

ARTÍCULOS DEL CONO SUR - CHILE⁽¹⁾

Evacuación del meconio intestinal para mejorar tolerancia alimentaria en prematuro de muy bajo peso (protocolo Emita)

Meconium evacuation to improve feeding tolerance in very low birth weight preterm infants (Emita Protocol)

Drs. Patricia Mena N.¹, Jorge León del P.², Daniela Sandino P.³, Pamela Ralmolfo B.³, Debora Sabatelli⁴, Adolfo Llanos M.⁵, Beatriz Milet L.¹, Red Neonatal Neocosur

Resumo

Introducción: Se ha descrito que la tolerancia alimentaria en el extremo prematuro se asocia a una precoz eliminación de meconio. Estudios prospectivos, randomizados o con controles históricos de estimulación de evacuación de meconio reportan diferentes resultados. El objetivo de este estudio fue evaluar el uso sistemático de enemas que aceleren la evacuación de meconio, y por ende la tolerancia alimentaria.

Pacientes y Método: Estudio controlado, aleatorizado y multicéntrico que evaluó el uso de enemas de solución fisiológica con glicerina (0,8 ml de glicerina + 3 ml de solución fisiológica o 1 ml de glicerina + 5 ml de solución fisiológica según peso al nacer menor o mayor de 800 g, respectivamente) versus simulación, iniciado en las primeras 96 h de vida, en prematuros con peso al nacimiento entre 500 y 1.250 g. Se registraron antecedentes maternos (parto prematuro, infección ovular, síndrome hipertensivo del embarazo, administración de sulfato de magnesio, y corticoides prenatales, doppler fetal alterado, tipo de parto, sexo, peso y edad gestacional, evaluación de apgar y necesidad de ventilación asistida y oxigenoterapia) y nutricionales (edad al alcanzar volúmenes de alimentación de 100 ml/kg/día y alimentación enteral completa, edad para eliminar meconio, número de días en nutrición parenteral, peso a los 28 días, volúmenes semanales de leche materna y fórmula de prematuros). **Resultados:** En 101 sujetos incluidos en el estudio, no se obtienen diferencias significativas en la variable principal de edad para alcanzar el aporte enteral total o los 100 ml por kg por día. Tampoco se observan di-

Abstract

Introduction: it has been reported that feeding tolerance in preterm infants is associated with an early passage of meconium. prospective, randomized or historical control studies that stimulate meconium evacuation have reported varied results. this study was intended to evaluate the use of enemas to speed up meconium evacuation, facilitating feeding tolerance. **Patients and Method:** a controlled multicenter randomized trial that evaluated the use of physiological saline enemas with glycerol (0.8 ml glycerol + 3 ml saline or 1 ml glycerol + 5 ml saline depending on babies weighing less or more than 800 g at birth, respectively) versus simulation. This procedure was performed in the first 96 hours of life in infants with birth weight between 500 and 1,250 g. Maternal (preterm delivery, clinical chorioamnionitis, gestational hypertension, administration of magnesium sulfate and prenatal corticosteroids, fetal doppler altered, type of delivery, gender, weight and gestational age, assessment of apgar and need for assisted ventilation and oxygenotherapy) and nutritional history (age when feeding volumes of 100 ml/kg/day and full enteral feeding were reached, age to remove meconium, number of days on parenteral nutrition, weight at 28 days, weekly volumes of breast milk and preterm formula) were described. **Results:** No significant differences were obtained regarding the age to reach full enteral intake or 100 ml/kg/day were found among the 101 patients in the study. also, no differences in the following secondary variables are observed: number of episodes of late sepsis with or without positive blood culture, hyperbilirubinaemia, necrotizing enteroco-

1. Hospital Dr. Sótero del Río, Puente Alto.
2. Hospital Guillermo Grant Benavente, Concepción.
3. Hospital Gustavo Fricke, Viña del Mar, Chile.
4. Hospital Juan A. Fernández, Buenos Aires.
5. Miami Children's Hospital, Miami, EEUU.

(1) Artículo original de Chile, publicado en la Revista Chilena de Pediatría 2014; 85 (3):304-11 y que fue seleccionado para su reproducción en la XIX Reunión de Editores de Revistas Pediátricas del Cono Sur. Bolivia 2014

ferencias en las variables secundarias: número de episodios de sepsis tardías con o sin hemocultivo positivo, hiperbilirrubinemia, enterocolitis necrotizante o hemorragia intracraneana. **Conclusiones:** El uso sistemático de enemas de solución fisiológica y glicerina, en la forma utilizada en este estudio, no modifica la tolerancia alimentaria enteral de prematuros de muy bajo peso al nacer.

