



73 - TROMBOSIS VENOSA ESPLÁCNICA EN EL PACIENTE ONCOLÓGICO: PRESENTACIÓN AL DIAGNÓSTICO, SEGUIMIENTO DURANTE EL PRIMER MES Y PROPUESTA DE CLASIFICACIÓN EN TRES CATEGORÍAS CLÍNICAS

Adrián García Villa¹, Juan José Criado Álvarez², María Carnevali Frías³, Mario Aramberri del Vigo⁴, Carme Font Puig⁵ y Carmen Díaz Pedroche³

¹Hospital Virgen del Puerto, Plasencia, España. ²Facultad de Ciencias de la Salud, Universidad de Castilla-La Mancha, Talavera de La Reina, España. ³Hospital Universitario 12 de Octubre, Madrid, España. ⁴Hospital de Galdakao-Usansolo, Galdakao, España. ⁵Hospital Clínic, Barcelona, España.

Resumen

Objetivos: La incidencia de trombosis venosa esplácnica (TVE) en el paciente oncológico ha aumentado en los últimos años. Con frecuencia, su significado clínico real y su manejo suponen un reto clínico. El presente estudio tiene como objetivo describir la presentación clínica y seguimiento a corto plazo en pacientes con TVE asociada al cáncer.

Métodos: Se realizó un estudio retrospectivo observacional en pacientes consecutivos con TVE asociada al cáncer. El objetivo primario fue describir la presentación clínica de la TVE. Se propuso una clasificación clínica en tres categorías basadas en la presencia de síntomas al diagnóstico de la TVE. Los principales *outcomes* estudiados fueron la mortalidad asociada a la TVE, el sangrado mayor y menor y la proporción de recurrencia de la trombosis en los primeros 30 días tras el diagnóstico.

Resultados: Se incluyeron en el estudio 203 pacientes, de los cuales 79 (39%) fueron clasificados como "asintomáticos". 124 (61%) presentaron algún síntoma potencial de TVE, entre los cuales 110 (54% de la muestra total) fueron clasificados como "inciertoamente sintomáticos" y 14 (7% de la muestra total) presentaron síntomas directa y exclusivamente atribuidos a la TVE por lo que fueron categorizados como "verdaderamente sintomáticos". La mortalidad global (29 vs. 7%, $p = 0,030$) y la mortalidad asociada a la TVE (21 vs. 0%, $p = 0,001$) en los primeros 30 días fueron significativamente más elevadas en el grupo de "verdaderamente sintomáticos" que en el de "inciertoamente sintomáticos", así como la afectación multivaso (57 vs. 20%, $p = 0,002$) y la presencia de varices esofágicas (43 vs. 10%, $p = 0,001$). No se encontraron diferencias en la tasa de recurrencia de trombosis y de eventos hemorrágicos.

Características clínicas y comparación entre todos los pacientes sintomáticos y el grupo de pacientes asintomáticos

	Total (n = 203)	Sintomáticos (n = 79)	Asintomáticos (n = 124)	p ^a
Edad (años)	63,0 DE 11,91	64,4 DE 10,84	62,2 DE 12,51	$p = 0,208$

