. Lugo S, Morilla L, Bejarano O, Basualdo W, Pavlicich V. Can Progression to Severe Dengue in Dengue with Warning Signs Be Predicted in the Emergency Room? *Rev bol ped*. 2015;54:25-32.
23. Pongpan S, Wisitwong A, Tawichasri C, Patumanond J, Namwongprom S. Development of dengue infection severity score. *ISRN pediatrics*. 2013;2013:845876.
24. Carrasco LR, Leo YS, Cook AR, Lee VJ, Thein TL, Go CJ, et al. Predictive tools for severe dengue conforming to World Health Organization 2009 criteria. *PLoS neglected tropical diseases*. 2014;8(7):e2972.
25. Gupta V, Yadav TP, Pandey RM, Singh A, Gupta M, Kanaujiya P, et al. Risk Factors of Dengue Shock Syndrome in Children. *Journal of tropical pediatrics*. 2011;57(6):451-6.
26. Falconar AK, Romero-Vivas CM. Simple Prognostic Criteria can Definitively Identify Patients who Develop Severe Versus Non-Severe Dengue Disease, or Have Other Febrile Illnesses. *Journal of clinical medicine research*. 2012;4(1):33-44.
27. 49. Lee VJ, Lye DC, Sun Y, Leo YS. Decision tree algorithm in deciding hospitalization for adult patients with dengue haemorrhagic fever in Singapore. *Tropical medicine & international health : TM & IH*. 2009;14(9):1154-9.



**GUÍA TÉCNICA:
GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA LA ATENCIÓN DE CASOS DE DENGUE EN EL PERÚ**

28. Simmons CP, Farrar JJ, Nguyen V, Wills B. Dengue. *The New England Journal of medicine*. 2012;368(15):1423-32.
29. Gan VC. Dengue: Moving from Current Standard of Care to State-of-the-Art Treatment. *Current treatment options in infectious diseases*. 2014;6(3):208-26.
30. Guzman MG, Halstead SB, Artsob H, Buchy P, Farrar J, Gubler DJ, et al. Dengue: a continuing global threat. *Nature reviews Microbiology*. 2010;8(12 Suppl):S7-16.
31. Peeling RW, Artsob H, Pelegrino JL, Buchy P, Cardoso MJ, Devi S, et al. Evaluation of diagnostic tests: dengue. *Nature reviews Microbiology*. 2010;8(12 Suppl):S30-8.
32. Halsey ES, Marks MA, Gotuzzo E, Fiestas V, Suarez L, Vargas J, et al. Correlation of serotype-specific dengue virus infection with clinical manifestations. *PLoS neglected tropical diseases*. 2012;6(5):e1638.
33. Crawford TN. Poor retention in care one-year after viral suppression: a significant predictor of viral rebound. *AIDS care*. 2014;26(11):1393-9.
34. Blacksell SD, Jarman RG, Gibbons RV, Tanganuchitcharnchai A, Mammen MP, Jr., Nisalak A, et al. Comparison of seven commercial antigen and antibody enzyme-linked immunosorbent assays for detection of acute dengue infection. *Clinical and vaccine immunology : CVI*. 2012;19(5):804-10.
35. Organization WH, Research SPI, Diseases TIT, Diseases WHODOCoNT, Epidemic WHO, Alert P. Dengue: guidelines for diagnosis, treatment, prevention and control: World Health Organization; 2009.
36. Hunsperger EA, Yoksan S, Buchy P, Nguyen VC, Sekaran SD, Enria DA, et al. Evaluation of commercially available diagnostic tests for the detection of dengue virus NS1 antigen and anti-dengue virus IgM antibody. *PLoS neglected tropical diseases*. 2014;8(10):e3171.
37. Wang SM, Sekaran SD. Early diagnosis of Dengue infection using a commercial Dengue Duo rapid test kit for the detection of NS1, IgM, and IgG. *Am J Trop Med Hyg*. 2010;83(3):690-5.
38. Maués FCDJ, Rodrigues SG, Nunes MRT. Estudo comparativo dos resultados obtidos pelos métodos de imunocromatografia e o ELISA para detecção de anticorpos IgM e IgG anti-vírus dengue Comparative study of the results obtained by immunochromatography methods and ELISA IgM and IgG antibodies detection antidengue virus. *Rev bras anal clin*. 35(1):5-9.