Palabras clave:

Rev Soc Bol Ped 2016; 55 (1): 57-64: Enema, tolerancia, aporte enteral, meconio, muy bajo peso de nacimiento.

Introducción

El recién nacido de muy bajo peso de nacimiento (peso al nacer < 1.500 g, RNMBPN) presenta con gran frecuencia problemas de tolerancia alimentaria, caracterizados por incremento en los residuos alimentarios, distensión abdominal asociada a demora en la eliminación de meconio, y en algunos casos a impacto de meconio a nivel intestinal. Estas dificultades determinan que la alimentación por vía enteral se inicia tardíamente o se suspende con frecuencia, no logrando aportes significativos por vía enteral en las primeras semanas de vida. Esta situación es más prevalente en los niños de extremo bajo peso (peso al nacer < 1.000 g, RNEBPN), en los pequeños para edad gestacional (PEG) y en los hijos de madre hipertensa, especialmente si ha sido tratada con sulfato de magnesio¹⁻⁴. Como consecuencia de la demora en establecer la alimentación enteral, los prematuros requieren más tiempo de nutrición parenteral incrementando el riesgo de infecciones^{5,6}, enterocolitis necrotizante (ECN^{7,8}), perforación intestinal², y colestasia, comprometiendo además el aporte de nutrientes con consecuencias desfavorables en el crecimiento y neurodesarrollo de esta población⁹.

Ha sido postulado que la falta de eliminación y movilización del meconio en estos recién nacidos puede conducir a sobredistensión de asas intestinales como consecuencia de una obstrucción meconial no relacionada a fibrosis quística². El análisis anatómopatológico de perforaciones intestinales aisladas en prematuros extremos sugiere que la sobredis-

litis and intraventricular hemorrhage. **Conclusions:** the routine use of saline enemas and glycerin in this study does not alter the enteral feeding tolerance in very low birth weight preterm infants.

Key words:

Rev Soc Bol Ped 2016; 55 (1): 57-64: Enema, tolerance, enteral feeding, meconium, very low birth weight.

tensión producida por un tapón meconial produce un adelgazamiento de la muscular de la mucosa con perforación única precoz o favorece la presentación tardía de una enterocolitis al dejar un segmento con menor motilidad y mayor riesgo de sobreproliferación bacteriana^{7,8}.

Las conductas clínicas frente a esta situación son muy variables e incluyen desde una conducta expectante, hasta la necesidad de movilizar el meconio en situaciones de distensión marcada, ya sea mediante el uso de enema con gastrograffin o laparotomía exploratoria en los casos más severos^{1,2,10}. Otra aproximación al problema ha sido el uso temprano de enemas con glicerina. Se han publicado dos trabajos, uno controlado randomizado¹¹ y otro con control histórico¹² mostrando diferentes resultados. El metaanálisis del efecto de usar glicerina sobre la tolerancia alimentaria concluye que la evidencia no es suficiente y que es necesario realizar más estudios¹³.

Se planifica un estudio para evaluar la efectividad del uso de enemas evacuantes para mejorar la tolerancia alimentaria de recién nacidos prematuros. El objetivo principal fue evaluar el efecto del uso sistemático de enemas con glicerina y solución fisiológica en la tolerancia alimentaria definida por el número de días para alcanzar aporte enteral de 100 ml por Kg día y aporte enteral total, que corresponde a la suspensión del aporte de líquidos por vía endovenosa. Los objetivos secundarios fueron evaluar el efecto de los enemas con glicerina y solución fisiológica en la incidencia de sep-

sis con y sin hemocultivo positivo en los primeros 28 días de vida, en hiperbilirrubinemia, sospecha de enterocolitis necrotizante, exploración quirúrgica abdominal y hemorragia intracraneana, este último como potencial evento adverso asociado al procedimiento.

