

Guía de Práctica Clínica sobre lactancia materna

DOCUMENTO METODOLÓGICO

GUÍAS DE PRÁCTICA CLÍNICA EN EL SNS

MINISTERIO DE SANIDAD Y POLÍTICA SOCIAL



MINISTERIO
DE SANIDAD, SERVICIOS SOCIALES
E IGUALDAD



RED ESPAÑOLA DE AGENCIAS DE EVALUACIÓN
DE TECNOLOGÍAS Y PRÁCTICAS DEL SISTEMA NACIONAL DE SALUD

guiasalud.es

Biblioteca de Guías de Práctica Clínica
del Sistema Nacional de Salud



EUSKO JAURLARITZA
GOBIERNO VASCO

OSASUN SAILA
DEPARTAMENTO DE SALUD

Descripción de la metodología de elaboración empleada en la Guía de Práctica Clínica sobre lactancia materna. Ministerio de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad; 2017. Guías de Práctica Clínica en el SNS. Osteba.

Índice

1.- INTRODUCCIÓN

2.- METODOLOGÍA DE ELABORACIÓN DE LA GUÍA

3.- FICHAS DE RESPUESTA PARA CADA PREGUNTA CLÍNICA

4.- BIBLIOGRAFÍA

ANEXOS

Anexo I. Listado de preguntas clínicas que se abordan en la GPC sobre lactancia materna

Anexo II. Estrategia general de búsqueda de GPC

Anexo III. Resultados de la valoración de la calidad de las GPC identificadas

Anexo IV. Fichas de elaboración de cada pregunta clínica

Anexo V. Recogida y respuesta a los comentarios recibidos sobre la estructura y las preguntas clínicas a abordar en la GPC sobre lactancia materna.

Anexo VI. Recogida y respuesta a los comentarios de los revisores externos por parte de los autores de la GPC.

1.- INTRODUCCIÓN

En este documento se hace una descripción metodológica de las etapas y los procedimientos utilizados para elaborar la Guía de Práctica clínica (GPC) sobre lactancia materna. Para ello se han utilizado los principios metodológicos del Programa de elaboración de Guías de Práctica Clínica (GPC) basadas en la evidencia del Sistema Nacional de Salud, que se encuentran recogidos en el Manual Metodológico de elaboración de GPC de GuiaSalud (1).

En el caso de esta guía se ha optado por utilizar el sistema GRADE (*Grading of Recommendations Assessment, Development and Evaluation*) para sintetizar y evaluar la evidencia disponible para cada pregunta clínica, así como para formular las recomendaciones, tal y como se indica en la actualización del manual metodológico de Guíasalud de 2016 (2).

El material donde se presenta de forma detallada la información sobre la estrategia de búsqueda utilizada para responder a cada pregunta clínica, así como las tablas de perfil de evidencia GRADE o el proceso para pasar de la evidencia a la recomendación (EtR), se encuentra en el Anexo IV de este documento metodológico.

2.- METODOLOGÍA

Para la elaboración de la Guía de Práctica Clínica (GPC) sobre lactancia materna se ha seguido el Manual Metodológico «Elaboración de Guías de Práctica Clínica en el Sistema Nacional de Salud» (1), que puede ser consultado en la página Web de la Biblioteca de GPC del SNS, GuíaSalud.

2.1. Constitución del grupo elaborador de la Guía

El grupo elaborador de la guía (GEG) está integrado por un equipo multidisciplinar que cuenta con expertos en lactancia materna con acreditación reconocida tanto del ámbito hospitalario como extrahospitalario (dos pediatras, una enfermera, una matrona, una ginecóloga y una madre monitora de un grupo de apoyo). El grupo lo completan tres expertas en metodología (una durante todo el proceso y dos en colaboración parcial), una documentalista y una gestora de proyecto del Servicio de Evaluación de Tecnologías Sanitarias del País Vasco (Osteba).

Todas las personas que forman parte del GEG declararon por escrito los conflictos de interés antes de iniciar la elaboración la guía.

2.2. Selección de preguntas clínicas a responder

Para definir la estructura y las preguntas que se iban a formular en la guía se utilizó como punto de partida el listado de preguntas que se plantean en el apartado sobre la alimentación del lactante de la guía de Cuidado Postnatal de la *National Institute for Clinical Excellence* (NICE) (3). A este borrador se añadieron algunas preguntas que el grupo elaborador consideró de interés.

La propuesta fue enviada al grupo seleccionado de colaboradores expertos en lactancia materna, que valoraron tanto los apartados que se proponían como la estructura de la GPC y las preguntas a abordar en cada uno de ellos. Las propuestas y comentarios recibidos por parte de los colaboradores fueron estudiados por el GEG. La respuesta a todos los comentarios recibidos, así como la aceptación o no de las propuestas, se recogieron en un documento que fue remitido a los colaboradores que habían participado en el proceso. Este documento se ha recogido en el Anexo V.

De todas las preguntas que se propusieron se seleccionaron 36, que son las preguntas que han sido finalmente abordadas en esta guía.

2.3. Estrategia metodológica utilizada para responder a las preguntas clínicas

Los pasos que se han seguido para poder responder a las preguntas clínicas planteadas se detallan a continuación.

2.3.1. Formulación de las preguntas en formato PICO

Las preguntas se han formulado siguiendo el formato PICO: P (pacientes), I (intervenciones), C (comparaciones) y O (outcomes o resultados)

2.3.2. Definición y valoración de los desenlaces críticos

Siguiendo la metodología del *Grading of Recommendations Assessment, Development and Evaluation working group* (GRADE), el GEG ha definido los desenlaces que

consideraba de interés para cada pregunta y ha valorado su importancia en una escala del 1 al 9 (de menos a más importante) (4-5).

2.3.3. Revisión y evaluación de la literatura

Búsqueda de guías, revisiones sistemáticas y estudios individuales

Para la búsqueda y revisión de la literatura, se ha utilizado una estrategia mixta escalonada que consta de las siguientes fases:

- a. Búsqueda de GPC sobre lactancia materna, a nivel nacional e internacional, para utilizarlas como revisiones sistemáticas.
- b. Búsqueda de revisiones sistemáticas (RS) actuales y/o informes de evaluación que respondan de forma consistente a las preguntas planteadas y desde la publicación de las guías seleccionadas, si es necesario.
- c. Búsqueda de estudios originales específicos para cada pregunta cuando no se hayan encontrado estudios secundarios o cuando se debe analizar si se han publicado nuevos estudios desde la fecha de publicación de los estudios secundarios identificados.

El abordaje de cada pregunta clínica ha dependido de si las guías identificadas incluían la pregunta o de la existencia de revisiones sistemáticas que respondieran a la misma.

Tipo de abordaje	Situación
Adoptar GPC/ Revisión sistemática	Abordado en guías, sin necesidad de actualización, coherencia, recomendación fuerte o Revisión Cochrane actualizada
Elaboración parcial: <i>Actualización</i>	La evidencia científica no está suficientemente actualizada (la inclusión de nuevas evidencias puede modificar el contenido o la fuerza de las recomendaciones)
<i>Búsqueda y evaluación crítica abreviada</i>	Abordado parcialmente (aspectos concretos de las preguntas que no están abordados en las guías)
<i>Evaluación crítica</i>	Incongruencias entre guías o entre la evidencia científica y las recomendaciones
Elaborar de novo	No abordado en guías Cuestiones novedosas con publicaciones muy recientes Abordado pero sólo de forma narrativa o como consenso (frecuente en cuestiones de diagnóstico, historia natural o pronóstico)

* Adaptación de la propuesta para decidir la estrategia a seguir con cada pregunta

La búsqueda de GPC se ha realizado en las bases de datos de la *National Guideline Clearinghouse* (NGC), *Guideline International Network* (GIN), Tripdatabase, NICE y GuiaSalud.

En relación a los informes de evaluación, revisiones, y estudios originales, se han consultado las bases de la *Cochrane Library*, *Centre for Reviews and Disseminations* (CRD) y las bases de datos de Medline y Embase, Cinahl y PsylINFO. Además de las bases consultadas, también se ha consultado la página de la IHAN y de la OMS en relación a la lactancia materna. También se han realizado búsquedas con texto libre y se

han recogido las aportaciones bibliográficas realizadas por el grupo de trabajo, así como las aportaciones de los colaboradores expertos.

Las palabras clave y las estrategias de búsqueda utilizadas se encuentran disponibles en el documento metodológico disponible en la sección del Programa de Guías de Práctica Clínica del SNS del Portal GuíaSalud.

Evaluación de la calidad de la literatura

La evaluación de la calidad de las GPC encontradas se ha realizado por pares y mediante el instrumento AGREE II (<http://www.agreetrust.org/resource-centre/agree-ii/>). Tras la evaluación, se seleccionaron las guías de mayor calidad y se analizó si éstas respondían a alguna de las preguntas clínicas planteadas por el GEG.

La evaluación de la calidad de las RS encontradas se ha realizado utilizando el “*Assessment of Multiple Systematic Reviews*” (AMSTAR) (<http://www.biomedcentral.com/1471-2288/7/10/table/T2>). En cuanto a los estudios individuales, el riesgo de sesgo en el diseño y ejecución de los estudios se ha valorado con diferentes herramientas, dependiendo del diseño de los estudios a evaluar. Para los ensayos clínicos controlados (ECA) se ha utilizado el “*Risk of bias*” propuesto por la colaboración Cochrane; para las preguntas de tipo diagnóstico, el instrumento QUADAS II, y para estudios de cohortes o casos controles, la escala *Newcastle-Ottawa Quality Assessment Scale*.

2.3.4. Evaluación y síntesis de la evidencia

La evaluación de la calidad y síntesis de la evidencia para cada pregunta se ha realizado siguiendo la metodología del Grupo GRADE (4-20).

La evidencia científica encontrada para cada pregunta se ha sintetizado por desenlace de interés. Para ello, el grupo elaborador de la guía ha definido y valorado de forma previa cuáles serían los desenlaces que son de interés para las madres lactantes.

Cuando se trata de preguntas de tipo intervención, el grupo GRADE considera que los ECA proporcionan evidencia de “*calidad alta*” y los estudios observacionales de “*calidad baja*”. No obstante, también se sugieren una serie de criterios que pueden disminuir la calidad de la evidencia proporcionada por los ECA, así como aumentar la calidad de la evidencia proporcionada por los estudios observacionales.

Los criterios que pueden disminuir la calidad de la evidencia de los ECA son los siguientes:

- **Limitaciones en el diseño o ejecución del ECA:** la ausencia de ocultamiento de la secuencia de aleatorización, un enmascaramiento inadecuado, la existencia de pérdidas importantes o la ausencia de análisis por intención de tratar, entre otros, pueden hacer disminuir la confianza que tenemos en los resultados presentados en los ECA.
- **Resultados inconsistentes:** si los estudios presentan estimaciones del efecto de un tratamiento muy dispares (heterogeneidad o variabilidad entre los estudios), esas diferencias pueden deberse a que los estudios incluyen poblaciones diferentes o que existan diferencias en la intervención, los desenlaces de interés o la calidad de los estudios. Por ello, cuando existe heterogeneidad entre los estudios y ésta no puede explicarse de manera razonable, la confianza que se tiene en la estimación global del efecto disminuye.
- **Ausencia de evidencia científica directa:** en caso de ausencia de comparaciones directas entre dos tratamientos (existen estudios que comparan cada tratamiento frente a placebo, pero no estudios que comparen ambos

tratamientos entre sí) o la extrapolación de los resultados de un estudio, por ejemplo con un determinado fármaco al resto de fármacos de su misma familia cuando no está demostrado un efecto de clase, también se considera evidencia científica indirecta. Asimismo, es frecuente que existan grandes diferencias entre la población en la que se van a aplicar las recomendaciones y la incluida en los estudios evaluados. Por último, deben ser también valorados los aspectos de la potencial aplicabilidad en nuestro entorno o la validez externa de la evidencia científica disponible. Todos estos aspectos pueden hacer bajar la confianza en la estimación del efecto por ausencia de evidencia directa.

- **Imprecisión:** cuando los estudios disponibles incluyen relativamente pocos eventos y pocas mujeres y, por tanto, presentan intervalos de confianza amplios, la confianza que tenemos en la estimación del efecto puede disminuir.
- **Sesgo de notificación:** en este caso la calidad o la confianza que se tiene en la estimación global del efecto puede disminuir si existe una duda razonable sobre la inclusión por parte de los autores de todos los estudios que existen (por ejemplo, el sesgo de publicación en el contexto de una RS) o si han incluido o no los resultados de todos los desenlaces relevantes (*outcome reporting bias*).

Por otro lado, los criterios que pueden aumentar la confianza en los resultados de los estudios observacionales son los siguientes:

- **Efecto importante:** cuando se observa una asociación fuerte ($RR > 2$ o $< 0,5$) o muy fuerte ($RR > 5$ o $< 0,2$) y consistente (obtenida de estudios que no tienen factores de confusión), la confianza que se tiene en la estimación del efecto puede aumentar de baja a moderada, o incluso a alta.
- La presencia de un **gradiente dosis-respuesta** puede llevar a aumentar la confianza en la estimación global del efecto.
- Situaciones en las que **todos los posibles factores de confusión podrían haber reducido la asociación observada:** por ejemplo, cuando las mujeres que reciben la intervención de interés presentan un peor pronóstico y, aun así, presentan mejores resultados que el grupo control, es probable que el efecto observado real sea mayor, por lo que se podría aumentar la calidad de la evidencia.

En base a la valoración de todos esos criterios, la calidad o la confianza en la evidencia encontrada para cada desenlace de interés se clasifica como muy baja, baja, moderada o alta.

En el texto de la guía, la calidad de la evidencia encontrada para cada desenlace de interés se va presentando en el margen derecho del texto.

La calidad global de la evidencia en la que se fundamenta cada pregunta clínica depende de la calidad individual obtenida por los desenlaces considerados críticos para esa pregunta. Así, la calidad global vendrá definida por del desenlace crítico para el cual se obtenga el nivel de evidencia más bajo.

2.3.5. Formulación de las recomendaciones

Para la elaboración de las recomendaciones se ha seguido el marco estructurado de GRADE denominado EtR- de la Evidencia a la Recomendación, en el que se tienen en cuenta los siguientes factores:

- **Balance entre beneficios y riesgos:** Para realizar una adecuada valoración del balance entre los beneficios y los riesgos es necesario tener en cuenta el riesgo basal de la pobla

- ción a la que va dirigida la recomendación y el efecto tanto en términos relativos como absolutos.
- **Calidad de la evidencia científica:** antes de llevar a cabo una recomendación es necesario conocer la confianza en la estimación del efecto observado. Si la calidad de la evidencia científica no es alta, la confianza en los resultados disminuye y también por ello disminuiría la fuerza con la que se lleve a cabo una recomendación.
- **Utilización de recursos:** a diferencia de otros desenlaces de interés, los costes son variables en el tiempo, lugar y otros condicionantes. Un coste elevado disminuirá probablemente la fuerza de una recomendación, por lo que el contexto es crítico en la valoración final.
- **Equidad, aceptabilidad y factibilidad:** la incertidumbre sobre los valores y las preferencias de la población diana a la cual va dirigida la GPC será otro de los factores a tener en cuenta. El personal sanitario, el colectivo de mujeres o la sociedad en general deben ver reflejados sus valores y sus preferencias, lo que influirá en la graduación de las recomendaciones.

Así, las recomendaciones que se formulan pueden ser fuertes o débiles, dependiendo principalmente de la confianza que tiene el GEG en la evidencia identificada. En ambos casos, las recomendaciones pueden ser a favor o en contra de lo considerado en la pregunta clínica.

Para las intervenciones de las que no se dispone de evidencia y el grupo elaborador quiere resaltar un determinado aspecto, se formulan recomendaciones basadas en la experiencia clínica y el consenso del grupo elaborador, que se han identificado con el símbolo √.

2.3.6. Actualización de las búsquedas realizadas para cada pregunta clínica

Se han monitorizado las búsquedas realizadas para responder a las preguntas de la guía hasta el 31 de octubre de 2016. En caso de haber identificado artículos de interés, éstos se han descrito en el texto, señalando si los resultados de estos modifican o no los resultados anteriores descritos en la evidencia.

2.3.7. Diseño de los indicadores para valorar la implementación de la GPC

Para el diseño de los indicadores que podrían ser útiles para evaluar el posible impacto de la implementación de las recomendaciones de la guía, se realizó una búsqueda no sistemática de documentos que incluyeran posibles indicadores para medir resultados en lactancia materna. También se preguntó a los profesionales sanitarios, tanto a los miembros del GEG como a los revisores externos de la guía, por los posibles indicadores que se podrían utilizar para medir la implementación de las recomendaciones de la guía. De las referencias identificadas y relacionadas, fueron seleccionadas tres (21-23). Se seleccionaron aquellos indicadores directamente relacionados con las recomendaciones de la GPC y se discutió con el grupo elaborador de la guía cuáles incluir y si había que realizar modificaciones a las definiciones de los mismos. Los indicadores finales fueron incluidos en la versión completa de la GPC sobre lactancia materna.

2.4. Revisión externa del contenido de la GPC

La revisión externa del contenido de la GPC sobre lactancia materna ha sido realizada por expertos de diferentes especialidades y Sociedades Científicas relacionadas con la lactancia materna.

Los cambios de formato, correcciones ortográficas etc señalados por los revisores externos han sido incorporados tanto en las fichas metodológicas de las preguntas como en la GPC completa.

En cuanto a los comentarios que implican cambios mayores, como los relacionados con la redacción de las recomendaciones, éstos han sido discutidos por el grupo elaborador de la guía, y la aceptación o no de dichos cambios, así como la respuesta del grupo, han sido recogidos en un documento, que se incluye en el Anexo VI.

2.5. Actualización de la GPC

Está prevista una actualización de la guía un plazo de entre tres a cinco años como máximo, o en plazos inferiores si se dispone de nueva evidencia científica que pueda modificar algunas de las recomendaciones que contiene. Las actualizaciones se realizarán sobre la versión electrónica de la guía, disponible en la siguiente URL: <<http://www.guiasalud.es>>.

3.- FICHAS DE ELABORACIÓN PARA CADA PREGUNTA CLÍNICA

Como se ha comentado anteriormente, para cada una de las preguntas clínicas abordadas en esta guía se ha elaborado una ficha en la que se describe todo el proceso que se ha llevado a cabo desde la definición de la pregunta PICO hasta la formulación de las recomendaciones.

La estructura general de cada una de estas fichas se describe a continuación:

1. *Pregunta clínica en formato PICO*

Para facilitar la organización de la búsqueda, se define cada componente de la pregunta en formato PICO.

2. *Introducción*

En este punto se indica la justificación por la que se plantea la pregunta clínica.

3. *Estrategia de elaboración seguida*

Aquí se describe si las guías base seleccionadas responden a la pregunta clínica concreta, si existen revisiones sistemáticas al respecto y en su caso, si es necesario realizar búsqueda de estudios individuales.

4. *Resumen de la evidencia*

En este apartado se presenta, por un lado, el perfil de evidencia GRADE elaborado para responder a la pregunta y por otro lado, se realiza una descripción de los estudios identificados y utilizados para responder a la pregunta, así como los resultados o la estimación del efecto identificada para cada desenlace de interés, indicando en cada caso y de forma adyacente su calidad.

5. *Paso de la evidencia a la recomendación*

En este apartado se detallan los juicios realizados sobre cada uno de los factores que hay que tener en cuenta a la hora de formular las recomendaciones, así como la redacción de la recomendación y su justificación.

6. *Anexos*

En cada ficha se incluyen como anexos la estrategia de búsqueda específica, los forest plot de los desenlaces de interés seleccionados, así como las tablas descriptivas de los estudios individuales e información de costes, cuando procede. En último lugar se incluyen las referencias que se han incluido o tenido en cuenta para responder a la pregunta.

El contenido completo de estas fichas se encuentra disponible en el Anexo IV de este documento.

4. BIBLIOGRAFÍA

- (1) Grupo de trabajo sobre GPC. Elaboración de Guías de Práctica Clínica en el Sistema Nacional de Salud. Manual Metodológico. Madrid: Plan Nacional para el SNS del MSC. Instituto Aragonés de Ciencias de la Salud-I+CS; 2007. Guías de Práctica Clínica en el SNS: I+CS N° 2006/0I.
- (2) Elaboración de Guías de Práctica Clínica en el Sistema Nacional de Salud. Actualización del Manual Metodológico. Julio de 2016. Disponible en: http://portal.guiasalud.es/emanuales/elaboracion_2/Capitulos/completo.pdf
- (3) NICE. Postnatal care up to 8 weeks after birth. Julio 2006 (actualizado en Febrero de 2015). Disponible en: <http://guidance.nice.org.uk/CG37>.
- (4) Guyatt GH, Oxman AD, Schunemann HJ, Tugwell P, Knottnerus A. GRADE guidelines: a new series of articles in the Journal of Clinical Epidemiology. J Clin Epidemiol. 2011 Apr;64(4):380-2.
- (5) Guyatt GH, Oxman AD, Schunemann HJ. GRADE guidelines-an introduction to the 10th-13th articles in the series. J Clin Epidemiol. 2013 Feb;66(2):121-3.
- (6) Guyatt G, Oxman AD, Akl EA, Kunz R, Vist G, Brozek J, et al. GRADE guidelines: 1. Introduction-GRADE evidence profiles and summary of findings tables. J Clin Epidemiol. 2011 Apr;64(4):383-94.
- (7) Guyatt GH, Oxman AD, Kunz R, Atkins D, Brozek J, Vist G, et al. GRADE guidelines: 2. Framing the question and deciding on important outcomes. J Clin Epidemiol. 2011 Apr;64(4):395-400.
- (8) Balshem H, Helfand M, Schunemann HJ, Oxman AD, Kunz R, Brozek J, et al. GRADE guidelines: 3. Rating the quality of evidence. J Clin Epidemiol. 2011 Apr;64(4):401-6.
- (9) Guyatt GH, Oxman AD, Vist G, Kunz R, Brozek J, Alonso-Coello P, et al. GRADE guidelines: 4. Rating the quality of evidence--study limitations (risk of bias). J Clin Epidemiol. 2011 Apr;64(4):407-15.
- (10) Guyatt GH, Oxman AD, Montori V, Vist G, Kunz R, Brozek J, et al. GRADE guidelines: 5. Rating the quality of evidence--publication bias. J Clin Epidemiol. 2011 Dec;64(12):1277-82.
- (11) Guyatt GH, Oxman AD, Kunz R, Brozek J, Alonso-Coello P, Rind D, et al. GRADE guidelines 6. Rating the quality of evidence--imprecision. J Clin Epidemiol. 2011 Dec;64(12):1283-93.
- (12) Guyatt GH, Oxman AD, Kunz R, Woodcock J, Brozek J, Helfand M, et al. GRADE guidelines: 7. Rating the quality of evidence--inconsistency. J Clin Epidemiol. 2011 Dec;64(12):1294-302.
- (13) Guyatt GH, Oxman AD, Kunz R, Woodcock J, Brozek J, Helfand M, et al. GRADE guidelines: 8. Rating the quality of evidence--indirectness. J Clin Epidemiol. 2011 Dec;64(12):1303-10.
- (14) Guyatt GH, Oxman AD, Sultan S, Glasziou P, Akl EA, Alonso-Coello P, et al. GRADE guidelines: 9. Rating up the quality of evidence. J Clin Epidemiol. 2011 Dec;64(12):1311-6.
- (15) Brunetti M, Shemilt I, Pregno S, Vale L, Oxman AD, Lord J, et al. GRADE guidelines: 10. Considering resource use and rating the quality of economic evidence. J Clin Epidemiol. 2013 Feb;66(2):140-50.
- (16) Guyatt G, Oxman AD, Sultan S, Brozek J, Glasziou P, Alonso-Coello P, et al. GRADE guidelines: 11. Making an overall rating of confidence in effect estimates for a single outcome and for all outcomes. J Clin Epidemiol. 2013 Feb;66(2):151-7.

- (17) Guyatt GH, Oxman AD, Santesso N, Helfand M, Vist G, Kunz R, et al. GRADE guidelines: 12. Preparing summary of findings tables-binary outcomes. *J Clin Epidemiol*. 2013 Feb;66(2):158-72.
- (18) Guyatt GH, Thorlund K, Oxman AD, Walter SD, Patrick D, Furukawa TA, et al. GRADE guidelines: 13. Preparing summary of findings tables and evidence profiles-continuous outcomes. *J Clin Epidemiol*. 2013 Feb;66(2):173-83.
- (19) Andrews J, Guyatt G, Oxman AD, Alderson P, Dahm P, Falck-Ytter Y, et al. GRADE guidelines: 14. Going from evidence to recommendations: the significance and presentation of recommendations. *J Clin Epidemiol*. 2013 Jul;66(7):719-25.
- (20) Andrews JC, Schunemann HJ, Oxman AD, Pottie K, Meerpohl JJ, Coello PA, et al. GRADE guidelines: 15. Going from evidence to recommendation-determinants of a recommendation's direction and strength. *J Clin Epidemiol*. 2013 Jul;66(7):726-35.
- (21) Cómo obtener estadísticas de lactancia en la Maternidad. UNICEF/OMS. IHAN España. 2016.
- (22) Estrategia centros de salud IHAN. Manual para la acreditación. UNICEF/OMS. IHAN España". www.ihan.es. 2014.
- (23) Informe sobre la Atención al Parto y Nacimiento en el Sistema Nacional de Salud. Diciembre 2012. Disponible en:
http://www.msssi.gob.es/organizacion/sns/planCalidadSNS/pdf/Informe-FinalEAPN_revision8marzo2015.pdf.

ANEXOS

ANEXO I.

LISTADO DE PREGUNTAS CLÍNICAS QUE SE ABORDAN EN LA GPC SOBRE LACTANCIA MATERNA

Atención postparto inmediata

1. ¿Es eficaz y seguro el contacto piel con piel inmediato e ininterrumpido postparto para el buen inicio de la lactancia materna?
2. ¿Cómo debería ser la primera toma del recién nacido?
3. ¿Cuánto tiempo se puede esperar a que el recién nacido haga la primera toma?

Prácticas que influyen en la lactancia materna

4. ¿Cómo pueden colocarse la madre y el recién nacido para facilitar el amamantamiento?
5. ¿Es eficaz y seguro el colecho en las madres que amamantan para facilitar el buen inicio y el mantenimiento de la lactancia materna?
6. ¿Cómo afecta la restricción de las tomas de pecho nocturnas en la instauración y duración de la lactancia materna?
7. ¿Se debería evitar el uso del chupete en las primeras semanas para favorecer la instauración de la lactancia materna?

Valoración de la lactancia materna

8. ¿Qué criterios indican un buen inicio y una adecuada instauración de la lactancia materna?
9. ¿Qué datos se deberían recoger en la historia clínica para valorar adecuadamente la lactancia materna? ¿Cómo se deberían recoger esos datos?
10. ¿Se debe realizar la observación y valoración de la toma con una herramienta estandarizada durante la estancia en la maternidad?

Extracción del calostro

11. ¿Se debe recomendar la extracción del calostro en la maternidad cuando el recién nacido no realiza tomas efectivas?
12. ¿Cuál es la forma más eficaz de extraer el calostro?

Suplementos y lactancia materna

13. ¿Se debe evitar la administración rutinaria de suplementos al recién nacido amamantado?
14. ¿Cuándo está indicada la administración de suplementos en recién nacidos sanos?
15. ¿Cuál es el suplemento más adecuado en recién nacidos sanos?
16. ¿Cómo deben administrarse los suplementos?

Protección y apoyo a la lactancia en instituciones sanitarias

17. ¿Cuáles son las mejores estrategias estructuradas para el apoyo y protección de la lactancia materna durante la estancia en el hospital?

18. ¿Cuáles son las mejores estrategias estructuradas para el apoyo y protección de la lactancia materna en los centros de salud?

Seguimiento del lactante amamantado

19. ¿Cómo interpretar la pérdida de peso del recién nacido sano amamantado en los primeros días?
20. ¿Qué curvas de crecimiento reflejan mejor el crecimiento normal de un niño sano?
¿Cuáles son los parámetros que se deben monitorizar?

Manejo de los problemas con la lactancia materna

21. ¿Qué hacer ante un recién nacido adormilado que no demanda o que no hace tomas efectivas?
22. ¿Qué hacer ante un lactante amamantado que presenta una pérdida excesiva de peso en los tres primeros días?
23. Es necesario realizar una frenotomía al lactante amamantado que presenta anquiloglosia?
24. ¿Qué métodos son más eficaces para aumentar la producción de leche?
25. ¿Son eficaces los galactogogos para estimular la producción de leche? ¿Cuál es el galactogogo más eficaz?
26. ¿Qué hacer cuando una madre sufre ingurgitación mamaria?
27. ¿Qué hacer si hay dificultades en el agarre por las características anatómicas del pezón?
28. ¿Cómo abordar el dolor en los pezones y en las mamas durante el amamantamiento?
29. ¿Cuál sería el tratamiento más adecuado para tratar el dolor y las grietas en el pezón que pueden aparecer durante la lactancia materna?
30. ¿Qué síntomas y signos deben hacer sospechar una infección en la mama?
31. Ante sospecha de infección, ¿cuándo está indicada la realización del cultivo de la leche?
32. En madres que amamantan y presentan mastitis aguda, ¿se debería empezar de forma inmediata con tratamiento antibiótico o con vaciamiento efectivo de la mama, tratamiento antiinflamatorio y reposo?
33. En madres que amamantan y presentan mastitis aguda, ¿es más eficaz el tratamiento con probióticos que el tratamiento con antibióticos?
34. Ante un proceso doloroso de la mama, ¿es más útil el paracetamol o el ibuprofeno?
35. ¿Cuál sería el antibiótico de elección en el tratamiento empírico de las mastitis agudas?
36. ¿Se puede utilizar el drenaje por aspiración con aguja bajo control ecográfico como alternativa al drenaje quirúrgico tradicional en el tratamiento del absceso mamario?

ANEXO II.

ESTRATEGIA GENERAL DE BÚSQUEDAS DE GPC

Búsqueda de GPC sobre lactancia materna existentes a nivel nacional e internacional

Se llevó a cabo una búsqueda en el metabuscador TripDatabase con la intención de identificar aquellas guías de práctica clínica sobre la lactancia materna. Posteriormente se realizó una búsqueda más exhaustiva en las principales bases de datos que recogen GPCs: National Guidelines Clearinghouse (NGC), NICE, Scottish Intercollegiate Guidelines Network (SIGN), Canadian Medical Association (CMA) Infobase, Guíasalud y New Zealand Guidelines Group (NZGG).

La estrategia de búsqueda empleada constaba de los siguientes términos: breastfeeding OR "breast feeding"

La búsqueda no se limitó temporalmente, si bien se tuvieron en cuenta los parámetros que establece el manual metodológico sobre la obsolescencia de las GPC.

La búsqueda se realizó en julio de 2013.

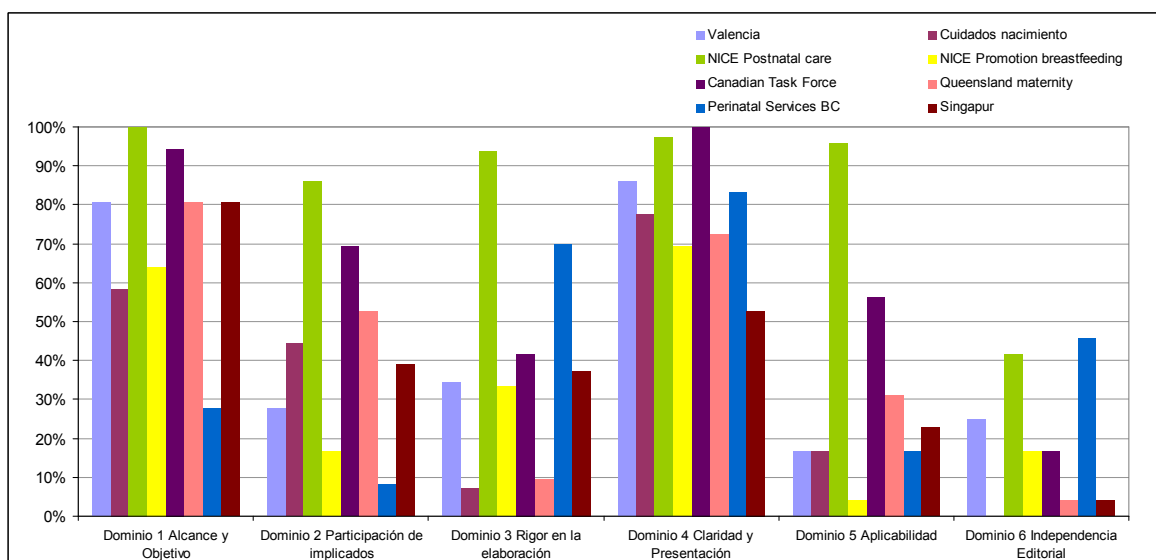
También se preguntó al grupo elaborador por si conocían otras posibles guías de práctica clínica sobre lactancia materna que no hubieran sido identificadas en la búsqueda.

Evaluación de la validez de las guías identificadas:

Dos investigadores revisaron los resultados de las búsquedas para seleccionar aquellas guías cuya calidad iba a ser evaluada por pares mediante la herramienta AGREE II.

ANEXO III.

RESULTADOS DE LA VALORACIÓN DE LA CALIDAD DE LAS GPC IDENTIFICADAS (julio de 2013)



“Valencia”	Manejo de la lactancia materna desde el embarazo hasta el segundo año. http://www.aeped.es/sites/default/files/1-guia_lm_peset.pdf
“Cuidados nacimiento”	Cuidados desde el nacimiento http://www.msps.es/organizacion/sns/planCalidadSNS/pdf/eqidad/cuidadosDesdeNacimiento.pdf
“NICE Postnatal care”	Routine postnatal care of women and their babies http://www.nice.org.uk/nicemedia/live/10988/30144/30144.pdf
“NICE Promotion”	Promotion of breastfeeding initiation and duration http://www.nice.org.uk/niceMedia/pdf/EAB_Breastfeeding_final_version.pdf
“Perinatal Services BC”	Perinatal services BC <i>Breastfeeding the Healthy Term Infant:</i> http://www.perinatalervicesbc.ca/NR/rdonlyres/B34C2802-3478-4CBE-BDAE-19D1A960814F/0/BFGuidelinesBreastfeedingHealthyTermInfants06Feb2013.pdf
“Queensland maternity”	Queensland maternity and neonatal clinical guidelines program http://www.health.qld.gov.au/qcg/documents/g_bf5-0.pdf
“Canadian Task Force”	Intervention to Promote Breastfeeding: Updated Recommendations from the Canadian Task Force on Preventive Health Care http://canadiantaskforce.ca/wp-content/uploads/2012/09/CTF_BreastFeed_TR_final.pdf?9d7bd4
“Singapur”	Management of breastfeeding for healthy full-term infants http://www.moh.gov.sg/content/dam/moh_web/HPP/Nurses/cpg_nursing/2002/management_of_breastfeeding_for_fullterm_infants.pdf

ANEXO IV.

FICHAS DE ELABORACIÓN DE CADA PREGUNTA CLÍNICA

PREGUNTA CLÍNICA: Nº 1

¿Es eficaz y seguro el contacto piel con piel inmediato e ininterrumpido postparto para el buen inicio de la lactancia materna?

1- Pregunta clínica en formato PICO

Tabla 1. Componentes de la pregunta clínica en formato PICO

Pacientes	RN sanos y a término Subgrupos: - Parto vaginal - Parto por cesárea
Intervención	Contacto piel con piel temprano e ininterrumpido postparto
Comparación	Cuidados habituales
Resultados	<ul style="list-style-type: none"> - Primera toma correcta (crítica) - Tasa de LME al alta (crítica) - Duración de la lactancia materna (crítica) - Peso del bebé (48-72h.) (crítica) - Complicaciones de las mamas (crítica) - Satisfacción materna (con los cuidados recibidos) (crítica) - Seguridad (importante) - Tasa de LM a los 4 meses (importante) - Tasa de LME a los 4 meses (importante)
Tipo de estudio	GPC, RS, ECAs y estudios observacionales

2- Introducción

El contacto piel con piel (CPP) de la madre con su recién nacido, inmediato e ininterrumpido tras el parto tiene beneficios importantes. Se ha demostrado que favorece la vinculación materno-filial y la aparición de conductas instintivas que facilitan el comienzo de la lactancia materna. Sin embargo y a pesar de las recomendaciones de la Estrategia del Parto Normal del Ministerio de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad (MSSSI), todavía hay muchos hospitales españoles en los que ésta no es una práctica habitual.

Por otra parte, en los últimos años, se han descrito episodios aparentemente letales en recién nacidos en las dos primeras horas tras el nacimiento, mientras permanecían en CPP en posición prono sobre sus madres.

Por todo ello, es necesario preguntarse sobre la importancia de esta práctica, la necesidad de su implantación y la existencia de limitaciones para su aplicación.