39. Valero N, Montiel M, Arias J, Fuentes B, Mavarez A, Nava L, et al. Comparación entre los métodos de inmunocromatografía e inmunoensayo enzimático (ELISA) en el diagnóstico del dengue Comparison between immunochromatographic and enzyme linked immunosorbent assay (ELISA) in the dengue diagnosis. *Kasmera*. 34(1):53-60.
40. Hunsperger EA, Yoksan S, Buchy P, Nguyen VC, Sekaran SD, Enria DA, et al. Evaluation of commercially available anti-dengue virus immunoglobulin M tests. *Emerging infectious diseases*. 2009;15(3):436-40.
41. da Costa VG, Marques-Silva AC, Moreli ML. A meta-analysis of the diagnostic accuracy of two commercial NS1 antigen ELISA tests for early dengue virus detection. *PloS one*. 2014;9(4):e94655.
42. Shan X, Wang X, Yuan Q, Zhang Y, Zhang H, Wu Y, et al. Evaluation of the diagnostic accuracy of nonstructural protein 1 Ag-based tests for dengue virus in Asian population: a meta-analysis. *BMC infectious diseases*. 2015;15:380.
43. Zhang H, Li W, Wang J, Peng H, Che X, Chen X, et al. NS1-based tests with diagnostic utility for confirming dengue infection: a meta-analysis. *International journal of infectious diseases : IJID : official publication of the International Society for Infectious Diseases*. 2014;28:57-66.
44. Osorio L, Ramirez M, Bonelo A, Villar LA, Parra B. Comparison of the diagnostic accuracy of commercial NS1-based diagnostic tests for early dengue infection. *Virology journal*. 2010;7:361.
45. Hang VT, Nguyet NM, Trung DT, Tricou V, Yoksan S, Dung NM, et al. Diagnostic accuracy of NS1 ELISA and lateral flow rapid tests for dengue sensitivity, specificity and relationship to viraemia and antibody responses. *PLoS neglected tropical diseases*. 2009;3(1).
46. Pal S, Dauner AL, Mitra I, Forshey BM, Garcia P, Morrison AC, et al. Evaluation of dengue ns1 antigen rapid tests and elisa kits using clinical samples. *PloS one*. 2014;9(11).
47. Ramirez AH, Moros Z, Comach G, Zambrano J, Bravo L, Pinto B, et al. Evaluation of dengue NS1 antigen detection tests with acute sera from patients infected with dengue virus in Venezuela. *Diagnostic microbiology and infectious disease*. 2009;65(3):247-53.
48. Lima MRQ, Nogueira RMR, Schatzmayr HG, dos Santos FB. Comparison of three commercially available dengue NS1 antigen capture assays for acute diagnosis of Dengue in Brazil. *PLoS neglected tropical diseases*. 2010;4(7).
49. Blacksell SD, Jarman RG, Gibbons RV, Tanganuchitcharnchai A, Mammen Jr MP, Nisalak A, et al. Comparison of seven commercial antigen and antibody enzyme-linked immunosorbent assays for detection of acute dengue infection. *Clinical and Vaccine Immunology*. 2012;19(5):804-10.
50. Waihanaworawit W, Turner P, Turner CL, Tanganuchitcharnchai A, Jarman RG, Blacksell SD, et al. A prospective evaluation of diagnostic methodologies for the acute diagnosis of dengue virus infection on the Thailand-Myanmar border. *Transactions of the Royal Society of Tropical Medicine and Hygiene*. 2011;105(1):32-7.
51. Horstick O, Farrar J, Lum L, Martinez E, San Martin J, Ehrenberg J, et al. Reviewing the development, evidence base, and application of the revised dengue case classification. *Pathogens and global health*. 2012;106(2):94-101.
52. Rocha C, Silva S, Gordon A, Hammond SN, Elizondo D, Balmaseda A, et al. Improvement in hospital indicators after changes in dengue case management in Nicaragua. *The American journal of tropical medicine and hygiene*. 2009;81(2):287-92.