Pacientes y Método

Diseño

El estudio fue experimental, multicéntrico, con asignación aleatoria a un grupo de estudio y un grupo control. Se estratificó por peso de nacimiento: menor de 900 y entre 900 y 1.250 g y por centro, con tabla aleatoria y se entregó sobres cerrados y numerados a cada centro con la asignación de cada caso. Con el objetivo de mantener el ciego en el equipo médico tratante, la asignación de la intervención sólo fue conocido por el profesional encargado de realizar o simular el tratamiento, quien no participó en la atención directa del paciente durante sus primeras 6 semanas de vida. El estudio fue aprobado por el comité de ética de las instituciones participantes, y se obtuvo consentimiento informado de los padres o cuidador legal antes del inicio del estudio.

Sujetos

Candidatos al estudio fueron todos los recién nacidos con peso de nacimiento entre 500 g y 1.250 g admitidos a 4 unidades de cuidado intensivo neonatal pertenecientes a la red Neocosur. Pacientes fueron elegibles si en las primeras 96 h de vida estaban clínicamente estables definido como normotensos, con o sin vasoactivos, normoxémicos y con saturación mantenida sobre 85%. Se excluyeron pacientes con malformaciones congénitas mayores y del tracto gastrointestinal, quienes desarrollaron hemorragia intracraneana grado III o más antes de ser aleatorizado, requirieron FiO_2 mayor o igual a 0,6 después de las 12 h de vida, presentaron falla multisistémica, o en quienes el consentimiento informado no se obtuvo en primeras 96 h.

Intervención

El grupo tratado recibió enema evacuante de glicerina con solución fisiológica, y en el grupo control se simuló el procedimiento. El grupo tratado recibió 0,8 ml de glicerina + 3 ml de solución fisiológica o 1 ml de glicerina + 5 ml de solución fisiológica según peso al nacer menor o mayor de 800 g, respectivamente. La dosis es intermedia de los estudios previos. Los enemas se iniciaron entre las 12 y 96 h de vida; colocándose cada 12 h si no presentaba deposiciones, o cada 24 h si presentaba. Los enemas se continuaron hasta que presentó deposiciones de transición y no meconio, lo que se documentó en registro de enfermería. La administración del enema en el grupo tratado se realizó con el niño en decúbito lateral, evitando la flexión marcada de las piernas sobre el abdomen, introduciendo una sonda 1,5 cm y colocando con suavidad el enema. La simulación se realizó con el uso de una sonda y jeringa, pero no se coloca a nivel rectal. Se registró en ambos casos la colocación del enema en la hoja de enfermería.

Con el fin de estandarizar el manejo nutricional, a los centros participantes se les sugirió inicio de nutrición parenteral temprana (primeras 24 h de vida) y usar un protocolo de alimentación enteral, que se enmarca en las prácticas habituales con aumentos de volumen de 15 ml por Kg de peso actual. Se suspendió el aporte enteral según criterios locales de tolerancia alimentaria.

Registro

Se registraron antecedentes maternos de parto prematuro, infección ovular, síndrome hipertensivo del embarazo (SHE), administración de sulfato de magnesio, y corticoides prenatales, doppler fetal alterado, tipo de parto, sexo, peso y edad gestacional (mejor estimado obstétrico) al nacer, evaluación de apgar y necesidad de ventilación asistida y oxigenoterapia. Con respecto a las variables de tolerancia alimenticia y nutricionales, se registró el número de enemas por semana, la edad al alcanzar volúme-

nes de alimentación de 100 ml/kg/día y alimentación enteral completa, edad para eliminar meconio, el número de días en nutrición parenteral, el peso a los 28 días, los volúmenes semanales de leche materna y fórmula de prematuros. Las variables clínicas evaluadas incluyeron: sepsis tardía (inicio después del tercer día de vida) con y sin hemocultivo positivo, esta última tratada con más de 5 días de antibióticos; enterocolitis necrotizante definida como sospecha, con distensión o residuos con suspensión de alimentación, más inicio o cambio de antibióticos pero no confirmada posteriormente; y enterocolitis confirmada con grado II o más, con alteración radiológica; cirugía por perforación intestinal o enterocolitis; hemorragia intracraneana, uso de enema con medio de contraste con diagnóstico de ileo meconial.

Cálculo de tamaño muestral

En base a datos previos de la red Neocosur para este grupo de peso, se estimó que con una disminución del porcentaje de niños que no han alcanzado el aporte enteral total, después de 15 días de iniciado, de 25% a 12%; se requieren 139 niños por grupo con error alfa de 0,05 y beta de 20%. Después de corregir por mortalidad después de las 48 h de vida, y retiro eventual del estudio, se estimaron 155 sujetos por grupo. Se planteó cierre del estudio a los 2 años de iniciado, independientemente del tamaño alcanzado, considerando cambios en las prácticas clínicas y eventual vigencia de la pregunta formulada.