Género (mujer)	78/203 (38,4%)	28/79 (35,4%)	50/124 (40,3%)	p = 0,486
Hipertensión arterial	79/203 (38,9%)	31/79 (39,2%)	48/124 (38,7%)	p = 0,940
Diabetes	41/203 (20,2%)	17/79 (21,5%)	24/124 (19,4%)	p = 0,708
Dislipidemia	49/203 (24,1%)	18/79 (22,8%)	31/124 (25,0%)	p = 0,719
Índice de masa corporal (IMC)	25,1 DE 5,50	25,8 DE 4,85	24,7 DE 5,89	p = 0,198
Tabaquismo	53/203 (26,1%)	18/79 (22,8%)	35/124 (28,2%)	p = 0,389
Anemia (hemoglobina < 10 g/dL),	40/203 (19,7%)	11/79 (13,9%)	29/124 (23,4%)	p = 0,098
Creatinina > 1,5 mg/dL	5/203 (2,5%)	2/79 (2,5%)	3/124 (2,4%)	p = 1,000
Trombocitopenia (número de plaquetas ≤ 100 × 10 ³ /mm ³)	19/203 (9,4%)	9/79 (11,4%)	10/124 (8,1%)	p = 0,427
Gravedad de enfermedad oncológica				
Metastásica	137/203 (67,5%)	53/79 (67,1%)	84/124 (67,7%)	p = 0,923
Mala situación funcional (ECOG 3-4)	15/203 (7,4%)	3/79 (3,8%)	12/124 (9,7%)	p = 0,118
Tipo de cáncer				
Páncreas	90/203 (44,3%)	22/79 (27,8%)	68/124 (54,8%)	
Colon	27/203 (13,3%)	19/79 (24,1%)	8/124 (6,5%)	
Vías biliares	20/203 (9,9%)	7/79 (8,9%)	13/124 (10,5%)	
Hígado	18/203 (8,9%)	11/79 (13,9%)	7/124 (5,6%)	
Mama	12/203 (5,9%)	5/79 (6,3%)	7/124 (5,6%)	
Estómago	10/203 (4,9%)	2/79 (2,5%)	8/124 (6,5%)	
Pulmón	7/203 (3,4%)	4/79 (5,1%)	3/124 (2,4%)	
Genitourinario	5/203 (2,4%)	4/79 (5,1%)	1/124 (0,8%)	
Tumor primario desconocido	3/203 (1,5%)	0/79 (0%)	3/124 (2,4%)	
Intestino delgado	3/203 (1,5%)	1/79 (1,3%)	2/124 (1,6%)	
Ginecológico	2/203 (1,0%)	1/79 (1,3%)	1/124 (0,8%)	
Piel	2/203 (1,0%)	1/79 (1,3%)	1/124 (0,8%)	
Cabeza y cuello	1/203 (0,5%)	1/79 (1,3%)	0/124 (0%)	
Partes blandas	1/203 (0,5%)	0/79 (0%)	1/124 (0,8%)	
Esófago	1/203 (0,5%)	1/79 (1,3%)	0/124 (0%)	
Germinal	1/203 (0,5%)	0/79 (0%)	1/124 (0,8%)	
Factores de riesgo tromboembólicos				
Quimioterapia activa	65/203 (32,0%)	38/79 (48,1%)	27/124 (21,8%)	p = 0,000
Tratamiento hormonal	5/203 (2,5%)	3/79 (3,8%)	2/124 (1,6%)	p = 0,297
Enfermedad hepática crónica	36/203 (17,7%)	20/79 (25,3%)	16/124 (12,9%)	p = 0,024
Enfermedad inflamatoria intestinal	12/203 (5,9%)	4/79 (5,1%)	8/124 (6,5%)	p = 0,769
Cirugía abdominal reciente (menos de 4 semanas)	8/203 (3,9%)	2/79 (2,5%)	6/124 (4,8%)	p = 0,487

Evento tromboembólico previo	15/203 (7,4%)	9/79 (11,4%)	6/124 (4,8%)	p = 0,101
Tromboembolismo pulmonar	9/203 (4,4%)	6/79 (7,6%)	3/124 (2,4%)	
Trombosis venosa profunda aislada	4/203 (2,0%)	2/79 (2,5%)	2/124 (1,6%)	
Trombosis asociada a catéter	2/203 (1,0%)	1/79 (1,3%)	1/124 (0,8%)	
Tratamiento anticoagulante activo	18/203 (8,9%)	8/79 (10,1%)	10/124 (8,1%)	p = 0,614
Dosis terapéuticas	13/203 (6,4%)	5/79 (6,3%)	8/124 (6,4%)	
Dosis profilácticas	5/203 (2,5%)	3/79 (3,8%)	2/124 (1,6%)	
Afectación vascular de la TVE				
Trombosis portal	120/203 (59,1%)	51/79 (64,6%)	69/124 (55,6%)	p = 0,208
Trombosis mesentérica superior	60/203 (29,6%)	23/79 (29,1%)	37/124 (29,8%)	p = 0,912
Trombosis esplénica	69/203 (34,0%)	22/79 (27,8%)	47/124 (37,9%)	p = 0,140
Trombosis suprahepática	10/203 (4,9%)	3/79 (3,8%)	7/124 (5,6%)	p = 0,553
Afectación vascular múltiple	46/203 (22,7%)	16/79 (20,3%)	30/124 (24,2%)	p = 0,607
Otros hallazgos radiológicos				
Invasión vascular por el tumor	88/203 (43,3%)	23/79 (29,1%)	65/124 (52,4%)	p = 0,001
Ascitis	66/203 (32,5%)	26/79 (32,9%)	40/124 (32,3%)	p = 0,923
Circulación colateral	63/203 (31,0%)	24/79 (30,4%)	39/124 (31,5%)	p = 0,872
Esplenomegalia	38/203 (18,7%)	17/79 (21,5%)	21/124 (16,9%)	p = 0,414
Varices gastroesofágicas	34/203 (16,7%)	17/79 (21,5%)	17/124 (13,7%)	p = 0,146
Engrosamiento de la pared intestinal	15/203 (7,4%)	4/79 (5,1%)	11/124 (8,9%)	p = 0,312
Cavernomatosis portal	19/203 (9,4%)	6/79 (7,6%)	13/124 (10,5%)	p = 0,491
Primera prueba radiológica realizada				
Tomografía computarizada	179/203 (88,2%)	72/79 (91,1%)	107/124 (86,3%)	
Resonancia magnética	13/203 (6,4%)	5/79 (6,3%)	8/79 (6,5%)	
Ultrasonidos ^b	11/203 (5,4%)	2/79 (2,5%)	9/124 (7,3%)	
Evento tromboembólico intercurrente no esplácnico	23/203 (11,3%)	8/79 (10,1%)	15/124 (12%)	p = 0,725
Trombosis abdominal no esplácnica	9/203 (4,4%)	3/79 (3,8%)	6/124 (4,8%)	
Tromboembolismo pulmonar	7/203 (3,4%)	1/79 (1,3%)	6/124 (4,8%)	
Trombosis venosa profunda aislada	4/203 (2,0%)	1/79 (1,3%)	3/124 (2,4%)	
Trombosis asociada a catéter	3/203 (1,5%)	3/79 (3,8%)	0/124 (0%)	