**GUÍA TÉCNICA:
GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA LA ATENCIÓN DE CASOS DE DENGUE EN EL PERÚ**

53. Lee K, Lee W-H, Yang KD, Liu J-W. Comparison of the effects of oral hydration and intravenous fluid replacement in adult patients with non-shock dengue hemorrhagic fever in Taiwan. *Transactions of the Royal Society of Tropical Medicine and Hygiene*. 2010;104(8):541-5.
54. Donaires F. Revisión sistemática sobre la terapia de reposición de fluidos en los pacientes con dengue según gravedad. *Unidad de Análisis y Generación de Evidencias en Salud Pública (UNAGESP)*. Instituto Nacional de Salud; 2012. p. 1-20.
55. Ford N, Hargreaves S, Shanks L. Mortality after fluid bolus in children with shock due to sepsis or severe infection: a systematic review and meta-analysis. *PLoS one*. 2012;7:e43953.
56. Perel P. Colloids versus crystalloids for fluid resuscitation in Dengue fever patients – a review. *WHO Secretariat*. 2012.
57. Medeiros DNM, Ferranti JF, Delgado AF, de Carvalho WB. Colloids for the initial Management of Severe Sepsis and Septic Shock in Pediatric Patients: A Systematic Review. *Pediatric emergency care*. 2015;31(11):e11-e6.
58. Kalayanarooj S. Choice of colloidal solutions in dengue hemorrhagic fever patients. *J Med Assoc Thai*. 2008;91(suppl 3):S97-103.
59. Prasetyo RV, Azis AL, Soegijanto S. Comparison of the efficacy and safety of hydroxyethyl starch 130/0.4 and Ringer's lactate in children with grade III dengue hemorrhagic fever. *Paediatrica Indonesiana*. 2009;49(2):97.
60. DIGEMID. Observatorio de medicamentos. 2015 [cited 2015 06/012/2015]. Available from: <http://observatorio.digemid.minsa.gob.pe/>.
61. Rajapakse S, Rodrigo C, Maduranga S, Rajapakse AC. Corticosteroids in the treatment of dengue shock syndrome. *Infection and drug resistance*. 2014;7:137-43.
62. Tam DT, Ngoc TV, Tien NT, Kieu NT, Thuy TT, Thanh LT, et al. Effects of short-course oral corticosteroid therapy in early dengue infection in Vietnamese patients: a randomized, placebo-controlled trial. *Clinical infectious diseases : an official publication of the Infectious Diseases Society of America*. 2012;55(9):1216-24.
63. Zhang F, Kramer CV. Corticosteroids for dengue infection. *The Cochrane database of systematic reviews*. 2014;7:CD003488.
64. Kularatne SA, Walathara C, Mahindawansa SI, Wijesinghe S, Pathirage MM, Kumarasiri PV, et al. Efficacy of low dose dexamethasone in severe thrombocytopenia caused by dengue fever: a placebo controlled study. *Postgraduate medical journal*. 2008;85(1008):525-9.
65. Shashidhara KC, Murthy KA, Gowdappa HB, Bhograj A. Effect of high dose of steroid on platelet count in acute stage of dengue Fever with thrombocytopenia. *Journal of clinical and diagnostic research : JCDR*. 2013;7(7):1397-400.
66. Luis A Villar RAM, Fredi Alexander Diaz, Juan Carlos Villar, Ernesto Rueda. Effect of methylprednisolone in preventing dengue complications: a single-center randomized placebo-controlled trial. *Am J Trop Med Hyg*. 2009;81(5).
67. Srithakur T, Punyagupta S, Sorakhunpipitkul L, Udomsubpayakul U. Adjunctive corticosteroid therapy in 149 grade II (non-shock) adult DHF patients: an analysis during January 2008-February 2010. *J Med Assoc Thai*. 2011;94(12):1419-23.
68. Menon K, McNally D, Choong K, Sampson M. A systematic review and meta-analysis on the effect of steroids in pediatric shock. *Pediatric critical care medicine : a journal of the Society of Critical Care Medicine and the World Federation of Pediatric Intensive and Critical Care Societies*. 2013;14(5):474-80.
69. Premaratna R, Jayasinghe KG, Liyanarachchi EW, Weerasinghe OM, Pathmeswaran A, de Silva HJ. Effect of a single dose of methyl prednisolone as rescue medication for patients who develop hypotensive dengue shock syndrome during the febrile phase: a retrospective observational study. *International journal of infectious diseases : IJID : official publication of the International Society for Infectious Diseases*. 2011;15(6):e433-4.
70. Annane D, Bellissant E, Bollaert PE, Briegel J, Confalonieri M, De Gaudio R, et al. Corticosteroids in the treatment of severe sepsis and septic shock in adults: a systematic review. *Jama*. 2009;301(22):2362-75.
71. Fariz-Safhan MN, Tee HP, Abu Dzarr GA, Sapari S, Lee YY. Bleeding outcome during a dengue outbreak in 2005 in the East-coast region of Peninsular Malaysia: a prospective study. *Tropical biomedicine*. 2014;31(2):270-80.
72. Chamnanchanunt S, Kanagaraj D, Thanachartwet V, Desakom V, Rojnuckarin P. Early predictors of clinically significant bleeding in adults with dengue infection. *The Southeast Asian journal of tropical medicine and public health*. 2012;43(4):890-9.
73. Diaz-Quilano FA, Villar-Centeno LA, Martinez-Vega RA. Predictors of spontaneous bleeding in patients with acute febrile syndrome from a dengue endemic area. *Journal of Clinical Virology*. 2010;49(1):11-5.
74. Fariz-Safhan M, Tee H, Abu Dzarr G, Sapari S, Lee Y. Bleeding outcome during a dengue outbreak in 2005 in the East-coast region of Peninsular Malaysia: a prospective study. *Trop Biomed*. 2014;31(2):270-80.
75. Lye DC, Lee VJ, Sun Y, Leo YS. Lack of efficacy of prophylactic platelet transfusion for severe thrombocytopenia in adults with acute uncomplicated dengue infection. *Clinical infectious diseases : an official publication of the Infectious Diseases Society of America*. 2009;48(9):1282-5.
76. Prashantha B, Varun S, Sharat D, Murali Mohan BV, Ranganatha R, Shrivaprasad, et al. Prophylactic platelet transfusion in stable dengue Fever patients: is it really necessary? *Indian journal of hematology & blood transfusion : an official journal of Indian Society of Hematology and Blood Transfusion*. 2014;30(2):126-9.
77. Khan Asir MZ, Kamran U, Ahmad HI, Bashir S, Mansoor H, Anees SB, et al. Effectiveness of platelet transfusion in dengue Fever: a randomized controlled trial. *Transfusion medicine and hemotherapy : offizielles Organ der Deutschen Gesellschaft für Transfusionsmedizin und Immunhamatologie*. 2013;40(6):362-8.
78. Hien TT, Vinh NN, Hien PTD, Chinh NT, Simmons C, Wills B. Liver involvement associated with dengue infection in adults in Vietnam. *The American journal of tropical medicine and hygiene*. 2010;83(4):774-80.