Eventos adversos

Se consideraron eventos adversos serios: rectorragia o hemorragia digestiva, complicaciones quirúrgicas digestivas: laparotomía exploradora, perforación única, enterocolitis necrotizante complicada; y hemorragia intracraneana grado III o IV, muerte de cualquier causa. Estos fueron reportados dentro de las 96 h de ocurridos, a un comité adjunto.

Análisis estadístico

Se realizó por intención primaria de tratamiento. Como análisis secundario se analizaron las varia-

bles primarias y el número de cuadros sépticos (clínicos o confirmados) en relación al número de enemas realizados. Se utilizó el χ^2 para variables categóricas, test de student para continuas paramétricas, las variables no paramétricas, determinadas con la prueba Shapiro-Wilks de normalidad, fueron analizadas con Mann-Whitney Wilcoxon. Se consideró significativo un $p \leq 0,05$. Se realizó análisis de regresión logística para evaluar la asociación de mejor tolerancia alimentaria con: grupo de estudio, peso de nacimiento, reporte de doppler alterado, número de sepsis tardías con hemocultivo positivo, y uso de más de 50% de volumen enteral como leche materna.

Resultados

La población estudiada fue de 101 casos, 51 controles y 50 tratados, ingresados entre el 6 de junio de 2010 y el 30 de junio de 2012. En el hospital Guillermo Grant se ingresaron 41 casos, 51 en el hospital Gustavo Fricke y 9 en el Sanatorio Fernández. En el hospital Sótero del Río se ingresaron 3 pacientes, con los que se observó indicación médica de enemas, ya que hacía un año y medio se había incorporado esta práctica clínica por lo que se decidió excluir al centro, ya que no se aseguraba adherencia al protocolo.

La tabla 1 muestra que los dos grupos fueron comparables en características maternas y al nacimiento. Se consideró “riesgo prenatal” la presencia de dos o más de los siguientes antecedentes: síndrome hipertensivo materno, ser PEG o tener un doppler fetal alterado. El grupo que recibió enemas presentó un riesgo prenatal de 60% comparado con 39% el grupo control, pero la diferencia no fue estadísticamente significativa.

En la tabla 2 se muestran los resultados de las variables primarias y secundarias analizadas. No hubo ninguna diferencia en las variables de tolerancia alimentaria entre ambos grupos, ni en las variables secundarias como sepsis, enterocolitis,

Tabla 1. Antecedentes

Grupo	Enema	Control	p
n	50	51	
Infecc ovular %	19,1	20,8	ns
Doppler alterado %	32	21	ns
Parto vaginal %	18	21,6	ns
SHE %	28	13,5	0,07
Sulfato Mg %	30	19,2	ns
Edad gest sem*	27,9 (2,1)	27,8 (2,0)	ns
Peso nacimiento g*	959 (179)	957 (175)	ns
Edad Inicio enteral días**	3 (2-21)	3 (2-13)	ns
PEG %	42	36,5	ns
Corticoides prenatales*** %	54,8	46,3	ns
Con riesgo %	60,7	39,3	ns

*Promedio (desviación estándar. **Mediana (25-75). ***2 dosis de betametasona prenatal.

Tabla 2. Resultados

Grupo	Enema	Control	OR or Coef p	(95% CI) Ajustado (E/C) Por riesgo prenatal
Fallecen n (%)	5 (10)	7 (14)	ns	1,04 (0,3-3,4)
Edad Inicio enteral días**	3 (2-5)	3 (2-5)	ns	0 (-1,3-1,33)
Edad aporte total días*	19,3 (8,2)	20 (10,3)	ns	-2 (-6,5-2,5)
Edad 100 ml/k/d días*	15,9 (7,9)	16,3 (9,6)	ns	-1 (-4,1-2,2)
Sin aporte total a 17 días %	51,1	47,6	ns	
Bilirrubina max mg/dl*	7,9 (2,3)	7,7 (2,3)	ns	0,2 (-0,7-1,04)
Edad con heces trans días*	12,3 (6,3)	12,5 (5,5)	ns	-0,2 (-2,7-2,2)
Días nutrición parenteral	35,5 (32)	36,4 (26)	ns	-0,9 (-12-11,2)
Días nutrición parenteral**	25 (13-48)	23 (14-58)	ns	
Peso 28 días g*	1.284 (284)	1306 (293)	ns	6,2 (-6,2-75,3)
ECN confirmada % p = 0,13	6	15,7	0,1	0,3 (0,08-1,3)
Sospecha de ECN % p = 0,04	2	13,7	0,03	0,1 (0,01-0,86)
Cirugía ECN o perforación %4	13,7	ns		
Egresos fallecidos %	10,2	14,4	ns	
CPAP días**	7,5 (2,5-18,5)	10 (3-29)	ns	
Días con oxígeno**	17 (9-57)	19 (10-45)	ns	
Días ventilación mecánica**	3,5 (1 -17)	5 (2-14)	ns	
Número enemas sem 1**	5 (4-7)	7 (5-8)***	0,0025	
HIC %	16,7	30	ns	