3- ESTRATEGIA DE ELABORACIÓN DE LA PREGUNTA

3.1. GPC

Tabla 2. GPC de base

	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
NICE 2006	<p>La mayoría de los bebés sanos a término mostrarán comportamientos pre-alimentarios dentro de la primera hora de vida. [Nivel 1++] (Anderson 2003, Jansson 1995, Righard and Alade 1990)</p> <p>La iniciativa “<i>the Baby Friendly Initiative</i>” en el paso 4 recomienda que se ofrezca un primer amantamiento tan pronto como sea posible después del nacimiento. [Nivel 4] (UNICEF 2006)</p> <p>La separación temprana de la madre y el bebé puede alterar los comportamientos pre-alimentarios. [Nivel 3+] (Jansson 1995)</p> <p>El CPP temprano parece tener beneficios en relación con los resultados de la LM y no muestra efectos negativos aparentes a corto o largo plazo [Nivel 1++] (Anderson 2003, Mikiel 2002)</p> <p>El CPP con agarre/succión se asocia con una mayor duración de la LM. [Nivel 1+] (Taylor 1985)</p>	<p>Para un inicio exitoso de la lactancia se debe evitar la separación de la madre y del bebé en la primera hora para realizar procedimientos rutinarios como pesar, medir o bañar a menos que la madre lo solicite o esos cuidados sean necesarios para el cuidado del bebé. [C]</p> <p>Se debe animar a las mujeres a tener CPP con su bebé tan pronto como sea posible después del nacimiento. [A]</p> <p>RN en parto por cesárea Se debe ofrecer apoyo adicional para colocar al RN y para el agarre para comenzar la lactancia en aquellas mujeres que han tenido un parto por cesárea, en especial para proteger la cicatriz abdominal (D GPP).</p>	<p>Anderson, G. C., Moore, E., Hepworth, J., & Bergman, N. 2003, “Early skin-to skin contact for mothers and their healthy newborn infants,” in <i>Cochrane Database of Systematic Reviews</i> 2003 Issue 2, Chichester, John Wiley & Sons Ltd. (RS Cochrane)</p> <p>Carfoot, S., Williamson, P., & Dickson, R. 2005, “A randomised controlled trial in the north of England examining the effects of skin-to-skin care on breast feeding”, <i>Midwifery</i>, vol. 21, no. 1, pp. 71-79 (ECA)</p> <p>Jansson, U. M., Mustafa, T., Khan, M. A., Lindblad, B. S., & Widström, A. M. 1995, “The effects of medically-orientated labour ward routines on prefeeding behaviour and body temperature in newborn infants”, <i>Journal of Tropical Pediatrics</i>, vol. 41, no. 6, pp. 360-363. (estudio de cohortes)</p> <p>Mikiel, K. K., Mazur, J., & Boltruszko, I. 2002, “Effect of early skin-to-skin contact after delivery on duration of breastfeeding: a prospective cohort study”, <i>Acta Paediatrica</i>, vol. 91, no. 12, pp. 1301-1306. (estudio de cohortes)</p> <p>Righard, L. & Alade, M. O. 1990, “Effect of delivery room routines on success of first breast-feed”, <i>Lancet</i>, vol. 336, no. 8723, pp. 1105-1107. (estudio de cohortes)</p>	<p>Un estudio no encuentra diferencias en tasa de LM al mes (Carfoot 2005)</p> <p>- NICE guidelines. The evidence levels and recommendation are based on the Institute’s technical manual http://www.nice.org.uk/page.aspx?o=guidelinestech manual). The grading of recommendations was carried out in accordance with the NICE Technical Manual in use at the outset of the guideline</p>

GPC Lactancia Materna – pregunta 1. Contacto piel con piel

			<p>Taylor, P. M., Maloni, J. A., Taylor, F. H., & Campbell, S. B. 1985. "Extra early mother-infant contact and duration of breast-feeding", Acta Paediatrica Scandinavica, vol. 316, no. Supp, pp. 15-22. (ECA)</p> <p>UNICEF. Ten steps to successful breastfeeding. 2006 Available from: www.unicef.org/newsline/tenstps.htm (informe)</p>	<p>development process. However, during the development of the Postnatal Care guidance NICE protocols were revised and grading of recommendations was abolished. Therefore, the recommendations for postnatal care are not graded in the NICE version of the guideline.</p>
<p>NICE – UPDATE 2011</p>	<p>Una revisión Cochrane (Moore 2007, SR) evaluó los efectos del contacto temprano piel con piel sobre la lactancia materna, el comportamiento y la adaptación fisiológica en las díadas madre - RN. Se concluye que la intervención puede beneficiar la lactancia materna, el apego temprano entre madre y bebé, el llanto infantil y la estabilidad cardiorrespiratoria, y no tiene efectos negativos a corto o largo plazo.</p> <p>Un ECA (Moore 2007, ECA) evaluó los efectos del CPP madre-hijo durante las primeras 2 horas después del nacimiento en comparación con la atención estándar (el niño envuelto en mantas) sobre la LM al mes. Los autores concluyeron que el CPP temprano contribuye al éxito de la lactancia durante el puerperio temprano pero que no se hay diferencias significativas al mes.</p>	<p>No se ha encontrado evidencia nueva que invalide las recomendaciones existentes.</p>	<p>Moore ER and Anderson GC. (2007) Randomized controlled trial of very early mother-infant skin-to-skin contact and breastfeeding status. Journal of Midwifery & Women's Health 52:116-125. (ECA)</p> <p>Moore ER, Anderson GC, and Bergman N. (2007) Early skin-to-skin contact for mothers and their healthy newborn infants. [Review] [111 refs][Update of Cochrane Database Syst Rev. 2003;(2):CD003519; PMID: 12804473]. Cochrane Database of Systematic Reviews CD003519. (RS Cochrane)</p>	

GPC Lactancia Materna – pregunta 1. Contacto piel con piel

<p>BC 2013</p>	<p>Tras el parto, realizar CPP colocando al bebé sobre la madre para que tenga acceso completo al pecho y pezones de la madre. El CPP en el nacimiento se asocia con mejores resultados de la LM (Moore 2007 SR, Bramson 2010)</p> <p>Facilitar el inicio a la LM para madre-hijo; mantenerlos juntos en CPP para permitir al bebé lamer, succionar y tocar el pezón con su mano (Matthiesen 2001). En la primera hora tras el nacimiento el reflejo de succión del bebé es generalmente intenso, los bebés están alerta y despiertos, y las madres experimentan una oleada de oxitocina que se asocia con la producción de leche, el aumento de las contracciones uterinas y la mejora del vínculo madre-hijo (Riordan 2010, Matthiesen 2001).</p> <p>Asistir a la madre con la lactancia lo más pronto posible o dentro de 1 a 2 horas.</p> <p>Si debe transportarse a una unidad de posparto, mantener el CPP.</p>	<p>Tras el parto colocar al bebé CPP con la madre para que el bebé tenga acceso directo al pecho de la madre, manteniendo este contacto piel con piel hasta la finalización de la primera toma (A)</p> <p>Se recomienda fomentar y facilitar la lactancia materna exclusiva en el período posparto temprano. (A)</p> <p>a. Apoyar el amamantamiento temprano y frecuente. b. Fomentar el CPP. c. Mantener junto a las madres con los bebés. d. Los padres deben mostrar cómo reconocer cuales son las señales precoces de hambre del bebé. e. Los padres deben aprender a reconocer los signos de la ingesta de leche materna adecuada.</p>	<p>Bramson I, Lee JW, Moore E et al (2010). Effect of early skin-to-skin mother-infant contact during the first 3 hours following birth on exclusive breastfeeding during the maternity hospital stay. <i>Journal of Human Lactation</i> 26,130-137. http://jhl.sagepub.com/content/26/2/130. (estudio de cohortes prospectivo)</p> <p>Matthiesen A-S, Ransjö-Arvidson A-B, Nissen E & Uvnäs-Moberg K. (2001). Postpartum maternal oxytocin release by newborns: Effects of infant hand massage and sucking. <i>Birth</i> 28(1), 13-19. (estudio observacional)</p> <p>Moore ER, Anderson, G, Bergman, N. (2007). Early skin-to-skin contact for mothers and their healthy newborn infants. <i>Cochrane Database of Systematic Reviews Issue 2</i>. Art. No. DC003519. DOI:10.1002/14651858.CD003519.pub2. (RS Cochrane)</p> <p>Riordan J & Wambach, K. (2010). <i>Breastfeeding and human lactation</i> (4th Ed.). Boston: Jones and Bartlett Publishers (libro)</p>	
-----------------------	---	---	---	--

Tabla 2. Resumen de GPC del SNS

<p>GPC SNS parto normal</p>	<p>Hay evidencia procedente de una GPC (National Collaborating Centre for Women’s and Children’s Health. 2007) y ECAs de buena calidad (Mercer 2007, Moore 2008 RS) que encuentra que el CPP es beneficioso a corto plazo para mantener la temperatura y disminuir el llanto del niño, y a largo plazo para aumentar la duración de lactancia materna. (1+)</p>	<p>Se recomienda que las mujeres mantengan el CPP con sus bebés inmediatamente después del nacimiento. (A)</p> <p>Para mantener caliente al bebé, se recomienda cubrirlo y secarlo con una manta o toalla, previamente calentadas, al tiempo que se mantiene el CPP con la madre. (√)</p> <p>Se recomienda evitar la separación de la madre y</p>	<p>Mercer JS, Erickson-Owens DA, Graves B, Haley MM. Evidence-based practices for the fetal to newborn transition. <i>J Midwifery Womens Health</i> 2007; 52(3):262-72. (revisión narrativa)</p> <p>Moore ER, Anderson GC, Bergman N. Contacto piel-a-piel temprano para las madres y sus recién nacidos sanos (Revisión Cochrane traducida). En: <i>La Biblioteca Cochrane Plus</i>, 2008. Número 1 Oxford: Update Software Ltd Disponible</p>	<p>Esta GPC se ha realizado con SIGN.</p>
------------------------------------	---	---	---	---

		<p>el bebé dentro de la primera hora de vida y hasta que haya finalizado la primera toma. Durante este periodo se recomienda que la matrona mantenga una vigilancia con observación periódica que interfiera lo menos posible en la relación entre la madre y el RN con registro de signos vitales de los RN (color, movimientos respiratorios, tono y, si es preciso la frecuencia cardiaca) alertando al especialista de cualquier cambio cardiorrespiratorio. (√)</p>	<p>en: http://www.update-software.com (Traducida de The Cochrane Library, 2008 Issue 1 Chichester, UK: John Wiley & Sons, Ltd) 2008. (RS Cochrane)</p> <p>National Collaborating Centre for Women's and Children's Health. Intrapartum care: care of healthy women and their babies during childbirth. Clinical Guideline 2007. (guideline)</p>	
--	--	--	--	--

Tabla 3. Otros documentos

IHAN 3 2009		<p>El Paso 4 de los Diez Pasos para una lactancia exitosa establece: Ayudar a las madres a iniciar la lactancia durante la media hora después del parto. Este paso se interpreta ahora como: Colocar a los bebés en CPP con sus madres inmediatamente después del parto por lo menos durante una hora y alentar a las madres a reconocer cuando sus bebés están listos para amamantar, ofreciendo su ayuda si fuera necesario.</p> <p>Asegure el CPP precoz, ininterrumpido, sin prisas, entre la madre y su bebé sano sin envolver, empiece inmediatamente, aún antes de pinzar el cordón, o tan pronto como sea posible en algunos minutos después del nacimiento. Arregle que el CPP continúe por lo menos por una hora después del nacimiento. Se recomienda un período más prolongado de CPP si el bebé no ha succionado en la primera hora después del nacimiento.</p> <p>RN nacidos por cesárea Se puede ofrecer contacto temprano de modo rutinario a las mujeres que han tenido un parto por cesárea.</p>		<p>Existe cierta confusión entre el CPP temprano y el inicio de la LM.</p>
--------------------	--	--	--	--

3.2. Revisiones sistemáticas

En la tabla 4 se presenta un resumen de las dos revisiones seleccionadas (1;2).

Tabla 4. Resumen de RS

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Intervención/ Comparación. exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (Conclusiones)	Comentarios (Calidad de la evidencia, financiación comentarios)
Moore 2012 RS Cochrane	Diseño RS de ECAs Objetivo Evaluar los efectos del CPP temprano en la lactancia materna.	N 2.177 díadas madre-RN; 34 estudios Características Bebés a término o prematuros tardíos (34-37 semanas) con los que se realiza CPP antes de 24h.	Intervención 1. “CPP al nacer” (<i>in birth SSC</i>) – CPP que se inicia el 1er minuto tras el parto 2. “CPP muy temprano” (<i>very early SSC</i>) – CCP que se inicia desde 30/ 40” tras el parto 3. “CPP temprano” (<i>early SSC</i>) – CCP que se inicia entre 60” y 24h. tras el parto Comparación Cuidados habituales, incluyendo bebés arropados con mantas o vestidos en los brazos de la madre, en cunas o	1ª toma (IBFAT) (N=54, 2 estudios) DM 1,79 (IC95% 0,24 a 3,35) 1ª toma (IBFAT 10-12 o BAT 8-12) (N=315, 3 estudios) RR 1,36 (IC95% 0,95 a 1,95) LME al alta (N=57, 2 estudios) RR 0,99 (IC95% 0,66 a 1,47) LM 1 mes (N=245, 3 estudios) DM 0,86 (IC95% -0,73 a 2,44) LM 1-4 meses (N=702, 13 estudios) RR 1,27 (IC95% 1,06 a 1,53) Análisis de sensibilidad: N=642, 12 estudios; RR 1,31 (IC95% 1,16 a 1,48) LME 3-6 meses (N=149, 3 estudios) RR 1,97 (1,37 a a2,83) Duración LM (N=324, 7 estudios) DM 42,55 (IC95% -1,69 a 86,79) Análisis de sensibilidad: N=264, 6 estudios; DM 63,73 (IC95% 37,96 a 89,50)	- Los resultados apoyan las prácticas recomendadas por UNICEF y la Iniciativa Hospitales Amigos de los Niños, que promueven el CPP la 1ª hora después del nacimiento. - Sin embargo, la evidencia es insuficiente respecto al momento de iniciación, duración del CPP y la técnica. - Destacar que una intervención practicada por un corto tiempo tras el nacimiento tiene efectos medibles en la lactancia 1 a 4 meses después del nacimiento. - No parece conllevar consecuencias negativas a corto o largo plazo.	Comentarios (-) Los autores de la RS indican que no hay datos suficientes para llevar a cabo sub-análisis por grupos (-) Limitaciones del diseño de los estudios primarios, aunque son ECAs muchos de baja calidad. (-) Variabilidad en los desenlaces, que dificulta MA. (-) Algunos estudios incluyen RN pretérmino o con parto con cesárea Conflicto de interés Three of the review authors have been active trialists in this area and have personal contact with many groups in this field, including the International Network for KMC based in Trieste,

GPC Lactancia Materna – pregunta 1. Contacto piel con piel

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Intervención/ Comparación. exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (Conclusiones)	Comentarios (Calidad de la evidencia, financiación comentarios)
			en calentadores radiantes	<p>Problemas >3 días (N=131, 2 estudios) DME -0,41 (IC95% -0,76 a -0,06)</p> <p>Peso RN (g.) día 14 (N=43, 2 estudios) DM -8,00 (IC95% -175,60 a 159,61)</p> <p>Preferencia materna (N=199, 1 estudio) RR 2,82 (IC95% 2,08 a 3,82)</p>		<p>Italy; Bogota, Colombia; and Cleveland, Ohio. Dr Bergman has received reimbursement for lectures that he has conducted on KMC he sale of KMC related products.</p> <p>Financiación Financiación externa de NIHR NHS Cochrane Collaboration Programme (CPGS 10/4001/02, UK)</p> <p>Calidad Ver AMSTAR</p>
Herlenius 2013	<p>Diseño RS de estudios de series de casos</p> <p>Objetivo Revisar la evidencia disponible de estudios de casos sobre los episodios de colapso neonatal durante los primeros días de vida.</p>	<p>N 398 casos en la primera semana de vida</p> <p>Características RN de hasta 1 semana; aparentemente sanos, >35 semanas; Apgar >7 10"</p>	Casos de EALs y muerte súbita	<p>Resultados</p> <ul style="list-style-type: none"> - 233 casos de muerte súbita neonatal (153 sin etiología aparente) - 1/3 ocurre en las primeras dos horas; 1/3 entre las 2-24h. y 1/3 entre días 1-7 - incidencia estimada: 2,6 a 133 por cada 100.000 nacimientos 	<p>Conclusiones Aunque los episodios de colapso neonatal son poco frecuentes, se recomienda una adecuada supervisión de los bebés durante este periodo. La mayoría de los casos ocurren cuando los RN están en posición prono en CPP con la madre (aunque no todos los estudios tienen datos a este respecto)</p>	<p>Comentarios</p> <ul style="list-style-type: none"> (-) No en todos los estudios se describe la posición del RN en el momento del colapso. (-) Se incluyen estudios hasta la primera semana de vida (-) No en todos los estudios hay datos de la autopsia del RN o examen de las causas del colapso (-) Revisión de series de casos o informes de casos, baja calidad de los estudios primarios

GPC Lactancia Materna – pregunta 1. Contacto piel con piel

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Intervención/ Comparación. exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (Conclusiones)	Comentarios (Calidad de la evidencia, financiación comentarios)
						<p>Conflicto de interés No hay conflicto de interés</p> <p>Financiación Sweedish Research Council and Karolinksa Institutet</p> <p>Calidad Ver AMSTAR</p>

BAT: Breastfeding Assessment Tool; CPP: contacto piel con piel; EAL: episodios aparentemente letales; IBFAT: Infant Breastfeeding Assessment Tool; LM: lactancia materna; LME: lactancia materna exclusiva; RN: recién nacido

3.3. Resumen de GPC base y RS disponibles

La GPC del NICE (3) recoge la evidencia de la “Iniciativa del Hospital Amigo de los Niños” (4), de una revisión Cochrane (5) y de un ECA (6) que muestran que el CPP tras el parto tiene beneficios sobre la lactancia materna, y recomienda que las mujeres hagan CPP con su recién nacido tan pronto como sea posible tras el parto, evitando la separación de la madre y el recién nacido durante la primera hora de vida para realizar procedimientos rutinarios. La actualización de la guía del NICE (7) incluye nueva evidencia de una revisión Cochrane (8), que es una actualización de una revisión previa (5) ya incluida en la GPC del NICE , y un ECA (9), aunque se mantiene la misma recomendación.

La guía de la *Perinatal Services British Columbia* (PSBC) (10) también recoge la misma revisión Cochrane (8) y la evidencia de dos estudios observacionales (11;12) que muestran que durante la primera hora tras el parto los recién nacidos están alerta y que su reflejo de succión es intenso, por lo que recomienda colocar al recién nacido en CPP con la madre tras el nacimiento para que tenga acceso directo al pecho, manteniendo el CPP hasta la finalización de la primera toma.

La GPC del parto normal del SNS (13) recoge la evidencia de una GPC (14), la misma revisión Cochrane (8) y un ECA de buena calidad (15), y también recomienda que las mujeres mantengan al recién nacido en CPP inmediatamente después del nacimiento, evitando la separación de madre y recién nacido dentro de la primera hora de vida y hasta que haya finalizado la primera toma. En relación a la seguridad durante la realización del CPP recomienda que la matrona mantenga una vigilancia con observación periódica que interfiera lo menos posible en la relación entre la madre y el recién nacido con registro de signos vitales del recién nacido (color, movimientos respiratorios, tono y, si es preciso, la frecuencia cardiaca) y alertando al pediatra de cualquier cambio cardiorrespiratorio.

El cuarto paso de “Los diez pasos hacia una lactancia feliz” de la IHAN (4) establece que hay que ayudar a las madres a iniciar la lactancia durante la media hora después del parto. Se debe asegurar el CPP inmediato, ininterrumpido, sin prisas, entre la madre y su recién nacido sano sin envolver, inmediatamente después del nacimiento, aún antes de pinzar el cordón. El CPP debe de continuar por lo menos durante una hora, aunque se recomienda un período más prolongado si el recién nacido no ha succionado en la primera hora después del nacimiento.

Se han realizado búsquedas para localizar revisiones sistemáticas que evaluaran el efecto del CPP sobre la lactancia materna, así como los posibles riesgos que conlleva esta práctica. Por un lado, se han identificado dos revisiones que responden a la pregunta sobre la importancia de realizar CPP precoz (1;16). En el primer caso, se trata de una revisión Cochrane reciente (1), que corresponde a la actualización de dos revisiones previas (5;8) ya incluidas en las GPC evaluadas. La segunda (16) es una revisión descriptiva de baja calidad que no incluye nuevos estudios. Para presentar los resultados asociados a esta pregunta, y tras la valoración metodológica de las dos revisiones, se ha seleccionado la revisión Cochrane. Esta revisión concluye que el CPP precoz es beneficioso para la lactancia materna, aunque la evidencia es insuficiente en relación a la iniciación, duración y técnica más adecuada.

Por otro lado, se ha localizado una revisión en base a estudios de series de casos (2) que evalúa el riesgo de colapso neonatal durante la realización del CPP precoz. Esta revisión concluye que aunque estos episodios se dan con baja frecuencia, una

vigilancia adecuada durante los primeros días de vida (y especialmente durante las primeras horas tras el nacimiento) puede evitar problemas graves y salvar muchas vidas. Recientemente se ha publicado una revisión en la que también se señala la existencia de este riesgo y en la que se insiste en las condiciones que deben darse en los hospitales para poder llevar a cabo el contacto piel con piel y para el sueño seguro del recién nacido (17).

En cuanto al recién nacido en parto por cesárea, el paso 4 de la IHAN (4) recomienda la práctica rutinaria del contacto precoz tras el parto por cesárea. Por su parte, la GPC del NICE (3) sugiere ofrecer apoyo con la colocación del recién nacidos para proteger la cicatriz abdominal. De la revisión de Moore (1) se han seleccionado únicamente los estudios en los que se incluyen partos por cesárea para su valoración individual. Además se he localizado una RS reciente en la que se incluyen únicamente partos por cesárea (18). Se han seleccionado los ECA incluidos para su valoración

3.4. Conclusión

	Adopción GPC/Revisión sistemática
X	Elaboración parcial
	Elaboración <i>de novo</i>

3.5. Diseño de la estrategia de búsqueda de estudios individuales

Criterios de selección de estudios	<ul style="list-style-type: none"> • ECAs • Estudios de casos controles o series de casos (para evaluar la seguridad)
Período de búsqueda	<ul style="list-style-type: none"> • Enero 2011 – noviembre 2013, para el efecto del CPP temprano en la LM se toma como base la revisión Cochrane de Moore, cuya búsqueda llega hasta 30 noviembre 2011 • 2012 – noviembre 2013, para la actualización de la revisión de seguridad
Bases de datos	Cochrane Library Medline via Pubmed Embase via OVID Cinahl via EBSCO PsyINFO via OVID

Ver estrategias de búsqueda de estudios originales en el anexo I.

4- Evidencia

Ver tablas de estudios individuales y valoración de calidad las revisiones y de los estudios en los anexo II y III.

4.1. GRADE Evidence Profile

Comparación 1. Contacto piel con piel temprano vs. cuidados habituales

Bibliografía: Aghdas K, et al, 2013; Girish M, 2013; Herlenius E, 2013; Mahmood I, 2011; Nahidi F, 2010; Moore ER; 2012; Thukrai A, 2012

Evaluación de la calidad							Nº de pacientes		Magnitud del efecto		Calidad	Importancia
Nº de estudios	Diseño	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	CPP temprano	Cuidados habituales	Relativa (IC95%)	Absoluta		
Primera toma correcta (IBFAT 10-12 o BAT 8-12)												
7 ¹	ECA	No serio	Serio ²	No serio	Serio ³	Poco probable	257/345 (74,5%)	196/342 (57,3%)	RR 1,30 (1,18 a 1,44)	172 más por 1000 (de 103 a 252 más)	⊕⊕⊕○ MODERADA	CRITICA
								35,6%		107 más por 1000 (de 64 a 160 más)		
Lactancia materna exclusiva al alta												
2 ⁴	ECA	No serio	No serio	Serio ⁵	Serio ⁶	Poco probable	28/37 (75,7%)	17/38 (44,7%)	RR 1,69 (1,13 a 2,54)	309 más por 1000 (de 58 a 689 más)	⊕⊕⊕○ BAJA	CRITICA
								52,9%		365 más por 1000 (de 69 a 815 más)		
Duración de la lactancia materna (días)												
6 ⁷	ECA	No serio	No serio	No serio	No serio	Poco probable	134	130		MD 63,73 más (37,96 a 89,5 más)	⊕⊕⊕⊕ ALTA	CRITICA
Lactancia materna a los 4 meses												
13 ⁸	ECA	Serio ⁹	Serio ¹⁰	Serio ¹¹	No serio	Poco probable	282/412 (68,4%)	226/408 (55,4%)	RR 1,26 (1,05 a 1,52)	144 más por 1000 (de 28 a 288 más)	⊕⊕○○ BAJA	IMPORTANTE
								42,3%		110 más por 1000 (de 21 a 220 más)		
Lactancia materna exclusiva a los 4 meses												
3 ¹²	ECA	Serio ¹³	No serio	Serio ¹⁴	No serio	Poco probable	100/141 (70,9%)	67/145 (46,2%)	RR 1,58 (1,14 a 2,2)	268 más por 1000 (de 65 a 554 más)	⊕⊕○○ BAJA	IMPORTANTE

GPC Lactancia Materna – pregunta 1. Contacto piel con piel

								33,5%		194 más por 1000 (de 47 a 402 más)		
Molestias en las mamas al 3er día (mejor valores bajos)												
1 ¹⁵	ECAs	Serio ¹⁶	No serio	No serio	No serio	Poco probable	28	28	-	DM 0,8 menos (1,46 a 0,14 menos)	⊕⊕⊕⊕ MODERADA	CRITICA
Molestias en las mamas (% de madres) días 0-3 (mejor valores bajos)												
1 ¹⁷	ECA	No serio	No serio	No serio	No serio	Probable ¹⁸	11/50 (22%)	22/50 (44%)	RR 0,50 (0,27 a 0,92)	220 menos por 1000 (de 35 a 321 menos)	⊕⊕⊕⊕ MODERADA	CRITICA
								44%		220 menos por mil (de 35 a 321 menos)		
Variación del peso (gr.) del bebé 48h. (mejor valores bajos)												
1 ¹⁹	ECA	No serio	No serio	No serio	No serio	Probable ²⁰	20	21	-	DM 54 menos (de 266,32 menos a 158,32 más)	⊕⊕⊕⊕ MODERADA	CRITICA
Satisfacción materna con el cuidado recibido												
1 ²¹	ECA	Serio ²²	No serio	No serio	No serio	Poco probable	105/120 (87,5%)	41/120 (34,2%)	RR 2,54 (1,96 a 3,28)	526 más por 1000 (de 328 a 779 más)	⊕⊕⊕⊕ MODERADA	CRITICA
								33,1%		510 más por 1000 (de 318 a 755 más)		
Preferencia materna en el futuro por el mismo cuidado recibido												
2 ²³	ECAs	Serio ²⁴	No serio	No serio	No serio	Poco probable	151/177 (85,3%)	49/182 (26,9%)	RR 3,15 (2,37 a 4,17)	579 más por 1000 (de 369 a 853 más)	⊕⊕⊕⊕ MODERADA	CRITICA
								26,5%		570 más por 1000 (de 363 a 840 más)		
Seguridad (todos los EALs (primeras 24 horas de vida)												
6 ²⁵	Series de casos	Serio ²⁶	Serio ²⁷	Serio	Serio	Serio ²⁸	60/103 (58,3%)	43/103 (41,7%)	OR 1,82 (1,08 a 3,06)	149 más por 1000 (de 19 a 269 más)	⊕⊕⊕⊕ MUY BAJA	IMPORTANTE
								35,9%		146 más por 1000 (de 18 a 273 más)		
Seguridad (todos los EALs (primeras 2 horas de vida)												
2 ²⁹	Series de casos	Serio ³⁰	Serio	Serio	Serio	Serio ³¹	10/10 (100%)	0/10 (0%)	OR 91 (5,2 a 1592,26)	-	⊕⊕⊕⊕ MUY BAJA	IMPORTANTE
								0%		-		

¹Carfoot 2004, Carfoot 2005, Moore 2007, Khadivzadeh 2008, Mahmood 2011, Aghdas 2013, Girish 2013; ²Resultados en diferente dirección, alta heterogeneidad ($I^2=87\%$); ³Puede haber efecto positivo o no efecto. Solo se baja calidad por uno; ⁴Gouchon 2010, Thukral 2012; ⁵El estudio de Anderson se lleva a cabo en RN por cesáreas electivas; ⁶Muestra pequeña, IC amplio, resultados mixtos a favor y en contra; ⁷Sosa 1976b, Sosa 1976c, De Chateau 1977, Syfrett 1996, Shiau 1997, Mizuno 2004; ⁸Sosa 1976b, Sosa 1976c, De Chateau 1977, Carlsson 1978, Syfrett 1996, Shiau 1997, Thompson 1979, Carfoot 2004, Carfoot 2005, Vaidya 2005, Nolan 2009, Mahmood 2011, Thukral 2012; ⁹Estudios con alto riesgo de sesgo, ver risk of bias; ¹⁰Resultados mixtos que muestran diferencias a favor y no diferencias, N muy pequeña en la mayoría de los estudios; ¹¹Los datos provienen de estudios que miden duración de la lactancia entre 1 y 4 meses; ¹²Vaidya 2005, Gouchon 2010, Mahmood 2011; ¹³El estudio que tiene mayor peso en el MA es de baja calidad; ¹⁴Resultados provienen de seguimientos cortos; ¹⁵Shiau 1997; ¹⁶Estudio de calidad moderada, con posible

GPC Lactancia Materna – pregunta 1. Contacto piel con piel

sesgo de publicación de resultados; ¹⁷Girish 2013; ¹⁸No explican cómo miden el “nivel de dolor”; ¹⁹Thukral 2012; ²⁰Diferencias significativas entre los grupos pre-intervención; ²¹Mahmood 2011, Nahidi 2010; ²²Metodología obtención datos; ²³Carfoot 2005, Mahmood 2011; ²⁴Metodología obtención datos; ²⁵Dageville 2008, Peters 2009, Poets 2011, Rodríguez-Alarcón 2011, Becher 2012, Pejovic 2013; ²⁶Limitaciones propias del diseño, series de casos; ²⁷Alta heterogeneidad entre estudios I²=84,8%; ²⁸En el estudio de Rodríguez-Alarcón 2011 el 75% de los casos ocurren durante la noche; ²⁹Dageville 2008, Rodríguez-Alarcón 2011; ³⁰Limitaciones propias del diseño, series de casos, N muy pequeña; ³¹En el estudio de Rodríguez-Alarcón 2011 el 75% de los casos ocurren durante la noche

Subgrupo parto por cesarea (20/01/2015)

Comparación: CPP temprano vs. cuidados habituales tras parto por cesárea

Bibliografía: Gouchon S 2010; Nolan A, 2009; Beiranvand S, 2014.

Calidad de la evidencia							No of patients		Efecto		Calidad	Importancia
Nº de estudios	Diseño	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	CPP temprano	Cuidados habituales	Relativo (IC 95%)	Absoluto		
Primera toma correcta (IBAT)												
2 ^{1,2}	ECA	No serio	No serio	No serio	Serio ³	Ninguna	65	65	-	DM 1,37 más (de 0,15 menos a 2,59 más)	⊕⊕⊕○ MODERADA	Crítica
LME al alta												
1 ¹	ECA	No serio	No serio	No serio	Serio ⁴	Ninguna	9/17 (52,9%)	9/17 (52,9%)	RR 1 (0,53 a 1,88)	0 menos por 1000 (de 249 menos a 466 más)	⊕⊕⊕○ MODERADA	Crítica
								52,9%		0 menos por 1000 (de 249 menos a 466 más)		
LM al alta												
1 ⁵	ECA	No serio	No serio	No serio	Serio ⁶	Ninguna	19/25 (76%)	13/25 (52%)	RR 1,46 (0,94 a 2,26)	239 más per 1000 (de 31 menos a 655 más)	⊕⊕⊕○ MODERADA	Importante
								52%		239 más per 1000 (de 31 menos a 655 más)		
LME a los 3 meses												
1 ¹	ECA	No serio	No serio	No serio	Serio ⁷	Ninguna	8/17 (47,1%)	5/17 (29,4%)	RR 1,6 (0,66 a 3,91)	176 más por 1000 (de 100 menos a 856 más)	⊕⊕⊕○ MODERADA	Importante
								29,4%		176 más por 1000 (de 100 menos a 856 más)		
LM 1-3 meses												
2 ^{1,5}	ECA	No serio	No serio	No serio	No serio	Ninguna	27/42 (64,3%)	16/42 (38,1%)	RR 1,64 (1,05 a 2,56)	244 más por 1000 (de 19 más a 594 más)	⊕⊕⊕⊕ ALTA	Importante
								39,5%		253 más por 1000 (de 20 más a 616 más)		
Duración LM (días)												

GPC Lactancia Materna – pregunta 1. Contacto piel con piel

1 ¹	ECA	No serio	No serio	No serio	No serio	Ninguna	17	17	-	DM 15 más (de 9,81 a 39,81)	⊕⊕⊕⊕ ALTA	Crítica
Satisfacción materna												
1 ²	ECA	No serio	No serio	No serio	No calculable	Otros ⁸				Ver resumen de evidencia	⊕⊕○○ BAJA	Crítica

¹ Gouchon 2010; ² Beiranvand 2014; ³ IC cruza la línea de no efecto; ⁴ IC cruza la línea de no efecto; ⁵ Nolan 2009; ⁶ IC cruza la línea de no efecto; ⁷ IC cruza la línea de no efecto; ⁸ Se ofrecen únicamente resultados narrativos

4.2. Resumen de la evidencia

Recién nacidos por parto vaginal	
<p>En la revisión Cochrane de Moore (1) se incluyen 19 ECA sobre el efecto del contacto piel con piel tras el parto. Los dos estudios llevado a cabo en cesáreas electivas (19;20) se han eliminado del primer análisis para estudiarlos por separado, ya que es sabido que, en general, los índices de lactancia materna de los recién nacidos por cesárea son inferiores a los de los nacidos por parto vaginal. Un tercer estudio (21) también ha sido excluido por contribuir a una alta heterogeneidad en los resultados. Además, en la búsqueda de estudios individuales se han identificado cinco ECA posteriores a la revisión (22-26)) y cuyos resultados se han incluido en el análisis.</p>	
<p>En relación a la realización de una primera toma correcta (puntuación <i>The infant breastfeeding assessment tool</i> (IBFAT) de 10-12 o del <i>Breastfeeding Assessment Tool</i> (BAT) de 8-12), los resultados de 7 estudios (n=687) (9;23;25-29) muestran que hay diferencias significativas entre los recién nacidos que realizaron CPP tras el parto frente a los que recibieron cuidados habituales [RR 1,3 (IC95% 1,18 a 1,44)]. Al mismo tiempo la tasa de lactancia materna exclusiva al alta (2 estudios, N=75) (19;24) fue significativamente más alta entre las madres que realizaron CPP [RR 1,69 (IC95% 1,13 a 2,54)]. Sin embargo, no se encontraron diferencias significativas en el peso del recién nacido a las 48 horas (1 estudio, N=41) (24) (DM -54; IC95% de -266,32 a 158,32).</p>	<p>Calidad moderada</p> <p>Calidad baja</p> <p>Calidad moderada</p>
<p>Los resultados de seis estudios (N=264) (21;30-33) muestran que la realización de CPP inmediato tras el parto también es beneficiosa para la duración de la lactancia materna, encontrándose diferencias significativas entre las madres que realizaron CPP precoz y las que no lo hicieron (DM 63,73; IC95% de 37,96 a 89,90).</p> <p>La tasa de lactancia materna a los cuatro meses (13 estudios, N=820) (20;21;23;24;27;28;30-32;34-36) fue significativamente mayor en el grupo que realizó CPP (RR 1,22; IC95% de 1,04 a 1,42) y, en particular, la proporción de lactantes con lactancia materna exclusiva a los cuatro meses (3 estudios, N=286) (19;23;36) también fue significativamente más alta en el grupo que realizó CPP (RR 1,56; IC95% de 1,19 a 2,04).</p>	<p>Calidad alta</p> <p>Calidad baja</p> <p>Calidad baja</p>
<p>Las madres del grupo que realizó CPP refirieron significativamente menos molestias en las mamas a las 48-72 horas. En un estudio (N=56) (32) las mujeres que realizaron CPP obtuvieron una menor puntuación en la percepción de tensión o dureza en sus pechos que las que recibieron cuidados habituales [DM -0,8 (IC95% -1,46 a -0,14)]. Así mismo, en otro estudio (N=100) (26) un menor porcentaje de madres en el grupo CPP manifestaron molestias en las mamas [RR 0,5 (IC95% 0,27 a 0,92)]. Además estas mujeres manifestaron mayor satisfacción materna en relación a la atención posparto recibida (2 estudios, N=240) (22;23) (RR 2,54; IC95% de 1,96 a 3,28), así como su preferencia por el mismo tipo de atención en un futuro parto (2 estudios, N=359) (23;28)</p>	<p>Calidad moderada</p> <p>Calidad moderada</p>

<p>(RR 3,15; IC95% de 2,37 a 4,17)</p> <p>Por otro lado, se realizó una búsqueda específica para clarificar la posible relación entre la aparición de episodios aparentemente letales (EALs) y muerte súbita durante la realización del CPP. Se localizó una revisión (2) sobre la ocurrencia de EAL en los primeros días de vida del recién nacido y los factores de riesgo. Esta revisión se ha utilizado para identificar los estudios que evalúan la ocurrencia de EALs durante las primeras 24 horas de vida y su relación con el CPP (37-41). Además se ha localizado otro estudio de series de casos (42) publicado posteriormente. Los resultados muestran que la incidencia de este tipo de episodios es baja, de 0,061 casos por 1.000 nacimientos durante las primeras 24 horas tras el nacimiento, si bien los autores coinciden en señalar que es probable que haya casos menos graves que no son registrados si los recién nacidos se recuperaron sin secuelas. El análisis combinado de los estudios indica que el CPP parece ser un factor de riesgo para este tipo de eventos [OR 1,82 (IC95% 1,08 a 3,06)], aunque la alta heterogeneidad de los estudios y la naturaleza de los mismos (series de casos) no permite establecer conclusiones firmes. Todos los autores concluyeron que teniendo en cuenta los beneficios claros del CPP para la madre y el recién nacido y que la incidencia de estos eventos es muy baja debe mantenerse la recomendación, pero es necesario supervisar al recién nacido durante el tiempo que dura el CPP en el periodo postnatal inmediato, bien sea por un profesional, por la madre o por un acompañante. Para ello es importante que éstos sepan reconocer los signos de alerta: tono, coloración de la piel, respiración.</p>	<p>Calidad muy baja</p>
---	--------------------------------

<p>Recién nacidos por cesárea</p> <p>De la RS de Moore (1) se han seleccionado los dos ECA que fueron llevados a cabo en cesáreas electivas (19;20). Estos dos estudios se incluyen también en la revisión más reciente (18), de la cual no se ha seleccionado ningún estudio adicional ya que no se trataban de ensayos clínicos. Posteriormente a esta revisión se ha localizado un estudio adicional (43). En los tres casos el contacto piel con piel se realizó en el postoperatorio. De hecho, los resultados pueden estar influidos por el tiempo transcurrido y las acciones realizadas entre el nacimiento y el inicio del contacto piel con piel, sobre todo en el estudio de Gouchon en el que antes del CPP se bañó incluso a los niños (44)</p> <p>Los resultados de dos ECA (19;43) con 130 recién nacidos sanos a término nacidos por cesárea muestran que aquellos que reciben CPP realizan una mejor primera toma que los que reciben cuidados habituales [(MD 1,37 en puntuación IBAT (IC95% 0,15 a 2,59)]. No obstante en un estudio (19) (n=34) no se encontraron diferencias significativas en relación a la tasa de lactancia materna exclusiva al alta entre los recién nacidos que realizaron CPP y los que no [RR 1 (IC95% 0,53 a 1,88)]. De modo similar, en otro ensayo (20)(n=50) tampoco se encontraron diferencias en relación a la tasa de lactancia materna al alta (cualquier tipo) entre los recién nacidos que recibieron CPP precoz y los que recibieron cuidados habituales (RR 1,46; IC95% de 0,94 a 2,26).</p>	<p>Calidad moderada</p> <p>Calidad alta</p> <p>Calidad moderada</p>
---	--