Tiempo de evolución				p = 0,208
Indeterminado	89/203 (43,8%)	39/79 (49,4%)	50/124 (40,3%)	
Agudo	65/203 (32,0%)	26/79 (32,9%)	39/124 (31,5%)	
Crónico	49/203 (24,1%)	14/79 (17,7%)	35/124 (28,2%)	
Tiempo de diagnóstico de TVE				p = 0,000
Antes del diagnóstico del cáncer	3/203 (1,5%)	2/79 (2,5%)	1/124 (0,8%)	
Simultáneo al diagnóstico del cáncer	74/203 (36,5%)	5/203 (6,3%)	69/124 (55,6%)	
Después del diagnóstico del cáncer	126/203 (62,1%)	72/203 (91,1%)	54/124 (43,5%)	
Tratamiento anticoagulante agudo				p = 0,085
Inhibidores de la vitamina K	3/203 (1,5%)	0/79 (0%)	3/124 (2,4%)	
Heparina de bajo peso molecular	86/203 (42,3%)	31/79 (39,2%)	55/124 (44,3%)	
Heparina no fraccionada	5/203 (2,4%)	0/79	5/124 (4,0%)	
Anticoagulante de acción directa	1/203 (0,5%)	0/79	1/124 (0,8%)	
Resultados a los 30 días				
Mortalidad global	14/203 (6,9%)	2/79 (2,5%)	12/124 (9,7%)	p = 0,085
Mortalidad asociada a TVE	3/203 (1,5%)	0/79 (0%)	3/124 (1,5%)	p = 0,283
Recurrencia de evento tromboembólico venoso	3/203 (1,5%)	1/79 (1,3%)	2/124 (1,6%)	p = 1,000
Sangrado mayor	2/203 (1,0%)	1/79 (1,3%)	1/203 (0,5%)	p = 1,000
Sangrado menor	7/203 (3,4%)	3/79 (3,8%)	4/203 (2,0%)	p = 1,000

^aUn p- valor inferior a 0,005 es considerado estadísticamente significativo. ^bRequiere confirmación por una segunda prueba radiológica (TC o resonancia magnética).

Comparación entre las principales características clínicas y seguimiento a 30 días de los pacientes sintomáticos con TVE asociada al cáncer (n = 124) de acuerdo a si los síntomas son atribuibles a la TVE ("verdaderamente sintomáticos", n = 14) o no atribuibles a la TVE ("inciertamente sintomáticos")

	Sintomáticos (n = 124)	Verdaderamente sintomáticos (N = 14)	Inciertamente sintomáticos (N = 110)	p
Edad (años)	62,2 DE 12,51	63,6 DE 10,84	62,0 DE 12,74	p = 0,664
Género (mujer)	50/124 (40,3%)	8/14 (57,1%)	42/110 (38,2%)	p = 0,173
Creatinina > 1,5 mg/dL	3/124 (2,4%)	1/14 (7,1%)	2/110 (1,8%)	p = 0,222
Anemia (hemoglobina < 10 g/dL),	29/124 (23,4%)	5/14 (3,8%)	24/110 (21,8%)	p = 0,313