* Promedio (desviación estándar. **Mediana (25-75). ***Número de enemas simulados. ECN: Enterocolitis necrotizante. CPAP: Ventilación presión positiva. HIC: Hemorragia intracraneana.

Tabla 3. Regresión logística de alcanzar enteral total antes o después de 17 días

Ent tot 17	Odds Ratio	Std. Err.	z	P>z	[95% Conf. Interval]	
Grupo	2,267155	1,144462	1,62	0,105	0,8429344	6,097735
n sepsis hemo	0,1046311	0,0871077	-2,71	0,007	0,0204652	0,5349398
Peso nac g	1,002355	0,0015182	1,55	0,120	0,9993843	1,005335
Doppler alt	0,8786184	0,4792426	-0,24	0,812	0,3016562	2,559107
Im_50	1,007654	0,5159371	0,01	0,988	0,3693863	2,748793

Ent: enteral. Nac: nacimiento.

cirugía abdominal, bilirrubina máxima observada, días con deposiciones meconiales. Sólo la sospecha de enterocolitis fue más frecuente en el grupo control. El análisis ajustado por riesgo prenatal muestra similares resultados.

El análisis del subgrupo con más riesgo de intolerancia alimentaria: menores de 800 g y con algún factor asociado: madre hipertensa, doppler alterado, tampoco mostró ninguna diferencia (datos no se muestran).

En la tabla 3 se muestra el análisis de regresión logística de los factores asociados a no lograr alimentación enteral a los 17 días. Se observa una asociación significativa solamente con haber presentado más sepsis tardías con hemocultivo positivo, sin relación con el grupo, evaluación de flujos umbilicales fetales alterados o aporte de leche materna menor de 50%. La evaluación de eventos adversos reportados no muestra relación directa con el procedimiento de enema.

Discusión

El estudio no demostró un efecto significativo en mejorar la tolerancia alimentaria con el uso de enemas en la población estudiada. El tamaño muestral planteado para detectar una reducción a la mitad del grupo que no alcanza aporte enteral total a los 15 días no fue logrado. Este cálculo consideró los datos previos de la base del Neocosur para los menores de 1.250 g, pero esta cifra fue de 25%, siendo en esta población mu-

cho mayor, de más de 55%. Con los datos observados en el estudio, se requeriría un tamaño muestral de 306 por grupo. Aunque el estudio no permite aclarar si es importante estimular la evacuación de meconio para mejorar la tolerancia alimentaria, si puede contribuir a metaanálisis con otros estudios.

Estudios previos tienen algunas diferencias metodológicas. Heiden y col.¹¹, evaluaron el efecto de enemas (10 ml/kg de solución fisiológica con 0,8 g de glicerina) en la evacuación de meconio en 81 RNMBPN aleatoriamente asignados a recibir o no la intervención. Los autores no encontraron diferencias significativas en el tiempo requerido para evacuar meconio.