<p>Según los datos de un ECA (19) (n=34) la tasa de lactancia materna exclusiva a los 3 meses fue más alta en el grupo de recién nacidos que recibió CPP, aunque las diferencias no fueron significativas (RR 1,6; IC95% de 0,66 a 3,91). Por el contrario, la tasa de lactancia materna al primer-tercer mes (cualquier tipo) (19;20) (2 estudios, n=84) fue significativamente mayor en el grupo de recién nacidos que realizó CPP frente al que recibió cuidados habituales [RR 1,64 (IC95% 1,05 a 2,56)]. En conjunto, la duración de la lactancia materna (cualquier tipo) (19) (1 estudio, n=34) resultó ser significativamente más larga entre los recién nacidos que realizaron CPP (DM 15 días; IC95% de 9,81 a 39,81).</p> <p>Por otro lado, (43) (n=96) la mayoría de las madres mostraron satisfacción con el contacto piel con piel (no hay datos).</p>	<p>Calidad moderada</p> <p>Calidad alta</p> <p>Calidad alta</p> <p>Calidad baja</p>
--	---

ACTUALIZADO A FECHA DE: 31 de Octubre de 2016

5- De la evidencia a la recomendación (Tabla de EtR)

¿Es eficaz y seguro el contacto piel con piel inmediato e ininterrumpido postparto para el buen inicio de la lactancia materna?														
Población: Madres de recién nacidos sanos a término que amamantan y sus bebés Intervención: RN sanos y a término, parto vaginal y sus madres Comparación: Atención habitual Perspectiva: Clínica														
	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>			<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>								
BENEFICIOS Y RIESGOS DE LA OPCIÓN	<u>¿Cuál es la confianza global en la evidencia disponible sobre los efectos?</u>	No se incluyen estudios <table border="1" style="margin-left: 20px;"> <tr> <td>Muy baja</td> <td>Baja</td> <td>Moderada</td> <td>Alta</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td style="text-align: center;">X</td> <td></td> </tr> </table>			Muy baja	Baja	Moderada	Alta			X		Desenlaces	La realización del CPP inmediato tras el parto conlleva beneficios más allá de la LM, ya que influye en la adaptación del RN al medio, en el establecimiento del vínculo entre la madre y su hijo, la regulación de la temperatura corporal del RN y en menor llanto ((1)). Además un ECA ((45)) muestra que el CPP temprano tiene efecto en la relación madre-hijo. Así las madres que tuvieron contacto durante las primeras dos horas se mostraron más calmadas y menos tensas con sus hijos al realizar el agarre en la cuarta toma. Estos efectos positivos son extrapolables a los <u>RN nacidos por cesárea</u> .
		Muy baja	Baja	Moderada	Alta									
				X										
		Subgrupo: cesarea			1. Primera toma correcta									
		No se incluyen estudios <table border="1" style="margin-left: 20px;"> <tr> <td>Muy baja</td> <td>Baja</td> <td>Moderada</td> <td>Alta</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td style="text-align: center;">X</td> <td></td> </tr> </table>			Muy baja	Baja	Moderada	Alta			X		2. Tasa de LME al alta	
		Muy baja	Baja	Moderada	Alta									
				X										
					3. Duración de la LM									
					4. Tasa de LME a los 4 meses									
					5. Tasa de LM a los 1-3 meses									
			6. Peso del RN (48-72h.)											
			7. Complicaciones de las mamas											
			8. Satisfacción materna											
			9. Seguridad											

<p>¿Existe incertidumbre o variabilidad importante en cómo los pacientes valoran los desenlaces de interés?</p>	<table border="1"> <tr> <td>Incertidumbre/variabilidad importante</td> <td>Incertidumbre/variabilidad probablemente importante</td> <td>Incertidumbre/variabilidad probablemente no importante</td> <td>Incertidumbre/variabilidad no importante</td> <td>No se conocen desenlaces no deseados</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td>X</td> <td></td> </tr> </table> <p>Subgrupo: cesarea</p> <table border="1"> <tr> <td>Incertidumbre/variabilidad importante</td> <td>Incertidumbre/variabilidad probablemente importante</td> <td>Incertidumbre/variabilidad probablemente no importante</td> <td>Incertidumbre/variabilidad no importante</td> <td>No se conocen desenlaces no deseados</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td>X</td> <td></td> </tr> </table>	Incertidumbre/variabilidad importante	Incertidumbre/variabilidad probablemente importante	Incertidumbre/variabilidad probablemente no importante	Incertidumbre/variabilidad no importante	No se conocen desenlaces no deseados				X		Incertidumbre/variabilidad importante	Incertidumbre/variabilidad probablemente importante	Incertidumbre/variabilidad probablemente no importante	Incertidumbre/variabilidad no importante	No se conocen desenlaces no deseados				X		<p>*Beneficio modesto-importante/ poco beneficio/ incierto/ pocos riesgos o inconvenientes/ riesgos o inconvenientes modestos-importantes</p> <p>Subgrupo: cesarea</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Desenlaces</th> <th>Importancia relativa</th> <th>Certeza de la evidencia</th> <th>Tamaño del efecto*</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1. Primera toma correcta</td> <td>Crítica</td> <td>Moderada</td> <td>No hay beneficio</td> </tr> <tr> <td>2. Tasa de LME al alta</td> <td>Crítica</td> <td>Moderada</td> <td>No hay beneficio</td> </tr> <tr> <td>3. Duración de la LM</td> <td>Crítica</td> <td>Moderada</td> <td>Beneficio modesto-importante</td> </tr> <tr> <td>4. Tasa de LME a los 3 meses</td> <td>Importante</td> <td>Baja</td> <td>No hay beneficio</td> </tr> <tr> <td>5. Tasa de LM a los 1-3 meses</td> <td>Importante</td> <td>Moderada</td> <td>Beneficio modesto-importante</td> </tr> <tr> <td>6. Satisfacción materna</td> <td>Crítica</td> <td>Baja</td> <td>Beneficio modesto-importante</td> </tr> </tbody> </table> <p>Existe evidencia moderada de ECAs que indican que la realización del CPP es beneficiosa para el inicio y mantenimiento de la LM. Además el CPP es una práctica por lo general segura y que conlleva más beneficios que riesgos para el RN. Los datos de seguridad (variable importante y no crítica) provienen principalmente de estudios de series de casos y la evidencia es muy baja. En cuanto a la opinión de las madres, los</p>	Desenlaces	Importancia relativa	Certeza de la evidencia	Tamaño del efecto*	1. Primera toma correcta	Crítica	Moderada	No hay beneficio	2. Tasa de LME al alta	Crítica	Moderada	No hay beneficio	3. Duración de la LM	Crítica	Moderada	Beneficio modesto-importante	4. Tasa de LME a los 3 meses	Importante	Baja	No hay beneficio	5. Tasa de LM a los 1-3 meses	Importante	Moderada	Beneficio modesto-importante	6. Satisfacción materna	Crítica	Baja	Beneficio modesto-importante	<p>En relación a la seguridad, el GEG apunta que el postparto inmediato es un tiempo muy sensible de adaptación del RN al medio, y que es necesario supervisar a todos los RN, independientemente de que se realice o no CPP. Hasta hace poco tiempo, el RN era separado de la madre tras el parto y observado por parte de los profesionales. Promover y realizar el CPP no supone que se deba de vigilar al RN durante este tiempo.</p>
Incertidumbre/variabilidad importante	Incertidumbre/variabilidad probablemente importante	Incertidumbre/variabilidad probablemente no importante	Incertidumbre/variabilidad no importante	No se conocen desenlaces no deseados																																															
			X																																																
Incertidumbre/variabilidad importante	Incertidumbre/variabilidad probablemente importante	Incertidumbre/variabilidad probablemente no importante	Incertidumbre/variabilidad no importante	No se conocen desenlaces no deseados																																															
			X																																																
Desenlaces	Importancia relativa	Certeza de la evidencia	Tamaño del efecto*																																																
1. Primera toma correcta	Crítica	Moderada	No hay beneficio																																																
2. Tasa de LME al alta	Crítica	Moderada	No hay beneficio																																																
3. Duración de la LM	Crítica	Moderada	Beneficio modesto-importante																																																
4. Tasa de LME a los 3 meses	Importante	Baja	No hay beneficio																																																
5. Tasa de LM a los 1-3 meses	Importante	Moderada	Beneficio modesto-importante																																																
6. Satisfacción materna	Crítica	Baja	Beneficio modesto-importante																																																
<p>¿Los efectos deseados esperados son importantes?</p>	<table border="1"> <tr> <td>No</td> <td>Probablemente no</td> <td>Incierto</td> <td>Probablemente sí</td> <td>Sí</td> <td>Varia</td> </tr> <tr> <td></td> <td>X</td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </table> <p>Subgrupo: cesarea</p> <table border="1"> <tr> <td>No</td> <td>Probablemente no</td> <td>Incierto</td> <td>Probablemente sí</td> <td>Sí</td> <td>Varia</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td>X</td> <td></td> <td></td> </tr> </table>	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varia		X					No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varia				X																												
No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varia																																														
	X																																																		
No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varia																																														
			X																																																
<p>¿Los efectos no deseados esperados son pequeños?</p>	<table border="1"> <tr> <td>No</td> <td>Probablemente no</td> <td>Incierto</td> <td>Probablemente sí</td> <td>Sí</td> <td>Varia</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td>X</td> <td></td> <td></td> </tr> </table> <p>Subgrupo: cesarea</p> <table border="1"> <tr> <td>No</td> <td>Probablemente no</td> <td>Incierto</td> <td>Probablemente sí</td> <td>Sí</td> <td>Varia</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td>X</td> <td></td> <td></td> </tr> </table>	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varia				X			No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varia				X																												
No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varia																																														
			X																																																
No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varia																																														
			X																																																

GPC Lactancia Materna – pregunta 1. Contacto piel con piel

	<p>¿El balance entre los efectos deseados y no deseados favorece la opción?</p>	<table border="1"> <tr> <td>No</td> <td>Probablemente no</td> <td>Incierto</td> <td>Probablemente sí</td> <td>Sí</td> <td>Varía</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td>X</td> <td></td> </tr> </table> <p>Subgrupo: cesarea</p> <table border="1"> <tr> <td>No</td> <td>Probablemente no</td> <td>Incierto</td> <td>Probablemente sí</td> <td>Sí</td> <td>Varía</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td>X</td> <td></td> <td></td> </tr> </table>	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía					X		No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía				X			<p>estudios indican que las madres están más satisfechas con el CPP que con los cuidados habituales y además muestran su preferencia por este tipo de cuidado posparto en un futuro parto.</p> <p>Aunque la evidencia parece indicar que el CPP puede ser un factor de riesgo para la aparición de episodios aparentemente letales, esta evidencia es de calidad muy baja y proviene únicamente de estudios de series de casos. Los autores de todos los estudios coinciden en que los beneficios del CPP superan claramente los riesgos, y que por lo tanto se debe seguir implementando el CPP, teniendo en cuenta que es necesario supervisar al RN durante este tiempo.</p> <p>En cuanto a la práctica del <u>CPP tras el parto por cesárea</u>, la evidencia demuestra que es una opción factible y beneficiosa para aumentar la iniciación y duración de la LM. No se han encontrado riesgos adicionales en este subgrupo de mujeres.</p>	
No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía																							
				X																								
No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía																							
			X																									
<p>UTILIZACIÓN DE RECURSOS</p>	<p>¿Los recursos que se requieren son bajos?</p>	<table border="1"> <tr> <td>No</td> <td>Probablemente no</td> <td>Incierto</td> <td>Probablemente sí</td> <td>Sí</td> <td>Varía</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td>x</td> <td></td> </tr> </table> <p>Subgrupo: cesarea</p> <table border="1"> <tr> <td>No</td> <td>Probablemente no</td> <td>Incierto</td> <td>Probablemente sí</td> <td>Sí</td> <td>Varía</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td>X</td> <td></td> <td></td> </tr> </table>	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía					x		No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía				X				<p>El coste de esta práctica es muy bajo. Únicamente requiere supervisión por parte de los profesionales para comprobar que el RN está bien y dar instrucciones a los padres para que observen a su hijo durante este tiempo.</p>
No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía																							
				x																								
No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía																							
			X																									

GPC Lactancia Materna – pregunta 1. Contacto piel con piel

	<p>¿El coste incremental es pequeño en relación a los beneficios netos?</p>	<table border="1"> <tr> <td>No</td> <td>Probablemente no</td> <td>Incierto</td> <td>Probablemente sí</td> <td>Sí</td> <td>Varía</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td>x</td> <td></td> </tr> </table> <p>Subgrupo: cesarea</p> <table border="1"> <tr> <td>No</td> <td>Probablemente no</td> <td>Incierto</td> <td>Probablemente sí</td> <td>Sí</td> <td>Varía</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td>X</td> <td></td> <td></td> </tr> </table>	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía					x		No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía				X				
No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía																							
				x																								
No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía																							
			X																									
EQUIDAD	<p>¿Cuál sería el impacto en las desigualdades en salud?</p>	<table border="1"> <tr> <td>Aumentarian</td> <td>Probablemente aumentarían</td> <td>Incierto</td> <td>Probablemente reducirían</td> <td>Reducirían</td> <td>Varía</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td>X</td> <td></td> </tr> </table> <p>Subgrupo: cesarea</p> <table border="1"> <tr> <td>Aumentarian</td> <td>Probablemente aumentarían</td> <td>Incierto</td> <td>Probablemente reducirían</td> <td>Reducirían</td> <td>Varía</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td>X</td> <td></td> </tr> </table>	Aumentarian	Probablemente aumentarían	Incierto	Probablemente reducirían	Reducirían	Varía					X		Aumentarian	Probablemente aumentarían	Incierto	Probablemente reducirían	Reducirían	Varía					X		<p>En el caso concreto del parto por cesárea, la realización del CPP normaliza la experiencia del parto ((46)) además de facilitar el inicio de la LM. Esto es especialmente importante, ya que en general las tasas de LM son más bajas entre los RN que nacen por cesárea.</p>	<p>El GEG considera que la implementación de esta recomendación reduciría las inequidades en salud, ya que las madres y sus recién nacidos sanos tendrían la oportunidad de realizar el CPP de modo ininterrumpido.</p>
Aumentarian	Probablemente aumentarían	Incierto	Probablemente reducirían	Reducirían	Varía																							
				X																								
Aumentarian	Probablemente aumentarían	Incierto	Probablemente reducirían	Reducirían	Varía																							
				X																								

ACEPTABILIDAD	<p>¿Es la opción aceptable para los grupos de interés involucrados?</p>	<table border="1"> <tr> <td>No</td> <td>Probablemente no</td> <td>Incierto</td> <td>Probablemente si</td> <td>Si</td> <td>Varia</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td>X</td> <td></td> </tr> </table>	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente si	Si	Varia					X		<p>La evidencia encontrada indica que las madres se muestran más satisfechas cuando se les permite realizar CPP inmediato tras el parto, así como su preferencia por el mismo tipo de cuidado en un futuro parto. Además un estudio fenomenológico ((47)) realizado en Suecia y Noruega encuentra que el CPP inmediato tras el parto genera un sentimiento de naturalidad y bienestar en las madres. Las madres incluidas en el estudio lo viven como una prolongación natural, lógica e instintiva al embarazo y al parto. Las madres lo definen como una “experiencia única”.</p> <p>En el caso madres que han tenido un parto por cesárea, un estudio cualitativo ((46)) muestra resultados similares. Las madres describieron el CPP como un proceso natural que les permitió establecer un vínculo afectivo con su hijo, e incluso normalizar el parto. En particular, las madres que habían experimentado un parto previo por cesárea, describieron esta experiencia mucho más placentera respecto al parto anterior. Además humaniza la experiencia del parto, y lo asemeja más a un parto vaginal, lo cual es muy importante en madres que esperaban tener un parto vaginal y finalmente sufrieron una cesárea ((48;49)).</p> <p>En cuanto a la lactancia, las madres indicaron que su experiencia fue mejor y más fácil cuando se les permitió realizar CPP temprano, frente a partos por cesárea anteriores, en los que la lactancia se inició más tarde y hubo problemas de agarre (46).</p> <p>No obstante pueden existir reticencias por parte de los profesionales sanitarios. En un estudio cualitativo(49) llevado a cabo en Suecia, las matronas señalaban que las limitación de movimientos de la madre (algunas pueden tener afectada la parte superior del cuerpo por la anestesia) y el dolor pueden ser consideradas un obstáculo para realizar el CPP.</p>
		No	Probablemente no	Incierto	Probablemente si	Si	Varia								
				X											
<p>Subgrupo: cesarea</p> <table border="1"> <tr> <td>No</td> <td>Probablemente no</td> <td>Incierto</td> <td>Probablemente si</td> <td>Si</td> <td>Varia</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td>X</td> <td></td> </tr> </table>	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente si	Si	Varia					X				
No	Probablemente no	Incierto	Probablemente si	Si	Varia										
				X											

GPC Lactancia Materna – pregunta 1. Contacto piel con piel

FACTIBILIDAD	¿La implementación de la opción es factible?	No	Probablemente no	Incierto	Pobablemente sí	Sí	Varía	El contacto piel con piel durante las primeras dos horas tras el nacimiento es factible siempre que se supervise adecuadamente la adaptación del recién nacido con el fin de detectar cualquier problema que pueda surgir en el período de transición. se deberán realizar los ajustes necesarios en quirófano y reanimación que permitan la supervisión del recién nacido y dejar además el tórax y uno de los brazos de la madre libres para facilitar el contacto piel con piel.	El CPP temprano (primeras dos horas) es factible siempre y cuando exista un acompañante competente que supervise al RN.
						x			
		Subgrupo: cesarea							
		No	Probablemente no	Incierto	Pobablemente sí	Sí	Varía		
						X			

Balance de las consecuencias	Las consecuencias no deseadas superan claramente las consecuencias deseadas en la mayoría de los escenarios	Las consecuencias no deseadas probablemente superan las consecuencias deseadas en la mayoría de los escenarios	El balance entre las consecuencias deseadas y no deseadas está muy equilibrado o es incierto	Las consecuencias deseadas probablemente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los escenarios	Las consecuencias deseadas claramente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los escenarios
CPP parto vaginal					x
CPP cesarea				x	
Tipo de recomendación	Se recomienda no ofrecer la opción	Se sugiere no ofrecer la opción	Se sugiere ofrecer la opción	Se recomienda ofrecer la opción	
CPP parto vaginal				X	
CPP cesarea				X	

GPC Lactancia Materna – pregunta 1. Contacto piel con piel

<p><u>Recomendación</u> <u>(Texto)</u></p>	<p><u>Fuerte</u> Se recomienda realizar el contacto piel con piel inmediato e ininterrumpido tras el parto, colocando al recién nacido en decúbito prono, desnudo, con la cabeza ladeada sobre el abdomen y pecho desnudo de la madre durante los primeros 120 minutos tras el nacimiento. Se recomienda secar suavemente la cabeza y espalda del recién nacido, pero no sus manos. Para evitar la pérdida de calor se recomienda cubrirle con una manta precalentada y ponerle un gorro. El estado de la madre y del recién nacido deben ser supervisados durante ese tiempo por un acompañante correctamente informado o por un profesional sanitario.</p> <p><u>Fuerte</u> En recién nacidos por cesárea, se recomienda realizar el contacto piel con piel inmediato tras el parto siempre que la situación del recién nacido y la madre lo permita. Los cuidados que sean necesarios se pueden realizar con el recién nacido sobre el pecho de la madre.</p>
<p><u>Justificación</u></p>	<p>Dados los beneficios que se observan en la lactancia a corto y a largo plazo, y al hecho de que en general es una práctica segura se recomienda el contacto piel con piel inmediato tras el parto. Es necesario observar al recién nacido durante la adaptación a la vida extrauterina, para detectar los problemas que puedan en el periodo de transición.</p>

Consideraciones de subgrupos

Evidencia

Aunque existe poca evidencia que evalúe específicamente la práctica del CPP tras el parto por cesárea, los estudios coinciden en que es una práctica factible y que puede tener un efecto positivo en la duración de la LM.

En cuanto a la práctica del CPP tras el parto por cesárea, la evidencia demuestra que es una opción factible y beneficiosa para aumentar la iniciación y duración de la LM. No se han encontrado riesgos adicionales en este subgrupo de mujeres.

Equidad

En el caso concreto del parto por cesárea, la realización del CPP normaliza la experiencia del parto Moran-Peters, 2014 35 /id} además de facilitar el inicio de la LM. Esto es especialmente importante, ya que en general las tasas de LM son más bajas entre los RN que nacen por cesárea.

Aceptabilidad

En el caso de madres que han tenido un parto por cesárea, un estudio cualitativo(46) muestra resultados similares. Las madres describieron el CPP como un proceso natural que les permitió establecer un vínculo afectivo con su hijo, e incluso normalizar el parto. En particular, las madres que habían experimentado un parto previo por cesárea, describieron esta experiencia mucho más placentera respecto al parto anterior. Además humaniza la experiencia del parto, y lo asemeja más a un parto vaginal, lo cual es muy importante en madres que esperaban tener un parto vaginal y finalmente sufrieron una cesárea(48;49).

En cuanto a la lactancia, las madres indicaron que su experiencia fue mejor y más fácil cuando se les permitió realizar CPP temprano, frente a partos por cesárea anteriores, en los que la lactancia se inició más tarde y hubo problemas de agarre(46).

No obstante pueden existir reticencias por parte de los profesionales sanitarios. En un estudio cualitativo(49) llevado a cabo en Suecia, las matronas señalaban que la limitación de movimientos de la madre (algunas pueden tener afectada la parte superior del cuerpo por la anestesia) y el dolor pueden ser consideradas un obstáculo para realizar el CPP.

Factibilidad

Pese a que no es una práctica habitual, los ensayos encontrados demuestran que el CPP temprano (dentro de la primera hora tras el parto) es factible tras el parto por cesárea. Se deberán observar las mismas normas de seguridad que en las mencionadas en la realización del CPP tras el parto vaginal, es decir, que la madre esté acompañada por un adulto responsable.

Otras consideraciones

Los efectos positivos observados en los RN nacidos por parto vaginal son extrapolables a los niños nacidos sanos a término nacidos por cesárea.

Los exámenes rutinarios se pueden realizar mientras esta sobre el cuerpo de la madre, al igual que en el caso del parto vaginal.

Hoy en día la mayoría de las cesáreas se hacen en su mayoría con anestesia epidural (no general). Además con las nuevas técnicas quirúrgicas la recuperación es más rápida. De hecho se habla de la “cesárea” natural, para referirse a una cesárea que se asemeja a un parto vaginal, permitiendo a los padres tomar una parte más activa en el parto y evitando la separación de la madre y el RN.

Además en el CPP se suele colocar al RN en la parte de arriba del cuerpo de la madre, porque lo que no suele generar problemas, ya que la cicatriz está muy baja. Además el propio útero está aún muy elevado y actúa como de “cojín” para impedir que el niño se caiga.

<p><u>Consideraciones para la implementación</u></p>	<p>Las primeras horas tras el nacimiento son un momento crítico en la adaptación del recién nacido al medio extrauterino. Es necesario que durante este período, especialmente en las dos primeras horas, sea observado atentamente por un acompañante debidamente informado o por un profesional también debidamente formado. Por ello, se recomienda:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Asegurarse de que las madres tengan un acompañante durante todo el período del posparto inmediato. • Previamente al parto se debe explicar a la madre y a su acompañante (ver anexo 2 sobre la información para los acompañantes): <ul style="list-style-type: none"> ○ Cómo observar al recién nacido mientras está en contacto piel con piel ○ La importancia de estos primeros momentos ○ La conveniencia de dedicar ese tiempo en exclusiva al recién nacido. ○ Enseñar a la madre y a su acompañante la posición en la que la boca o la nariz del recién nacido no corren peligro de obstruirse durante el contacto piel con piel. ○ Explicar los signos de alarma y asegurarse de que son entendidos: cambios en la respiración, en el color de la piel o de los labios o alteraciones del tono muscular del bebé. ○ Indicar cómo avisar con urgencia a los profesionales responsables de su cuidado si se observan estos signos de alarma ○ Ayudar a la madre a adoptar, tras el parto, una posición semi-incorporada (15-65°) que facilite la permeabilidad de la vía aérea del recién nacido <p>Los profesionales responsables deben estar adecuadamente entrenados para observar sin interferir en la adaptación neonatal ni en el establecimiento del vínculo durante el periodo de contacto piel con piel.</p> <p>En caso de las cesáreas, hay que tener en cuenta que para poder iniciar el CPP intraquirófano, tanto enfermeras como anestelistas han de colaborar para favorecer que madre y recién nacido permanezcan juntos en las salas de reanimación postanestésica.</p>
<p><u>Monitorización y evaluación</u></p>	<p>-</p>
<p><u>Prioridades para la investigación</u></p>	<p>-</p>

7. ANEXOS

Anexo I. Estrategias de búsqueda

Anexo II. Valoración de la calidad de los estudios

Anexo III. Tablas de estudios individuales

Anexo IV. Forest plots

ANEXO I. ESTRATEGIAS DE BÚSQUEDA

Cochrane Library

Searched 14/10/2013

Updated search 14/10/2013 a xx/xx/xxxx

- #1 MeSH descriptor: [Kangaroo-Mother Care Method] explode all trees 16
- #2 "kangaroo-mother" and care and method 48
- #3 "kangaroo mother care method" 18
- #4 kangaroo and mother and care and method 63
- #5 "kangaroo mother care" 91
- #6 kangaroo and mother and care 132
- #7 "kangaroo care" 113
- #8 kangaroo and care 191
- #9 "kangaroo method" 10
- #10 Kangaroo and method 80
- #11 kangaroo and position 25
- #12 #1 or #2 or #3 or #4 or #5 or #6 or #7 or #8 or #9 or #10 or #11 197
- #13 "skin-to-skin" 232
- #14 "skin to skin" 232
- #15 "skin skin" 183
- #16 "skin-skin" 183
- #17 #13 or #14 or 15 #16 272
- #18 contact or touch 17925
- #19 MeSH descriptor: [Touch] explode all trees 564
- #20 #18 or #19 17925
- #21 #17 and #20 195
- #22 #12 or #21 101

CPP + Seguridad

- #1 MeSH descriptor: [Kangaroo-Mother Care Method] explode all trees 16
- #2 MeSH descriptor: [Sudden Infant Death] explode all trees 7
- #3 MeSH descriptor: [Death, Sudden] explode all trees 751
- #4 ("sudden infant death" or "sudden infant deaths") or (sudden and infant and (death or deaths)) 216
- #5 ("infant death" or "infant deaths") or (infant and (death or deaths)) 3148
- #6 MeSH descriptor: [Infantile Apparent Life-Threatening Event] explode all trees 1
- #7 "life-threatening event" or "life-threatening events" or "life threatening event" or "life threatening events" 156
- #8 "life-threatening episode" or "life-threatening episodes" or "life threatening episode" or "life threatening episodes" 8
- #9 (life and threatening) and (event or events or episode or episodes) 2105
- #10 ("neonatal sudden death" or "neonatal sudden deaths") or (neonatal and sudden and (deaths or death)) 121
- #11 #2 or #3 or #4 or #5 or #6 or #7 or #8 or #9 or #10 5745

#12	#11	5745
#13	kangaroo or "kangaroo mother" or "kangaroo-mother" or (kangaroo and mother)	205
#14	care or (method or methods) or position*	473482
#15	#13 and #14	198
#16	#1 or #15	198
#17	"skin to skin" or "skin-to-skin" or "skin skin" or "skin-skin"	415
#18	contact	16305
#19	#17 and #18	194
#20	#16 or #19	332
#21	#20 and #11	36

MEDLINE, via Pubmed

Searched 14/10/2013

Updated search 14/10/2013 a xx/xx/xxxx

((("Kangaroo-Mother Care Method"[Mesh]) OR ("kangaroo-mother"[All fields] AND "care"[All fields] AND "method"[All fields]) OR ("kangaroo-mother care method"[All fields]) OR ("kangaroo"[All fields] AND "mother"[All fields] AND "care"[All fields] AND "method"[All fields]) OR ("kangaroo mother care"[All fields]) OR ("kangaroo care"[All fields]) OR ("kangaroo"[All fields] AND "care"[All fields]) OR ("kangaroo"[All fields] AND ("method"[All fields] OR "methods"[All fields] OR "methods"[MeSH Terms])) OR ("kangaroo"[All fields] AND "position"[All fields])) OR (("skin-to-skin"[All fields] OR "skin to skin"[All fields] OR "skin-skin"[All fields] OR "skin skin"[All fields]) AND ("contact"[All fields] OR "touch"[All fields] OR "touch"[MeSH Terms]))

AND systematic[sb]

AND (((random OR randomized OR randomised) AND (control OR controlled OR clinical) AND (trial OR trials)) OR ("randomized controlled trial"[Publication Type] OR "randomized controlled trials as topic"[MeSH Terms]))

CPP + Seguridad

((("Kangaroo-Mother Care Method"[Mesh]) OR ("kangaroo-mother"[All fields] AND "care"[All fields] AND "method"[All fields]) OR ("kangaroo-mother care method"[All fields]) OR ("kangaroo"[All fields] AND "mother"[All fields] AND "care"[All fields] AND "method"[All fields]) OR ("kangaroo mother care"[All fields]) OR ("kangaroo care"[All fields]) OR ("kangaroo"[All fields] AND "care"[All fields]) OR ("kangaroo"[All fields] AND ("method"[All fields] OR "methods"[All fields] OR "methods"[MeSH Terms])) OR ("kangaroo"[All fields] AND "position"[All fields])) OR (("skin-to-skin"[All fields] OR "skin to skin"[All fields] OR "skin-skin"[All fields] OR "skin skin"[All fields]) AND ("contact"[All fields] OR "touch"[All fields] OR "touch"[MeSH Terms]))) AND (("sudden infant death"[MeSH Terms] OR ("sudden"[All Fields] AND "infant"[All Fields] AND ("death"[All Fields] OR "deaths"[All Fields])) OR "sudden infant death"[All Fields] OR "sudden infant deaths"[All Fields]) OR ("infantile apparent life-threatening event"[MeSH Terms] OR "infantile"[All Fields] AND "apparent"[All Fields] AND "life-threatening"[All Fields] AND ("event"[All Fields] OR "events"[All Fields]) OR "infantile apparent life-threatening event"[All Fields] OR "infantile apparent life-threatening events"[All Fields] OR ("infantile"[All Fields] AND "apparent"[All Fields] AND "life"[All Fields] AND "threatening"[All Fields] AND ("event"[All Fields] OR "events"[All Fields])) OR

"infantile apparent life threatening event"[All Fields] OR "infantile apparent life threatening events"[All Fields] OR "life threatening event"[All Fields] OR "life threatening events"[All Fields] OR ("life threatening episode"[All Fields] OR "life threatening episodes"[All Fields] OR "life-threatening episode"[All Fields] OR "life-threatening episodes"[All Fields] OR "life-threatening"[All Fields] AND ("episode"[All Fields] OR "episodes"[All Fields])) OR "life" AND "threatening"[All Fields] AND ("episode"[All Fields] OR "episodes"[All Fields])) OR (neonatal[All Fields] AND ("death, sudden"[MeSH Terms] OR ("death"[All Fields] OR "deaths"[All Fields]) AND "sudden"[All Fields]) OR "sudden death"[All Fields] OR "sudden deaths"[All Fields] OR ("sudden"[All Fields] AND ("death"[All Fields] OR "deaths"[All Fields]))) OR "neonatal sudden death"[All Fields] OR "neonatal sudden deaths"[All Fields] OR (death AND (infant[MeSH])))

EMBASE, via Ovid

Searched 14/10/2013

Updated search 14/10/2013 a xx/xx/xxxx

1 kangaroo care/

2 (kangaroo or kangaroo-mother or "kangaroo mother").mp. [mp=title, abstract, heading word, drug trade name, original title, device manufacturer, drug manufacturer, device trade name, keyword]

3 (care or method* or position*).mp. [mp=title, abstract, heading word, drug trade name, original title, device manufacturer, drug manufacturer, device trade name, keyword]

4 2 and 3

5 1 or 4

6 ("skin to skin" or "skin skin" or skin-to-skin or skin-skin).mp. [mp=title, abstract, heading word, drug trade name, original title, device manufacturer, drug manufacturer, device trade name, keyword]

7 (contact or touch*).mp. [mp=title, abstract, heading word, drug trade name, original title, device manufacturer, drug manufacturer, device trade name, keyword]

8 6 and 7

9 5 or 8

10 limit 9 to "systematic review"

11 controlled clinical trial/ or randomized controlled trial/

12 ((random or randomized or randomised) and (control or controlled or clinical) and (trial or trials)).mp. [mp=title, abstract, heading word, drug trade name, original title, device manufacturer, drug manufacturer, device trade name, keyword]

13 11 or 12

14 9 and 13

CPP + Seguridad

1 kangaroo care.ti,ab,kw. 278

2 kangaroo mother care.ti,ab,kw. 263

3 "kangaroo mother method*".ti,ab,kw. 21

4 "kangaroo mother care method*".ti,ab,kw. 15

5 kangaroo position.ti,ab,kw. 24

6 1 or 2 or 3 or 4 or 5 534

7	(skin-to-skin or "skin to skin" or skin-skin or "skin skin").ti,ab,kw.	5912
8	(contact or touch).ti,ab,kw.	302041
9	7 and 8	795
10	6 or 9	1215
11	sudden infant death.ti,ab,kw.	6578
12	life threatening event.ti,ab,kw.	1164
13	"life threatening episode".ti,ab,kw.	298
14	sudden death.ti,ab,kw.	27332
15	limit 14 to infant <to one year>	317
16	neonatal sudden death.ti,ab,kw.	10
17	death.ti,ab,kw.	700442
18	limit 17 to infant <to one year>	7789
19	11 or 12 or 13 or 15 or 16 or 18	14604
20	10 and 19	18

CINAHL, via EBSCOhost databases

Searched 14/10/2013

Updated search 14/10/2013 a xx/xx/xxxx

- S1 (MH "Kangaroo Care")
- S2 kangaroo OR "kangaroo mother" OR "kangaroo-mother" OR (kangaroo AND mother)
- S3 care OR (method OR methods) OR position*
- S4 S2 AND S3
- S5 S1 OR S4
- S6 "skin to skin" OR "skin-to-skin" OR "skin skin" OR "skin-skin"
- S7 contact
- S8 S6 AND S7
- S9 S5 OR S8
 - S10 (MH "Randomized Controlled Trials")
 - S11 (random OR randomized OR randomised) AND (control OR controlled OR clinical) AND (trial OR trials OR study OR studies)
 - S12 S10 OR S11
 - S13 S9 AND S12
 - S14 S9 AND S12 Limitadores - Fecha de publicación: 20110101-20131231

CPP + Seguridad

- S1 (MH "Kangaroo Care")
- S2 kangaroo OR "kangaroo mother" OR "kangaroo-mother" OR (kangaroo AND mother)
- S3 care OR (method OR methods) OR position*
- S4 S2 AND S3
- S5 S1 OR S4
- S6 "skin to skin" OR "skin-to-skin" OR "skin skin" OR "skin-skin"
- S7 contact

S8 S6 AND S7

S9 S5 OR S8

S10 (MH "Sudden Infant Death") OR (MH "Infant Death") OR (MH "Death, Sudden")

S11 ("sudden infant death" OR "sudden infant deaths") OR (sudden AND infant AND (death OR deaths))

S12 ("infant death" OR "infant deaths") OR (infant AND (death OR deaths))

S13 (death OR deaths) AND AG infant

S14 "life-threatening event" OR "life-threatening events" OR "life threatening event" OR "life threatening events"

S15 "life-threatening episode" OR "life-threatening episodes" OR "life threatening episode" OR "life threatening episodes"

S16 (life AND threatening) AND (event OR events OR episode OR episodes)

S17 ("neonatal sudden death" OR "neonatal sudden deaths") OR (neonatal AND sudden AND (deaths OR death))

S18 S10 OR S11 OR S12 OR S13 OR S14 OR S15 OR S16 OR S17

S19 S9 AND S18

ANEXO II. EVALUACIÓN DE LA CALIDAD DE LOS ESTUDIOS

1. Revisiones sistemáticas - AMSTAR

AMSTAR	Moore 2012	Lucchini-Raies 2012	Herlenius 2013
1. ¿Se brindó un diseño “a priori”? La pregunta de la investigación y los criterios de inclusión deberían establecerse antes de llevar a cabo la revisión	Si	No	Si
2. ¿Hubo duplicación en la selección de estudios y extracción de datos? Debería haber al menos dos personas independientes a cargo de la extracción de datos, y debería existir un procedimiento consensuado para los desacuerdos	Si	No responde	No responde
3. ¿Se realizó una búsqueda exhaustiva de literatura? Deberían consultarse al menos dos fuentes electrónicas. El informe debe incluir los años y las bases de datos utilizadas (por ej. Central, EMBASE y MEDLINE). Deben especificarse las palabras clave y/o los términos MESH y, de ser posible, debe proveerse la estrategia de búsqueda. Todas las búsquedas deberían ser complementadas con consultas a contenidos actuales, revisiones, libros de textos, registros especializados, o expertos en el campo particular de estudio, y mediante la revisión de las referencias en los estudios encontrados	Si	No	Si
4. ¿Se utilizó el estado de publicación (es decir, literatura gris) como criterio de inclusión? Los autores deberían especificar que buscaron informes sin tener en cuenta el tipo de publicación. Los autores deberían especificar si excluyeron o no algún informe (de la revisión sistemática), en función del estado de publicación, idioma, etc.	Si	No responde	No responde
5. ¿Se brindó una lista de estudios (incluidos y excluidos)? Debería proveerse una lista de estudios incluidos y excluidos	Si	No	No
6. ¿Se brindaron las características de los estudios incluidos? De manera adjunta tal como una tabla, deberían proveerse los datos de los estudios originales sobre los participantes, las intervenciones y los resultados. Deberían informarse los rangos de las características en todos los estudios analizados, por ej, la edad, la raza, el sexo, los datos socioeconómicos relevantes, el estado de enfermedad, la duración, la severidad, o cualquier otra enfermedad	Si	No	Si
7. ¿Se evaluó y documentó la calidad científica de los estudios incluidos? Deberían proveerse métodos “a priori” (por ej, para estudios de efectividad si el autor o los autores eligen incluir sólo estudios aleatorizados, de doble ciego, controlados con placebo, u ocultamiento de las asignaciones como criterios de inclusión). Para otros tipos de estudios, serán relevantes los ítems alternativos	Si	No	No
8. ¿Se utilizó de manera adecuada la calidad científica de los estudios incluidos al formular las conclusiones? El rigor metodológico y la calidad científica de los estudios deberían considerarse en el análisis y las conclusiones de la revisión, y plantearse explícitamente al formular las recomendaciones	Si	No responde	No
9. ¿Fueron adecuados los métodos utilizados para combinar los hallazgos de los estudios?	Si	No	No