Trombocitopenia (recuento de plaquetas ≤ 100 × 10 ³ /mm ³)	10/124 (8,1%)	1/14 (7,1%)	9/110 (8,2%)	p = 0,893
Tipo de cáncer				
Páncreas	68/124 (54,8%)	6/14 (42,9%)	62/110 (56,4%)	
Vías biliares	13/124 (10,5%)	2/14 (14,2%)	11/110 (10%)	
Mama	7/124 (5,6%)	2/14 (14,2%)	5/110 (4,5%)	
Tumor primario desconocido	3/124 (2,4%)	2/14 (14,2%)	1/110 (0,9%)	
Pulmón	3/124 (2,4%)	1/14 (7,1%)	2/110 (1,8%)	
Genitourinario	1/124 (0,8%)	0/14 (7,1%)	1/110 (0,9%)	
Colon	8/124 (6,5%)	0/14	8/110 (7,2%)	
Estómago	8/124 (6,5%)	0/14	8/110 (6,4%)	
Hígado	7/124 (5,6%)	0/14	7/110 (6,4%)	
Otros tumores	6/124 (4,8%)	0/14	6/110 (5,4%)	
Gravedad de enfermedad oncológica				
Metastásica	84/124 (67,7%)	9/14	75/110	p = 0,769
Mala situación funcional (ECOG 3-4)	12/124 (9,7%)	2/14	10/110	p = 0,536
Presentación clínica				
Dolor abdominal crónico	52/124 (41,9%)	1/14	51/110	p = 0,005
Dolor abdominal agudo	37/124 (29,8%)	8/14	29/110	p = 0,018
Náuseas	33/124 (26,6%)	8/14	25/110	p = 0,006
Vómitos	18/124 (14,5%)	8/14	10/110	p = 0,000
Diarrea	19/124 (15,3%)	3/14	16/110	p = 0,501
Estreñimiento	9/124 (7,3%)	2/14	7/110	p = 0,282
Fiebre	29/124 (23,3%)	4/14	25/110	p = 0,627
Sangrado rectal	4/124 (3,2%)	2/14	2/110	p = 0,013
Hipertransaminasemia	75/124 (60,5%)	6/14	69/110	p = 0,152
Sangrado digestivo alto	8/124 (6,5%)	6/14	2/110	p = 0,000
Afectación vascular de la TVE				
Trombosis portal	69/124 (55,6%)	10/14	59/110	p = 0,207
Trombosis mesentérica superior	37/124 (29,8%)	7/14	30/110	p = 0,080
Trombosis esplénica	47/124 (37,9%)	6/14	41/110	p = 0,685
Trombosis suprahepática	7/124 (5,6%)	2/14	5/110	p = 0,137
Afectación vascular múltiple	30/124 (24,2%)	8/14	22/110	p = 0,002
Otros hallazgos radiológicos				
Invasión vascular por tumor	65/124 (52,4%)	6/14	59/110	p = 0,447

Ascitis	40/124 (32,3%)	10/14	30/110	p = 0,001
Circulación colateral	39/124 (31,5%)	4/14	35/110	p = 0,805
Esplenomegalia	21/124 (16,9%)	2/14	19/110	p = 0,779
Varices esofágicas	17/124 (13,7%)	6/14	11/110	p = 0,001
Engrosamiento de pared intestinal	11/124 (8,9%)	6/14	5/110	p = 0,000
Cavernomatosis portal	13/124 (10,5%)	5/14	8/110	p = 0,001
Tiempo de evolución				
Indeterminado	50/124 (40,3%)	0/14	50/110	p = 0,000
Agudo	39/124 (31,5%)	11/14	28/110	
Crónico	35/124 (28,2%)	3/14	32/110	
Tiempo de diagnóstico de la TVE				p = 0,081
Antes del diagnóstico del cáncer	1/124 (0,8%)	0/14	1/110	
Simultánea al diagnóstico del cáncer	69/124 (55,6%)	4/14	65/110	
Después del diagnóstico del cáncer	54/124 (43,5%)	10/14	44/110	
Tratamiento anticoagulante agudo				p = 0,032
Inhibidores de la vitamina K	3/124 (2,4%)	0/14	3/110	
Heparinas de bajo peso molecular	55/124 (44,3%)	7/14	48/110	
Heparina no fraccionada	5/124 (4,0%)	4/14	1/110	
Anticoagulante de acción directa	1/124 (0,8%)	0/14	1/110	
Resultados a los 30 días				
Mortalidad global	12/124 (9,7%)	4/14	8/110	p = 0,030
Mortalidad relacionada con TVE	3/124 (1,5%)	3/14	0/110	p = 0,001
Recurrencia de evento tromboembólico venoso	2/124 (1,6%)	0/14	2/110	p = 1,000
Sangrado mayor	1/203 (0,5%)	0/14	1/110	p = 1,000
Sangrado menor	4/203 (2,0%)	1/14	3/110	p = 0,385

^aUn p-valor inferior a 0,005 es considerado estadísticamente significativo.

Conclusiones: Tan solo una pequeña proporción de los síntomas que presentan los pacientes son atribuidos a la TVE, pero en estos casos son frecuentemente amenazantes. En estos casos "verdaderamente sintomáticos", cuya identificación ha de ser prioritaria, debería considerarse un manejo proactivo (estudio endoscópico preferente e inicio de anticoagulación).

0014-2565 / © 2023, Elsevier España S.L.U. y Sociedad Española de Medicina Interna (SEMI). Todos los derechos reservados.