En el estudio de Shim y col., se comparan un grupo intervenido de 39 RNMBPN quienes recibieron enemas de glicerina de 1 ml en 3 de solución fisiológica por Kilo de peso, desde el primer día cada 12 a 24 h, hasta el día de eliminación total de meconio. El grupo control histórico fue de 44 RNMBPN, en los que se usaba estímulo rectal si no presentaban meconio en 2 a 3 días y en quienes la administración de enema se indicaba sólo si la situación se prolongaba basado en el criterio del médico tratante¹². Los autores reportan un menor tiempo para alcanzar aporte enteral mayor de 100 ml/kg/día en el grupo intervenido comparado con el control histórico (mediana = 16 vs 22,9; $p < 0,001$). El efecto del enema fue mayor para los menores de 1.000 g de peso de nacimiento (mediana = 17,3 vs 28,1 días). El estudio tam-

bién demostró una mayor frecuencia diaria de deposiciones en grupo intervenido en los primeros 5 y 10 días de edad. Igualmente, la duración de uso de catéter central, la incidencia de sepsis tardía y el número de cultivos de catéter positivo fue significativamente menor en el grupo intervenido. El estudio es sugerente de beneficio, pero probablemente no fue la única práctica clínica que puede haber cambiado en un período de 2 años en que transcurren sucesivamente ambas experiencias, con el grupo histórico y el intervenido. Nuestra evaluación usó enemas de un volumen intermedio entre ambos estudios, con una osmolaridad también intermedia. Otro estudio evaluando el uso sistemático de supositorio de glicerina, con 54 casos randomizados, no muestra diferencias significativas pero una tendencia de mejor tolerancia en el grupo tratado¹⁴.

La preocupación por estimular la eliminación de meconio y mejorar el aporte enteral persiste y un reciente estudio probó el aporte enteral de Gastrografin® diluido¹⁵, que es una medida previamente utilizada para tratar un taponamiento meconial en prematuros extremos¹⁰. Este estudio aportó Gastrografin® oral 9 ml por kilo en dilución 1:3, en las primeras 24 h de vida a menores de 1.500 g o 32 semanas. Aunque hubo poca diferencia en el pasaje de meconio, tanto la tolerancia alimentaria como la duración de la hospitalización en cuidado intensivo, mejoraron significativamente en el grupo tratado; pero, aumentó el riesgo de ECN, lo que puede relacionarse con la alta osmolaridad del Gastrografin® diluido (717 mOsm /L)¹⁵.

La clara diferencia en sospecha de enterocolitis reportada en nuestro estudio, sugiere que el uso de enemas reduce la distensión abdominal, por lo que puede tener una indicación individualizada para los pacientes con falta de eliminación de meconio y distensión abdominal. Igualmente, el hallazgo de un menor requerimiento de enemas durante la primera semana en el grupo intervenido comparado con el número de enemas simulados en el grupo con-

trol sugiere mejoría en la motilidad intestinal con la intervención, considerando que los enemas se indicaban si no existía eliminación espontánea de meconio. A pesar de los beneficios observados en disminuir los episodios de distensión abdominal y posible mejoría en motilidad intestinal, el estudio no demostró un efecto en mejorar tolerancia alimentaria. Una posible explicación podría ser el poco poder del tamaño muestral, ya que la mínima diferencia observada requeriría un estudio con una población 7 veces mayor, como se mencionó previamente.

Limitaciones de este estudio: dado que sólo 3 de 20 centros participaron, nuestra población de menores de 1.250 g puede no ser representativa de la población total del Neocosur. Otros centros tenían otros estudios en marcha o no lograron incorporarse. Varios centros no participaron por la falta de financiamiento de un seguro para los eventuales eventos adversos que se observaran y no fueron autorizados por los Comités de Investigación locales. Además hubo cambios en los investigadores locales que determinaron períodos prolongados sin ingreso de pacientes al estudio. Por otra parte, tampoco se obtuvo que la eliminación de meconio fuera diferente en ambos grupos lo que podría deberse a una estimulación insuficiente, pudiendo requerirse un volumen total mayor y/o una mayor concentración de glicerina.

En nuestro estudio no se observaron diferencias significativas en eventos adversos, pero tendieron a ser más favorables las cifras en el grupo tratado, especialmente en enterocolitis y hemorragia intracraneana, lo cual, al menos, da tranquilidad de que el procedimiento no aumenta estos riesgos. La asociación inversa entre más episodios de sepsis y la edad para alcanzar el aporte oral sugiere que el aporte enteral se suspende o retrasa significativamente durante el cuadro infeccioso.

Según los estudios previos, la tolerancia alimentaria se puede estimular con aporte enteral mínimo precoz y mantenido, el uso de aporte conti-

nuo en el menor de 1.000 g, el uso de leche materna, la administración de eritromicina, o usar una fórmula hidrolizada¹⁷. El uso de enemas como medida general en recién nacidos de extremo bajo peso de nacimiento no está apoyado por la evidencia, pero el uso en niños con retardo en eliminación de meconio y distensión abdominal parece adecuado, con el eventual uso de Gastrografin® en la sospecha de impacto meconial que ha sido recomendado^{15,16,18}.