M. C. Calle D.



**GUÍA TÉCNICA:
GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA LA ATENCIÓN DE CASOS DE DENGUE EN EL PERÚ**

79. Samanta J, Sharma V. Dengue and its effects on liver. *World Journal of Clinical Cases: WJCC*. 2015;3(2):125.
80. Thomas L, Brouste Y, Najjoulah F, Hochedez P, Hatchuel Y, Moravie V, et al. Predictors of severe manifestations in a cohort of adult dengue patients. *Journal of Clinical Virology*. 2010;48(2):88-9.
81. Pandepong D, Saengsuri P, Rattaritramong R, Ruipattanakul T, Chouryagune C. Is excessive acetaminophen intake associated with transaminitis in adult patients with dengue fever? *Internal medicine journal*. 2015;45(6):653-8.
82. WHO. Handbook for clinical management of dengue. World Health Organization(WHO) and Special Programme for Research and Training in Tropical Diseases (TDR), 2012 Noviembre 2012. Report No.
83. MaHTAS. CPG Management of Dengue Infection in Adults. Third Edition ed: Malaysia Health Technology Assessment Section; 2015.
84. Saúde Md. Dengue : diagnóstico e manejo clínico – Adulto e Criança. 3a edição ed. Brasília: Ministério da Saúde. Secretaria de Vigilância em Saúde; 2007.
85. OPS/OMS. Guía de atención clínica integral del paciente con dengue. Organización Panamericana de la salud (OPS/OMS), Ministerio de Protección Social de Colombia, Instituto Nacional de Salud de Colombia, 2010.
86. Wakimoto MD, Camacho LAB, Guaraldo L, Damasceno LS, Brasil P. Dengue In children: a systematic review of clinical and laboratory factors associated with severity. *Expert review of anti-infective therapy*. 2015:1-16.
87. Zhang H, Zhou Y, Peng H, Zhang X, Zhou F, Liu Z, et al. Predictive symptoms and signs of severe dengue disease for patients with dengue fever: a meta-analysis. *BioMed research international*. 2014;2014.
88. Channanchanunt S, Kanagaraj D, Thanachartwet V, Desakom V, Rojnuckarin P. Early predictors of clinically significant bleeding in adults with dengue infection. 2012.
89. 144. Gupta V, Yadav TP, Pandey RM, Singh A, Gupta M, Kanaujiya P, et al. Risk factors of dengue shock syndrome in children. *Journal of tropical pediatrics*. 2011;fmr020.
90. Pang J, Thein T-L, Leo Y-S, Lye DC. Early clinical and laboratory risk factors of intensive care unit requirement during 2004–2008 dengue epidemics in Singapore: a matched case–control study. *BMC Infectious diseases*. 2014;14(1):648.
91. Leo Y-S, Gan VC, Ng E-L, Hao Y, Ng L-C, Pok K-Y, et al. Utility of warning signs in guiding admission and predicting severe disease in adult dengue. *BMC infectious diseases*. 2013;13(1):1.
92. Wong JG, Thein TL, Leo Y-S, Pang J, Lye DC. Identifying Adult Dengue Patients at Low Risk for Clinically Significant Bleeding. *PloS one*. 2016;11(2):e0148579.
93. Carrasco LR, Leo YS, Cock AR, Lee VJ, Thein TL, Go CJ, et al. Predictive tools for severe dengue conforming to World Health Organization 2009 criteria. 2014.
94. Lugo S, Pavlicich V. Indicadores tempranos de dengue grave en pacientes hospitalizados. *Pediatría (Asunción)*. 2014;41(2):113-20.
95. Maués FCdJ, Rodrigues SG, Nunes MRT. Estudo comparativo dos resultados obtidos pelos métodos de imunocromatografia e o ELISA para detecção de anticorpos IgM e IgG anti-vírus dengue: Comparative study of the results obtained by immunochromatography methods and ELISA IgM and IgG antibodies detection antidengue virus. *Rev bras anal clin*. 2003 35(1):5-9.
96. Valero N, Montiel M, Arias J, Fuentes B, Mavarez A, Nava L, et al. Comparación entre los métodos de inmunocromatografía e inmunoensayo enzimático (ELISA) en el diagnóstico del dengue Comparison between immunochromatographic and enzyme linked immunosorbent assay (ELISA) in the dengue diagnosis. *Kasmera*. 34(1):53-60.
97. Hunsperger EA, Yoksan S, Buchy P, Nguyen VC, Sekaran SD, Enria DA, et al. Evaluation of commercially available anti-dengue virus immunoglobulin M tests. *Emerging infectious diseases*. 2009;15(3):438-40.
98. Pal S, Dauner AL, Mitra I, Forshey BM, Garcia P, Morrison AC, et al. Evaluation of dengue NS1 antigen rapid tests and ELISA kits using clinical samples. *PloS one*. 2014;9(11):e113411.
99. Ramirez AH, Moros Z, Comach G, Zambrano J, Bravo L, Pinto B, et al. Evaluation of dengue NS1 antigen detection tests with acute sera from patients infected with dengue virus in Venezuela. *Diagnostic microbiology and infectious disease*. 2009;66(3):247-53.
100. Hang VT, Nguyet NM, Trung DT, Tricou V, Yoksan S, Dung NM, et al. Diagnostic accuracy of NS1 ELISA and lateral flow rapid tests for dengue sensitivity, specificity and relationship to viraemia and antibody responses. *PLoS neglected tropical diseases*. 2009;3(1):e360.
101. Lye DC, Lee VJ, Sun Y, Leo YS. Lack of efficacy of prophylactic platelet transfusion for severe thrombocytopenia in adults with acute uncomplicated dengue infection. *Clinical infectious diseases*. 2009;48(9):1262-5.
102. Krishnamurti C, Kalayanaroof S, Cutting MA, Peet RA, Rothwell SW, Reid TJ, et al. Mechanisms of hemorrhage in dengue without circulatory collapse. *The American journal of tropical medicine and hygiene*. 2001;65(6):840-7.
103. Assir MK, Kamran U, Ahmad HI, Bashir S, Mansoor H, Anees SB, et al. Effectiveness of platelet transfusion in dengue Fever: a randomized controlled trial. *Transfusion Medicine and Hemotherapy*. 2013;40(5):362-8.
104. Prashantha B, Varun S, Sharat D, Mohan BM, Ranganatha R, Naveen M. Prophylactic platelet transfusion in stable dengue Fever patients: is it really necessary? *Indian Journal of Hematology and Blood Transfusion*. 2014;30(2):126-9.
105. Amirthalingam G, Andrews N, Campbell H, Ribeiro S, Kara E, Donegan K, et al. Effectiveness of maternal pertussis vaccination in England: an observational study. *Lancet (London, England)*. 2014;384(9853):1521-8. WHO - World Health



GUÍA TÉCNICA:
GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA LA ATENCIÓN DE CASOS DE DENGUE EN EL PERÚ

Organization (1997) *Dengue Haemorrhagic Fever. Diagnosis, treatment, prevention and control*. 2da. Ed., Geneva: 1-84.
Disponible en: <http://www.who.int/csr/resources/publications/dengue/Denguepublication/en/>