Para los resultados conjuntos, debería hacerse una prueba para garantizar que los estudios pudieron combinarse y para evaluar sus homogeneidad (es decir, la prueba chi-cuadrado para la homogeneidad, I ²). Si existe heterogeneidad debería utilizarse un modelo de efectos aleatorios y/o debería considerarse lo adecuado de la combinación (es decir, ¿fue adecuado combinar los resultados?)		aplicable	aplicable
10. ¿Se valoró la probabilidad de sesgo de publicación? Una evaluación de sesgo de publicación debería incluir una combinación de ayudas gráficas (por ej. un gráfico en embudo – funnel plot – , otras pruebas disponibles) y/o pruebas estadísticas (por ej. prueba de regresión de Egger)	No aplicable	No	No
11. ¿Se planteó el conflicto de intereses? Deberían reconocerse claramente las fuentes posibles de apoyo tanto en la revisión sistemática como en los estudios incluidos	Si	No	Si

2. ECAs - Risk of bias - Cochrane

Riesgo de sesgo de los estudios incluidos en la Revisión Cochrane de Moore

Anderson 2003	+	+	+	+	+	?
Bergman 2004	+	+	?	+	?	?
Byrtova 2003	+	+	?	+	+	?
Carfoot 2004	+	?	?	?	?	+
Carfoot 2006	+	?	?	+	?	+
Carlsson 1978	?	?	?	?	?	?
Christianson 1992	?	?	?	+	?	?
Christianson 1996	?	?	?	?	?	?
Chwo 1999	+	+	+	?	?	?
Craig 1982	+	?	?	+	?	?
Curry 1992	?	?	?	?	?	?
De Chateau 1977	-	-	?	?	?	?
Fardig 1980	?	?	-	+	?	?
Ferber 2004	+	?	?	+	?	?
Gouchon 2010	+	+	?	+	+	-
Hales 1977	?	?	?	+	?	?
Huang 2006	+	?	?	+	?	?
Kasheer 2006	?	?	+	?	?	?
Kravitzadeh 2008	?	?	?	+	?	-
Mazurek 1999	?	?	?	+	?	?
McClellan 1980	?	-	?	?	?	?
Mizuno 2004	?	?	?	?	?	?
Moore 2006	+	+	?	+	?	+
Nolan 2009	+	+	?	?	+	-
Punthmarath 2001	+	+	?	?	?	+
Shiau 1997	+	+	-	+	?	?
Soose 1976a	?	?	?	?	?	?
Soose 1976b	?	?	?	?	?	?
Soosa 1976c	?	?	?	?	?	?
Svejala 1980	?	?	?	+	?	?
Syrett 1996	+	+	-	?	?	-
Thomson 1979	?	?	?	?	?	?
Valdya 2005	?	?	?	-	?	?
Villalón 1993	?	?	?	?	?	?
	Random sequence generation (selection bias)	Allocation concealment (selection bias)	Blinding (performance bias and detection bias)	Incomplete outcome data (attrition bias)	Selective reporting (reporting bias)	Other bias

Risk of bias summary: review authors' judgements about each risk of bias item for each included study. (Moore 2012)

Riesgo de sesgo de los ECAs incluidos en la actualización

GPC Lactancia Materna – pregunta 1. Contacto piel con piel

Referencia (Cita Abreviada)	Random sequence generation (selection bias)	Allocation concealment (selection bias)	Blinding (performance bias and detection bias) All outcomes	Incomplete outcome data (attrition bias) All outcomes	Selective reporting (reporting bias)	Other bias
Aghdas 2013 (Irán)	Bajo riesgo “The randomisation sequence was generated by the statistical adviser of the research programme using computerised research randomiser...”	Bajo riesgo “The sequence was concealed from the research assistants in sequentially numbered sealed opaque envelop. The envelops were opened after the mothers signed the consent forms.”	Bajo riesgo/ riesgo poco claro Los evaluadores son ciegos a la valoración de los resultados, pero por la propia naturaleza de la intervención no es posible el cegado.	Riesgo poco claro “114 eligible mothers according to inclusion and exclusion criteria were enrolled in this research programme. At the end of the study 92 mother–infant dyads were assessed” tasa del 80,70%	Riesgo poco claro/Bajo riesgo Si se incluyen todas las vv de interés pero los resultados no se presentan tabulados, por lo que no es posible reanalizarlos.	Poco riesgo
Girish 2012 (India)	Bajo riesgo “Allocation to one of two groups, control group and intervention groups was made by simple randomization.”	Riesgo poco claro No hay información	Bajo riesgo/ riesgo poco claro “outcome data were collected by a research assistant who was masked to group assignments”. No se habla de blinding the personal y participantes, pero obviamente no es posible. No obstante ambos grupos reciben apoyo para la lactancia.	Riesgo poco claro - Se incluyen 100 mujeres, 50 en cada grupo. No se indica si hay pérdidas al seguimiento. - La pérdida de peso es mayor en el grupo control pero no hay datos. - No todos los resultados se presentan tabulados., ni en %. Error entre datos en texto y tablas.	Riesgo poco claro Parece que se incluyen todos los outcomes pero hay resultados no tabulados.	Riesgo poco claro - No sabemos el nº de mujeres que rechazan participar en el estudio; - Existen algunas diferencias entre ambos grupos, aunque no sabemos si son o no significativas
Mahmood 2011 (Pakistan)	Riesgo poco claro No se indica	Bajo riesgo “During the second stage of labor, pre-mixed sealed envelopes with allocation cards were opened sequentially and mothers and research assistants were informed accordingly.”	Riesgo poco claro No se indica	Alto riesgo 11 y 12 mujeres del gr CPP y control respectivamente son excluidas posaleatorización por distintos motivos (justificados). Además hay 13 y 12 pérdidas al seguimiento respectivamente (se desconoce por qué)	Bajo riesgo All outcomes were listed under the aims of the study and numerical results are reported for all of them. Lo unico que no se especifica quien mide los outcomes y hay que tener en cuenta que no sabemos si es ciego o no a las condiciones del estudio.	Riesgo poco claro - Tamaño muestral inicial adecuado (91 y 92) , se calcula que se necesitan 72 en cada grupo. - no hay diferencias basales entre grupos excepto en experiencia previa de LM en mujeres multiparas

GPC Lactancia Materna – pregunta 1. Contacto piel con piel

Nahidi	No evaluable, abstract only.					
Thukral 2012	<p>Bajo riesgo <i>"We randomly allocated the enrolled infants to either the early-SSC group or to the conventional-care group (control group) at birth using computer-generated random sequence numbers".</i></p>	<p>Bajo riesgo <i>"Serially numbered, sealed and opaque envelopes were used to ensure allocation concealment."</i></p>	<p>Bajo riesgo/ riesgo poco claro <i>"Given the nature of the intervention, neither the investigators nor the treating team could be blinded to the study groups. The outcome assessment team responsible for measuring BF behavior was, however, blinded to the group allocation."</i> <i>No obstante ambos grupos reciben apoyo para la lactancia.</i></p>	<p>Riesgo poco claro <i>"41 infants were randomly allocated into early SSC and control groups (n = 20 and 21, respectively)... Four mothers who gave consent to participate in the study withdrew consent at the time of video recording.... Videos of 2 infants were of poor quality and were not included in the final análisis (n = 17 and 18, respectively)."</i></p>	<p>All outcomes were listed under the aims of the study and numerical results are reported for all of them. Riesgo según variables:</p> <p>Bajo riesgo Resto de variables, ya que se utilizan cuestionarios o medidas validadas.</p> <p>Riesgo poco claro Percepción materna, <i>autoreported, non-validated questionnaire although previously used in other study.</i></p>	<p>Riesgo poco claro - Tamaño muestral pequeño; - 45 de 128 mujeres rechazan participar; - no hay diferencias basales entre grupos; - el hecho de grabar en video puede conllevar una alteración del comportamiento de la madre</p>
Srivastava 2014	<p>Bajo riesgo <i>"Randomization was carried out using the block randomization method..."</i></p>	<p>Bajo riesgo <i>"A sealed envelope technique was used for randomization"</i></p>	<p>Riesgo poco claro</p>	<p>Riesgo poco claro Pérdida al seguimiento de 15 y 11 díadas en los grupos intervención y control respectivamente. No se indican las causas.</p>	<p>Bajo riesgo de sesgo Se utiliza el IBFAT para valorar la primera toma. Para la satisfacción una escala lickert.</p>	<p>Poco riesgo</p>

3. Series de casos

No se ha valorado la calidad individual de estos estudios. Se considera que dada su naturaleza todos ellos son de calidad muy baja.

ANEXO III. Tabla de estudios para la pregunta 1

Tabla de ECAs

Referencia	Estudio	Población	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados	Conclusiones	Comentarios
Agdas 2013 (Irán)	Diseño ECA Objetivo Evaluar el efecto del CPP temprano en la LM	N 92 (80.70%); n ccp 47; n control 45 Características Mujeres primíparas, entre 18-35 años, parto vaginal y con intención de amamantar	Intervención Los RN fueron colocados desnudos sobre el abdomen de la madre en posición prono, con un gorro en la cabeza y una manta precalentada durante al menos 2h. Comparación Los RN recibieron cuidados habituales (inyección vitamina K, peso, talla..) y posteriormente entregados a sus madres envueltos en una manta precalentada.	Éxito en la primera toma (IBFAT ≥10) 56,6% vs. 35,6%; p=0,02 Tiempo hasta primera toma 21,98±9,10 vs. 66,55±20,76; p<0,0001	El CPP temprano tiene un efecto positivo en el éxito en la primera toma del bebé.	(+) Cegamiento investigadores (-) importante pérdida al seguimiento Financiación No se indica. Conflicto de interés No se indica. Calidad Moderada
Girish 2013 (India)	Diseño ECA simple ciego Objetivo Determinar el impacto del agarre espontáneo en relación al inicio de la LM	N 100 (50 intervención, 50 control) Características Parto vaginal, sin complicaciones posparto que impidan CPP, RN 37 semanas,	Intervención El RN es colocado sobre vientre de la madre en CPP durante 1h inmediatamente tras el parto Comparación El RN recibe los cuidados según protocolo hospital: examen de rutina, inyección vitamina K y entregados a la madre 30" a 1h. después	Comportamiento del lactante 183 IBFAT >10 en día 0: 48 vs. 46 (n.s.) Problemas en las mamas 22% vs. 44%; p=0,0327 Pérdida de peso día 72h. Significativamente menor en grupo intervención (no hay cifras) (p=0,032) Utilización de suplementos 26% vs. 4%; p=0,003	El arrastre al pecho conlleva un beneficio positivo significativo en el inicio de la lactancia y la pérdida de peso del RN.	(+) aleatorización simple (-) mayoría resultados no tabulados Conflicto de interés No hay. Financiación No se indica. Calidad CALIDAD MEDIA
Mahmood 2011 (Pakistán)	Diseño ECA Objetivo Evaluar el efecto del CPP	N 183 (90,1%); n CPP 91, n control 92 Características Criterios inclusión	Intervención CPP: los RN se colocan desnudos sobre el abdomen de la madre después de ser secados, con un gorro y cubiertos con una manta precalentada. Contacto	Éxito de la primera toma (IBFAT >10) 58,8% vs. 32,5%; X ² 11,10 (p=0,001) Tiempo (min.) hasta 1ª toma (media) 40,62±10,56 vs. 101,88±67,94; p<0,001	El CPP tiene un efecto positivo y significativo en el éxito de la primera toma (26% más en el gr. CPP), y además el agarre se hace de modo	Ambos grupos reciben asistencia con la LM (+) calculo tamaño muestral (-) Alto nº de

GPC Lactancia Materna – pregunta 1. Contacto piel con piel

	temprano en la LM	Mujeres	<p>ininterrumpido hasta la primera toma y 45 minutos. Se finaliza CPP a los 120 minutos si no se realiza la primera toma.</p> <p>Comparación Cuidados habituales: los RN son trasladados a una cuna térmica con calentador radiante tras cortar el cordón, se limpian y se envuelven con mantas precalentadas y se trasladaban a la sala de postparto con las madres para su primera toma.</p>	<p>Satisfacción materna Muy satisfecha: 56% vs. 6,2% Satisfecha: 30,0% vs. 30,0% Algo satisfecha: 11,2% vs. 48,8% Insatisfecha: 2,5% vs. 15,0% Muy insatisfecha: 0% vs. 0% X^2 57,89; $p < 0,001$</p> <p>Preferencia materna Muy segura: 53,8% vs. 5,0%; $p < 0,001$ Segura: 31,2% vs. 17,5%; $p < 0,001$ Algo segura: 7,5% vs. 31,2%; $p < 0,001$ Casi seguro no: 7,5% vs. 36,2%; $p < 0,001$ Seguro que no: 0% vs. 10%; $p < 0,001$</p> <p>LME al mes (IBS) Exclusiva: 85,3% vs. 65,7%; $p < 0,025$ Parcial: 14,7% vs. 32,8%; $p < 0,025$ Comfort: 0% vs. 1,5%; $p < 0,025$</p>	<p>más temprano. Las mujeres del gr CPP muestran mayor satisfacción materna. La duración de la LM es más prolongada: LME al mes del 85,3% en comparación con el 65,7% en el gr. Control.</p>	<p>pérdidas al seguimiento (13 gr. CPP y 12 en control) (-) En mujeres multíparas dif. Significativas entre las que tienen experiencia con LM previa y las que no ($p = 0,04$).</p> <p>Conflicto de interés No se indica.</p> <p>Financiación No se indica.</p> <p>Calidad CALIDAD MEDIA</p>
Srivastava 2014	<p>Diseño ECA</p> <p>Objetivo Comparar el efecto del CPP frente a la no intervención en la LM y en la satisfacción materna</p>	<p>N 298 díadas madre-RN</p> <p>Características RN sanos a término, embarazos únicos</p>				
Nahidi 2011 (Irán)	<p>Diseño ECA</p> <p>Objetivo Evaluar la satisfacción materna con el CPP temprano</p>	<p>N 80 díadas</p> <p>Características ¿??</p>	<p>Intervención CPP temprano</p> <p>Comparación Cuidados habituales</p>	<p>Satisfacción materna -CPP muy satisfechas: 70% -CPP satisfechas: 20 -Control muy insatisfechas: 35% - Insatisfechas: 35% -Significativamente más mujeres del grupo CPP muestran su preferencia por el mismo trato en futuro parto</p>	<p>Las mujeres del grupo CPP están más satisfechas y muestran su preferencia por el mismo trato en el futuro.</p>	<p>(-) Solo disponemos del abstract, artículo en persa</p> <p>Conflicto de interés ¿??</p> <p>Financiación ¿??</p> <p>Calidad NO EVALUABLE</p>

GPC Lactancia Materna – pregunta 1. Contacto piel con piel

<p>Thukral 2012 (India)</p>	<p>Diseño ECA</p> <p>Objetivo Evaluar si el CPP temprano mejora la LM y la LME</p>	<p>N 41 (20 intervención, 21 control)</p> <p>Características RN apropiados para su edad gestacional. Se excluyen RN con malformaciones congénitas, de madres diabéticas o que requieran resucitación o admisión en UCIN. (42 excluidas)</p>	<p>Intervención CPP temprano: el RN es colocado sobre el pecho de la madre tras el parto durante 2h.</p> <p>Comparación Cuidados convencionales: el RN es colocado al lado de la madre pero sin CPP</p>	<p>Comportamiento del lactante, 36-48h. (alta hospitalaria) (BAT modificado) 50% vs. 52,4%; RR 0,9 (IC95% 0,6 a 1,7); p=0,89</p> <p>LME 48h. 95% vs. 38,1%; RR 2,5 (IC95% 1,6 a 4,3); p=0,001</p> <p>LME 6 semanas 90% vs. 28,6%; RR 3,2 (IC95% 1,6 a 6,3); p=0,001</p> <p>Peso RN, 48h. 2,714±220 vs. 2,574±275; dif. Medias 139 (IC95% -18 a 298); p=0,11</p>	<p>- El CPP temprano mejora las tasas de LME al alta hospitalaria, aunque no hay diferencias en el comportamiento del lactante (puntuación BAT modificado).</p> <p>- Los bebés del grupo CPP tienen mejores tasas a las 6 semanas.</p> <p>- Las mujeres del grupo CPP tienen mejor percepción de la LM (asociado a la satisfacción con la LM).</p>	<p>Todas las madres reciben apoyo y se fomenta el inicio de la LM</p> <p>(+) Utilizan grabaciones de video</p> <p>(+) Adecuada aleatorización</p> <p>(+) Cegamiento del equipo evaluador</p> <p>(-) Potencia limitada</p> <p>Conflicto de interés No hay.</p> <p>Financiación Indian Council of Medical Research</p> <p>Calidad CALIDAD MEDIA</p>
<p>Gouchon 2010</p>	<p>Diseño RCT</p>	<p>N 34 díadas madre-RN (17 en cada grupo)</p> <p>Características</p>	<p>Intervención CPP temprano que comienza durante la primera hora de vida, si no hay contraindicación médica</p> <p>Comparación</p>	<p>Tiempo hasta la primera toma (minutos) 22±8 vs. 43±67</p> <p>Primera toma correcta (IBAT) 9,2±3,8 vs. 8,2±3,2; ns</p> <p>LME alta 52,94% vs. 52,94%</p> <p>LME 3 meses 47,06% vs. 29,41%</p> <p>LM 3 meses 64,70% vs. 47,06%</p> <p>Duración LM (días) 63±38,8 vs. 48±34,9</p> <p>Satisfacción materna</p>	<p>El CPP temprano (primera hora tras el parto) es factible en RN nacidos por cesárea. Favorece el inicio temprano de la LM y su duración.</p>	<p>(+) análisis por intención de tratar</p> <p>(-) pérdidas al seguimiento, muestra pequeña, no sabemos si se ha hecho cegamiento o no</p> <p>Conflicto de interés No hay</p> <p>Financiación University of Western Sydney</p> <p>Calidad Ver risk of bias</p>
<p>Nolan 2009</p>	<p>Diseño</p>	<p>N</p>	<p>Intervención</p>	<p>Tiempo hasta la primera toma</p>	<p>El CPP tras un parto por</p>	<p>(+)</p>

GPC Lactancia Materna – pregunta 1. Contacto piel con piel

	RCT	50 díadas madre-RN (25 en cada grupo) Características	CPP temprano tras el parto (no se indica exactamente cuándo empieza), duración media 113(sd 16) minutos Control Cuidados habituales, normalmente separación de la madre y del RN	(minutos) 49±12 vs. 90±72; p=0,03 LM al alta 76% vs. 52% LM al mes 64% vs. 32% Satisfacción materna t(40)=-1,28; p>0,05	cesárea es factible y conlleva consecuencias positivas en la LM al alta y al mes.	(-) Muestra pequeña, estudio piloto Conflicto de interés No indicado Financiación No indicado Calidad Ver risk of bias
Beiranvand 2014	Diseño ECA Objetivo Determinar el efecto del CPP en la LM en RN sanos a término nacidos por cesárea	N 96 díadas madre-RN Características Madres 16-40 años, cesárea electiva, RN sano a término, EG 38-42 semanas	Intervención Los RN son colocados solo con el pañal sobre el pecho de la madre en posición prono al salir del quirófano Control Los RN son vestidos y entregados a la madre a la vuelta a la salida del quirófano *En ambos grupos los RN son envueltos en una manta precalentada al nacer y son llevados a la sala materno-infantil hasta la salida de la madre del quirófano	Primera toma correcta (IBAT) 8,76±3,63 vs. 7,25±3,5; p=0,048 Satisfacción materna La mayoría de las madres del grupo CPP se mostraron satisfechas con el cuidado recibido. No hay datos tabulados.	La realización del CPP es posible tras el parto por cesárea, y puede tener un efecto positivo sobre la LM	(+) (-) Conflicto de interés No hay Financiación No indicado Calidad Ver risk of bias

BAT: Breastfeeding Assessment Tool; **CPP:** contacto piel con piel; **IBS:** Index of Breastfeeding Status; **IBTAT:** Infant Breastfeeding Assessment Tool; **LM:** lactancia materna; **LME:** lactancia materna exclusiva; **RN:** recién nacido; **UCIN:** Unidad de Cuidados Intensivos Neonatal

2. Tabla de series de casos

Estudio	Tipo de estudio	Nº de casos/	Nº de nacimientos	Edad gestacional	Periodo de estudio	Desenlace - se recupera	Desenlace - con secuelas	Desenlace - muerte	Causa subyacente?	CPP posición prono?	Madre a solas?
Pejovic 2013	Serie de casos	26 (0,037‰)	69.364	>35	<24h.	16/19	3/19	-	3/26	15/26	13/26

GPC Lactancia Materna – pregunta 1. Contacto piel con piel

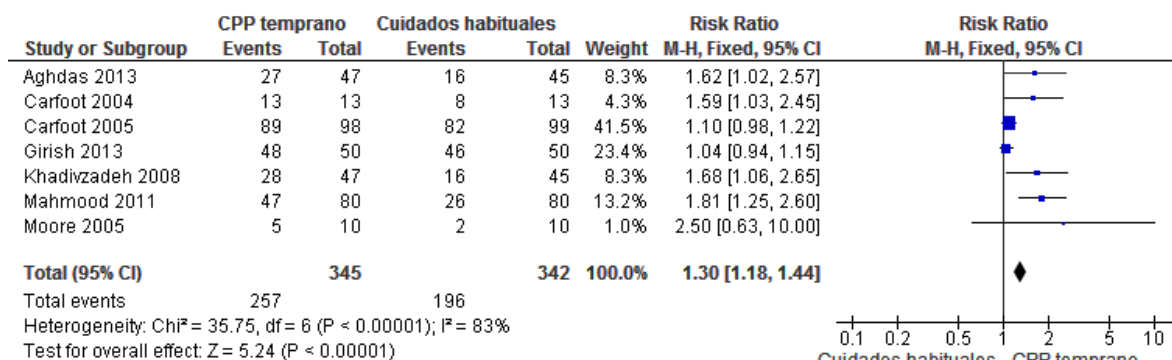
Becher 2012	Serie de casos	45 (0,052‰)	858.466	≥37	<12 h.	25/45	8/45	12/45	15/45	21/45	17/45
Leow 2011 *+	Serie de casos	30 (0,036‰)	828.648	≥35	<7 días	-	-	30/30	5/28	8/30	nd
Rodríguez-Alarcón 2011	Serie de casos	8 (0,74‰)	10.804	≥36	<2h.	5/8	2/8	1/8	0/8	8/8	8/8
Poets 2011	Serie de casos	17 (0,026‰)	665.126	≥37	<24 h.	4/17	6/17	7/17	nd	12/17	nd
Peters 2009*	Serie de casos	5 (0,040‰)	12.362	≥36	< 12 h	0/5	1/5	4/5	0/5	2/5	nd
Dageville 2008	Serie de casos	2 (0,032‰)	62.968	≥36	<2 h	1/2	1/2	0/2	0/2	2/2	2/2
TOTAL²		103 (0,061‰)	1.679.090	>35	<24h.	51/96	21/96	24/77	18/86	60/103	40/81

(1) se incluyen datos no incluidos previamente en Poets 2011; (2) se he eliminado datos de Leow 2011 debido a periodo de seguimiento de 7 días; (*) datos obtenidos de la revisión de Herlenius; (+) Solo se incluyen las muertes postnatales; (nd) no hay datos

ANEXO IV. FOREST PLOTS

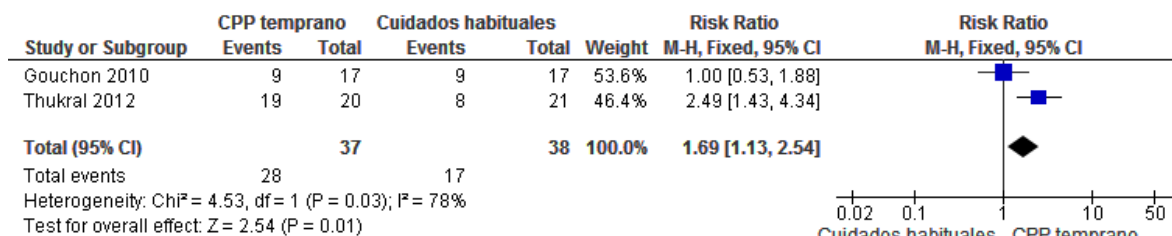
Comparación: CPP temprano vs. cuidados habituales

Desenlace: Éxito en la primera toma (puntuación IBFAT 10-12 o BAT 8-12)



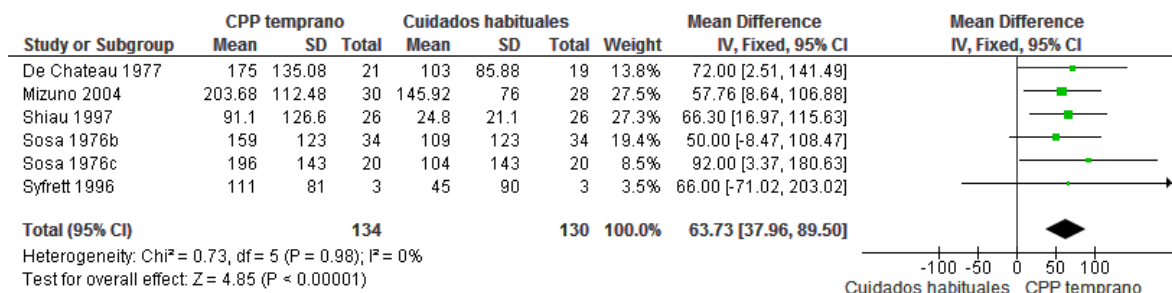
Comparación: CPP temprano vs. cuidados habituales

Desenlace: LME al alta

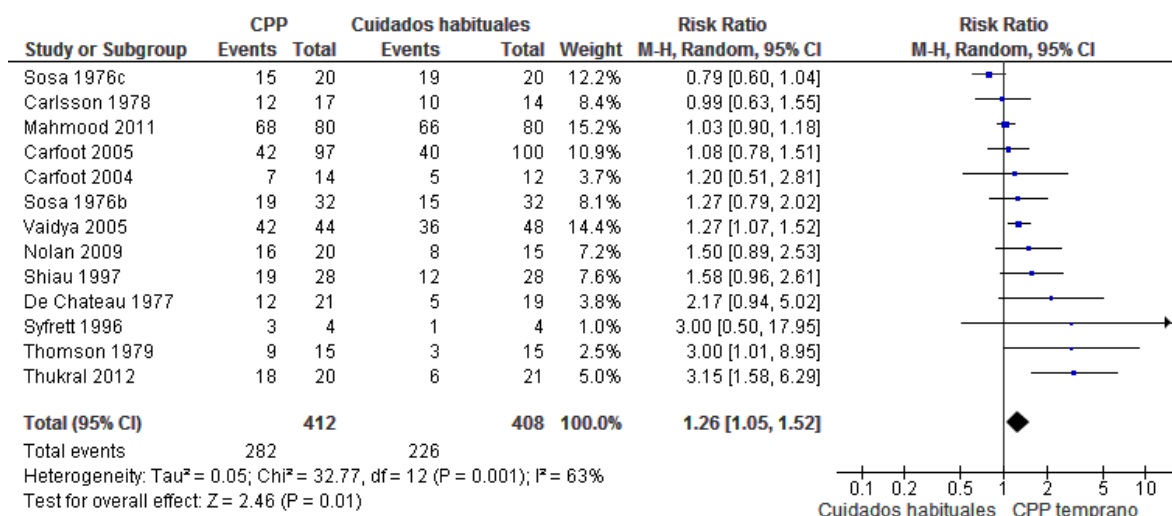


Comparación: CPP temprano vs. cuidados habituales

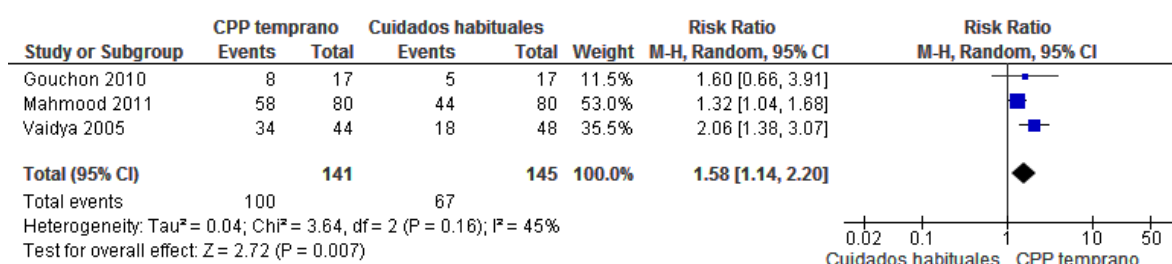
Desenlace: Duración de la LM



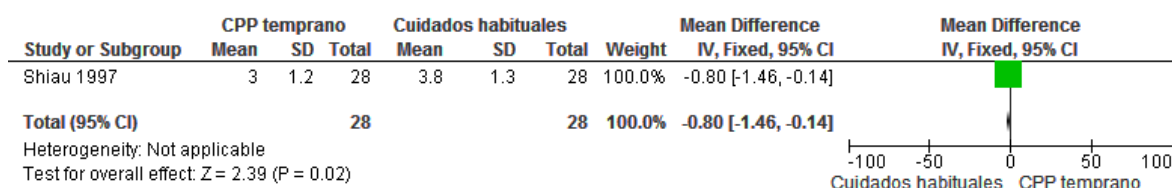
Comparación: CPP temprano vs. cuidados habituales
Desenlace: LM 3 meses



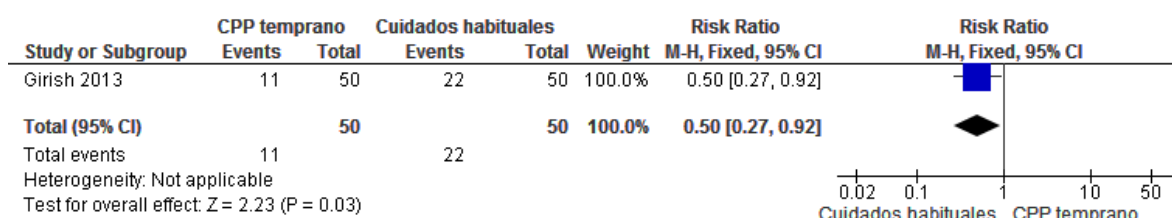
Comparación: CPP temprano vs. cuidados habituales
Desenlace: LME 3 meses



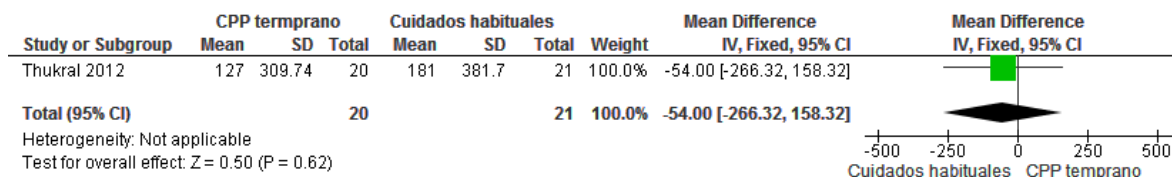
Comparación: CPP temprano vs. cuidados habituales
Desenlace: Problemas en las mamas (puntuación)



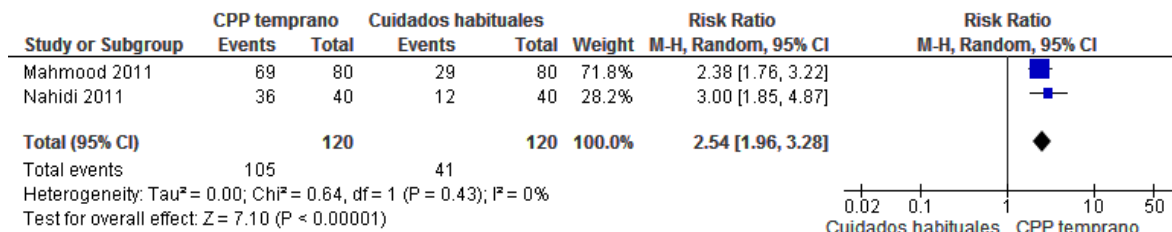
Comparación: CPP temprano vs. cuidados habituales
Desenlace: Problemas en las mamas (% de mujeres)



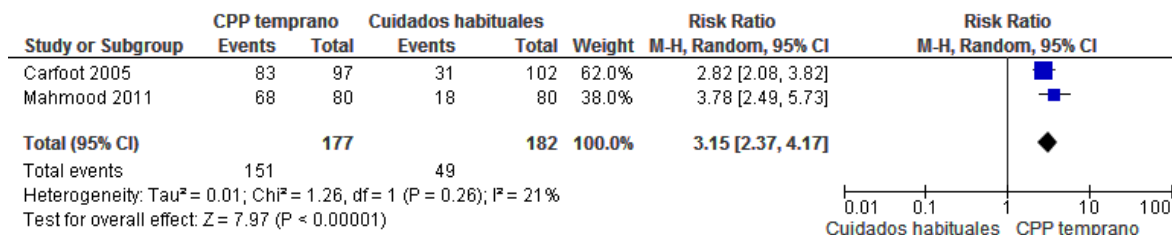
Comparación: CPP temprano vs. cuidados habituales
Desenlace: Peso del RN (48-72h) (variación peso respecto nacimiento)



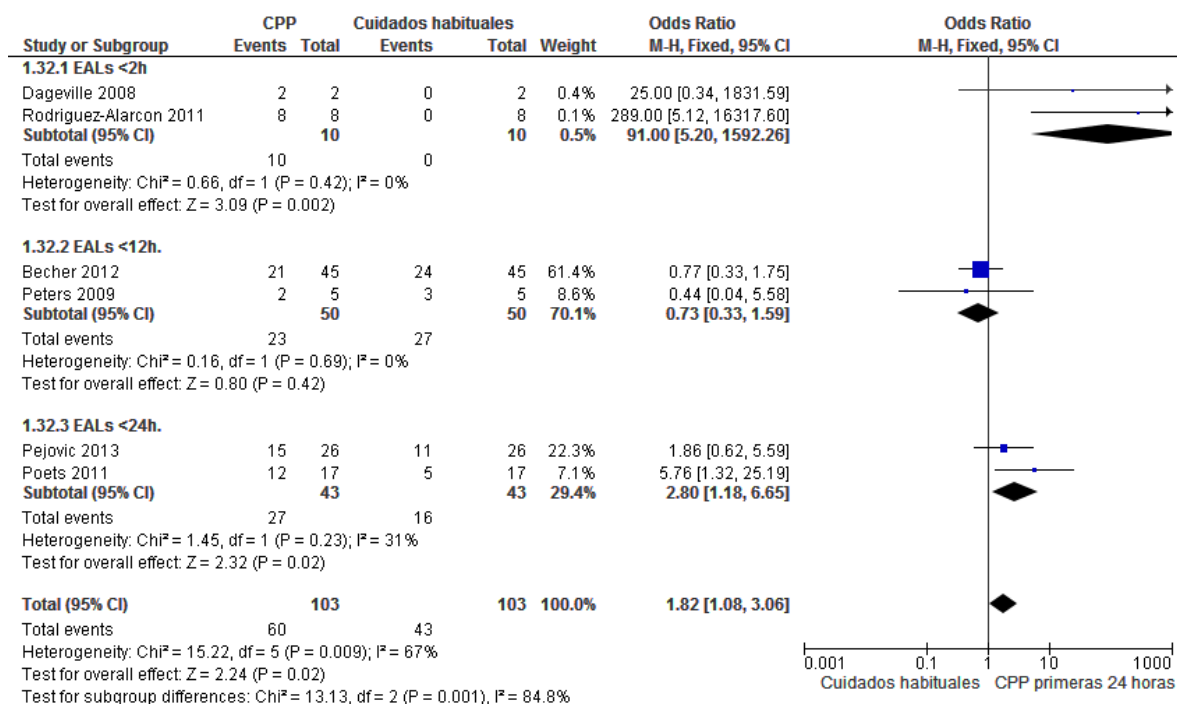
Comparación: CPP temprano vs. cuidados habituales
Desenlace: Satisfacción materna con el cuidado recibido



Comparación: CPP temprano vs. cuidados habituales
Desenlace: Preferencia mismo tratamiento en el futuro

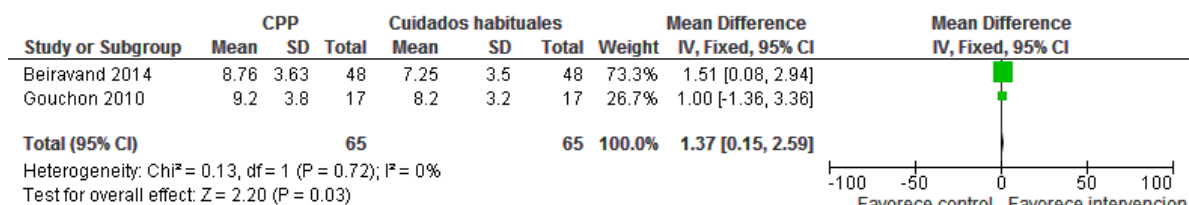


Comparación: CPP temprano vs. cuidados habituales
Desenlace: Seguridad

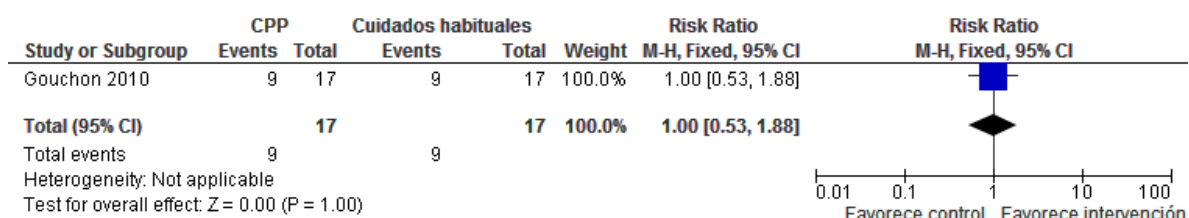


Subgrupo cesarea

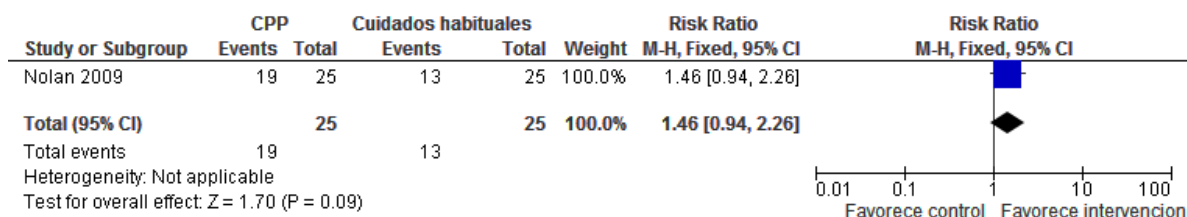
Comparación: CPP temprano tras parto por cesárea vs. cuidados habituales
Desenlace: primera toma correcta (puntuación IBAT)