Referencias

- 1.- *Krasna IH, Rosenfeld D, Salerno P*: Is it necrotizing enterocolitis, microcolon of prematurity, or delayed meconium plug? A dilemma in the tiny premature infant. *J Pediatr Surg* 1996; 31: 855-8.
- 2.- *Emil S, Nguyen T, Sills J, Padilla G*: Meconium obstruction in extremely low-birthweight neonates: guidelines for diagnosis and management. *J Pediatr Surg* 2004; 39: 731-7.
- 3.- *Mihatsch W, Franz A, Linder W, et al*: Meconium passage in extremely low birthweight infants and its relation to very early enteral nutrition *Acta Paediatr* 2001; 90: 409.
- 4.- *Dimmitt RA, Moss RL*: Meconium diseases in infants with very low birth weight. *Semin Pediatr Surg* 2000; 9: 79-83.
- 5.- *Flidel-Rimon O, Friedman S, Lev E, Juster-Reicher A, Amitay M, Shinwell ES*: Early enteral feeding and nosocomial sepsis in very low birthweight infants. *Arch Dis Child F & NEd* 2004; 89: F289-92.
- 6.- *Stoll BJ, Gordon T, Korones SB, et al*: Late-onset sepsis in very low birth weight neonates: a report from the National Institute of Child Health and Human Development Neonatal Research Network. *J Pediatr* 1996; 129: 63-71.
- 7.- *Koshinaga T, Gotoh H, Sugito K, et al*: Spontaneous localized intestinal perforation and intestinal dilatation in very-low-birthweight infants. *Acta Paediatr* 2006; 95: 1385.
- 8.- *Kubota A, Yamanaka H, Okuyama EH, et al*: Focal intestinal perforation in extremely-low-birth-weight-neonates: etiological consideration from histological findings. *Pediatr Surg Int* 2007 23: 997-1000.
- 9.- *Sáez de Pipaón M, Montes MT, San José B, et al*: Acquisition of full enteral feeds may depend on stooling pattern in very premature infants. *J Perinat Med* 2012; 40: 427-31.
- 10.- *Garza-Cox S, Kenney S, Angel C, et al*: Meconium Obstruction in the Very Low Birth Weight Premature Infant. *Pediatrics* 2004; 114: 285.
- 11.- *Haiden N, Jilma B, Gerhold B, et al*: Small Volume Enemas Do Not Accelerate Meconium Evacuation in Very Low Birth Weight Infants. *J Ped Gastroenterol Nutr* 2007; 44: 270.
- 12.- *Shim S, Kim H, Kim D, et al*: Induction of Early Meconium Evacuation Promotes Feeding Tolerance in Very Low Birth Weight Infants. *Neonatology* 2007; 92: 67.
- 13.- *Shah V, Chirinian N, Lee S*: EPIQ Evidence Review Group. Does the use of glycerin laxatives decrease feeding intolerance in preterm infants? *Paediatr Child Health* 2011; 16 (9): e68-70.
- 14.- *Khadr SN, Ibhanebeh SE, Rennix C, et al*: Randomized Controlled Trial: Impact of Glycerin Suppositories on Time to Full Feeds in Preterm Infants. *Neonatology* 2011; 100: 169-76.
- 15.- *Haiden N, Norooz F, Klebermass-Schrehof K, et al*: Preterm Infants The Effect of an Osmotic Contrast Agent on Complete Meconium Evacuation in Preterm Infants. *Pediatrics* 2012; 130; e1600.
- 16.- *Emil S, Nguyen T, Sills J, Padilla G*: Meconium obstruction in extremely low-birth-weight neonates: guidelines for diagnosis and management. *J Pediatr Surg* 2004; 39 (5): 731-73.
- 17.- *Neu J, Zhang L*: Feeding intolerance in very low birthweight infants: what is it and what can we do about it? *Acta Paediatr Suppl* 2005; 94: 93-9.
- 18.- *Siddiqui MMF, Drewett M, Burge DM*: Meconium obstruction of prematurity. *Arch Dis Child Fetal Neonatal Ed.* 2012; 97 (2): F147-50.