106. Organización Panamericana de la Salud (2016) *Dengue: guías para la atención de enfermos en la Región de las Américas*. 2.ed. Washington, DC: OPS, 2016.. ISBN 978-92-75-31890-4
107. Binh PT, Matheus S, Huong VT, Deparis X, Marechal V. Early clinical and biological features of severe clinical manifestations of dengue in Vietnamese adults. *J Clin Virol*. 2008;45(4):276-80. Ramírez-Zepeda MG, Velasco-Mondragón HE, Ramos C, Peñuelas JE, Maradaga-Ceceña MA, Murillo-Llanes J, et al. Caracterización clínica y epidemiológica de los casos de dengue: experiencia del Hospital General de Culiacán, Sinaloa, México. *Rev Panam Salud Pública*. 2009;25(1): 16-23.
108. Guía de práctica clínica de dengue – Versión extendida basada en evidencias Unidad de Análisis y Generación de Evidencias en Salud Pública (UNAGESP). Instituto Nacional de Salud; 2016.





PERÚ

Ministerio
de Salud

DECENIO DE LAS PERSONAS CON DISCAPACIDAD EN EL PERÚ
"Año de la consolidación del Mar de Grau"

ANEXO 02

ANÁLISIS DE COSTO BENEFICIO

PROPUESTA:

**Actualización de Guía de Práctica Clínica:
"GPC para la atención de casos de dengue en el Perú".**

I. Definición del Problema

En el Perú, el dengue es un grave problema de salud pública, por la gran morbi-mortalidad que produce, sobre todo en los grupos de riesgo.

II. Definición de la situación

La infección por dengue es una enfermedad febril aguda causada por un virus ARN con 4 serotipos. Es transmitida por la hembra del mosquito Aedes produciendo fiebre de inicio súbito, cefalea, dolor retrocular, rash, mialgias, artralgias y náuseas/vómitos; sin embargo la mayor proporción de casos son asintomáticos u oligoasintomáticos. Factores del virus y del huésped hacen que exista un gran espectro clínico de la enfermedad.



En las últimas décadas ha aumentado enormemente la incidencia de dengue en el mundo. El número real de casos de dengue está insuficientemente notificado y muchos casos están mal clasificados. Actualmente, se producen 390 millones de infecciones por dengue cada año (IC al 95%: 284 a 528 millones), de los cuales 96 millones (67 a 136 millones) se manifiestan clínicamente (cualquiera que sea la gravedad de la enfermedad). Asimismo, se estima que 3900 millones de personas, de 128 países, están en riesgo de infección por el virus del dengue.

En el Perú, hasta la SE 26 se han notificado 26223 casos de los cuales 12352 casos han sido confirmados, con un total de 26 muertes confirmadas por dengue, siendo los departamentos más afectados Piura, La Libertad, Ayacucho, Loreto Lambayeque, Junín y Tumbes.

El manejo de los casos de dengue no grave debe ser manejado en el primer nivel, donde todo el personal médico y no médico está involucrado. En ausencia de transmisión de casos las acciones preventivo promocionales son pilares fundamentales para el control de la enfermedad.

En situaciones de brote, la atención adecuada de los casos es primordial, siendo el diagnóstico oportuno y la identificación precoz de los signos de alarma una necesidad y para ello es imprescindible contar con una guía de práctica clínica que permita homogenizar los criterios para el diagnóstico y tratamiento de los pacientes con dengue, documento que debe ser actualizado periódicamente y que debe contar con la mejor evidencia científica disponible.

En relación a la vulnerabilidad de los elementos de interés del sector salud a la amenaza biológica, representa un problema significativo la vulnerabilidad socio económica:

- ✓ **De la población e infraestructura;** aquellas localidades que permitan el desarrollo del vector y el agente vinculadas a zonas de lluvias y viviendas que favorezcan la reproducción del vector Aedes sp. a través de la no eliminación de criaderos.
- ✓ **La pobreza y desnutrición;** los altos índices de desnutrición, facilitan el inicio de enfermedades y también impide una adecuada respuesta a éstas, todo como



consecuencia de una disminución de capacidad del sistema inmunológico que no llega a desarrollar adecuadamente su rol de protección contra enfermedades principalmente infecciosas dentro de las cuales se encuentra el dengue.

- ✓ **La densidad poblacional**, esto se agrava por las condiciones de hacinamiento, con mayor porcentaje en la zona rural y urbano marginales que favorecen la mayor reproducción del vector entre los habitantes expuestos.
- ✓ **La altitud y clima**; el vector *Aedes* sp. se encuentra en zonas geográficas con una altitud de hasta 2300 msnm y con clima tropical, teniendo el Perú muchas zonas con estas características que favorecen el incremento de la densidad vectorial.

III. Definición de la intervención

Actualización de la "Guía de Práctica Clínica para la atención de casos de dengue en el Perú".

IV. Grupo objetivo beneficiado

Población general del país, afectadas y en riesgo de padecer dengue, que son atendidas en los establecimientos de salud del sector público y privado, en el ámbito nacional.

V. Valorización cualitativa de los beneficios de la Intervención

La implementación de la presente Guía de Práctica Clínica generará beneficios en el Sistema de Salud, como los siguientes:

- Se logrará un aprovechamiento más racional y eficiente de los recursos físicos, tecnológicos y clínicos disponibles para el tratamiento de las personas afectadas con dengue.
- Se homogenizará la práctica clínica para el manejo más oportuno, seguro y eficaz de los pacientes con dengue.