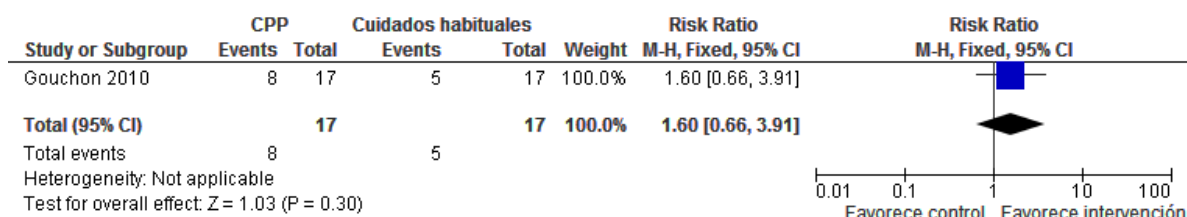
Comparación: CPP temprano tras parto por cesárea vs. cuidados habituales
Desenlace: LME al alta



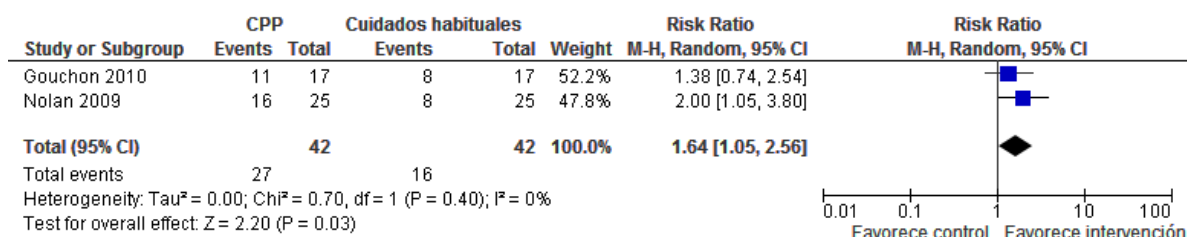
Comparación: CPP temprano tras parto por cesárea vs. cuidados habituales
Desenlace: LM al alta



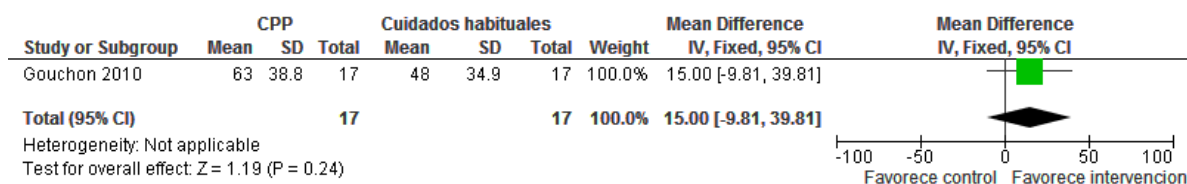
Comparación: CPP temprano tras parto por cesárea vs. cuidados habituales
Desenlace: LME a los 3 meses



Comparación: CPP temprano tras parto por cesárea vs. cuidados habituales
Desenlace: LM a los 1-3 meses



Comparación: CPP temprano tras parto por cesárea vs. cuidados habituales
Desenlace: duración de la LM (total días)



8. BIBLIOGRAFÍA

- (1) Moore ER, Anderson GC, Bergman N, Dowswell T. Early skin-to-skin contact for mothers and their healthy newborn infants. *Cochrane Database Syst Rev* 2012;5:CD003519.
- (2) Herlenius E, Kuhn P. Sudden unexpected postnatal collapse of newborn infants: a review of cases, definitions, risks, and preventive measures. *Transl Stroke Res* 2013 Apr;4(2):236-47.
- (3) NICE. Postnatal care up to 8 weeks after birth. Julio 2006 (actualizado en Febrero de 2015). Disponible en: <http://guidance.nice.org.uk/CG37>.
- (4) IHAN. Hospitales IHAN. Guía detallada para la aplicación paso por paso. Disponible en: https://www.ihan.es/docs/documentacion-acreditacion/hospitales/generales/00.Guia_detallada_hospital.pdf.
- (5) Anderson GC, Moore E, Hepworth J, Bergman N. Early skin-to-skin contact for mothers and their healthy newborn infants. *Cochrane Database Syst Rev* 2003;(2):CD003519.
- (6) Mikiel-Kostyra K, Mazur J, Boltruszko I. Effect of early skin-to-skin contact after delivery on duration of breastfeeding: a prospective cohort study. *Acta Paediatr* 2002;91(12):1301-6.
- (7) National Institute for Clinical Excellence (NICE). Recommendation for Guidance Executive Review of Clinical Guideline (CG37) - Postnatal care. 2012. Disponible en: <http://www.nice.org.uk/guidance/cg37/resources/cg37-postnatal-care-review-decision-march-20122>.
- (8) Moore ER, Anderson GC, Bergman N. Early skin-to-skin contact for mothers and their healthy newborn infants. *Cochrane Database Syst Rev* 2007;(3):CD003519.
- (9) Moore ER, Anderson GC. Randomized controlled trial of very early mother-infant skin-to-skin contact and breastfeeding status. *Journal of Midwifery & Women's Health* 2007 Apr 1;52(2):116-25.
- (10) Perinatal Services BC. Health Promotion Guideline. Breastfeeding Healthy Term Infants. 2013 Feb.
- (11) Matthiesen AS, Ransjo-Arvidson AB, Nissen E, Uvnas-Moberg K. Postpartum maternal oxytocin release by newborns: effects of infant hand massage and sucking. *Birth* 2001 Mar;28(1):13-9.
- (12) Bramson L, Lee JW, Moore E, Montgomery S, Neish C, Bahjri K, et al. Effect of early skin-to-skin mother--infant contact during the first 3 hours following birth on exclusive breastfeeding during the maternity hospital stay. *J Hum Lact* 2010 May;26(2):130-7.
- (13) Grupo de trabajo de la Guía de Práctica Clínica sobre atención al parto normal. Guía de Práctica Clínica sobre la atención al parto normal. Plan de Calidad para el Sistema Nacional de Salud del Ministerio de Sanidad y Política Social. Agencia de Evaluación de Tecnologías Sanitarias del País Vasco (OSTEBA). Agencia de Evaluación de Tecnologías Sanitarias de Galicia (Avalia-t). 2010. Guías de Práctica Clínica en el SNS: OSTEBA N° 2009/01 National Collaborating Centre for Women's and Children's Health. Intrapartum care: care of healthy women and their babies during childbirth. *Clinical Guideline* 2007. 2007.
- (14) National Collaborating Centre for Women's and Children's Health. Intrapartum care: care of healthy women and their babies during childbirth. *Clinical Guideline* 2007. 2007.

- (15) Mercer JS, Erickson-Owens DA, Graves B, Haley MM. Evidence-based practices for the fetal to newborn transition. *J Midwifery Womens Health* 2007 May;52(3):262-72.
- (16) Lucchini Raies C, Márquez Doren F, Uribe Torres C. Efectos del contacto piel con piel del recién nacido con su madre. *Index de Enfermería* 21, 209-213. 2012.
- (17) Feldman-Winter L, Goldsmith JP. Safe Sleep and Skin-to-Skin Care in the Neonatal Period for Healthy Term Newborns. *Pediatrics* 2016 Sep;138(3).
- (18) Stevens J, Schmied V, urns E, ahlen H. Immediate or early skin-to-skin contact after a Caesarean section: a review of the literature. *Maternal & child nutrition* 2014.
- (19) Gouchon S, Gregori D, Picotto A, Patrucco G, Nangeroni M, Di Giulio P. Skin-to-skin contact after cesarean delivery: an experimental study. *Nursing research* 2010;59(2):78-84.
- (20) Nolan A, Lawrence C. A pilot study of a nursing intervention protocol to minimize maternal-infant separation after cesarean birth. *Journal of Obstetric, Gynecologic, & Neonatal Nursing* 2009;38(4):430-42.
- (21) Sosa R, Kennell JH, Klaus M, Urrutia JJ. The effect of early mother-infant contact on breast feeding, infection and growth. *Ciba Found Symp* 1976;45:179-93.
- (22) Nahidi F, Ravari M, Akbarzade A. Effect of early skin- to- skin contact of mother and newborn on mother's satisfaction. *Journal of Nursing and Midwifery* 2010;20(71).
- (23) Mahmood I, Jamal M, Khan N. Effect of mother-infant early skin-to-skin contact on breastfeeding status: a randomized controlled trial. *J Coll Physicians Surg Pak* 2011 Oct;21(10):601-5.
- (24) Thukral A, Sankar MJ, Agarwal R, Gupta N, Deorari AK, Paul VK. Early skin-to-skin contact and breast-feeding behavior in term neonates: a randomized controlled trial. *Neonatology* 2012;102(2):114-9.
- (25) Aghdas K, Talat K, Sepideh B. Effect of immediate and continuous mother-infant skin-to-skin contact on breastfeeding self-efficacy of primiparous women: a randomised control trial. *Women Birth* 2014 Mar;27(1):37-40.
- (26) Girish M, Mujawar N, Gotmare P, Paul N, Punia S, Pandey P. Impact and feasibility of breast crawl in a tertiary care hospital. *J Perinatol* 2013 Apr;33(4):288-91.
- (27) Carfoot S, Williamson PR, Dickson R. The value of a pilot study in breast-feeding research. *Midwifery* 2004 Jun;20(2):188-93.
- (28) Carfoot S, Williamson P, Dickson R. A randomised controlled trial in the north of England examining the effects of skin-to-skin care on breast feeding. *Midwifery* 2005 Mar;21(1):71-9.
- (29) Khadivzadeh T , arimi A. The effects of post-birth mother-infant skin-to-skin contact on first breastfeeding. *International Journal of Nurse Midwifery Research* 2009;14(3):111-6.
- (30) De Chateau P., Wiberg B. Long-term effect on mother-infant behaviour of extra contact during the first hour post partum. I. First observations at 36 hours. *Acta Paediatr Scand* 1977 Mar;66(2):137-43.
- (31) Syfrett EB, Anderson GC. Very early kangaroo care beginning at birth for healthy preterm infants and mothers who choose to breastfeed: effect on outcome. A workshop on the Kangaroo-mother method for low birthweight infants. World Health Organisation; 1996 October; Trieste, Italy. 1996. 1996.

- (32) Shiau S-HH. Randomized controlled trial of kangaroo care with full term infants: effects on breastmilk maturation, breast engorgement, and breastfeeding status. International Breastfeeding Conference, Australia's Breastfeeding Association; 1997 October; Sydney, Australia. 1997. 1997.
- (33) Mizuno K, Mizuno NF, Shinohara TF, Noda M. Mother-infant skin-to-skin contact after delivery results in early recognition of own mother's milk odour. *Acta Paediatr* 2004 Dec 1;93(12):1640-5.
- (34) Carlsson SG, Fagerberg H, Horneman G, Hwang CP, Larsson K, Rodholm M, et al. Effects of amount of contact between mother and child on the mother's nursing behavior. *Dev Psychobiol* 1978 Mar;11(2):143-50.
- (35) Thomson ME, Hartsock TG, Larson C. The importance of immediate postnatal contact: its effect on breastfeeding. *Can Fam Physician* 1979 Nov;25:1374-8.
- (36) Vaidya K, Sharma A, Dhungel S. Effect of early mother-baby close contact over the duration of exclusive breastfeeding. *Nepal Med Coll J* 2005 Dec;7(2):138-40.
- (37) Dageville C, Pignol J, De SS. Very early neonatal apparent life-threatening events and sudden unexpected deaths: incidence and risk factors. *Acta Paediatr* 2008 Jul;97(7):866-9.
- (38) Peters C, Becher JC, Lyon AJ, Midgley PC. Who is blaming the baby? *Arch Dis Child Fetal Neonatal Ed* 2009 Sep;94(5):F377-F378.
- (39) Poets A, Urschitz MS, Steinfeldt R, Poets CF. Risk factors for early sudden deaths and severe apparent life-threatening events. *Arch Dis Child Fetal Neonatal Ed* 2012 Nov;97(6):F395-F397.
- (40) Rodriguez-Alarcon J, Melchor JC, Linares A, Aranguren G, Quintanilla M, Fernandez-Liebrez L, et al. Early neonatal sudden death or near death syndrome. An epidemiological study of 29 cases. *Acta Paediatr* 1994 Jul;83(7):704-8.
- (41) Becher JC, Bhushan SS, Lyon AJ. Unexpected collapse in apparently healthy newborns--a prospective national study of a missing cohort of neonatal deaths and near-death events. *Arch Dis Child Fetal Neonatal Ed* 2012 Jan;97(1):F30-F34.
- (42) Pejovic NJ, Herlenius E. Unexpected collapse of healthy newborn infants: risk factors, supervision and hypothermia treatment. *Acta Paediatr* 2013 Jul;102(7):680-8.
- (43) Beiranvand S, Valizadeh F, Hosseinabadi R, Pournia Y. The Effects of Skin-to-Skin Contact on Temperature and Breastfeeding Successfulness in Full-Term Newborns after Cesarean Delivery. *Int J Pediatr* 2014 Dec 25;2014:846486.
- (44) Burke-Aaronson AC. Skin-to-skin care and breastfeeding in the perioperative suite. *MCN Am J Matern Child Nurs* 2015 Mar;40(2):105-9.
- (45) Dumas L, Lepage M, Bystrova K, Matthiesen AS, Welles-Nyström B, Widström AM. Influence of Skin-to-Skin Contact and Rooming-In on Early Mother-Infant Interaction: A Randomized Controlled Trial. *Clinical Nursing Research* 2013 Aug 1;22(3):310-36.
- (46) Moran-Peters JA, Zauderer CR, Goldman S, Baierlein J, Smith AE. A Quality Improvement Project Focused on Women's Perceptions of Skin-to-Skin Contact After Cesarean Birth. *Nursing for women's health* 2014;18(4):294-303.
- (47) Dalbye R, Calais E, Berg M. Mothers' experiences of skin-to-skin care of healthy full-term newborns--a phenomenology study. *Sexual & Reproductive Healthcare* 2011;2(3):107-11.
- (48) Barbero P, Madamangalam AS, Shields A. Skin to Skin after cesarean birth. *Journal of Human Lactation* 2013;29(4):446-8.

- (49) Zwedberg S, Blomquist J, Sigerstad E. Midwives' experiences with mother-infant skin-to-skin contact after a caesarean section: "Fighting an uphill battle". *Midwifery* 2015;31(1):215-20.

PREGUNTAS CLÍNICAS N°2 y N°3

¿Cómo debería ser la primera toma del recién nacido?

1.Pregunta clínica en formato PICO

Comparación 1 (Pregunta 2): Inicio temprano (primera hora) vs. inicio tardío (después de la primera hora)

Tabla 1. Componentes de la pregunta clínica en formato PICO

Pacientes	RN sanos a término
Exposición	Primera toma en la primera hora (inicio temprano)
Comparación	Primera toma después de la primera hora (inicio tardío)
Desenlaces	<ul style="list-style-type: none"> -Primera toma correcta (crítica) -Tasa de LME al alta (crítica) -Inicio de la lactogénesis II (importante) -Duración de la lactancia materna (crítica) -Peso del bebé (48-72h.) (crítica) -Complicaciones de las mamas (crítica) -Uso de suplementos (crítica) -Satisfacción materna (con los cuidados recibidos) (crítica) -Tasa de LM a los 4 meses (importante) -Tasa de LME a los 4 meses (importante)
Tipo de estudio	GPC, RS, ECA y estudios observacionales

Comparación 2 (Pregunta 3): Agarre espontáneo vs. Agarre dirigido del RN al pecho

Tabla 2. Componentes de la pregunta clínica en formato PICO

Pacientes	RN sanos a término
Exposición	Agarre espontáneo
Comparación	Agarre dirigido del RN al pecho
Desenlaces	<ul style="list-style-type: none"> -Primera toma correcta (crítica) -Tasa de LME al alta (crítica) -Inicio de la lactogénesis II (importante) -Duración de la lactancia materna (crítica) -Peso del bebé (48-72h.) (crítica) -Complicaciones de las mamas (crítica) -Uso de suplementos (crítica) -Satisfacción materna (con los cuidados recibidos) (crítica) -Tasa de LM a los 4 meses (importante) -Tasa de LME a los 4 meses (importante)
Tipo de estudio	GPC, RS, ECA y estudios observacionales

2.Introducción

La preocupación por conseguir que la lactancia se inicie en la primera hora de vida, al considerarse una condición importante para su éxito hace que, en ocasiones, los profesionales coloquen al recién nacido directamente sobre el pezón y fuercen un agarre que debería ser espontáneo.

Sin embargo, aunque sí es conveniente que los recién nacidos succionen y estimulen el pecho cuanto antes, estudios recientes sugieren que el agarre espontáneo favorece un mejor acoplamiento de la boca al pecho.

Por todo ello, se pretende determinar la evidencia existente y cuál de las dos posturas, intervención activa frente a actitud expectante, es más recomendable.

3. Estrategia de elaboración de la pregunta

3.1. GPC

Tabla 3. GPC de base (seleccionadas con el AGREE)

Guía	Evidencia	Recomendación	Referencias	Comentarios
NICE 2006	<p>El momento en el que el bebé hace la primera toma no ha sido evaluado de forma explícita, aunque hay evidencia que sugiere que la primera toma temprana puede conllevar ventajas, incluyendo una mejor relación entre la madre y el bebé, y el mantenimiento de la temperatura del bebé (Dyson et al. 2006).</p> <p>El paso 4 de la Iniciativa IHAN recomienda que los profesionales deben 'ayudar a las madres a iniciar la lactancia materna inmediatamente después del nacimiento' (UNICEF 2006).</p> <p>Un ECA (Taylore et al. 1985) con 50 madres primíparas y sus bebés que evaluó el contacto físico temprano, incluyendo el CPP, encontró que el CPP por sí mismo no tuvo un efecto significativo sobre la duración de la lactancia. Sin embargo, cuando se produjo la succión durante el CPP temprano, primera toma dentro de los primeros 30-70 minutos, las mujeres tenían más probabilidades de mantener la lactancia materna a los 2 meses ($p < 0,001$) en comparación con aquellos que no succionaron.</p> <p>La mayoría de los bebés sanos a término mostrarán comportamientos pre-alimentarios dentro de la primera hora de vida. [Nivel 1++] (Anderson 2003, Jansson 1995, Righard and Alade 1990). La separación temprana de la madre y el bebé puede alterar los comportamientos pre-alimentarios. [Nivel 3+] (Jansson 1995).</p>	<p>El inicio de la lactancia materna debería hacerse tan pronto como sea posible después del nacimiento, idealmente dentro de 1 hora.</p> <p>Como parte de la atención postnatal en el hospital se debe facilitar un entorno adecuado para la LM. Esto incluye hacer las disposiciones necesarias para un alojamiento conjunto las 24 horas y CPP continuo cuando sea posible [A]</p> <p>Para un inicio exitoso de la lactancia se debe evitar la separación de la madre y del bebé en la primera hora para realizar procedimientos rutinarios como pesar, medir o bañar a menos que la madre lo solicite o esos cuidados sean necesarios para el cuidado del bebé. [C]</p>	<p>Anderson, G. C., Moore, E., Hepworth, J., & Bergman, N. 2003, "Early skin-to skin contact for mothers and their healthy newborn infants," in Cochrane Database of Systematic Reviews 2003 Issue 2, Chichester, John Wiley & Sons Ltd. (RS Cochrane)</p> <p>Dyson, Renfrew, McFadden, McCormick, Herbert and Thomas 2006, Effectiveness of public health interventions to promote the duration of breastfeeding: systematic review. London: National Institute for Health and Clinical Excellence.</p> <p>Jansson, U. M., Mustafa, T., Khan, M. A., Lindblad, B. S., & Widström, A. M. 1995, "The effects of medically-orientated labour ward routines on prefeeding behaviour and body temperature in newborn infants", Journal of Tropical</p>	

			<p>Pediatrics, vol. 41, no. 6, pp. 360-363. (estudio de cohortes)</p> <p>Righard, L. & Alade, M. O. 1990, "Effect of delivery room routines on success of first breast-feed", Lancet, vol. 336, no. 8723, pp. 1105-1107. (estudio de cohortes)</p> <p>Taylor, P. M., Maloni, J. A., Taylor, F. H., & Campbell, S. B. 1985, "Extra early mother-infant contact and duration of breast-feeding", Acta Paediatrica Scandinavica, vol. 316, no. Supp, pp. 15-22.</p> <p>UNICEF. Ten steps to successful breastfeeding. 2006 Available from URL:www.unicef.org/newsline/tensteps.htm</p>	
NICE UPDATE	NO			
BC 2013 BREASTFEEDING HEALTH TERM INFANTS	Facilitar el inicio a la LM para madre-hijo; mantenerlos juntos en CPP para permitir al bebé lamer, succionar y tocar el pezón con su mano (Matthiesen 2001). En la primera hora tras el nacimiento el reflejo de succión del bebé es generalmente intenso, los bebés están alerta y despiertos, y las madres experimentan una oleada de oxitocina que se asocia con la producción de leche, el aumento de las contracciones uterinas y la mejora del vínculo madre-hijo (Riordan 2010,		<p>Matthiesen A-S, Ransjö-Arvidson A-B, Nissen E & Uvnäs-Moberg K. (2001). Postpartum maternal oxytocin release by newborns: Effects of infant hand massage and sucking. Birth 28(1), 13-19. (estudio observacional)</p> <p>Riordan J & Wambach, K.</p>	

	<p>Matthiesen 2001).</p> <p>Asistir a la madre con la lactancia lo más pronto posible o dentro de 1 a 2 horas.</p> <p>Aspectos importantes relativos al parto por cesárea:</p> <ul style="list-style-type: none"> -Sigue las mismas recomendaciones que en el parto vaginal siempre que sea posible. -Si el CPP con la madre no es posible, colocar al RN en CPP con el padre o persona designada (Erlandsson 2007) -Animar a la madre a comenzar la lactancia tan pronto como sea posible. El parto por cesárea está asociada a un retraso en el inicio y al retraso en la lactogénesis (Dewey 2001, Evans 2003, Wittels 1997). -Superar las barreras que impiden el CPP y el inicio temprano de la lactancia en la sala de parto y de recuperación es muy importante para el éxito de la lactancia. 		<p>(2010). <i>Breastfeeding and human lactation</i> (4th Ed.). Boston: Jones and Bartlett Publishers.</p> <p>Erlandsson K, Dslina A, Fagerberg I, Christensson K. (2007). Skin-to-skin care with the father after Caesarean birth and its effect on newborn crying and prefeeding behavior. <i>Birth</i> 34(2),105-114.</p> <p>Dewey KG. (2001). Maternal and fetal stress are associated with impaired lactogenesis in humans. <i>The American Society for Nutritional Sciences Journal of Nutrition</i> 131, 3012S-3015S.</p> <p>Evans KC, Evans RG, Royal R, Esterman AJ, & James SL. (2003). Effect of caesarean section on breast milk transfer to the normal term newborn over the first week of life. <i>Archives of Diseases in Childhood. Fetal and Neonatal Edition</i> 88(5), F380- 382.</p> <p>Wittels, B et al. (1997). Post cesarean analgesia with both epidural morphine and intravenous patient-controlled analgesia;</p>
--	--	--	--

			Neurobehavioral outcomes among nursing neonates. Anesthesia & Analgesia 85(3), 600-6006.	
--	--	--	--	--

Tabla 4. Resumen de GPC del SNS

Guía	Evidencia	Recomendación	Referencias	Comentarios
GPC parto	NO			
GPC embarazo	NO			

Tabla 5. Resúmenes otras guías/ docs de referencia

Guía	Evidencia	Recomendación	Referencias	Comentarios
IHAN/ OMS 3 ES	<p>No existe evidencia en la investigación referida a la alimentación de un bebé de término sano que no amamanta. La mayoría de bebés que no amamantan no necesitan recibir alimento en la primera hora o dos después del parto.</p> <p>El Paso 4 de los Diez Pasos para una lactancia exitosa establece: Ayudar a las madres a iniciar la lactancia durante la media hora después del parto. Este paso se interpreta ahora como: Colocar a los bebés en CPP con sus madres inmediatamente después del parto por lo menos durante una hora y alentar a las madres a reconocer cuando sus bebés están listos para amamantar, ofreciendo su ayuda si fuera necesario.</p>	<p>Asegure el CPP precoz, ininterrumpido, sin prisas, entre la madre y su bebé sano sin envolver, empiece inmediatamente, aún antes de pinzar el cordón, o tan pronto como sea posible después del nacimiento. El CPP debe continuar por lo menos una hora después del nacimiento. Se recomienda un período más prolongado si el bebé no ha succionado en la primera hora después del nacimiento.</p>		<p>Existe cierta confusión entre el CPP temprano y el inicio de la LM.</p>

3.2. Revisiones sistemáticas

Se han encontrado dos revisiones sistemáticas en relación a la pregunta (1;2).

3.3. Resumen de GPC base y RS disponibles

Comparación 1.

Inicio en la primera hora frente a inicio tardío (después de la primera hora)

La guía NICE (3) concluye que aunque el momento en que el recién nacido recibe la primera toma no ha sido evaluado de modo explícito, sí parece existir evidencia que sugiere que el inicio temprano de la lactancia materna conlleva beneficios positivos en su duración. En línea con la recomendación de la IHAN del año 2006, NICE recomienda que lo más adecuado es que se inicie la lactancia en la primera hora de vida.

En concreto el paso cuatro de los Diez Pasos para una lactancia exitosa que se recoge en el documento de la IHAN (4) establece que hay que “ayudar a las madres a iniciar la lactancia durante la media hora después del parto”. Este paso se interpreta ahora como: “colocar a los recién nacidos en CPP con sus madres inmediatamente después del parto por lo menos durante una hora de modo ininterrumpido y alentar a las madres a reconocer cuando sus recién nacidos están listos para amamantar, ofreciendo su ayuda si fuera necesario”. El CPP debe de continuar por lo menos una hora después del nacimiento, aunque se recomienda un período más prolongado si el recién nacido no ha succionado en la primera hora tras el nacimiento.

Por otro lado, la guía del PSBC (5) recomienda facilitar el inicio de la lactancia materna manteniendo juntos a la madre y al recién nacido, y recoge evidencia de dos estudios (6;7) que concluyen que el reflejo de succión del recién nacido es generalmente intenso en la primera hora tras el parto. Recomienda además ayudar a la madre con la lactancia lo más pronto posible o dentro las primeras dos horas tras el parto.

En cuanto a los recién nacidos por cesárea, sugiere seguir las mismas recomendaciones que en el parto vaginal siempre que sea posible, e incluye un estudio (8) que sugiere que en caso de que el CPP con la madre no sea posible, se coloque al recién nacido en CPP con el padre o persona designada. Recomienda además animar a la madre a comenzar la lactancia tan pronto como sea posible, ya que el parto por cesárea está asociado con un retraso en el inicio de la lactancia materna y al retraso en la lactogénesis (9-11). Por lo tanto superar las barreras que impiden el CPP y el inicio temprano de la lactancia en la sala de parto y de recuperación es muy importante para el éxito de la lactancia.

Se han encontrado dos RS en relación al inicio de la primera toma que finalmente no se han incluido en la revisión. Por un lado la revisión de Debes (1) define inicio temprano a la realización de la primera toma en las primeras 24 horas tras el nacimiento. Además, no ofrece resultados en las variables de interés. Por otro, la revisión de Khan (2) si incluye dos estudios que evalúan el inicio de la lactancia materna en la primera hora de vida (12;13), pero solo evalúan el desenlace de mortalidad.

Comparación 2. Agarre espontáneo vs. agarre dirigido al pecho en la primera toma

La GPC NICE (3) recoge la evidencia de un ECA (14) que concluye que el CPP con agarre/ succión se asocia a una mayor duración de la lactancia materna.

Aunque la revisión Cochrane de Moore (15) destaca la importancia del agarre espontáneo no lo evalúa de modo explícito, por lo que no se ha incluido en la revisión.

3.4. Conclusión

Comparación 1. Inicio temprano (primera hora) vs. inicio tardío (después de la primera hora)

En base a la evidencia encontrada se decide hacer una actualización de la GPC de NICE (3).

	Adopción GPC/Revisión sistemática
x	Elaboración parcial
	Elaboración <i>de novo</i>

Comparación 2. Agarre espontáneo vs. agarre dirigido al pecho en la primera toma

	Adopción GPC/Revisión sistemática
	Elaboración parcial
x	Elaboración <i>de novo</i>

3.5. Diseño de la estrategia de búsqueda de estudios individuales

Comparación 1. Inicio temprano (primera hora) vs. inicio tardío (después de la primera hora)

Criterios de selección de estudios	ECAs o estudios observacionales en caso de no haber ECAs
Período de búsqueda	2005- enero 2015
Bases de datos	Cochrane Library, Medline (Pubmed), Embase(OVID), Cinahl (EBSCO)

Comparación 2. Agarre espontáneo vs. agarre dirigido al pecho en la primera toma

Criterios de selección de estudios	ECAs y estudios de cohortes o estudios observacionales en caso de no encontrar
Período de búsqueda	Hasta enero 2015
Bases de datos	Cochrane Library, Medline via Pubmed, Embase via OVID, Cinahl via EBSCO

Ver estrategias de búsqueda de estudios originales en el ANEXO I.

4- Resumen de la evidencia (Tablas de estudios individuales y valoración de calidad en el ANEXO X)

4.1. GRADE Evidence Profile

Comparación 1. Inicio temprano vs. Inicio tardío

1- Inicio temprano (Primeros 30 minutos) vs. Inicio tardío (Más de 30 minutos).

Evaluación de la calidad							Resumen de los resultados				Calidad	Importancia
Nº de estudios	Diseño	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Nº de pacientes		Magnitud del efecto			
							Primeros 30 min	Más de 30 min	Relativa (95% CI)	Absoluta por 1000		
LME 1 mes												
1 ¹	ECA	Serio ²	No serio	No serio	Serio ³	No	26/26 (100%)	20/20 (100%)	RR 1 (0,92 a 1,09)	0 menos por 1000 (de 80 menos a 90 más)	MODERADA	CRITICA
								100%		0 menos por 1000 (de 80 menos a 90 más)		
LME 4 meses												
1 ¹	ECA	Serio ²	No serio	No serio	Serio ³	No	9/26 (34.6%)	3/20 (15%)	RR 2,31 (0,72 a 7,43)	197 more per 1000 (de 42 menos a 965 más)	MODERADA	IMPORTANTE
								15%		197 más por 1000 (de 42 menos a 965 más)		
LM 1 mes												
1 ⁴	observacional	Serio ⁵	No serio	No serio	No serio	Otras ⁶	-	-	OR 1,47 (1,13 a 1,90)	No calculable	MUY BAJA	IMPORTANTE
LM 3 meses												
1 ⁴	Observacional	Serio ⁵	No serio	No serio	No serio	Otras ⁶	-	-	OR 1,47 (1,13 a 1,90)	No calculable	MUY BAJA	IMPORTANTE
								0%		No calculable		
Duración LM												
1 ¹	ECA	Serio ²	No serio	No serio	Serio ³	No	26	20	-	DM 0,75 más (de 0,27 menos a 1,77 más)	MODERADA	CRITICA

1 Limrattaron 2013; 2 No queda claro como se ha llevado a cabo el proceso de aleatorización y cegamiento; 3 Cruza la línea de no efecto, y puede haber tanto beneficio negativo como positivo; 4 Chien 2007; 5 estudio retrospectivo mediante encuesta; 6 No describe porque unos RN empiezan antes o después, no ajustan resultados por otros factores/ practicas. Además encuesta autoreporte con baja tasa de respuesta (53%). Muy pocas mujeres empiezan LM en los primeros 30 minutos; 7 Cruza la línea de no efecto, y puede haber tanto efecto negativo como positivo

2- Inicio temprano (Primeros 60 minutos) vs Inicio tardío (Más de 60 minutos)

Evaluación de la calidad							Resumen de los resultados				Calidad	Importancia
Nº de estudios	Diseño	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Nº de pacientes		Magnitud del efecto			
							Primeros 60 min	Más de 60 min	Relativa (95% CI)	Absoluta por 1000		
LME al alta												
1 ¹	observacional	Serio ²	No seria	Seria ³	No seria	Otras ⁴	34/63 (54%)	217/630 (34,4%)	RR 1,57 (1,22 a 2,02)	196 más por 1000 (de 76 más a 351 más)	MUY BAJA	CRITICA
								34,4%		196 más por 1000 (de 76 más a 351 más)		
LME 1 mes												
2 ⁵	observacional	Serio ²	Seria ⁶	Serio ⁷	Seria ⁸	Otras ⁹	407/677 (60,1%)	428/728 (58,8%)	RR 1,02 (0,94 a 1,12)	12 más por 1000 (de 35 menos a 71 más)	MUY BAJA	CRITICA
								51,2%		10 más por 1000 (de 31 menos a 61 más)		
LM 6 semanas												
1 ¹⁰	observacional	Serio ²	No seria	No seria	No seria	Otras ¹¹	1013/1137 (89,1%)	620/770 (80,5%)	RR 1.11 (1,06 to 1,15)	89 más por 1000 (de 48 más a 121 más)	MUY BAJA	IMPORTANTE
								80,5%		89 más por 1000 (de 48 más a 121 más)		
LME 2 meses												
1 ¹²	observacional	Serio ²	No seria	No seria	No seria	Otras ¹³	1181/1534 (77%)	370/561 (66%)	RR 1,17 (1,09 a 1,25)	112 más por 1000 (de 59 más a 165 más)	MUY BAJA	IMPORTANTE
								66%		112 más por 1000 (de 59 más a 165 más)		
Duración LME												
1 ¹⁴	observacional	No evaluable	No evaluable	No evaluable	No evaluable	No evaluable	734	1014	-	DM 0,17 más (0,18 menos a 0,52 más)	NO EVALUABLE ¹⁵	CRITICA

¹Tang 2013; ² Limitaciones inherentes al diseño del estudio; ³ definición de RN sano no equivalente a la de nuestra guía; ⁴ no se ajustan los resultados por otros factores, el inicio temprano de la LM es muy bajo (menos del 10%) y un elevado % de RN recibe suplementos. No se describe por qué unos RN empiezan antes la LM; ⁵ Di Frisco 2011, Vieira 2007; ⁶ el estudio más pequeño muestra resultados significativos, mientras que el estudio con más participantes no encuentra diferencias; ⁷ La evidencia de un estudio es indirecta, ya que los datos son para tasas de LM a las 2-4 semanas; ⁸ cruza la línea de no efecto; ⁹ No describe por qué unos niños hacen la 1ª toma antes y si hay otras variables a tener en cuenta, no hace regresión paso a paso; ¹⁰ DiGirolamo 2008; ¹¹ No se explica porque a unas madres se les aplicó el paso 4 y a otras no, y si hay diferencias entre ambos grupos, es una encuesta, autoreporte; ¹² Murray 2007; ¹³ No queda claro porque unos niños empiezan durante la 1ª hora y otros más tarde, no hace regresión paso a paso, encuesta auto-reporte; ¹⁴ Zahed 2012; ¹⁵ No se puede evaluar la calidad del estudio ya que solamente se dispone del abstract.

3- Inicio temprano (primeros 120 minutos) vs inicio tardío (>120 minutos)

Evaluación de la calidad							Resumen de los resultados				Calidad	Importancia
Nº de estudios	Diseño	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Nº de pacientes		Magnitud del efecto			
							Primero s 60 min	Más de 60 min	Relativa (95% CI)	Absoluta por 1000		
LME al alta												
1 ¹	observacional	Muy serio ²	No seria	No seria	Seria ³	Otras ⁴	148/334 (44,3%)	41/94 (43,6%)	RR 1,02 (0,78 a 1,32)	9 más por 1000 (de 96 menos a 140 más)	MUY BAJA	CRITICA
								43,6%		9 más por 1000 (de 96 menos a 140 más)		

¹ Noomsen-Rivers 2011; ² estudio transversal mediante encuesta; ³ Cruza la línea de no efecto, y puede haber tanto efecto negativo como positivo; ⁴ El objetivo no es evaluar específicamente si hacer la primera toma antes o después de las dos primeras horas influye, es un factor más. No se ajustan resultados por otros factores.

Comparación 2. Agarre espontáneo vs. Agarre dirigido del bebé al pecho en la primera toma

Evaluación de la calidad							Nº de pacientes		Magnitud del efecto		Calidad	Importancia
Nº de estudios	Diseño	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Grupo intervención	Grupo control	Relativa (IC95%)	Absoluta por 1000		
							Primera toma correcta (IBTAT >10)					
2 ¹	ECAs	Serio ²	Serio ³	No serio	No serio	Poco probable	95/130 (73,1%)	72/130 (55,4%)	RR 1,32 (1,12 a 1,56)	177 más por 1000 (de 66 a 310 más)	⊕⊕⊕⊕ BAJA	CRITICA
								62,3%		199 más por 1000 (de 75 a 349 más)		
Primera toma correcta (agarre correcto)												
1 ⁴	Observacional	Muy serio ⁵	No serio	No serio	Serio ⁶	Poco probable	24/38 (63,2%)	7/34 (20,6%)	RR 3,07 (1,52 a 6,2)	426 más por 1000 (de 107 a 1000 más)	⊕⊕⊕⊕ MUY BAJA	CRITICA
								20,6%		426 más por 1000 (de 107 a 1000 más)		

¹ Mahmood 2011, Girish 2013;

² ECAs de calidad moderada y baja, importantes riesgos de selección

³ Diferentes resultados según estudios. Inconsistencia e imprecisión, pero se baja la calidad solo por uno de ellos.

⁴ Righard & Alade 1990

⁵ Limitaciones propias del diseño

⁶ Ver IC

GPC Lactancia Materna – Preguntas 2 y 3. Primera toma del recién nacido

Lactancia materna al mes												
1 ⁷	ECA	Serio	No serio	No serio	No serio	Poco probable	68/80 (85%)	66/80 (82,5%)	RR 1,03 (0,90 a 1,18)	25 más por mil (de 83 menos a 148 más)	⊕⊕⊕⊕ MODERADA	IMPORTANTE
								82,5%		25 más por mil (de 83 menos a 148 más)		
Lactancia materna exclusiva al mes												
1 ⁸	ECA	Serio	No serio	No serio	No serio	Poco probable	58/80 (72,5%)	44/80 (55%)	RR 1,32 (1,04 a 1,68)	176 más por 1000 (de 22 a 374 más)	⊕⊕⊕⊕ MODERADA	CRITICA
								55%		176 más por 1000 (de 22 a 374 más)		
Problemas en las mamas (% de mujeres)												
1 ⁹	ECA	Serio ¹⁰	No serio	No serio	No serio	Se desconoce cómo se mide la variable	11/50 (22%)	22/50 (44%)	RR 0,5 (0,27 a 0,92)	220 menos por 1000 (de 35 a 321 menos)	⊕⊕⊕⊕ BAJA	CRITICA
								44%		220 menos por 1000 (de 35 a 321 menos)		
Satisfacción materna (con el cuidado recibido)												
1 ¹¹	ECA	No serio	No serio	No serio	No serio	Poco probable	69/80 (86.3%)	29/80 (36.3%)	RR 2,38 (1,76 a 3,22)	500 más por 1000 (de 275 a 805 más)	⊕⊕⊕⊕ MODERADA	CRITICA
								36.3%		501 más por 1000 (de 276 a 806 más)		
Preferencia por el mismo cuidado en futuro parto												
1 ¹²	ECA	No serio	No serio	No serio	No serio	Poco probable	68/80 (85%)	18/80 (22.5%)	RR 3,78 (2,49 a 5,73)	625 más por 1000 (de 325 a 1000 más)	⊕⊕⊕⊕ MODERADA	CRITICA
								22.5%		625 más por 1000 (de 325 a 1000 más)		

⁷ Mahmood 2011

⁸ Mahmood 2011

⁹ Girish 2013

¹⁰ Calidad ECA baja, ver risk of bias

¹¹ Mahmood 2011

¹² Mahmood 2011

4.2. Resumen de la evidencia

<p>Comparación 1. Inicio temprano versus inicio tardío de la primera toma</p> <p>Un ECA (16) y un estudio observacional (17)) comparan los resultados en lactancia entre los RN que inician la LM en la <u>primera media hora tras el parto</u> y los que no. Los resultados del ECA (16) (n=50) muestran que no existen diferencias significativas en las tasas de LME al mes [RR 1 (IC95% 0,92 a 1,09)], en las tasas de LME a los 4 meses [RR 2,31 (IC95% 0,72 a 7,43)] ni en la duración de la LM global [DM 0,75 (IC95% -0,27 a 1,77)] entre ambos grupos.</p> <p>Por el contrario, los resultados del estudio observacional (17)) (n=2.064) si encuentran diferencias en las tasas de LM al mes [OR 1,47 (IC95% 1,13 a 1,90)], y en las tasas de LM a los 3 meses [OR 1,57 (IC95% 01,21 a 2,05)].</p> <p>Siete estudios observacionales (18-24) comparaban los resultados en lactancia entre los RN que iniciaron la primera toma en la <u>primera hora tras el parto</u> y los que no.</p> <p>Los resultados de un estudio (23) (n=581) apuntan que la incidencia de problemas de agarre o succión en la primera toma es menor en los RN que hicieron la primera toma en la primera hora frente a los que la hicieron a las 1-2 horas tras el parto [razón de tasas 2,39 (IC95% 1,54 a 3,70)]; a las 2-4 horas tras el parto [razón de tasas 3,75 (IC95% 2,38 a 5,92)] y a los que la realizaron transcurridas más de 4 horas tras el parto [razón de tasas 5,59 (IC95% 3,27 a 9,72)].</p> <p>En relación a la tasa de LME al alta, 1 estudio (24) (n=695) encontró que el inicio temprano de la LM, durante la primera hora de vida, estaba asociado con mayores tasas de LME al alta [RR 1,57 (IC95% 1,22 a 2,02)]. Igualmente otro estudio (20) (n=1.907) también encontró diferencias en la tasa de lactancia materna a las seis semanas entre los que hacen la primera toma en la primera hora y las que no (paso 4 de la IHAN) [RR 1,1 (IC95% 1,06 a 1,15)]. Las diferencias son significativas incluso cuando se ajusta por otros factores o la aplicación de otros pasos de la estrategia IHAN (aOR 0,71 (IC95% 0,53 a 0,95). Además otro estudio (18) (n=4.544) también encontró que el inicio de la LM en la primera hora de vida estaba asociado con mayores tasas de LME a los 2 meses [RR 1,17 (IC95% 1,09 a 1,25)].</p> <p>Por el contrario, dos estudios (19;21) (n=1.422) no encontraron diferencias en cuanto a la tasa de LME al mes [RR 1,02 (IC95% 0,94 a 1,12)]. De modo similar otro estudio (22) (n=1.689) tampoco encontró diferencias en relación a la duración de la LM global [DM 0,17 (IC95% -0,18 a 0,52)].</p> <p>Un estudio observacional (25) (n=428) evaluaba el retraso en el inicio de la lactogénesis II entre los RN que iniciaban la lactancia en las <u>primeras dos tras el parto</u> y lo que no, y no encontró diferencias significativas entre ambos grupos [RR 1,02 (IC95% 0,78 a 1,32)].</p> <p>Comparación 2. Agarre espontáneo versus agarre dirigido al pecho en la primera toma</p>	<p>Calidad moderada para los tres</p> <p>Calidad muy baja para los dos</p> <p>Calidad muy baja</p> <p>Calidad muy baja para los dos</p> <p>Calidad muy baja para los dos</p> <p>Calidad muy baja</p>
---	--

<p>En la búsqueda de estudios individuales se identificaron dos ECA (26;27) y dos estudios observacionales (28;29) que evaluaban de modo específico el posible beneficio del agarre espontáneo durante el CPP precoz en la lactancia materna.</p>	
<p>En un estudio observacional (28) los recién nacidos que permanecieron en CPP precoz con la madre durante al menos una hora, o hasta que se finalizó la primera toma, mostraron una mejor técnica de agarre que aquellos que solo estuvieron en CPP durante los primeros 15 a 20 minutos y que posteriormente fueron separados para realizar cuidados rutinarios (24 de 38 en el grupo CPP y 7 de 34 en el grupo que recibe cuidados rutinarios). Para el estudio se definió como agarre correcto si el bebé tenía la boca abierta, la lengua debajo de la areola y extraía la leche del pecho con succiones efectivas.</p>	<p>Calidad muy baja</p>
<p>En un ECA (27) (n=100) la pérdida de peso a las 72 horas tras el nacimiento fue significativamente menor en el grupo intervención (p=0,032) (datos insuficientes para incluirlo en la tabla GRADE).</p>	<p>Calidad baja</p>
<p>En cuanto a la duración de la lactancia materna, los datos de un ECA (26) (n=160) no muestran diferencias significativas en la tasa de lactancia materna al mes [RR 1,03 (IC95% 0,90 a 1,18)], aunque los datos de ese mismo estudio (26) si encuentra diferencias en la tasa de lactancia materna exclusiva al mes (RR 1,32; IC95% de 1,04 a 1,68).</p>	<p>Calidad muy baja Calidad moderada</p>
<p>En relación a la ocurrencia de problemas en las mamas, los datos de un ECA (27) (n=100) mostraron que el número de mujeres que manifestó tener problemas fue un 50% menor en el grupo en el que las madres realizaron CPP con agarre espontáneo [RR 0,50 (IC95% 0,27 a 0,92)]. Además las madres que realizaron CPP con arrastre al pecho mostraron mayor satisfacción materna (1 ECA, n=160) (26) que las del grupo control [RR 2,38 (IC95% 1,76 a 3,22], así como su preferencia por el mismo tipo de cuidados en un futuro parto [RR 3,78 (IC95% 2,49 a 5,73)]. Igualmente, en un estudio observacional (29) (n=651) el 87,2% de las madres que realizaron cuidados canguro con sus recién nacidos sanos a término manifestaron estar contentas con el tipo de cuidados recibidos durante el posparto.</p>	<p>Calidad baja</p> <p>Calidad moderada para los dos</p>

ACTUALIZADO A FECHA DE: 31 de Octubre de 2016

5. De la evidencia a la recomendación (Tabla de EtR)

¿Cómo debería ser la primera toma del recién nacido?

Población: Madres de recién nacidos sanos a término que amamantan y sus recién nacidos
Perspectiva: Clínica

- C1. Inicio temprano vs. inicio tardío de la primera toma
 C2. Agarre espontáneo vs. agarre dirigido del RN al pecho en la primera toma

COMPARACION 1. INICIO TEMPRANO VS INICIO TARDIO DE LA PRIMERA TOMA

<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>																																														
<p>¿Cuál es la confianza global en la evidencia disponible sobre los efectos?</p>	<table border="1"> <tr> <td>No se incluyen estudios</td> <td>Muy baja</td> <td>Baja</td> <td>Moderada</td> <td>Alta</td> </tr> <tr> <td></td> <td>X</td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </table>	No se incluyen estudios	Muy baja	Baja	Moderada	Alta		X				<p>Resumen de los resultados cuantitativos C1. Inicio temprano vs. inicio tardío</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Desenlaces</th> <th>Importancia relativa</th> <th>Certeza de la evidencia**</th> <th>Tamaño del efecto</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Primer agarre correcto</td> <td>Crítica</td> <td>Muy baja</td> <td>Beneficio moderado-alto</td> </tr> <tr> <td>Inicio de la lactogénesis II</td> <td>Crítica</td> <td>Baja</td> <td>No hay beneficio</td> </tr> <tr> <td>Tasa de LME al alta</td> <td>Crítica</td> <td>Muy baja</td> <td>Beneficio moderado/alto</td> </tr> <tr> <td>Duración de la LM</td> <td>Crítica</td> <td>Moderada</td> <td>No hay beneficio</td> </tr> <tr> <td>Tasa de LME al mes</td> <td>Crítica</td> <td>Moderada</td> <td>No hay beneficio</td> </tr> <tr> <td>Tasa de LME a los 2 meses</td> <td>Importante</td> <td>Muy baja</td> <td>Poco beneficio</td> </tr> <tr> <td>Tasa de LME a los 4 meses</td> <td>Importante</td> <td>Baja</td> <td>No hay diferencias</td> </tr> <tr> <td>Tasa de LM al mes</td> <td>Importante</td> <td>Muy baja</td> <td>Poco beneficio</td> </tr> </tbody> </table> <p>*Alta/ moderada/ baja/ muy baja **Beneficio modesto-importante/ poco beneficio/ incierto/ pocos riesgos o inconvenientes/ riesgos o inconvenientes modestos-importantes</p> <p>Los resultados no son concluyentes en relación a la importancia del inicio temprano de la LM (durante las primeras dos horas de vida). Solo se ha encontrado evidencia de un ECA que no encuentra diferencias</p>	Desenlaces	Importancia relativa	Certeza de la evidencia**	Tamaño del efecto	Primer agarre correcto	Crítica	Muy baja	Beneficio moderado-alto	Inicio de la lactogénesis II	Crítica	Baja	No hay beneficio	Tasa de LME al alta	Crítica	Muy baja	Beneficio moderado/alto	Duración de la LM	Crítica	Moderada	No hay beneficio	Tasa de LME al mes	Crítica	Moderada	No hay beneficio	Tasa de LME a los 2 meses	Importante	Muy baja	Poco beneficio	Tasa de LME a los 4 meses	Importante	Baja	No hay diferencias	Tasa de LM al mes	Importante	Muy baja	Poco beneficio	<p>La OMS recomienda el inicio temprano de la LM (durante la primera hora de vida) para todos los lactantes.</p>
No se incluyen estudios	Muy baja	Baja	Moderada	Alta																																													
	X																																																
Desenlaces	Importancia relativa	Certeza de la evidencia**	Tamaño del efecto																																														
Primer agarre correcto	Crítica	Muy baja	Beneficio moderado-alto																																														
Inicio de la lactogénesis II	Crítica	Baja	No hay beneficio																																														
Tasa de LME al alta	Crítica	Muy baja	Beneficio moderado/alto																																														
Duración de la LM	Crítica	Moderada	No hay beneficio																																														
Tasa de LME al mes	Crítica	Moderada	No hay beneficio																																														
Tasa de LME a los 2 meses	Importante	Muy baja	Poco beneficio																																														
Tasa de LME a los 4 meses	Importante	Baja	No hay diferencias																																														
Tasa de LM al mes	Importante	Muy baja	Poco beneficio																																														

			<p>significativas entre los RN que realizan la primera toma en la primera hora de vida y los que no en cuanto a las tasas de LME al mes y a los 4 meses.</p> <p>Sin embargo, algunos estudios observacionales de baja calidad encuentran que los RN que inician la LM de modo temprano, tienen mayores tasas de LME al alta hospitalaria, así como a los dos meses. En general estos estudios son de baja calidad y no controlan de modo adecuado por otras prácticas hospitalarias.</p>												
<p>¿Existe incertidumbre o variabilidad importante en cómo los pacientes valoran los desenlaces de interés?</p>	<table border="1"> <tr> <td>Incertidumbre/ variabilidad importante</td> <td>Incertidumbre/ variabilidad probable</td> <td>Incertidumbre/ variabilidad probable</td> <td>Incertidumbre/ variabilidad no importante</td> <td>No se conocen desenlaces no deseados</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td>X</td> <td></td> <td></td> </tr> </table>	Incertidumbre/ variabilidad importante	Incertidumbre/ variabilidad probable	Incertidumbre/ variabilidad probable	Incertidumbre/ variabilidad no importante	No se conocen desenlaces no deseados			X						
Incertidumbre/ variabilidad importante	Incertidumbre/ variabilidad probable	Incertidumbre/ variabilidad probable	Incertidumbre/ variabilidad no importante	No se conocen desenlaces no deseados											
		X													
<p>¿Los efectos deseados esperados son importantes?</p>	<table border="1"> <tr> <td>No</td> <td>Probablemente no</td> <td>Incierto</td> <td>Probablemente sí</td> <td>Sí</td> <td>Varia</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td>X</td> <td></td> <td></td> </tr> </table>	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varia				X			<p>La literatura es escasa y de baja calidad. No obstante la evidencia de estudios observacionales parece indicar que existen posibles efectos beneficiosos a favor del inicio temprano de la LM (durante las dos primeras horas de vida).</p>	<p>El GEG considera que aunque la evidencia es escasa y de baja calidad, el hecho de que en esta práctica conlleve un impacto positivo en la lactancia, aunque pueda ser pequeño, justifican su implementación en la práctica clínica.</p> <p>En última instancia cualquier aumento en la duración de la lactancia es positivo, ya que prolongar la lactancia materna es beneficioso para la salud del RN.</p>
No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varia										
			X												
<p>¿Los efectos no deseados esperados son pequeños?</p>	<table border="1"> <tr> <td>No</td> <td>Probablemente no</td> <td>Incierto</td> <td>Probablemente sí</td> <td>Sí</td> <td>Varia</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td>X</td> <td></td> <td></td> </tr> </table>	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varia				X			<p>No se han encontrado riesgos en la literatura.</p>	<p>El GEG considera que implementar estas prácticas no conlleva riesgos.</p>
No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varia										
			X												
<p>¿El balance entre los efectos deseados y no deseados favorece la opción?</p>	<table border="1"> <tr> <td>No</td> <td>Probablemente no</td> <td>Incierto</td> <td>Probablemente sí</td> <td>Sí</td> <td>Varia</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td>X</td> <td></td> </tr> </table>	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varia					X			<p>El grupo considera que es importante tener en cuenta la evidencia a</p>
No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varia										
				X											

GPC Lactancia Materna – Preguntas 2 y 3. Primera toma del recién nacido

							favor del inicio temprano de la LM.	
UTILIZACIÓN DE RECURSOS	¿Los recursos que se requieren son bajos?	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varia	El grupo considera que el coste de esta prácticas es muy pequeño en relación a los posibles beneficios.
						x		
	¿El coste incremental es pequeño en relación a los beneficios netos?	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varia	
						x		
EQUIDAD	¿Cuál sería el impacto en las desigualdades en salud?	Aumentarían	Probablemente aumentarían	Incierto	Probablemente reducirían	Reducirían	Varia	El grupo considera que las desigualdades en salud disminuirían siempre y cuando se aplique a todas las madres en todas las maternidades.
						X		
ACEPTABILIDAD	¿Es la opción aceptable para los grupos de interés involucrados?	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varia	
					X			
FACTIBILIDAD	¿La implementación de la opción es factible?	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varia	
					X			

<u>Balance de las consecuencias</u>	Las consecuencias no deseadas superan claramente las consecuencias deseadas en la mayoría de los escenarios	Las consecuencias no deseadas probablemente superan las consecuencias deseadas en la mayoría de los escenarios	El balance entre las consecuencias deseadas y no deseadas está muy equilibrado o es incierto	Las consecuencias deseadas probablemente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los escenarios	Las consecuencias deseadas claramente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los escenarios
C1				X	

<u>Tipo de recomendación</u>	Se recomienda no ofrecer la opción	Se sugiere no ofrecer la opción	Se sugiere ofrecer la opción	Se recomienda ofrecer la opción
C1				X

<u>Recomendación (Texto)</u>	<p><u>Recomendación de buena práctica</u></p> <p>√ Dejar que el recién nacido se agarre espontáneamente al pecho durante el período de contacto piel con piel. En caso de que el recién nacido no encuentre el pezón espontáneamente se recomienda, antes de que finalice la primera hora, un profesional entrenado debería ofrecer apoyo y ayuda práctica, procurando interferir lo menos posible en la vinculación del recién nacido con la madre.</p> <p>√ En el caso en el que el recién nacido no muestre signos de búsqueda, se sugiere ofrecer ayuda adicional a la madre con el agarre.</p>
-------------------------------------	---

<u>Justificación</u>	<p>Por un lado la evidencia sugiere que es mejor el inicio temprano de la lactancia materna, en las dos primeras horas de vida del recién nacido. Por otro, la evidencia sugiere que el arrastre al pecho con agarre espontáneo por parte del recién nacido es la forma más óptima de iniciar la lactancia, y conlleva beneficios. Aunque varios estudio apuntan que la mayoría de los recién nacidos alcanzarán el pecho espontáneamente entre los primeros 20 a 90 minutos de vida, también se sabe que debido al efecto de la anestesia, hay recién nacidos que no consiguen agarrarse al pecho por sí mismos durante esas dos primeras horas de vida. Por lo tanto, teniendo la importancia de que el recién nacido se agarre por sí solo, pero también la importancia de que se haga una primera toma en el postparto inmediato, el grupo llega al consenso de recomendar permitir que el recién nacido haga el arrastre al pecho en la primera hora durante el CPP y, pasado ese tiempo, ayudarle para que asegurarse que el primer agarre se hace en las dos primeras horas de vida.</p>
-----------------------------	---

<u>Consideraciones de subgrupos</u>	<p>El arrastre al pecho durante el CPP es una práctica aceptable para la mayoría de las madres, aunque es importante tener en cuenta los deseos y preocupaciones individuales de cada madre. También es posible que las madres primíparas tengan más dudas y un menor sentimiento de auto-eficacia sobre su capacidad de amamantar correctamente a su hijo.</p>
--	---

Consideraciones para la implementación	Es posible que el personal sanitario tenga dudas acerca de la factibilidad de implementar el arrastre al pecho durante el CPP prolongado tras el parto, especialmente en aquellos centros donde aún no se haya adoptado esta práctica de modo rutinario. También hay que tener en cuenta que no todos los RN consiguen engancharse espontáneamente al pecho durante el CPP precoz, fundamentalmente debido a que están afectados por la anestesia de la madre, y que precisarán ayuda.
Monitorización y evaluación	--
Prioridades para la investigación	-

COMPARACION 2. AGARRE ESPONTÁNEO VS AGARRE DIRIGIDO AL PECHO (EN LA PRIMERA TOMA)

	CRITERIO	JUICIO	EVIDENCIA	CONSIDERACIONES ADICIONALES																																						
BENEFICIOS Y RESGOS	¿Cuál es la confianza global en la evidencia disponible sobre los efectos?	<table border="1"> <tr> <td>No se incluyen estudios</td> <td>Muy baja</td> <td>Baja</td> <td>Moderada</td> <td>Alta</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td>X</td> <td></td> <td></td> </tr> </table>	No se incluyen estudios	Muy baja	Baja	Moderada	Alta			X			<p>Resumen de los resultados cuantitativos</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Desenlaces</th> <th>Importancia relativa</th> <th>Certeza de la evidencia*</th> <th>Tamaño del efecto</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Primer agarre correcto</td> <td>Crítica</td> <td>Moderada</td> <td>Beneficio modesto-importante</td> </tr> <tr> <td>Tasa de LME al mes</td> <td>Importante</td> <td>Moderada</td> <td>Beneficio modesto-importante</td> </tr> <tr> <td>Tasa de LM al mes</td> <td>Importante</td> <td>Moderada</td> <td>No hay beneficio</td> </tr> <tr> <td>Peso RN 72h.</td> <td>Importante</td> <td>Muy baja</td> <td>Poco beneficio</td> </tr> <tr> <td>Complicaciones de las mamas</td> <td>Crítica</td> <td>Baja</td> <td>Beneficio modesto-importante</td> </tr> <tr> <td>Satisfacción materna</td> <td>Crítica</td> <td>Moderada</td> <td>Beneficio modesto-importante</td> </tr> </tbody> </table> <p>*Alta/ moderada/ baja/ muy baja **Beneficio modesto-importante/ poco beneficio/ incierto/ pocos riesgos o inconvenientes/ riesgos o inconvenientes modestos-importantes</p> <p>Evidencia de calidad moderada de ECA muestra un beneficio moderado del agarre espontáneo en la primera toma en relación a la realización de una primera toma correcta y en la tasa de LME al mes.</p>	Desenlaces	Importancia relativa	Certeza de la evidencia*	Tamaño del efecto	Primer agarre correcto	Crítica	Moderada	Beneficio modesto-importante	Tasa de LME al mes	Importante	Moderada	Beneficio modesto-importante	Tasa de LM al mes	Importante	Moderada	No hay beneficio	Peso RN 72h.	Importante	Muy baja	Poco beneficio	Complicaciones de las mamas	Crítica	Baja	Beneficio modesto-importante	Satisfacción materna	Crítica	Moderada	Beneficio modesto-importante	
	No se incluyen estudios	Muy baja	Baja	Moderada	Alta																																					
		X																																								
Desenlaces	Importancia relativa	Certeza de la evidencia*	Tamaño del efecto																																							
Primer agarre correcto	Crítica	Moderada	Beneficio modesto-importante																																							
Tasa de LME al mes	Importante	Moderada	Beneficio modesto-importante																																							
Tasa de LM al mes	Importante	Moderada	No hay beneficio																																							
Peso RN 72h.	Importante	Muy baja	Poco beneficio																																							
Complicaciones de las mamas	Crítica	Baja	Beneficio modesto-importante																																							
Satisfacción materna	Crítica	Moderada	Beneficio modesto-importante																																							
¿Existe incertidumbre o variabilidad importante en cómo los pacientes valoran	<table border="1"> <tr> <td>Incertidumbre/variabilidad</td> <td>Incertidumbre/variabilidad</td> <td>Incertidumbre/variabilidad probablemente</td> <td>Incertidumbre/variabilidad</td> <td>No se conocen desenlaces</td> </tr> </table>	Incertidumbre/variabilidad	Incertidumbre/variabilidad	Incertidumbre/variabilidad probablemente	Incertidumbre/variabilidad	No se conocen desenlaces																																				
Incertidumbre/variabilidad	Incertidumbre/variabilidad	Incertidumbre/variabilidad probablemente	Incertidumbre/variabilidad	No se conocen desenlaces																																						

GPC Lactancia Materna – Preguntas 2 y 3. Primera toma del recién nacido

	los desenlaces de interés?	<table border="1"> <tr> <td>d importante</td> <td>probablemente importante</td> <td>e no importante</td> <td>no importante</td> <td>es no deseados</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td>X</td> <td></td> <td></td> </tr> </table>	d importante	probablemente importante	e no importante	no importante	es no deseados			X						
d importante	probablemente importante	e no importante	no importante	es no deseados												
		X														
	¿Los efectos deseados esperados son importantes?	<table border="1"> <tr> <td>No</td> <td>Probablemente no</td> <td>Incierto</td> <td>Pobablemente sí</td> <td>Sí</td> <td>Varía</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td>X</td> <td></td> <td></td> </tr> </table>	No	Probablemente no	Incierto	Pobablemente sí	Sí	Varía				X			Aunque la literatura es escasa, muestra efectos beneficiosos a favor del agarre espontáneo frente al agarre dirigido al pecho en la primera toma.	
No	Probablemente no	Incierto	Pobablemente sí	Sí	Varía											
			X													
	¿Los efectos no deseados esperados son pequeños?	<table border="1"> <tr> <td>No</td> <td>Probablemente no</td> <td>Incierto</td> <td>Pobablemente sí</td> <td>Sí</td> <td>Varía</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td>X</td> <td></td> <td></td> </tr> </table>	No	Probablemente no	Incierto	Pobablemente sí	Sí	Varía				X			No se han encontrado riesgos en la literatura.	El grupo considera que implementar estas prácticas no conlleva riesgos.
No	Probablemente no	Incierto	Pobablemente sí	Sí	Varía											
			X													
	¿El balance entre los efectos deseados y no deseados favorece la opción?	<table border="1"> <tr> <td>No</td> <td>Probablemente no</td> <td>Incierto</td> <td>Pobablemente sí</td> <td>Sí</td> <td>Varía</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td>X</td> <td></td> </tr> </table>	No	Probablemente no	Incierto	Pobablemente sí	Sí	Varía					X			El grupo considera que es importante tener en cuenta la evidencia a favor de realizar el primer agarre de modo temprano, por lo tanto se debe hacer un balance entre permitir que el RN se enganche por sí mismo y que la primera toma se realice en las dos primeras horas tras el parto, durante el periodo de alerta tranquila del RN.
No	Probablemente no	Incierto	Pobablemente sí	Sí	Varía											
				X												
UTILIZACIÓN DE RECURSOS	¿Los recursos que se requieren son bajos?	<table border="1"> <tr> <td>No</td> <td>Probablemente no</td> <td>Incierto</td> <td>Pobablemente sí</td> <td>Sí</td> <td>Varía</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td>x</td> <td></td> </tr> </table>	No	Probablemente no	Incierto	Pobablemente sí	Sí	Varía					x			El grupo considera que el coste de esta práctica es muy pequeño en relación a los posibles beneficios.
	No	Probablemente no	Incierto	Pobablemente sí	Sí	Varía										
				x												
¿El coste incremental es pequeño en relación a los beneficios netos?	<table border="1"> <tr> <td>No</td> <td>Probablemente no</td> <td>Incierto</td> <td>Pobablemente sí</td> <td>Sí</td> <td>Varía</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td>x</td> <td></td> </tr> </table>	No	Probablemente no	Incierto	Pobablemente sí	Sí	Varía					x				
No	Probablemente no	Incierto	Pobablemente sí	Sí	Varía											
				x												
EQUIDAD	¿Cuál sería el impacto en las desigualdades en salud?	<table border="1"> <tr> <td>Aumentarian</td> <td>Probablemente aumentarían</td> <td>Incierto</td> <td>Pobablemente reducirían</td> <td>Reducirían</td> <td>Varía</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td>X</td> <td></td> </tr> </table>	Aumentarian	Probablemente aumentarían	Incierto	Pobablemente reducirían	Reducirían	Varía					X			
Aumentarian	Probablemente aumentarían	Incierto	Pobablemente reducirían	Reducirían	Varía											
				X												

GPC Lactancia Materna – Preguntas 2 y 3. Primera toma del recién nacido

ACEPTABILIDAD	<p>¿Es la opción aceptable para los grupos de interés involucrados?</p>	<table border="1"> <tr> <td>No</td> <td>Probablemente no</td> <td>Incierto</td> <td>Probablemente sí</td> <td>Sí</td> <td>Varia</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td>X</td> <td></td> <td></td> </tr> </table>	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varia				X			<p>En cuanto a las madres, hay evidencia moderada de estudios que indica que las madres se muestran satisfechas cuando permiten que el RN realice el agarre espontáneo al pecho durante el CPP.</p> <p>Sin embargo en un ECA reciente ((27)) se observó que aunque la realización del arrastre al pecho es una práctica aceptable para las madres, hasta un 28,57% de los obstetras y un 50% del personal de enfermería consideró mejor el parto convencional. De modo similar, un 21,4% de obstetras y un 50% de enfermeras creían que es muy probable que el RN se cayera durante el CPP, y que sería necesaria su supervisión durante ese tiempo. En concreto, el 75% del personal de enfermería apuntó que adoptar esta práctica aumentaría su carga de trabajo. Prácticamente un 50% de los obstetras consideraron que dejar al RN en CPP para que haga el arrastre al pecho interfiere con la episiotomía y el resto de trabajos obstétricos.</p>	
		No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varia									
			X													

FACTIBILIDAD	<p><u>¿La implementación de la opción es factible?</u></p>	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varia	<p>Se ha recogido evidencia de ocho estudios que indican el porcentaje de RN que seenganchan espontáneamente al pecho durante el CPP temprano y el tiempo transcurrido hasta el inicio de la primera toma.</p> <p>En un ECA(27) (n=100) el 94% de los RN del grupo intervención (CPP) llegaron al pecho por sí solos en una media de 40 minutos (20 a 60 minutos). El resto necesitaron ayuda para llegar y/o mantenerse al pecho. En otro ECA(26) (n=92) los RN del grupo CPP comenzaron la primera toma a los 40,62 minutos (DE 10,56).</p> <p>Los estudios observacionales muestran resultados similares. En un estudio(28) (n=72) el 73,7% de los RN comenzaron a succionar tardando una media de 49 minutos (DE 22,2). El resto de los RN no comenzaron la primera toma en las primeras dos horas, todos ellos afectados por la anestesia (petidina). De modo similar, otro estudio(30) (n=28) describe que el número de niños que succiona el pecho es significativamente menor en las madres que recibieron anestesia (mepivacaina o petidina) ($p<0,01$). Por el contrario en otro estudio(31) (n=78) no hay diferencias entre los que recibieron anestesia y los que no (15,4% vs. 23,1%; $p=1,00$). En otro {Gomez, 1998 39 /id}(5)(5)(29) (n=651), el 75,3% de los RN realizó agarre espontáneo, y tardó una media de 60 minutos (DE 22). Los autores apuntan además que a mayor duración del CPP mayor número de RN hacen agarre, siendo este correcto en el 92,0% de los que estuvieron más de 50 minutos en CPP frente al 59,8% de los que estuvieron menos de ese tiempo [OR 7,73; IC95% 4,02 a 15,10].En otro(32) (n=10) el 88,8% de los RN comenzaron a succionar de modo efectivo entre los primeros 22 y 74 minutos posparto (media 53,44; DE 27,88). En otro(33) (n=28) el 54% de los RN empezaron a succionar de modo espontáneo, tardando una mediana de 62 minutos (43,5 a 90,3). En otro(31) (n=78), el 68% de los RN comenzaron a succionar en la primera hora tras el parto, siendo el tiempo medio de 38 minutos (DE 14,5).</p>	<p>Al grupo le parece importante señalar que, tal y como se resalta en la evidencia, muchos RN estarán afectados por la anestesia, y que por lo tanto será necesario ofrecer ayuda ya que no conseguirán engancharse al pecho por sí mismos.</p>
					X				

<u>Balance de las consecuencias</u>	Las consecuencias no deseadas superan claramente las consecuencias deseadas en la mayoría de los escenarios	Las consecuencias no deseadas probablemente superan las consecuencias deseadas en la mayoría de los escenarios	El balance entre las consecuencias deseadas y no deseadas está muy equilibrado o es incierto	Las consecuencias deseadas probablemente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los escenarios	Las consecuencias deseadas claramente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los escenarios
C2				X	

<u>Tipo de recomendación</u>	Se recomienda no ofrecer la opción	Se sugiere no ofrecer la opción	Se sugiere ofrecer la opción	Se recomienda ofrecer la opción
C2				X

<u>Recomendación (Texto)</u>	<u>Recomendación de buena práctica</u>
	<p>√ No se conoce cuál es el tiempo máximo que se puede esperar hasta que el recién nacido se agarre al pecho. Por ello, en recién nacidos sanos, asintomáticos y sin riesgo de hipoglucemia, se puede observar y esperar a que se agarren al pecho, y si tras la primera hora no lo ha conseguido, ofrecer ayuda práctica.</p> <p>√ Si a pesar de la ayuda prestada no se consigue una primera toma, se debería informar a la madre sobre los signos precoces de hambre (ver Anexo 6), cómo estimular al recién nacido mediante el contacto piel con piel y cómo identificar los signos y síntomas de alarma.</p> <p>√ No realizar controles de glucemia ni administrar suplementos de forma rutinaria a los recién nacidos sanos, salvo que presenten clínica sugestiva de hipoglucemia.</p>

<u>Justificación</u>	
	<p>Por un lado la evidencia sugiere que es mejor el inicio temprano de la lactancia materna, en las dos primeras horas de vida del recién nacido. Por otro, la evidencia sugiere que el arrastre al pecho con agarre espontáneo por parte del recién nacido es la forma más óptima de iniciar la lactancia, y conlleva beneficios. Aunque varios estudio apuntan que la mayoría de los recién nacidos alcanzarán el pecho espontáneamente entre los primeros 20 a 90 minutos de vida, también puede que haya recién nacidos que no consiguen agarrarse al pecho por sí mismos durante esas dos primeras horas de vida. Por lo tanto, teniendo la importancia de que el recién nacido se agarre por sí solo, pero también la importancia de que se haga una primera toma en el postparto inmediato, el grupo llega al consenso de recomendar permitir que el recién nacido haga el arrastre al pecho en la primera hora durante el CPP y, pasado ese tiempo, ayudarle para que asegurarse que el primer agarre se hace en las dos primeras horas de vida.</p>

<u>Consideraciones de subgrupos</u>	El arrastre al pecho durante el CPP es una práctica aceptable para la mayoría de las madres, aunque es importante tener en cuenta los deseos y preocupaciones individuales de cada madre. También es posible que las madres primíparas tengan más dudas y un menor sentimiento de auto-eficacia sobre su capacidad de amamantar correctamente a su hijo.
<u>Consideraciones para la implementación</u>	Es posible que el personal sanitario tenga dudas acerca de la factibilidad de implementar el arrastre al pecho durante el CPP prolongado tras el parto, especialmente en aquellos centros donde aún no se haya adoptado esta práctica de modo rutinario. También hay que tener en cuenta que no todos los recién nacidos consiguen engancharse espontáneamente al pecho durante el CPP inmediato, fundamentalmente debido a que puede estar afectados por la anestesia general de la madre y que precisarán ayuda.
<u>Monitorización y evaluación</u>	--
<u>Prioridades para la investigación</u>	-

6. ANEXOS

Anexo I. Estrategias de búsqueda

Anexo II. Valoración de la calidad de los estudios

Anexo III. Tablas de estudios individuales

Anexo IV. Forestplots

ANEXO I. ESTRATEGIAS DE BÚSQUEDA

Para esta pregunta se han hecho dos búsquedas independientes:

Búsqueda 1: ¿Cuándo debe de comenzar la primar toma?

Cochrane Library

Searched 09/12/2014

Updated search 09/12/2014 a xx/xx/xxxx

#1 hour or hours or "time to" or "time before" or timely or delayed:ti,ab,kw and breastfeeding or "breast feeding" or lactation or breastfeed or "breast feed":ti,ab,kw and initiation:ti,ab,kw (Word variations have been searched)36

#2 "first hour":ti,ab,kw and breastfeeding or "breast feeding" or lactation or breastfeed or "breast feed" or lactating:ti,ab,kw (Word variations have been searched)31

#3 "first breastfeeding" or "first breast feeding" or "first breastfeed" or "first breast feed":ti,ab,kw (Word variations have been searched)23

#4 #1 or #2 or #3 86

MEDLINE, via Pubmed

Searched 09/12/2014

Updated search 09/12/2014 a xx/xx/xxxx

#1 (((hour[Title/Abstract] OR hours[Title/Abstract] OR "time to"[Title/Abstract] OR "time before"[Title/Abstract] OR timely[Title/Abstract] OR delayed[Title/Abstract])) AND (breastfeeding[Title/Abstract] OR "breast feeding"[Title/Abstract] OR lactation[Title/Abstract] OR breastfeed[Title/Abstract] OR "breast feed"[Title/Abstract])) AND initiation[Title/Abstract]339

#2 ("first breastfeeding"[Title/Abstract] OR "first breast feeding"[Title/Abstract] OR "first breastfeed"[Title/Abstract] OR "first breast feed"[Title/Abstract])89

#3 ("first hour"[Title/Abstract]) AND (breastfeeding[Title/Abstract] OR "breast feeding"[Title/Abstract] OR lactating[Title/Abstract] OR breastfeed[Title/Abstract] OR "breast feed"[Title/Abstract])108

#4 ("first feed"[Title/Abstract] OR "first feeding"[Title/Abstract])477

#5 #1 OR #2 OR #3 OR #4947

#6 "baby friendly"[Title/Abstract]562

#7 #5 AND #6 35

EMBASE, via Ovid

Searched 09/12/2014

Updated search 09/12/2014 a xx/xx/xxxx

#1 (hour or hours or "time to" or "time before" or timely or delayed).ti,ab,kw.3255595

#2 (breastfeeding or "breast feeding" or lactation or breastfeed or "breast feed").ti,ab,kw.56795

#3 initiation.ti,ab,kw.200322

#4 1 and 2 and 3701

#5 "first hour".ti,ab,kw.6538

#6 (breastfeeding or "breast feeding" or lactation or breastfeed or "breast feed" or lactating).ti,ab,kw.67979

#7 5 and 6 124

#8 ("first breastfeeding" or "first breast feeding" or "first breastfeed" or "first breast feed").ti,ab,kw.111

#9 4 or 7 or 8879

#10 "baby friendly".ti,ab,kw.620

- #11 9 and 10 50
- #12 "first feed".ti,ab,kw.143
- #13 9 or 121008
- #14 10 and 13 51

CINAHL, via EBSCOhost databases

Searched 09/12/2014

Updated search 09/12/2014 a xx/xx/xxxx

- #1 (hour or hours or "time to" or "time before" or timely or delayed) AND (breastfeeding or "breast feeding" or lactation or breastfeed or "breast feed") AND initiation
- #2 "first hour" AND (breastfeeding or "breast feeding" or lactation or breastfeed or "breast feed" or lactating)
- #3 "first breastfeeding" or "first breast feeding" or "first breastfeed" or "first breast feed"
- #4 1 OR 2 OR 3
- #5 "baby friendly"
- #6 4 AND 5
- #7 "first feed" OR "first feeding"
- #8 4 OR 7
- #9 5 AND 8 44
- Cinahl11

Búsqueda 2: ¿cómo debe realizarse la primera succión al pecho?