VI. Identificación de impacto económico, ambiental y social

No existe impacto negativo económico y ambiental como consecuencia de la implementación de la presente actualización de la Guía de Práctica Clínica, por tratarse de un documento normativo que regula la práctica clínica en los establecimientos de salud. Por consiguiente, la implementación de la Guía de Práctica Clínica no afecta la salud de los trabajadores, no afecta la salud de los usuarios o sus acompañantes y no afecta el bienestar de la comunidad.

VII. Valorización de costos

- **Costos de capital:** La implementación de la presente actualización de Guía de Práctica Clínica no requiere de costos de capital, por el contrario brinda recomendaciones para el uso racional de los medicamentos y exámenes de laboratorio en pacientes con dengue.
- **Costos de operación:** La implementación de la actualización de Guía de Práctica Clínica no demandará costos adicionales de operación, pues lo que busca la Guía es ordenar y homogenizar la práctica clínica de la atención de pacientes con dengue. Por el contrario este ordenamiento optimizará los costos de los servicios de salud para los pacientes afectados con dengue.



- **Costos de control:** La implementación de la presente Guía de Práctica Clínica no demandará costos adicionales para las acciones de control, supervisión y asistencia técnica, por tratarse de actividades rutinarias que ya están presupuestadas en los planes operativos de los Establecimientos de Salud, las DISAS, DIRESAS, GERESAS, y de la Estrategia Sanitaria Nacional de Prevención y Control de Enfermedades Metaxénicas de la Dirección General de Intervenciones Estratégicas en Salud Pública del Ministerio de Salud.

VIII. Conclusión

La implementación de la actualización de la "Guía de Práctica Clínica para la atención de casos de dengue en el Perú" tiene altos beneficios y muy bajos costos.





ANEXO 01

SUSTENTO TÉCNICO

PROPUESTA:

Elaboración de Guía de Práctica Clínica: Actualización de la "Guía de práctica clínica para la atención de casos de dengue en el Perú"

A. Antecedentes

La Estrategia Sanitaria Nacional de Prevención y Control de Enfermedades Metaxénicas y Otras Transmitidas por Vectores de la Dirección General de Intervenciones Estratégicas en Salud Pública, ha elaborado la propuesta de actualización de la "Guía de práctica clínica para la atención de casos de dengue en el Perú.", con el propósito de contribuir a mejorar la atención y tratamiento de los pacientes afectados con esta enfermedad.

B. Problema

El dengue es una enfermedad viral aguda, endemo-epidémica, transmitida por la picadura de mosquitos hembras del género Aedes, principalmente por Aedes aegypti, y constituye actualmente la arbovirosis más importante a nivel mundial en términos de morbilidad, mortalidad e impacto económico.



El dengue es una enfermedad causada por un arbovirus, del cual existen cuatro serotipos relacionados (DENV-1, DENV-2, DENV-3 y DENV-4) y es la virosis humana transmitida por artrópodos más importante. Constituye un problema de salud mundialmente importante. Se estima que 3.000 millones de personas viven en zonas donde hay riesgo de contraer dengue y que, aproximadamente, se dan unas 390 millones de infecciones (96 millones de ellas sintomáticas) y 20,000 muertes por dengue al año. En la Región de las Américas, el dengue representa uno de los principales motivos de consulta médica en las unidades de salud y, ante el hecho de que no hay un tratamiento específico para la enfermedad, es necesario contar con guías clínicas que permitan atender correctamente a los casos. El uso adecuado de estas pautas por personal entrenado ha reducido enormemente la tasa de letalidad por esta infección, que actualmente es de menos de 1% en las Américas.

En el Perú, hasta la SE 26 se han notificado 26 223 casos de los cuales 12 352 casos han sido confirmados, con un total de 26 muertes confirmadas por dengue. Siendo los departamentos más afectados Piura, La Libertad, Ayacucho, Loreto, Lambayeque, Junín y Tumbes.

El 02 de Febrero del año 2011 la Dirección General de Salud de las Personas del Ministerio de Salud publicó la Actualización de la guía de práctica clínica para la atención de casos de dengue en el Perú en base a la RM N° 087-2011/MINSA. Luego de casi 5 años, la Estrategia Sanitaria Nacional de Prevención y Control de las Enfermedades Metaxénicas y Otras Transmitidas por Vectores solicitó el apoyo técnico a la UNAGESP del Instituto Nacional de Salud, para actualizar dicha guía basándose en el Documento Técnico Metodología para la elaboración de Guías de Práctica Clínica publicado el 01 de julio del 2015 con RM N° 414-2015/MINSA.

C. Objetivo

Establecer las pautas, procedimientos y criterios de enfermedad por virus Dengue que permitan el reconocimiento clínico oportuno, el correcto manejo de los casos y la identificación temprana



de formas graves de la enfermedad, en los diferentes niveles de prestación de salud y en el marco de la atención integral de salud.

D. Justificación

Actualmente no existe un documento normativo basado en evidencias que dirija y estandarice los métodos de diagnóstico y tratamiento de los pacientes con dengue en los establecimientos de salud a nivel nacional.

Al respecto, la presente Guía de Práctica Clínica representa un instrumento de gestión clínica de gran utilidad para los médicos y profesionales de la salud que están involucrados en el proceso de atención de los pacientes con dengue.

En las visitas de monitoreo a las Direcciones Regionales de Salud, Direcciones de Salud y Hospitales se ha podido constatar que los médicos y el personal de salud requieren de un documento normativo actualizado con las nuevas evidencias, que oriente el correcto manejo de los pacientes con dengue y sus complicaciones.