Cochrane Library

Searched 22/10/2013

Updated search 22/10/2013 a xx/xx/xxxx

- #1 MeSH descriptor: [Sucking Behavior] explode all trees
- #2 "sucking behaviour" or "sucking behavior"
- #3 sucking and (behaviour or behavior)
- #4 #1 or #2 or #3
- #5 "biological nurturing" or (biological and nurturing)
- #6 MeSH descriptor: [Breast] explode all trees
- #7 breast or chest
- #8 #6 or #7
- #9 crawl or crawling
- #10 #8 and #9
- #11 MeSH descriptor: [Reflex] explode all trees
- #12 reflex or reflexes
- #13 #11 or #12
- #14 primitive and neonatal and #13
- #15 MeSH descriptor: [Infant] explode all trees
- #16 MeSH descriptor: [Infant, Newborn] explode all trees
- #17 primitive or neonatal or infant or #15 or infantile or newborn or #16
- #18 #17 and #13
- #19 (suck or sucking) or (suckle or suckling) or (root or rooting)
- #20 #19 and #13
- #21 MeSH descriptor: [Nipples] explode all trees
- #22 nipple or nipples
- #23 #21 or #22
- #24 #23 or #8
- #25 (suck or sucking) or (suckle or suckling) or (lick or licking)
- #26 #24 and #25
- #27 latch-on or latching-on

#28 #4 or #5 or #10 or #14 or #18 or #20 or #26 or #27

MEDLINE, via Pubmed

Searched 22/10/2013

Updated search 22/10/2013 a xx/xx/xxxx

(sucking behaviour) OR (("biological"[All Fields] AND nurturing[All Fields]) OR "biological nurturing"[All Fields]) OR (breast AND (crawl OR crawling)) OR (primitive[All Fields] AND neonatal[All Fields] AND ("reflex"[MeSH Terms] OR "reflex"[All Fields] OR "reflexes"[All Fields])) OR (latch-on OR latching-on) OR ((feed OR feeding OR suck OR sucking OR suckle OR suckling OR grasp OR grasping) AND ("reflex"[MeSH Terms] OR "reflex"[All Fields] OR "reflexes"[All Fields])) OR ((suck OR sucking OR suckle OR suckling OR lick OR licking OR grab OR grabbing OR latch OR latching OR grip OR gripping OR grasp OR grasping) AND (nipple OR breast OR chest OR bust)) Filters: Infant: birth-23 months

EMBASE, via Ovid

Searched 22/10/2013

Updated search 22/10/2013 a xx/xx/xxxx

1 sucking/ 3371
2 ("sucking behaviour" or (sucking and behaviour)).mp. [mp=title, abstract, heading word, drug trade name, original title, device manufacturer, drug manufacturer, device trade name, keyword] 303
3 "biological nurturing".mp. 7
4 ((breast or chest) and (crawl or crawling)).mp. [mp=title, abstract, heading word, drug trade name, original title, device manufacturer, drug manufacturer, device trade name, keyword] 62
5 (primitive and neonatal and (reflex or reflexes)).mp. [mp=title, abstract, heading word, drug trade name, original title, device manufacturer, drug manufacturer, device trade name, keyword] 59
6 ((primitive or infant or infantile or neonatal or newborn) and (reflex or reflexes)).mp. [mp=title, abstract, heading word, drug trade name, original title, device manufacturer, drug manufacturer, device trade name, keyword] 8868
7 (latch-on or latching-on).mp. [mp=title, abstract, heading word, drug trade name, original title, device manufacturer, drug manufacturer, device trade name, keyword] 73
8 ((suck or sucking or suckle or suckling or (root or rooting)) and (reflex or reflexes)).mp. [mp=title, abstract, heading word, drug trade name, original title, device manufacturer, drug manufacturer, device trade name, keyword] 4744
9 ((suck or sucking or suckle or suckling or (lick or licking)) and (nipple or nipples or breast or chest)).mp. [mp=title, abstract, heading word, drug trade name, original title, device manufacturer, drug manufacturer, device trade name, keyword] 2966
10 1 or 2 or 3 or 4 or 5 or 6 or 7 or 8 or 9 18163
11 limit 30 to infant <to one year> 1264
12 randomized controlled trial/ or "randomized controlled trial (topic)"/ 445446
13 ((random or randomized or randomised) and (control or controlled or clinical) and (trial or trials)).mp. [mp=title, abstract, heading word, drug trade name, original title, device manufacturer, drug manufacturer, device trade name, keyword] 607606
13 12 or 13
15 10 and 13 303

CINAHL, via EBSCOhost databases

Searched 22/10/2013

Updated search 22/10/2013 a xx/xx/xxxx

S1 (MH "Breast Feeding")

S2 "breast feeding" OR breastfeeding OR "breast feed" OR breastfeed OR "breast fed"
OR breastfed
S3 S1 OR S2
S4 "biological nurturing"
S5 ("breast crawl" OR "breast crawling") OR ("chest crawl" OR "chest crawling")
S6 (MH "Sucking Behavior") OR "sucking behaviour" OR "sucking behavior"
S7 (neonatal OR infant OR infantile OR primitive) AND (reflex OR reflexes)
S8 ((MH "Latching, Breastfeeding") OR latch OR latching OR attach OR attaching)
AND (breast OR nipple)
S9 (MH "Sucking Behavior") OR (MH "Attachment Behavior")
S10 MH behavior OR (behaviour OR behavior)
S11 S3 AND S10
S12 (MH "Eating Behavior")
S13 S12 Limitadores - Grupos de edad: Infant, Newborn: birth-1 month
S14 MH lactation OR lactation
S15 S10 AND S14
S16 "pre-feeding behavior" OR "pre-feeding behaviour"
S17 ("suck reflex" OR "suck reflexes" or "sucking reflex" OR "sucking reflexes") OR ("suckle reflex" OR "suckle reflexes" or "suckling reflex" OR "suckling reflexes") OR ("root reflex" OR "root reflexes" OR "rooting reflex" OR "rooting reflexes")
S18 "feeding reflex" OR "feeding reflexes"
S19 "spontaneous breast feeding" OR "spontaneous breast-feeding" OR "spontaneous breast feed" OR "spontaneous breast-feed" OR "spontaneous breast fed" OR "spontaneous breast-fed"
S20 S4 OR S5 OR S6 OR S7 OR S8 OR S9 OR S11 OR S13 OR S15 OR S16 OR S17 OR S18 OR S19
S21 S3 AND S20
S22 (MH "Systematic Review") OR PT systematic reviews OR ("systematic review" OR "systematic reviews")
S23 S21 AND S22
S24 (MH "Randomized Controlled Trials") OR (MH "Clinical Trials")
S25 PT clinical trials OR ("clinical trial" OR "clinical trials")
S26 (random OR randomized) AND (control OR controlled OR clinical) AND (trial OR trials OR study OR studies)
S27 S24 OR S25 OR S26
S28 S21 AND S27

ANEXO II. EVALUACIÓN DE LA CALIDAD DE LOS ESTUDIOS

1. Revisiones sistemáticas - AMSTAR

No se han incluido RS.

2. ECAs - Risk of bias - Cochrane

Referencia (Cita Abreviada)	Random sequence generation (selection bias)	Allocation concealment (selection bias)	Blinding (performance bias and detection bias) All outcomes	Incomplete outcome data (attrition bias) All outcomes	Selective reporting (reporting bias)	Other bias
Limrattamorn 2013	Riesgo poco claro No indicado	Riesgo poco claro No indicado	Riesgo poco claro No indicado	Bajo riesgo de sesgo	Bajo riesgo de sesgo	Bajo riesgo
Girish 2013	YA ESTA EN PREGUNTA 1 CPP					
Mahmood 2011	YA ESTA EN PREGUNTA 1 CPP					

ANEXO III. Tabla de estudios para la pregunta 2

Tabla de ECAs

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados- Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
Limrattamorn 2013	Diseño ECA Objetivo Comparar la duración de la LME en madres que amamantan en los primeros 30" (temprano) vs. las que lo hacen después	N 50 Características RN a término sano	Intervención Contacto e inicio primera toma primeros 30" (temprano) Comparación Contacto e inicio primera toma después de los primeros 30" (tardío)	Tasa de LME 1 mes 100% vs. 100% Tasa de LME 4 meses 34,6% vs. 15%; p=0,300 Duración de la LM Media (SD): 3,15±1,91 vs. 2,40±1,63; p=0,166	No hay diferencias significativas en la tasa de LME entre los RN que realizan la primera toma en los primeros 30" y los que la realizan después.	(+) analiza expresamente antes/ después 30" (-) 4 perdidas al seguimiento, no se puede contactar a las madres, muestra pequeña Conflicto de interés No declarado Financiación No declarado CALIDAD Calidad moderada (ver RoB)
Girish 2013	YA ESTA EN PREGUNTA 1 CPP					
Mahmood 2011	YA ESTA EN PREGUNTA 1 CPP					

Tabla de estudios observacionales

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones, comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados- Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios (Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
Carberry 2013	Diseño Estudio transversal Objetivo Evaluar el impacto de las prácticas “amigas de los niños” en la duración de la LM	N 581 Características RN a término sano	Exposición Paso 4 de la IHAN: Inicio de la lactancia en la primera hora de vida	Toma no efectiva - 1h. vs. 1-2h: razón de tasas 2,39 (IC95%1,54 a 3,70) - 1h. vs 2-4h: razón de tasas 3,75 (IC95%2,38 a 5,92) - 1h. vs. >4h: razón de tasas 5,59 (IC95% 3,27 a 9,72)	Por cada hora que transcurre desde el inicio de la lactancia hay mayor riesgo de que existan complicaciones (frecuencia tomas, agarre, uso de suplementos)	(-) No queda claro porque unos niños empiezan durante la 1ª hora y otros más tarde, no distingue por problemas de LM, imprecisión de los resultados, no hay datos tabulados, no ajusta por otras prácticas o factores Conflicto de interés No declarado Financiación No declarado CALIDAD Muy baja
Di Frisco 2011	Diseño Encuesta Objetivo Evaluar el impacto de las prácticas “amigas de los niños” en la duración de la LM	N 113 mujeres que dieron a luz 2-4 semanas antes	Exposición Inicio de la LM en la primera hora de vida (paso 4 IHAN)	LME 2-4 semanas 72,1% vs. 42,9%; p=0,05	Las madres que iniciaron la lactancia en la primera hora de vida tenían más probabilidades de seguir con LME a las 2-4 semanas tras el parto	(-) No se explica bien porque a unas madres unas madres tardan más y otras no, aunque si muestra diferencias significativas entre las que tiene parto vaginal y cesárea. Es una encuesta, autoreporte. Sesgo en la presentación de datos, ya que recoge intervalos para hora inicio LM pero no presenta los resultados Conflicto de interés No declarado Financiación No declarado CALIDAD Muy baja

GPC Lactancia Materna – Preguntas 2 y 3. Primera toma del recién nacido

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones, comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados- Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios (Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
Noomson-Rivers 2010	Diseño Encuesta longitudinal Objetivo Examinar las variables relacionadas con el retraso en la lactogénesis	N 431 Características Madres primerizas, parto a término que inician LM	Exposición Inicio de la LM antes o después de las primeras dos horas	Retraso lactogénesis 44,3% (39,0 a 49,7) vs. 43,6% (33,4 a 53,8); p=0,905	Los factores de riesgo para el retraso en la lactogénesis son múltiples. En este estudio el inicio temprano o tardío (2 primeras horas) no influye significativamente	(+) (-) El objetivo no es evaluar específicamente si hacer la primera toma antes o después de las dos primeras horas influye, es un factor más. El retraso en la lactogénesis es una variable surrogate Conflicto de interés No hay Financiación No se indica, pero parece que no hay CALIDAD Muy baja
DiGirolamo 2008	Diseño Encuesta longitudinal (IFPS II study) Objetivo Evaluar el impacto de las prácticas "amigas de los niños" en la duración de la LM	N 1.907 mujeres que tienen intención de dar LM más de 6 semanas Características Madres que inician la LM y que tienen intención de dar de mamar al menos 2 meses	Exposición Paso 4 de la IHAN: Inicio de la lactancia en la primera hora de vida	LM < 6 semanas 10,9% vs. 19,5%; aOR ² 0,71 (IC95% 0,53 a 0,95) ² ajustado por otras prácticas hospitalarias; variables socio-demográficas y actitud e intención de la madre.	El inicio de la lactancia en la primera hora de vida está asociado con una mayor duración de la LM.	(+) (-) No se explica porque a unas madres se les aplicó el paso 4 y a otras no, hay diferencias entre ambos grupos?, es una encuesta, autoreporte, no sabemos si se han aplicado otras estrategias Conflicto de interés No declarado Financiación FDA, NIH, centre for disease control and prevention, office for Women's health, CALIDAD Muy baja
Chien 2007	Diseño Observacional	N 2.064	Exposición Inicio de la LM:	Inicio antes-después 30" LM 1 mes	El inicio de la LM antes de los primeros 30	(-) No describe bien, porque unos RN empiezan antes o después no

GPC Lactancia Materna – Preguntas 2 y 3. Primera toma del recién nacido

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (n° y características)	Descripción de las intervenciones, comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados- Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios (Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
	retrospectivo mediante encuesta Objetivo Evaluar el efecto del tipo de parto y del tiempo hasta la primera toma en la duración de la LM	Características Datos de mujeres que dan a luz niños sin anomalías congénitas hasta octubre 2003 en Taiwan	<30" (15%); durante la estancia en el hospital (49,6%); entre alta hospitalaria y primer mes (18,9%)	OR 1,47 (IC95% 1,13 a 1,90) LM 3 meses OR 1,57 (IC95% 1,21 a 2,05)	minutos está asociado con tasas más altas de LM al mes y a los 3 meses.	hace regresión paso a paso, no obstante el parto por cesárea está significativamente asociado a un inicio tardío de la LM, encuesta autoreporte con baja tasa de respuesta (53%). Muy pocas mujeres empiezan en los primeros 30 minutos Conflicto de interés No declarado Financiación No declarado CALIDAD Muy baja
Murray 2007	Diseño Encuesta longitudinal Objetivo Evaluar el impacto de las prácticas "amigas de los niños" en la duración de la LM, incluyendo el inicio de la LM en la primera hora	N 4.544 Características Datos de partos años 2002 y 2003	Exposición Paso 4 de la IHAN: Inicio de la lactancia en la primera hora de vida	1ª toma en la primera hora de vida 1.534 vs. 561 Tasa de LME a las 8 semanas 77% (IC95% 74 a 79) vs. 66% (IC95% 61 a 70)	El inicio de la LM en la primera hora de vida es una de las 5 prácticas que contribuyen a que la duración de la LM sea mayor	(-) No queda claro porque unos niños empiezan durante la 1ª hora y otros más tarde, no hace regresión paso a paso, encuesta autoreporte Conflicto de interés No declarado Financiación No declarado CALIDAD Muy baja
Tang 2013	Diseño Cohortes prospectivo Objetivo Ver la prevalencia del inicio temprano	N 695 Características Madres y sus RN sanos a término (< 4 días en UCIN)		Tasa de LME al alta 54% vs. 46%; OR 2,23 (1,32 a 3,76); p=0,003	El inicio temprano de la LM, durante la primera hora de vida, está asociado con mayores tasas de LM E al alta.	(+) (-) definición de RN sano no equivalente a la de nuestra guía, no se ajustan los resultados por otros factores, el inicio temprano de la LM es muy bajo (menos del 10%) y un elevado % de RN recibe

GPC Lactancia Materna – Preguntas 2 y 3. Primera toma del recién nacido

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados- Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
	de la LM y su influencia en la tasa de LME al alta	nacidos en 4 hospitales chinos				suplementos. No se describe por qué unos RN empiezan antes la LM. Conflicto de interés No declarado Financiación No declarado CALIDAD Muy baja
Vieira 2010 Brazil	Diseño Estudio de cohortes Objetivo Determinar los factores asociados con la duración de la LME al mes, incluyendo el inicio temprano/ tardío de la LM	N 1.309 Características Diadas madre-RN, no sabemos tipo de parto, EG,..	Comparaciones Temprano (1ª hora) vs. tardío (después de la 1ª hora)	LME 1 mes 58,6% vs. 41,1%; p=0,806	El inicio temprano de la LM (1ª hora de vida) no influye en el mantenimiento de la LME al mes	(+)N grande (-) No describe por qué unos niños hacen la 1ª toma antes y si hay otra variables a tener en cuenta, no hace regresión paso a paso Conflicto de interés No hay conflicto de interés Financiación Fundación PASESB CALIDAD Muy baja
Zahed 2012 (Iran)	Diseño Estudio de cohortes Objetivo Determinar la influencia del tiempo hasta la primera toma en la duración de la LME	N 1.869 Características No disponemos de la información, solo abstract	Comparaciones Gr1. 1ª toma <60" (39,2%) Gr2. 1ª toma 60"-24h. (54,2%) Gr3. 1ª toma>24h. (6,6%)	Duración de la LME (media) Gr1. 5,5 meses (IC95% 5,40 a 5,63) Gr2. 5,43 meses (IC95% 5,33 a 5,53) Gr3. 2,69 meses (IC95% 2,17 a 3,2)	El inicio de la LM en los primeros 60" tras el parto conlleva efectos positivos en la duración de la LME, por lo que se recomienda que todas la maternidades hagan un programa para el inicio de la LM en la primera hora de vida.	(+)N grande (-)No se evalúa de modo lineal (pasa de >60" a 24h.). No podemos determinar por qué unos niños hacen la 1ª toma antes y si hay otras variables a tener en cuenta Conflicto de interés No disponemos de la información, solo abstract

GPC Lactancia Materna – Preguntas 2 y 3. Primera toma del recién nacido

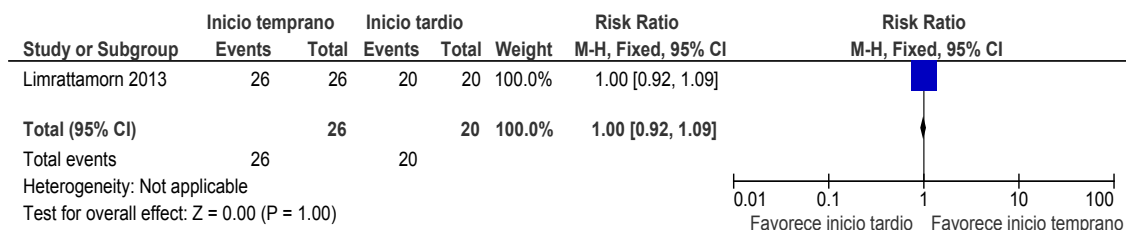
Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (n° y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados- Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
						<p>Financiación No disponemos de la información, solo abstract</p> <p>CALIDAD No se puede valorar la calidad ya que solo se dispone del abstract.</p>
Righard 1990	<p>Diseño E. observacional</p> <p>Objetivo Evaluar el efecto de las rutinas de cuidados que se llevan a cabo en la sala de partos</p>	<p>N 72 díadas CPP n = 38 Separación n= 34</p> <p>Características RN sanos a término, parto vaginal excluyendo aquellos en los que la situación materna lo desaconseja o RN admitidos en UCIN.</p>	<p>Intervención Los bebés se mantienen en CPP con la madre al menos 1h. o hasta la primera toma</p> <p>Comparación Los bebés se mantienen en CPP con la madre durante 15- 20" y después son separados para cuidados rutinarios. La madre generalmente manipula el pezón para ayudar al bebé en el inicio de la toma</p>	<p>El 56% de las madres habían sido sedadas con petidina y los niños no succionaron</p> <p>Agarre correcto - 24/38 gr. CPP vs. 7/34 gr. Control</p> <p>Amamanta durante las 2 primeras horas? - NO: 10 gr. CPP (10 petidina) vs. 16 gr. Control (15 petidina)</p>	<p>El recién nacido debe permanecer en CPP con la madre hasta que se ha completado la primera toma.</p>	<p>(+) (-) Definición de toma correcta no estandarizada.</p> <p>Conflicto de interés No se indica</p> <p>Financiación No se indica</p> <p>Calidad</p>
Gómez-Papí 1998	<p>Diseño Estudio de cohortes prospectivo</p> <p>Objetivo Conocer la tolerancia y aceptación del método canguro en la sala de partos</p>	<p>N 533 de 651 RN sanos a término (82%) (188 desaconsejado por razones médicas y 35 por admisión en la UCIN)</p> <p>Características RN sanos a término, parto vaginal excluyendo</p>	<p>Intervención Los RN fueron secados, identificados, con pañal y gorro y colocados sobre el pecho de la madre cubiertos con una manta a 36° hasta máximo 2h.</p>	<p>Tiempo de realización del CPP (M±DS): 49±23 minutos (mín 10" a máx.150")</p> <p>Actitud del RN (despierto? Agarre espontáneo?) - 98,5% permanecieron despiertos - 75,3% realizó agarre (RN cuyas madres optaron por LM, 80% del total) - 75% toma el pecho (M±DS): 60±22" vs. 25% no toma el pecho (M±DS): 36±17" (p<0,0001)</p>	<p>El contacto madre canguro en la sala de partos en RN a término permite una succión correcta por parte del bebé cuando se deja el tiempo suficiente.</p> <p>Los bebés que hicieron una toma correcta permanecieron significativamente más tiempo en CPP</p>	<p>Calidad (-) No indica la razón por la que algunos RN están menos tiempo en CPP</p> <p>Conflicto de interés No se indica</p> <p>Financiación No se indica</p> <p>Calidad baja</p>

GPC Lactancia Materna – Preguntas 2 y 3. Primera toma del recién nacido

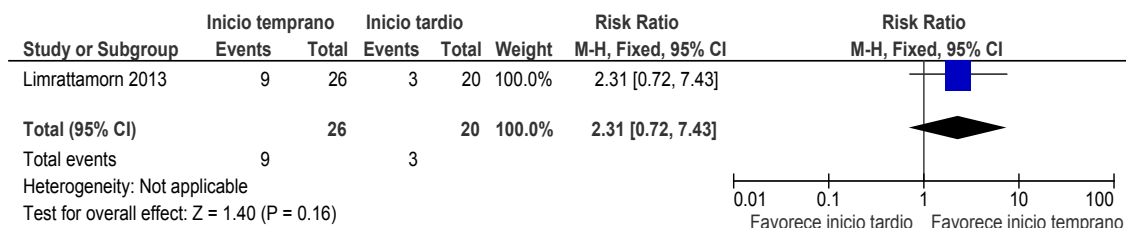
Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados- Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
		aquellos en los que la situación materna lo desaconseja o RN admitidos en UCIN.		<p>- A > duración CPP mejor agarre: si CPP 50+” 92,0% vs. 59,8%[OR 7,73; IC95% 4,02 a 15,10]]</p> <p>Actitud de la madre</p> <p>- 87,2% contentas</p> <p>- 21% manifiesta cansancio</p>	<p>Si el RN estuvo 50+” en CPP era 8 veces más probable que cogiera el pecho.</p> <p>La madres se mostraron contentas pese al lógico cansancio posparto</p>	
Ransjo-Arvidson	<p>Diseño E. descriptivo (grabaciones video)</p> <p>Objetivo Evaluar el compartamiento innato neonatal del RN sobre el pecho de la madre durante las primeras horas de vida y determinar el posible impacto de la anestesia sobre este comportamiento espontáneo</p>	<p>N 28</p> <p>Características RN y sus madres</p>	<p>Intervención</p> <p>Gr. 1 (n=4) las madres no habían recibido anestesia durante el parto</p> <p>Gr. 2 (n=6) las madres habían recibido mepivacaine</p> <p>Gr. 3 (n=12) las madres habían recibido petidine o bupivacaine</p>	<p>Todos los RN realizaron movimientos mano-boca</p> <p>Los RN cuyas madres habían recibido analgesia realizaron menos movimientos.</p> <p>Un número significativamente menor de RN en el grupo 3 realizo movimientos mano-boca (p<0,001)</p> <p>Un número significativamente menor de RN en los grupos 2 y 3 tocaron el pezón con la mano antes de la succión, lamieron o succionaron el pezón (p<0,01).</p> <p>Casi la mitad de los RN en los grupo 2 y 3 no succionaron el pecho en las primeras 2,5 horas de vida.</p>	<p>Este estudio demuestra que el uso de la analgesia durante el parto puede tener un efecto negativo en el comportamiento innato del RN y retrasar el inicio de la LM.</p>	<p>(+) las evaluaciones de los videos se hicieron ciegas a las condiciones de intervención</p> <p>Conflicto de interés No indicado</p> <p>Financiación No indicado</p> <p>Calidad Muy baja</p>

ANEXO IV. FOREST PLOTS

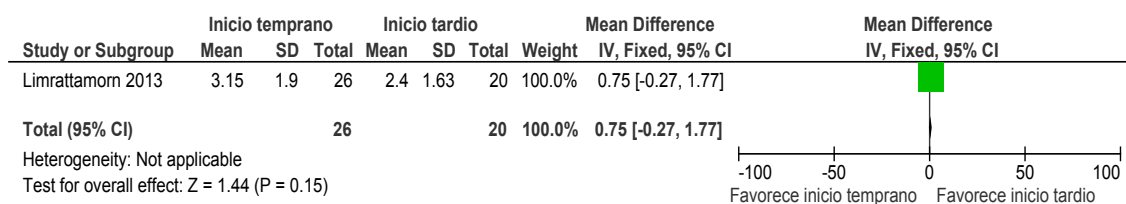
Comparación 1. Inicio temprano (< 30 minutos) vs. inicio tardío (> 30 minutos) LME al mes (evidencia de ECA)



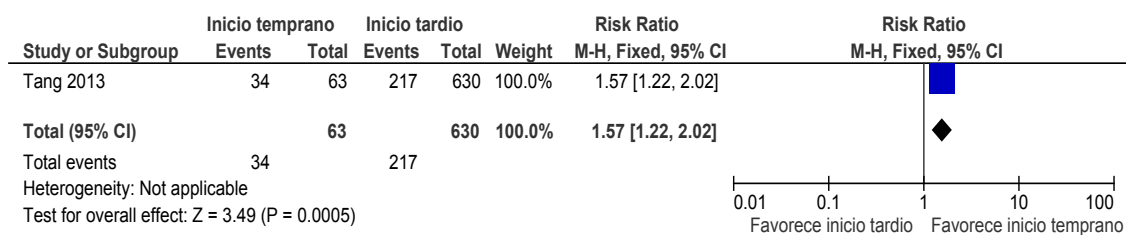
Comparación 1. Inicio temprano (< 30 minutos) vs. inicio tardío (> 30 minutos) LME a los 4 meses (evidencia de ECA)



Comparación 1. Inicio temprano (< 30 minutos) vs. inicio tardío (> 30 minutos) Duración LM (evidencia de ECA)

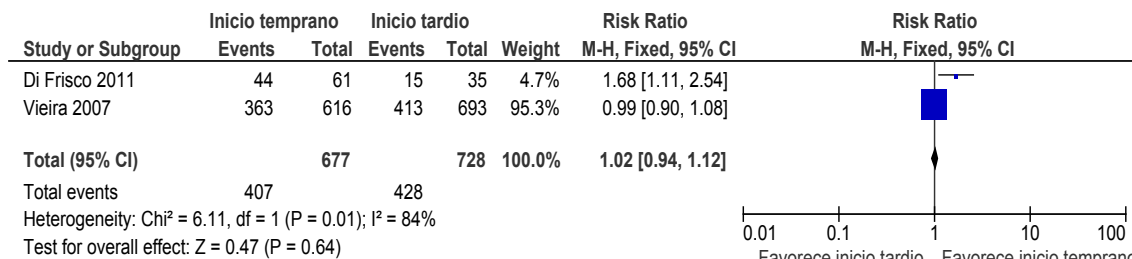


Comparación 1. Inicio temprano (< 60 minutos) vs. inicio tardío (> 60 minutos) Tasa de LME al alta (evidencia de estudios observacionales)



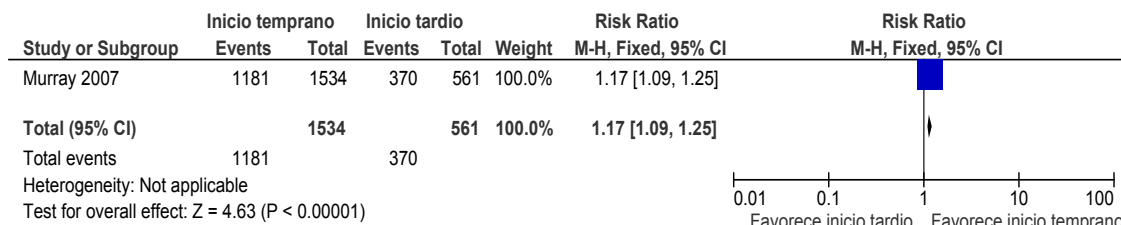
Comparación 1. Inicio temprano (< 60 minutos) vs. inicio tardío (60 minutos a 24 horas)

Tasa de LME al mes (evidencia de estudios observacionales)



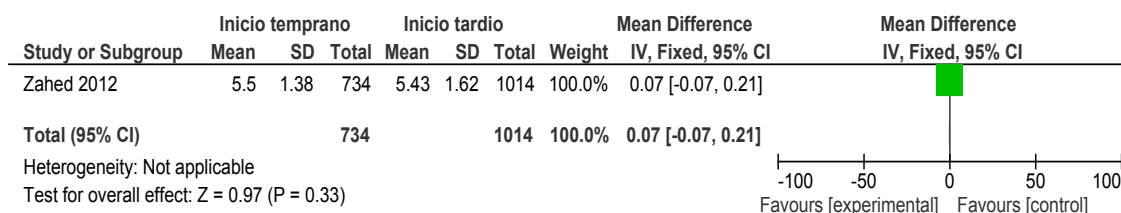
Comparación 1. Inicio temprano (< 60 minutos) vs. inicio tardío (60 minutos a 24 horas)

Tasa de LME a los dos meses (evidencia de estudios observacionales)



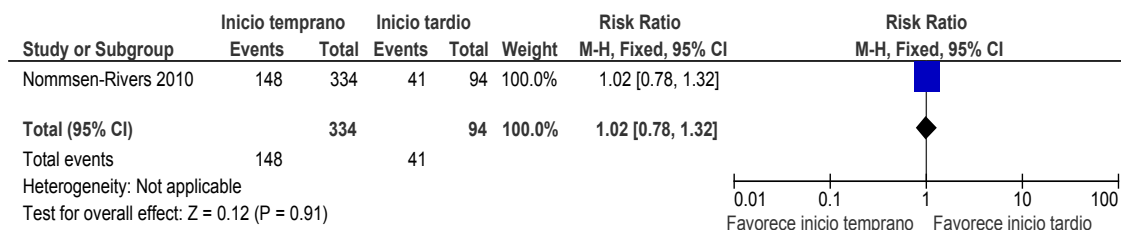
Comparación 1. Inicio temprano (< 60 minutos) vs. inicio tardío (60 minutos a 24 horas)

Duración LME (evidencia de estudios observacionales)



Comparación 1. Inicio temprano (< 120 minutos) vs. inicio tardío (120 minutos a 24 horas)

Retraso en el inicio de la lactogénesis II (evidencia de estudios observacionales)



6. Bibliografía

- (1) Debes AK, Kohli A, Walker N, Edmond K, Mullany LC. Time to initiation of breastfeeding and neonatal mortality and morbidity: a systematic review. BMC Public Health 2013;13(Suppl 3):S19.
- (2) Khan J, Vesel L, Bahl R, Martines JC. Timing of Breastfeeding Initiation and Exclusivity of Breastfeeding During the First Month of Life: Effects on Neonatal Mortality and Morbidity. A Systematic Review and Meta-analysis. Maternal and child health journal 2014;1-12.
- (3) NICE. Postnatal care up to 8 weeks after birth. Julio 2006 (actualizado en Febrero de 2015). Disponible en: <http://guidance.nice.org.uk/CG37>.
- (4) IHAN. Hospitales IHAN. Guía detallada para la aplicación paso por paso. Disponible en: https://www.ihan.es/docs/documentacion-acreditacion/hospitales/generales/00.Guia_detallada_hospital.pdf.
- (5) Perinatal Services BC Health Promotion Guideline. Breastfeeding Healthy Term Infants. March 2015. Disponible en: <http://www.perinataleservicesbc.ca/Documents/Guidelines-Standards/HealthPromotion/BreastfeedingHealthyTermInfantGuideline.pdf>.
- (6) Matthiesen AS, Ransjo-Arvidson AB, Nissen E, Uvnas-Moberg K. Postpartum maternal oxytocin release by newborns: effects of infant hand massage and sucking. Birth 2001 Mar;28(1):13-9.
- (7) Riordan J, Wambach K. Breastfeeding and human lactation. Jones & Bartlett Learning; 2010.
- (8) Erlandsson K, Dsilna A, Fagerberg I, Christensson K. Skin-to-skin care with the father after cesarean birth and its effect on newborn crying and prefeeding behavior. Birth 2007 Jun;34(2):105-14.
- (9) Dewey KG. Maternal and fetal stress are associated with impaired lactogenesis in humans. J Nutr 2001 Nov;131(11):3012S-5S.
- (10) Evans KC, Evans RG, Royal R, Esterman AJ, James SL. Effect of caesarean section on breast milk transfer to the normal term newborn over the first week of life. Arch Dis Child Fetal Neonatal Ed 2003 Sep;88(5):F380-F382.
- (11) Wittels B, Glosten B, Faure EA, Moawad AH, Ismail M, Hibbard J, et al. Postcesarean analgesia with both epidural morphine and intravenous patient-controlled analgesia: neurobehavioral outcomes among nursing neonates. Anesth Analg 1997 Sep;85(3):600-6.
- (12) Edmond KM, Kirkwood BR, Amenga-Etego S, Owusu-Agyei S, Hurt LS. Effect of early infant feeding practices on infection-specific neonatal mortality: an investigation of the causal links with observational data from rural Ghana. The American journal of clinical nutrition 2007;86(4):1126-31.
- (13) Mullany LC, Katz J, i YM, hatry SK, eClerq SC, armstadt GL, et al. Breastfeeding patterns, time to initiation, and mortality risk among newborns in southern Nepal. The Journal of nutrition 2008;138(3):599-603.
- (14) Taylor PM, Maloni JA, Taylor FH, Campbell SB. Extra Early Mother-Infant Contact and Duration of Breastfeeding. Acta paediatrica 1985;74(s316):15-22.
- (15) Moore ER, Anderson GC, Bergman N, Dowswell T. Early skin-to-skin contact for mothers and their healthy newborn infants. Cochrane Database Syst Rev 2012;5:CD003519.

- (16) Limrattamorn P, Kaewkiattikun K. The Effect of Early Mother-Infant Skin to Skin Contact and Suckling on Duration of Exclusive Breastfeeding: A Randomized Controlled Trial. *Thai Journal of Obstetrics and Gynaecology* 2013;21:101-9.
- (17) Chien LY, Tai CJ. Effect of delivery method and timing of breastfeeding initiation on breastfeeding outcomes in Taiwan. *Birth* 2007;34(2):123-30.
- (18) Murray EK, Ricketts S, Dellaport J. Hospital practices that increase breastfeeding duration: Results from a population-based study. *Birth* 2007;34(3):202-11.
- (19) Vieira GO, Martins C, Vieira T, Oliveira NF, Silva LR. Factors predicting early discontinuation of exclusive breastfeeding in the first month of life. *Jornal de pediatria* 2010;86(5):441-4.
- (20) DiGirolamo AM, Grummer-Strawn LM, Fein SB. Effect of maternity-care practices on breastfeeding. *Pediatrics* 2008;122(Supplement 2):S43-S49.
- (21) DiFrisco E, Goodman KE, Budin WC, Lilienthal MW, Kleinman A, Holmes B. Factors associated with exclusive breastfeeding 2 to 4 weeks following discharge from a large, urban, academic medical center striving for baby-friendly designation. *The Journal of perinatal education* 2011;20(1):28.
- (22) ZAHED PE, ZENOOZI F, BALEGHI M, BIJANI A, ZAHED PY. Association of breastfeeding in the first hours of life with duration of lactation (solo abstract). *J Babol Univ Med Sci* 2012 Nov 1;14(6).
- (23) Carberry AE, Raynes-Greenow CH, Turner RM, Jeffery HE. Breastfeeding within the first hour compared to more than one hour reduces risk of early-onset feeding problems in term neonates: A cross-sectional study. *Breastfeeding Medicine* 2013;8(6):513-4.
- (24) Tang L, Binns CW, Lee AH, Pan X, Chen S, Yu C. Low prevalence of breastfeeding initiation within the first hour of life in a rural area of Sichuan Province, China. *Birth* 2013;40(2):134-42.
- (25) Nommsen-Rivers LA, Chantry CJ, Peerson JM, Cohen RJ, Dewey KG. Delayed onset of lactogenesis among first-time mothers is related to maternal obesity and factors associated with ineffective breastfeeding. *The American journal of clinical nutrition* 2010;92(3):574-84.
- (26) Mahmood I, Jamal M, Khan N. Effect of mother-infant early skin-to-skin contact on breastfeeding status: a randomized controlled trial. *J Coll Physicians Surg Pak* 2011 Oct;21(10):601-5.
- (27) Girish M, Mujawar N, Gotmare P, Paul N, Punia S, Pandey P. Impact and feasibility of breast crawl in a tertiary care hospital. *J Perinatol* 2013 Apr;33(4):288-91.
- (28) Righard L, Alade MO. Effect of delivery room routines on success of first breast-feed. *Lancet* 1990 Nov 3;336(8723):1105-7.
- (29) Gómez PA, Baiges Nogues MT, Batiste Fernandez MT, Marca Gutiérrez MM, Nieto JA, Closa MR. Método canguro en sala de partos en recién nacidos a término. *An Esp Pediatr* 1998 Jun;48(6):631-3.
- (30) Maternal analgesia during labor disturbs newborn behavior: effects on breastfeeding, temperature, and crying Wiley Online Library; 2001.
- (31) Cantrill RM, Creedy DK, Cooke M, Dykes F. Effective suckling in relation to naked maternal-infant body contact in the first hour of life: an observation study. *BMC Pregnancy Childbirth* 2014;14:20.
- (32) Walters MW, Boggs KM, Ludington-Hoe S, Price KM, Morrison B. Kangaroo care at birth for full term infants: a pilot study. *MCN Am J Matern Child Nurs* 2007 Nov;32(6):375-81.