E. Análisis del impacto normativo

1. La Ley N° 26842, Ley General de Salud, establece en el artículo 42°, lo siguiente: *"Todo acto médico que se lleve a cabo en un establecimiento de salud o servicio médico de apoyo es susceptible de auditorías internas y externas en las que puedan verificarse los diversos procedimientos a que es sometido el paciente, sean éstos para prevenir, diagnosticar, curar, rehabilitar o realizar acciones de investigación"*. La propuesta de actualización de la Guía de Práctica Clínica no colisiona con esta norma vigente, por el contrario contribuirá a homogenizar la práctica clínica y su verificación a través de las auditorías clínicas.
2. El inciso b) del Artículo 5° del Decreto Legislativo N° 1161, que aprueba la Ley de Organización y Funciones del Ministerio de Salud, establece que es función del Ministerio de Salud dictar normas y lineamientos técnicos para la adecuada ejecución y supervisión de las políticas nacionales y sectoriales. La propuesta de Guía de Práctica Clínica no colisiona con esta norma vigente.
3. El inciso a) del artículo 4° del Decreto Legislativo 1667, que crea el Instituto de Gestión de Servicios de Salud, señala como una función del referido Instituto el "Conducir la planificación, gestión, operación y prestación de servicios de salud de los institutos especializados y hospitales nacionales, así como de las direcciones de redes de salud del Ministerio de Salud". La propuesta de actualización de la Guía de Práctica Clínica no colisiona con esta norma vigente, más contribuye al desarrollo de pautas referenciales que serán de utilidad para la gestión clínica de los establecimientos de salud asignados al referido Instituto.
4. El artículo 57° del "Reglamento de Establecimientos de Salud y Servicios Médicos de Apoyo", aprobado por el Decreto Supremo N° 013- 2006-SA, señala lo siguiente: "Para desarrollar sus actividades los establecimientos con internamiento deben contar con los documentos técnicos normativos y guías de práctica clínica (...)". La propuesta de Guía de Práctica Clínica no colisiona con esta norma vigente, por el contrario su implementación será de ayuda para los profesionales de la salud, los pacientes y los gestores clínicos.
5. Para la elaboración de la Guía de Práctica Clínica se tuvo en consideración la Resolución Ministerial N° 526-2011/MINSA, que establece "Normas para la Elaboración de Documentos Normativos del Ministerio de Salud", aprobada con Resolución Ministerial N° 526-2011/MINSA, la Resolución Ministerial N° 302-2015/MINSA, que aprueba la Norma Técnica de Salud para la elaboración y uso de Guías de Práctica Clínica del Ministerio de Salud; y la Resolución Ministerial N° 414-2015/MINSA, que aprueba el documento técnico "Metodología para la elaboración de Guías de Práctica Clínica".



La propuesta de Guía de Práctica Clínica no colisiona con las normas técnicas vigentes.

F. Base Legal que faculta regulación sobre el tema.

1. El Reglamento de Organización y Funciones del Ministerio de Salud, aprobado por Decreto Supremo N° 007-2016-SA, establece en el Artículo 72°, inciso (b) que es función de la Dirección General de Intervenciones Estratégicas en Salud Pública:

"Proponer políticas, normas, lineamientos y otros documentos en materia de intervenciones de prevención, control y reducción de los riesgos y daños en el ámbito de sus competencias".

2. La Novena Disposición Complementaria del Reglamento de Establecimientos de Salud y Servicios Médicos de Apoyo, aprobado con Decreto Supremo N° 013- 2006-SA, señala que por Resolución del Ministro de Salud se expedirán las normas sanitarias aplicables a cada uno de los establecimientos de salud y servicios médicos de apoyo y las que sean necesarias para su aplicación.

G. Tipo de Documento Normativo propuesto

Se propone la elaboración del documento normativo denominado actualización de la "Guía de práctica clínica para la atención de casos de dengue en el Perú".

H. Resultado e Impacto que se espera lograr

Resultados a lograr:

- Se logrará un aprovechamiento más racional y eficiente de los recursos físicos, tecnológicos y clínicos disponibles.
- Se homogenizará el tratamiento de dengue en la práctica clínica para el manejo más oportuno, seguro y eficaz de los pacientes afectados.

Impacto a lograr:

- Contribuir a reducir la morbi-mortalidad, ocasionada por el virus dengue
- Contribuir al adecuado manejo de dengue en las zonas afectadas.

I. Viabilidad y aplicabilidad

Existe viabilidad política por tratarse de un instrumento que será de mucha utilidad a los decisores políticos en los procesos relacionados con la gestión clínica de los establecimientos de salud.

La Estrategia Sanitaria Nacional de Prevención y Control de Enfermedades Metaxénicas y Otras Transmitidas por Vectores, de la Dirección General de Intervenciones Estratégicas en Salud Pública, tiene previsto realizar acciones de capacitación, difusión y asistencia técnica a las Direcciones Regionales de Salud para asegurar la implementación de la presente actualización de Guía de Práctica Clínica.



M. C. Calle O.





Resolución Ministerial

Lima, 3 de FEBRERO del 2017

Visto, el Expediente N° 16-072923-001 que contiene el Informe N° 027-2016-DGIESP/ESN-PyC.E.METAX. y OTV/MINSA, el Memorando N° 3110-2016-DGIESP/MINSA, y el Memorando N° 3641-2016-DGIESP/MINSA de la Dirección General de Intervenciones Estratégicas en Salud Pública;

CONSIDERANDO:

Que, los numerales I y II del Título Preliminar de la Ley N° 26842, Ley General de Salud, señalan que la salud es condición indispensable del desarrollo humano y medio fundamental para alcanzar el bienestar individual y colectivo, por lo que la protección de la salud es de interés público, siendo responsabilidad del Estado regularla, vigilarla y promoverla;

Que, el numeral 1) del artículo 3 del Decreto Legislativo N° 1161, Ley de Organización y Funciones del Ministerio de Salud, dispone como ámbito de competencia del Ministerio de Salud, la salud de las personas;

Que, el artículo 4 de la Ley precitada, precisa que el Sector Salud está conformado por el Ministerio de Salud, como organismo rector, las entidades adscritas a él y aquellas instituciones públicas y privadas de nivel nacional, regional y local, y personas naturales que realizan actividades vinculadas a las competencias establecidas en dicha Ley, y que tienen impacto directo o indirecto en la salud, individual o colectiva;

Que, los literales a) y b) del artículo 5 de la acotada Ley, señalan que son funciones rectoras del Ministerio de Salud, el formular, planear, dirigir, coordinar, ejecutar, supervisar y evaluar la política nacional y sectorial de Promoción de la Salud, Prevención de Enfermedades, Recuperación y Rehabilitación en Salud, bajo su competencia, aplicable a todos los niveles de gobierno; así como dictar normas y lineamientos técnicos para la adecuada ejecución y supervisión de las políticas nacionales y sectoriales;



Que, el artículo 71 del Reglamento de Organización y Funciones del Ministerio de Salud, aprobado por Decreto Supremo N° 007-2016-SA, establece que la Dirección General de Intervenciones Estratégicas en Salud Pública, es el órgano de línea del Ministerio de Salud, dependiente del Viceministerio de Salud Pública, responsable de dirigir y coordinar las intervenciones estratégicas en Salud Pública, en materia de Prevención de Enfermedades No Transmisibles y Oncológicas; Salud Mental; Prevención y Control de la Discapacidad; Salud de los Pueblos Indígenas; Salud Sexual y Reproductiva; así como las correspondientes por Etapas de Vida;

Que, asimismo los literales a) y b) del artículo 72 del Reglamento precitado, disponen que son funciones de la Dirección General de Intervenciones Estratégicas en Salud Pública, el proponer las intervenciones estratégicas de prevención, control y reducción de los riesgos y daños en materia de: Salud por Etapas de Vida; Enfermedades No Transmisibles y Oncológicas; Salud Mental, Discapacidad; Pueblos Indígenas; Salud Sexual y Reproductiva; Salud Ocupacional; considerando los determinantes sociales de la salud y los enfoques de género, interculturalidad y derechos humanos, en el ámbito de su competencia; así como proponer políticas, normas y lineamientos y otros documentos en materia de intervenciones de prevención, control y reducción de los riesgos y daños en el ámbito de sus competencias;

Que, mediante Resolución Ministerial N° 087-2011/MINSA, se aprobó la Guía Técnica: "Guía de Práctica Clínica para la atención de casos de dengue en el Perú", con la finalidad de contribuir en la prevención y control del Dengue en el Perú, en el marco de la atención integral a las personas afectadas y reducir la ocurrencia de formas graves y fallecimientos por esta causa;

Que, mediante los documentos del visto, la Dirección General de Intervenciones Estratégicas en Salud Pública, en el marco de sus competencias ha elaborado la actualización de la Guía Técnica: "Guía de Práctica Clínica para la Atención de Casos de Dengue en el Perú", con el objetivo de establecer las pautas, procedimientos y criterios de enfermedad por virus Dengue que permitan el reconocimiento clínico oportuno, el correcto manejo de los casos y la identificación temprana de formas graves de la enfermedad, de manera especial en poblaciones en riesgo, en los diferentes niveles de prestación de salud y en el marco de la atención integral de salud;

Estando a lo propuesto por la Dirección General de Intervenciones Estratégicas en Salud Pública;

Que, mediante el Informe N° 1173-2016-OGAJ/MINSA, la Oficina General de Asesoría Jurídica ha emitido opinión legal;

Con el visado de la Directora General de la Dirección General de Intervenciones Estratégicas en Salud Pública, del Director General de la Oficina General de Asesoría Jurídica, de la Viceministra de Salud Pública y del Viceministro de Prestaciones y Aseguramiento en Salud (e); y,

De conformidad con el Decreto Legislativo N° 1161, Ley de Organización y Funciones del Ministerio de Salud, y el Reglamento de Organización y Funciones del Ministerio de Salud, aprobado por Decreto Supremo N° 007-2016-SA;





Resolución Ministerial

Lima, 3 de FEBRERO del 2017

SE RESUELVE:

Artículo 1.- Aprobar la Guía Técnica: "Guía de Práctica Clínica para la Atención de Casos de Dengue en el Perú", que en documento adjunto forma parte integrante de la presente Resolución Ministerial.

Artículo 2.- Encargar a la Dirección General de Intervenciones Estratégicas en Salud Pública, la difusión, monitoreo, supervisión y evaluación del cumplimiento de la presente Guía Técnica.

Artículo 3.- Establecer que todas las instituciones públicas comprendidas en el Sector Salud son responsables de la implementación, ejecución y supervisión de la presente Guía Técnica, dentro del ámbito de sus respectivas jurisdicciones.

Artículo 4.- Derogar la Resolución Ministerial N° 087-2011/MINSA, que aprobó la Guía Técnica: "Guía de Práctica Clínica para la Atención de Casos de Dengue en el Perú".

Artículo 5.- Encargar a la Oficina General de Comunicaciones la publicación de la presente Resolución Ministerial en la dirección electrónica <http://www.minsa.gob.pe/transparencia/index.asp?op=115>, del Portal Institucional del Ministerio de Salud.

Regístrese, comuníquese y publíquese

PATRICIA J. GARCÍA FUNEGRA
Ministra de Salud