- (33) Widstrom AM, Lilja G, Aaltomaa-Michalias P, Dahllof A, Lintula M, Nissen E. Newborn behaviour to locate the breast when skin-to-skin: a possible method for enabling early self-regulation. *Acta Paediatr* 2011 Jan;100(1):79-85.

PREGUNTA CLÍNICA: N° 4

¿Cómo pueden colocarse la madre y el recién nacido para facilitar el amamantamiento?

1. Pregunta clínica en formato PICO

Tabla 1. Componentes de la pregunta clínica en formato PICO

Pacientes	Madres parto vaginal y RN sanos a término
Intervención	C1. Posición madre-bebé correcta vs. posición incorrecta C2.1. Postura de afianzamiento espontáneo vs. posturas clásicas de amamantamiento C2.2. Posturas clásicas de amamantamiento entre sí.
Comparación	
Desenlaces	<ul style="list-style-type: none"> - Tasa de LME al alta (crítica) - Peso del bebé (48-72h.) (crítica) - Complicaciones de las mamas (grietas, ingurgitaciones) (crítica) - Satisfacción materna (crítica) - Enganche adecuado (crítica) - Tasa de LM a los 4 meses (importante) - Tasa de LME a los 4 meses (importante)
Tipo de estudio	GPC, RS, ECAs, estudios observacionales y estudios descriptivos

2. Introducción

La postura de la madre y la colocación del lactante al pecho han sido objeto de todo tipo de recomendaciones, algunas contradictorias entre sí. Aunque es bien sabido que lo realmente importante es la relación entre la boca del lactante, el pezón y la areola maternas, identificar las posturas que pueden favorecer que el lactante se agarre adecuadamente al pecho de su madre permitirá a los profesionales ofrecer una ayuda más eficaz.

3. Estrategia de elaboración de la pregunta

3.1. GPC

Tabla 2. GPC de base (seleccionadas con el AGREE)

Guía	Evidencia	Recomendación	Referencias	Comentarios
NICE 2006	<p>¿Cómo debe colocarse al bebé para un correcto enganche al pecho? La mayoría de los problemas de lactancia podrían evitarse si el bebé se amamantara de modo efectivo y eficiente desde el principio. Con el fin de evitar dolor en los pezones y un amamantamiento ineficaz es importante que la madre reciba apoyo para aprender a colocar y enganchar a su bebé al pecho. La madre puede utilizar una variedad de posiciones. El consejo común es que la madre mantenga al bebé a la altura del pecho, con el cuerpo hacia ella y con la cabeza y cuello alineados (ILCA 1999).</p> <p>¿Cómo puede la madre enganchar correctamente al bebé al pecho? No se identificaron estudios que evaluaran el enganche del bebé al pecho para el inicio de la LM. La publicación “<i>frombirthtofive</i>” (DoH 2005) recomienda una posición adecuada de madre y bebé e indica que la toma debe de ser cómoda y que debe de sentirse una deglución audible. Ambos deben de estar relajados. En caso contrario se recomienda romper la succión (la madre puede deslizar un dedo en la boca del bebé) e intentarlo de nuevo.</p> <p>¿Cómo se debe colocar la madre para facilitar una LM eficaz? Se identificó escasa evidencia acerca de la posición óptima de la madre durante la lactancia. Un estudio de cohortes (Ingram 2002) utilizó la técnica de la lactancia “manos fuera” para mejorar las tasas de</p>	<p>Se debe ofrecer a las madres apoyo profesional sobre la lactancia desde la primera toma para conseguir una posición cómoda tanto de la madre como del bebé y para asegurar un buen agarre que permita el establecimiento de una lactancia efectiva y prevenir problemas como el dolor en el pezón [D (GPP)]</p> <p>Se debe ofrecer apoyo adicional a las madres que: Han recibido anestesia o analgesia durante el parto, ya que inicialmente el bebé puede no mostrar signos de hambre [C] Han tenido parto por cesárea, ya que pueden necesitar ayuda con la colocación del RN para proteger la cicatriz [D (GPP)] No han realizado contacto temprano [D (GPP)]</p> <p>Las madres deben saber que en general los bebés dejan de mamar cuando están satisfechos, lo que puede suceder tras hacer la toma en un solo pecho. Se les debe ofrecer el segundo pecho si parecen no estar satisfechos [D (GPP)]</p>	<p>International Lactation Consultant Association. 1999, Evidence-based guidelines for breastfeeding management during the first fourteen days. Raleigh (NC):International Lactation Consultant Association.</p> <p>Department of Health. 2005, Birth to Five. London: Department of Health.</p> <p>Ingram J, Johnson D, & Greenwood R. Breastfeeding in Bristol: teaching good positioning, and support from fathers and families. Midwifery 2002; 18(2):87-101.</p> <p>Shaw, F. A. 2002, “Management of common breastfeeding problems”, Community Practitioner, vol. 75, no. 11, pp. 432-435.</p> <p>Renfrew, M. J. 1989, “Positioning the baby at the breast: more than a visual skill”, Journal of Human Lactation, vol. 5, no. 1, pp. 13-15.</p>	

GPC Lactancia Materna – pregunta 4. Colocación

	<p>LM. Un componente de la técnica incluía dar consejos a la madre para ponerse cómoda apoyando la espalda utilizando cojines y apoyando los pies en el suelo o sobre una banqueta o similar.</p> <p>Una revisión narrativa recomendaba que la madre se sentase erguida, con la espalda bien apoyada y los pies apoyados en el suelo o en un reposapiés (Shaw 2002). Otra revisión narrativa señaló que la importancia de la posición de la madre durante la lactancia se aborda inadecuadamente en la literatura. La toma puede no funcionar correctamente si el pecho de la madre y el cuerpo del bebé están en un ángulo inadecuado. La madre debe encontrar una posición cómoda, en la que su cuerpo esté bien apoyado y llevar al bebé a la mama (Renfrew 1989).</p>	<p>Se debe explicar a las mujeres que si el bebé no está bien enganchado al pecho se le puede estimular a que abra la boca tocándole los labios con el pezón [D (GPP)]</p>		
<p>BC 2013 BREASTFEEDING HEALTH TERM INFANTS</p>	<p>Posturas para amamantar (Baby’s Best Chance)</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fomentar el uso de ropa no restrictiva que permita un fácil acceso al pecho. - Destacar la importancia de adoptar una posición cómoda y un adecuado soporte del cuerpo durante la toma. - Destapar al bebé y asegurarse que está despierto y alerta. - Promover el CPP durante la toma. - Mantener al bebé cerca, “barriga con barriga”. - Sujetar la cabeza y los hombros del bebé y mantenerlos al nivel del pecho, con la nariz a la altura del pezón de la madre. La cabeza puede inclinarse ligeramente hacia atrás, sin estar hiper-extendida, evitando presión sobre la parte posterior de la cabeza. - La madre puede sostener su pecho por debajo con la mano, sobre todo si la mama es grande. La mano o los dedos deben estar detrás de la areola y no interferir con el enganche del bebé al pecho. <p>Sentada: cuna, cuna cruzada o fútbol.</p> <p>-La madre se sienta erguida con la espalda apoyada, y acerca al bebé al pecho (en lugar de inclinarse hacia el bebé). Se pueden usar almohadas o reposapiés para mayor comodidad y para elevar al niño al nivel del</p>		<p>Health Canada. (2000, reviewed 2010). Family-centred maternity and newborn care: National guidelines, 4th Ed. Minister of Public Works and Government Services: Ottawa. http://www.phac-aspc.gc.ca/dca-dea/publications/fcm-smp/index-eng.php.</p> <p>Province of British Columbia, Ministry of Health. (2510). Baby’s best chance, 6th Edition. Second Revision. Crown Publication & Queen’s Printer of British Columbia: Victoria, BC.</p>	

GPC Lactancia Materna – pregunta 4. Colocación

	<p>pecho dela madre. - La madre sujeta los hombros y la espalda del bebé con el brazo y la mano, sosteniendo el cuello (Health Canada National Guidelines 2000/2010).</p> <p>Tumbada - Madre y bebé tumbados en la cama uno frente al otro. La madre puede utilizar una almohada para la cabeza, detrás de la espalda o entre las piernas. -Mantener al bebé cerca, con la posición de cuello y cabeza descrita anteriormente.</p>			
--	--	--	--	--

Tabla 3. Resumen de GPC del SNS

Guía	Evidencia	Recomendación	Referencias	Comentarios
GPC parto	NO			
GPC embarazo	NO			

Tabla 4. Resúmenes de otras guías/ docs de referencia

Guía	Evidencia	Recomendación	Referencias	Comentarios
WHO 2006		<ol style="list-style-type: none"> 1. La cabeza y el cuerpo del bebé están alineados 2. El bebé está en contacto con el cuerpo dela madre 3. El bebé está sujeto por la cabeza y el cuello 4. El bebé se acerca al pecho, estando la nariz a la altura del pezón 		

3.2. Revisiones sistemáticas

No se ha localizado ninguna RS.

3.3. Resumen de GPCs base y RSs disponibles

¿Cómo deben de colocarse madre y bebé para facilitar el agarre?

La GPC de NICE (1) recoge entre otros, la evidencia de la *Internacional Lactation Consultant Association* (ILCA) (2), un estudio de cohortes (3) y dos revisiones narrativas (4;5). Describe que la madre debe apoyar la espalda de modo adecuado y apoyar los pies en el suelo (se pueden usar almohadas o reposapiés para mayor comodidad) y llevar al lactante al pecho. Debe mantener al lactante pegado a su cuerpo y sujetarle la espalda y la cabeza. Es importante que la cabeza esté alineada con el cuello, que la nariz esté a la altura del pezón y que la boca esté bien abierta, tanto para el agarre como durante la toma (barbilla hacia el pecho). Si es necesario la madre puede sostener su pecho por debajo con la mano, teniendo en cuenta que la mano o los dedos deben estar detrás de la areola y no interferir con el agarre del lactante al pecho. La toma debe de ser cómoda y ha de sentirse una deglución audible. Ambos deben de estar relajados. En caso contrario se recomienda interrumpir la succión (la madre puede deslizar un dedo en la boca del lactante) e intentarlo de nuevo.

La GPC de la PSBC (6), recoge las recomendaciones del documento *Baby's Best Chance* (7) y destaca la importancia de adoptar una posición cómoda y un adecuado soporte del cuerpo durante la toma, promover el CPP durante la misma y mantener al recién nacido cerca "barriga con barriga", sujetándole la cabeza y los hombros para mantenerlos al nivel del pecho, con la nariz a la altura del pezón de la madre. La cabeza puede inclinarse ligeramente hacia atrás, sin estar hiper-extendida, evitando presión sobre la parte posterior de la cabeza. La madre puede sostener su pecho por debajo con la mano, sobre todo si la mama es grande, teniendo en cuenta que la mano o los dedos deben estar detrás de la areola y no interferir con el agarre del lactante al pecho.

Por su parte la OMS (8) concluye que lo importante es que la cabeza y el cuerpo del lactante están alineados; que el lactante esté en contacto con el cuerpo de la madre y sujeto por la cabeza y el cuello y que se acerca al pecho, estando la nariz a la altura del pezón

No se ha localizado ninguna RS al respecto.

¿Cuál es la postura más eficaz para amamantar?

La GPC de NICE (1) no encuentra estudios que evalúen una postura específica.

La GPC del Perinatal Services (6) resume las posturas clásicas para amamantar, aunque no hace recomendaciones a favor de una postura determinada:

- Posición sentada: cuna, cuna cruzada o fútbol
 - La madre se sienta erguida con la espalda apoyada, y acerca al bebé al pecho (en lugar de inclinarse hacia el bebé). Se pueden usar almohadas o reposapiés para mayor comodidad y para elevar al niño al nivel del pecho de la madre.
 - La madre sujeta los hombros y la espalda del bebé con el brazo y la mano, sosteniendo el cuello.
- Posición tumbada
 - La madre y el bebé están tumbados en la cama uno frente al otro. La madre puede colocar una almohada para la cabeza, detrás de la espalda o entre las piernas.
 - Mantener al bebé cerca, con la posición de cuello y cabeza descrita anteriormente.

En cuanto a las cesáreas, la guía NICE recomienda ofrecer apoyo adicional a las madres

que han tenido parto por cesárea, ya que pueden necesitar ayuda con la colocación del RN para proteger la cicatriz (Recomendación de grado D).

No se ha localizado ninguna revisión sistemática.

3.4. Conclusión

Comparación 1. ¿Cómo deben de colocarse madre y bebé para facilitar el agarre? - Posición correcta vs. Posición incorrecta

Se decide tomar como base la GPC de NICE ((1)).

	Adopción GPC/Revisión sistemática
x	Elaboración parcial
	Elaboración <i>de novo</i>

Comparación 2. ¿Cuál es la postura más eficaz para amamantar?

2.1- Postura de afianzamiento espontáneo vs. posturas tradicionales

2.2- Posturas tradicionales entre sí

Se realizará una búsqueda *de novo*, para incluir la postura de afianzamiento espontáneo

	Adopción GPC/Revisión sistemática
	Elaboración parcial
x	Elaboración <i>de novo</i>

3.5. Diseño de la estrategia de búsqueda de estudios individuales

Criterios de selección de estudios	ECAs, estudios de cohortes o estudios observacionales
Período de búsqueda	C1: 2006 – abril 2014 C2: búsqueda <i>de novo</i> , sin restricción de fechas
Bases de datos	Cochrane Library Medline via Pubmed Embase via OVID Cinahlvia EBSCO PsyINFOvia OVID

Ver estrategias de búsqueda de estudios originales en el ANEXO I.

4- Resumen de la evidencia (Tablas de estudios individuales y valoración de calidad en el ANEXO X)

4.1. GRADE Evidence Profile

No se ha elaborado.

4.2. Resumen de la evidencia

¿Cómo deben de colocarse madre y bebé para un agarre correcto al pecho?

Se han encontrado 5 estudios (9;10) (11-13) que describen cuál debe ser la posición del cuerpo del lactante en relación a la de la madre para realizar un agarre correcto y su impacto en el inicio y mantenimiento de la lactancia materna. Los estudios no han podido incluirse en la tabla GRADE, por lo que los resultados se describen de modo descriptivo.

En cuanto a la **duración de la lactancia materna**, un estudio descriptivo (12) (n=570) concluye que una mala posición y un mal agarre se asociaban con una menor duración de la lactancia materna. Sin embargo estos resultados no son significativos cuando se ajusta por la presencia de otros problemas (daño en los pezones, conductos bloqueados y mastitis) (HRa 1,03; IC95% de 0,86 a 1,25). De modo similar, en otro estudio (9) (n=220) se observó que una posición incorrecta a los 30 días posparto (según los criterios de la OMS) se asociaba con una menor **tasa de lactancia materna a los 6 meses**, pero estas diferencias no son significativas cuando se ajusta por el resto de variables (HRa 1,01; IC95% de 0,86 a 1,18). Por el contrario en un estudio transversal (10) (n=77), se observa que la **tasa de lactancia materna exclusiva a los 4 meses** es significativamente más baja en las díadas que tienen una posición incorrecta ($p=0,06$) (según los criterios de la OMS).

Calidad
baja

Calidad
baja

Calidad
muy baja

Una posición incorrecta también parece influir en la aparición de **complicaciones en las mamas**. En un estudio transversal (13) (n=192) se observó que los problemas en las mamas, tales como grietas en los pezones y mastitis estaban asociados a una mala posición (según los criterios de la OMS) (57,1%, $p=0,0002$) y un mal agarre (71,4%; $p=0,0006$). Asimismo, un estudio prospectivo (12) (n=570) encontró que una posición inadecuada (“¿está el lactante colocado barriga con barriga con la madre?; ¿están el cuello y la cabeza del lactante alineados?”) contribuía a la aparición temprana de problemas relacionados con la lactancia, incluyendo mal agarre, daño en los pezones, conductos bloqueados y mastitis ($p<0,001$).

Calidad
baja

Un estudio transversal (11) (n=99) con lactantes de hasta seis meses de edad, evaluó cómo influía mantener un posición inadecuada en los problemas con la lactancia materna. En este estudio se definió la “posición inadecuada” con los siguientes criterios: cuello del lactante torcido o inclinado hacia delante, con su cuerpo mirando hacia el techo sin estar “barriga con barriga” y sujeto únicamente por cabeza u hombros. Se observó que la mitad de los lactantes tenían algún tipo de **problema relacionado con la lactancia (menos de ocho tomas en 24h, uso de suplementos o bajo peso para su edad)**. De estos lactantes con problemas, el 31,4% tenían el cuello torcido, el 27,4% estaban

Calidad
muy baja

sujetos únicamente por la cabeza o los hombros, el 25,5% tenían el cuerpo girado y en el 5,9% el cuerpo de madre y lactante estaban separados.

¿Cuál es la postura más eficaz para amamantar?

Además de las posturas clásicas descritas en la guía de la PSBC, algunos autores hacen referencia a la postura de “afianzamiento espontáneo” (ver anexo 3).

Christina Smillie acuña el término “amamantamiento dirigido por el lactante” (“*baby-led breastfeeding*”), partiendo de la idea de que los lactantes están programados para encontrar el pecho por sí mismos. Kittie Frantz, basándose en la experiencia de Smillie, lo denomina “afianzamiento espontáneo” y Suzanne Colson (14-19) establece el concepto de “amamantamiento en posición de crianza biológica®” (“*biological nurturing®*”) para describir la secuencia en la que tiene lugar el amamantamiento cuando se permite al lactante acceder al pecho para amamantarse de modo activo. En todos los casos es el lactante el que dirige la búsqueda y el agarre al pecho, mientras la madre con su posición semi-reclinada favorece los movimientos del lactante.

En la búsqueda de estudios individuales se han identificado un ECA (20), tres estudios descriptivos (17;21;22) y un informe de casos (23) en relación a la postura de afianzamiento espontáneo. No se ha encontrado ningún estudio que comparase las diferentes posturas tradicionales. Los estudios no han podido incluirse en la tabla GRADE, por lo que los resultados se describen de modo descriptivo.

En relación al **agarre correcto** son clásicos los trabajos de Smillie, Frantz y Colson, aunque se trata únicamente de estudios descriptivos que no evalúan los posibles beneficios que puede tener en la lactancia a corto o largo plazo.

Smillie (21) y Frantz (22) realizan observaciones a través de grabaciones en video con lactantes de edades entre 6 días y 3 meses, algunos de ellos prematuros y otros a los que solo se había alimentado con biberón, con y sin problemas con la lactancia. Según ambas, situando a la madre desnuda de cintura para arriba y reclinada en un lugar cómodo, colocando al lactante en CPP en decúbito prono y en vertical sobre el tórax de la madre a la altura de los pechos, cuando el lactante desea mamar y está preparado (lo cual puede ocurrir inmediatamente o al cabo de un rato) se moverá hacia el pecho. El roce de la mejilla con el pecho desencadena el reflejo de búsqueda (comenzará a mover la cabeza a ambos lados) hasta que su nariz se encuentre a la altura del pezón de la madre. Una vez situado con la barbilla tocando el pecho, echará su cabeza hacia atrás, abrirá la boca y se agarrará correctamente al pecho. A la madre, se la anima a acariciar y sujetar al lactante de modo que se encuentre seguro, evitando forzar la colocación del pecho en la boca del lactante.

De modo similar, en otro estudio llevado a cabo por Colson (17) con 40 díadas de madres con recién nacidos a término sanos, se realizaron grabaciones en video de las tomas, tanto en el hospital como en casa, durante el primer mes posparto. Se observó un mayor desencadenamiento de reflejos primitivos neonatales cuando los lactantes estaban en posición de crianza biológica® (la madre reclinada en un ángulo de unos 45°) que cuando la madre estaba sentada (ángulo mayor de 65°) o tumbada en decúbito lateral (ángulo entre 0°-15°) ($p=0,0005$). Estos reflejos primitivos desencadenados fueron efectivos para encontrar el pecho.

De modo similar, un informe de casos (23) describe la experiencia de tres

**Calidad
muy baja**

diadas madre-lactante con problemas de agarre. Estas madres colocan a sus recién nacidos a término desnudos en CPP sobre su abdomen durante una hora, y se observa cómo en los tres casos los lactantes consiguen engancharse por sí mismos al pecho de modo eficaz.

En un ECA reciente (20) se evaluó el efecto del CPP en lactantes de entre 1 y 16 semanas con problemas de agarre severos. Las madres del grupo intervención se colocaron en posición semi-reclinada con el recién nacido desnudo en CPP, permitiendo que éste se dirigiera al pecho por sí mismo, mientras que en el grupo control madre y lactante se encontraban vestidos y en la posición habitual de amamantamiento. No se encontraron diferencias significativas entre ambos grupos en relación al número de lactantes que consiguieron realizar el **agarre correcto** de modo regular (75% vs. 85%, $p=0,217$), aunque los lactantes del grupo que realizó CPP con agarre espontáneo lo consiguió significativamente antes (2 vs. 4 semanas $p=0,020$).

**Calidad
moderada**

Los autores tampoco encontraron diferencias significativas en la tasa de **lactancia materna exclusiva** tras la intervención entre los lactantes que comenzaron a engancharse y succionar (63% vs. 58%; $p=0,685$) ni tampoco en la **tasa de lactancia materna a los cuatro meses** de la intervención (73% vs. 63%; $p=0,284$).

**Calidad
moderada
Calidad
baja**

En cuanto a la **satisfacción materna**, las madres del grupo intervención obtuvieron una puntuación media significativamente más alta en la “*Breastfeeding Emotional Scale*” (69,2 (DE 1,68) vs. 62,4 (DE 2,44); $p=0,022$). Además estas madres manifestaron significativamente menos **molestias en las mamas** (dolor), que las madres del grupo control [mediana: 1,0 (IQ 1,0 a 1,0) vs. 1,0 (IQ 1,0 a 2,0), $p=0,044$].

**Calidad
baja**

**Calidad
moderada**

ACTUALIZADO A FECHA DE: Octubre de 2016

5. De la evidencia a la recomendación (Tabla de EtR)

¿Cómo pueden colocarse la madre y el recién nacido para facilitar el amamantamiento?																																																											
<p>Población: Madres de recién nacidos sanos a término que amamantan y sus bebés Intervención: Comparación: Perspectiva: clínica</p> <p>C1.: Posición correcta vs. posición incorrecta C2.: Postura afianzamiento espontáneo vs. posturas tradicionales C3.: Posturas tradicionales vs. posturas tradicionales</p>																																																											
<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>					<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>																																																				
<p>¿Cuál es la confianza global en la evidencia disponible sobre los efectos?</p>		No se incluyen estudios	Muy baja	Baja	Moderada	Alta	<p>Resumen de los resultados cuantitativos</p> <p>C1. Posición correcta vs. posición incorrecta</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Desenlaces</th> <th>Importancia relativa</th> <th>Certeza de la evidencia*</th> <th>Tamaño del efecto**</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Agarre correcto</td> <td>Crítica</td> <td>Baja</td> <td></td> </tr> <tr> <td>LME al alta*</td> <td>Crítica</td> <td>Muy baja</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Peso del RN 48-82 horas*</td> <td>Crítica</td> <td>Muy baja</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Complicaciones de las mamas</td> <td>Crítica</td> <td>Baja</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Satisfacción materna</td> <td>Crítica</td> <td>No hay estudios</td> <td></td> </tr> <tr> <td>LME a los 4 meses</td> <td>Importante</td> <td>No hay estudios</td> <td></td> </tr> <tr> <td>LM a los 4 meses</td> <td>Importante</td> <td>No hay estudios</td> <td></td> </tr> </tbody> </table> <p>C2. Postura afianzamiento espontáneo vs. posturas tradicionales</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Desenlaces</th> <th>Importancia relativa</th> <th>Certeza de la evidencia*</th> <th>Tamaño del efecto**</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Agarre correcto</td> <td>Crítica</td> <td>Muy baja</td> <td></td> </tr> <tr> <td>LME al alta*</td> <td>Crítica</td> <td>No hay estudios</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Peso del RN 48-82 horas*</td> <td>Crítica</td> <td>No hay estudios</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Complicaciones</td> <td>Crítica</td> <td>Moderada</td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	Desenlaces	Importancia relativa	Certeza de la evidencia*	Tamaño del efecto**	Agarre correcto	Crítica	Baja		LME al alta*	Crítica	Muy baja		Peso del RN 48-82 horas*	Crítica	Muy baja		Complicaciones de las mamas	Crítica	Baja		Satisfacción materna	Crítica	No hay estudios		LME a los 4 meses	Importante	No hay estudios		LM a los 4 meses	Importante	No hay estudios		Desenlaces	Importancia relativa	Certeza de la evidencia*	Tamaño del efecto**	Agarre correcto	Crítica	Muy baja		LME al alta*	Crítica	No hay estudios		Peso del RN 48-82 horas*	Crítica	No hay estudios		Complicaciones	Crítica	Moderada	
	Desenlaces	Importancia relativa	Certeza de la evidencia*	Tamaño del efecto**																																																							
Agarre correcto	Crítica	Baja																																																									
LME al alta*	Crítica	Muy baja																																																									
Peso del RN 48-82 horas*	Crítica	Muy baja																																																									
Complicaciones de las mamas	Crítica	Baja																																																									
Satisfacción materna	Crítica	No hay estudios																																																									
LME a los 4 meses	Importante	No hay estudios																																																									
LM a los 4 meses	Importante	No hay estudios																																																									
Desenlaces	Importancia relativa	Certeza de la evidencia*	Tamaño del efecto**																																																								
Agarre correcto	Crítica	Muy baja																																																									
LME al alta*	Crítica	No hay estudios																																																									
Peso del RN 48-82 horas*	Crítica	No hay estudios																																																									
Complicaciones	Crítica	Moderada																																																									
		X		X																																																							
	X																																																										

		<table border="1"> <tr> <td>s de las mamas</td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>Satisfacción materna</td> <td>Critica</td> <td>Baja</td> <td></td> </tr> <tr> <td>LME a los 4 meses</td> <td>Importante</td> <td>No hay estudios</td> <td></td> </tr> <tr> <td>LM a los 4 meses</td> <td>Importante</td> <td>No hay estudios</td> <td></td> </tr> </table>	s de las mamas				Satisfacción materna	Critica	Baja		LME a los 4 meses	Importante	No hay estudios		LM a los 4 meses	Importante	No hay estudios		<p>a que toma gran cantidad de leche pobre en grasas. En general la ganancia de peso es escasa, dado que la ingesta calórica es insuficiente.</p> <p>No hay estudios que comparen las diferentes posturas, pero las GPC y el grupo de expertos en lactancia sugieren que:</p> <ul style="list-style-type: none"> - las posturas cuna-cruzada y fútbol son útiles al principio hasta que ambos aprenden a hacer el agarre, y también cuando existe dolor de pezón o grietas; - la postura de cuna es habitual después de las primeras semanas; - la postura tumbada es útil para las tomas nocturnas. <p>El Comité de Lactancia de la Asociación Española de Pediatría (ref AEP) refiere que la postura de crianza biológica es especialmente adecuada durante los primeros días y cuando existe algún problema de agarre (dolor, grietas, rechazo del pecho...), aunque se puede realizar en cualquier momento. En cuanto a la postura acostada, es muy cómoda para las tomas nocturnas y también en los primeros días, aunque suele ser más incómoda y menos eficaz que la posición de crianza biológica. Por el contrario las posturas sentadas son más utilizadas pasados los primeros días, cuando la madre tiene más movilidad y seguridad con el bebé. Además señala que la postura de caballito puede ayudar en casos de grietas y en bebés con reflujo gastroesofágico importante.</p>
s de las mamas																			
Satisfacción materna	Critica	Baja																	
LME a los 4 meses	Importante	No hay estudios																	
LM a los 4 meses	Importante	No hay estudios																	
<p>¿Existe</p>	<table border="1"> <tr> <td>Incertidum</td> <td>Incertidum</td> <td>Incertidumbr</td> <td>Incertidumbr</td> <td>No se</td> </tr> </table>	Incertidum	Incertidum	Incertidumbr	Incertidumbr	No se													
Incertidum	Incertidum	Incertidumbr	Incertidumbr	No se															

GPC Lactancia Materna – pregunta 4. Colocación

	<p><u>incertidumbre o variabilidad importante en cómo los pacientes valoran los desenlaces de interés?</u></p> <table border="1"> <tr> <td>bre/variabilidad importante</td> <td>bre/variabilidad probablemente importante</td> <td>e/variabilidad probablemente no importante</td> <td>e/variabilidad no importante</td> <td>conocen desenlaces no deseados</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td>X</td> <td></td> </tr> </table>	bre/variabilidad importante	bre/variabilidad probablemente importante	e/variabilidad probablemente no importante	e/variabilidad no importante	conocen desenlaces no deseados				X																					
bre/variabilidad importante	bre/variabilidad probablemente importante	e/variabilidad probablemente no importante	e/variabilidad no importante	conocen desenlaces no deseados																											
			X																												
	<p><u>¿Los efectos deseados esperados son importantes?</u></p> <table border="1"> <tr> <td></td> <td>No</td> <td>Probablemente no</td> <td>Incierto</td> <td>Pobablemente sí</td> <td>Sí</td> <td>Varia</td> </tr> <tr> <td>C1</td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td>X</td> <td></td> </tr> <tr> <td>C2</td> <td></td> <td></td> <td></td> <td>X</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>C3</td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td>X</td> </tr> </table>		No	Probablemente no	Incierto	Pobablemente sí	Sí	Varia	C1					X		C2				X			C3						X		
	No	Probablemente no	Incierto	Pobablemente sí	Sí	Varia																									
C1					X																										
C2				X																											
C3						X																									
	<p><u>¿Los efectos no deseados esperados son pequeños?</u></p> <table border="1"> <tr> <td>No</td> <td>Probablemente no</td> <td>Incierto</td> <td>Pobablemente sí</td> <td>Sí</td> <td>Varia</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td>x</td> <td></td> <td>x</td> </tr> </table>	No	Probablemente no	Incierto	Pobablemente sí	Sí	Varia				x		x																		
No	Probablemente no	Incierto	Pobablemente sí	Sí	Varia																										
			x		x																										
	<p><u>¿El balance entre los efectos deseados y no deseados favorece la opción?</u></p> <table border="1"> <tr> <td>No</td> <td>Probablemente no</td> <td>Incierto</td> <td>Pobablemente sí</td> <td>Sí</td> <td>Varia</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td>x</td> <td></td> </tr> </table>	No	Probablemente no	Incierto	Pobablemente sí	Sí	Varia					x																			
No	Probablemente no	Incierto	Pobablemente sí	Sí	Varia																										
				x																											
UTILIZACIÓN DE RECURSOS	<p><u>¿Los recursos que se requieren son bajos?</u></p> <table border="1"> <tr> <td>No</td> <td>Probablemente no</td> <td>Incierto</td> <td>Pobablemente sí</td> <td>Sí</td> <td>Varia</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td>x</td> <td></td> </tr> </table>	No	Probablemente no	Incierto	Pobablemente sí	Sí	Varia					x		El coste de esta práctica es muy bajo, ya que únicamente requiere que los profesionales indiquen a la madre cual es la posición correcta, ayudándola si es preciso y que observen que el RN se alimenta de modo adecuado. Prevenir problemas tempranos es un importante predictor de éxito de la lactancia.																	
	No	Probablemente no	Incierto	Pobablemente sí	Sí	Varia																									
				x																											
<p><u>¿El coste incremental es pequeño en relación a los beneficios netos?</u></p> <table border="1"> <tr> <td>No</td> <td>Probablemente no</td> <td>Incierto</td> <td>Pobablemente sí</td> <td>Sí</td> <td>Varia</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td>x</td> <td></td> </tr> </table>	No	Probablemente no	Incierto	Pobablemente sí	Sí	Varia					x																				
No	Probablemente no	Incierto	Pobablemente sí	Sí	Varia																										
				x																											
EQUIDAD	<p><u>¿Cuál sería el impacto en las desigualdades en salud?</u></p> <table border="1"> <tr> <td>Aumentarian</td> <td>Probablemente aumentarían</td> <td>Incierto</td> <td>Pobablemente reducirían</td> <td>Reducirían</td> <td>Varia</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td>X</td> <td></td> </tr> </table>	Aumentarian	Probablemente aumentarían	Incierto	Pobablemente reducirían	Reducirían	Varia					X																			
Aumentarian	Probablemente aumentarían	Incierto	Pobablemente reducirían	Reducirían	Varia																										
				X																											

GPC Lactancia Materna – pregunta 4. Colocación

ACEPTABILIDAD	<p>¿Es la opción aceptable para los grupos de interés involucrados?</p>	<table border="1"> <tr> <td>No</td> <td>Probablemente no</td> <td>Incierto</td> <td>Probablemente sí</td> <td>Sí</td> <td>Varia</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td>x</td> <td></td> <td>x</td> </tr> </table>	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varia				x		x	<p>En un estudio transversal mediante encuesta ((25)) realizado con 383 mujeres, la postura tradicional más utilizada por las madres fue la de cuna cruzada (80,4%), seguido de la posturas fútbol (13,3%), recostada de lado (4,5%) y cuna (1,8%), siendo las razones principalmente alegadas para la elección de las postura el confort de madre y bebé (60,8%) y la conveniencia (29,5%).</p>	<p>Se considera que lo importante para las madres es encontrarse cómodas y que el RN haga tomas efectivas. En caso de que haya problemas las madres estarán dispuestas a probar diferentes posturas para solucionarlos correctamente. Es posible que algunas madres sientan incertidumbre acerca de si lo están haciendo bien, o sentimientos de culpabilidad si el bebé no se alimenta correctamente. La postura de afianzamiento espontáneo del bebé al pecho da la oportunidad a la madre de que sea el propio bebé quien le enseñe como hacerlo, aunque se pueden elegir posturas alternativas en función de las preferencias de la madre.No obstante para algunas madres la postura del afianzamiento espontáneo puede no ser la más adecuada durante los primeros días, ya que a la madre le cuesta conseguir la postura adecuada, el RN “cabecea” y llora demasiado y el resultado es que la madre piensa que el RN no quiere mamar, y se pone más nerviosa, dificultando de esta manera el agarre.</p>
No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varia											
			x		x											
FACTIBILIDAD	<p>¿La implementación de la opción es factible?</p>	<table border="1"> <tr> <td>No</td> <td>Probablemente no</td> <td>Incierto</td> <td>Probablemente sí</td> <td>Sí</td> <td>Varia</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td>X</td> <td></td> <td></td> </tr> </table>	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varia				X				<p>Sí, lo importante es respetar la decisión de la madre, y ayudarla a conseguir una posición efectiva y que a ella le resulte cómoda.</p>
No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varia											
			X													

[Balance de las consecuencias](#)

Las consecuencias no deseadas superan claramente las consecuencias deseadas en la mayoría de los

Las consecuencias no deseadas probablemente superan las consecuencias deseadas en la

El balance entre las consecuencias deseadas y no deseadas está muy equilibrado o es incierto

Las consecuencias deseadas probablemente superan las consecuencias no deseadas en la

Las consecuencias deseadas claramente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los

GPC Lactancia Materna – pregunta 4. Colocación

	escenarios	mayoría de los escenarios		mayoría de los escenarios	escenarios
C1					X
C2				X	
C3			X		

<u>Tipo de recomendación</u>		Se recomienda no ofrecer la opción	Se sugiere no ofrecer la opción	Se sugiere ofrecer la opción	Se recomienda ofrecer la opción
	C1				X
	C2			X	
	C3			X	

<u>Recomendación (Texto)</u>	
	<p><u>Recomendación de buena práctica</u></p> <p>√ Los profesionales deberían ayudar a las madres a encontrar la postura en la que se encuentren más cómodas y tengan menos problemas con el amamantamiento.</p> <p><u>Recomendación débil a favor:</u></p> <p>Se sugiere utilizar la postura de afianzamiento espontáneo, también denominada “postura de crianza biológica”® (madre semi-reclinada, recién nacido colocado en prono sobre su cuerpo) que facilita que se pongan en marcha conductas instintivas en la madre y el recién nacido y favorece el agarre espontáneo al pecho materno, especialmente durante los primeros días y si se presentan dificultades con la lactancia.</p> <p><u>Recomendación de buena práctica</u></p> <p>√ Independientemente de la postura elegida, madre y recién nacido deberían estar en estrecho contacto, con la cabeza y el cuerpo del recién nacido bien alineados, con la nariz a la altura del pezón, evitando posturas que obliguen a mantener el cuello girado o flexionado durante la toma.</p> <p><u>Recomendación de buena práctica</u></p> <p>√ Ofrecer ayuda con la colocación a las madres que tras un parto por cesárea puedan tener más dificultades para encontrar una postura cómoda.</p>

GPC Lactancia Materna – pregunta 4. Colocación

<u>Justificación</u>	Hay escasa evidencia que indique que postura es la más adecuada, aunque parece que la postura de afianzamiento espontáneo ayuda a prevenir el dolor. Igualmente la experiencia clínica indica que la postura rugby es útil cuando existen problemas. Por el contrario sí que existe evidencia que indica que lo importante es que el agarre se haga de modo adecuado. Es importante que los profesionales expliquen a la madre los signos de un buen agarre y la ayuden con la postura del RN si es preciso.
<u>Consideraciones de subgrupos</u>	No se ha encontrado evidencia para sugerir recomendaciones en función de la edad del bebé. En cuanto a las cesáreas, la guía NICE recomienda ofrecer apoyo adicional a las madres que han tenido parto por cesárea, ya que pueden necesitar ayuda con la colocación del RN para proteger la cicatriz [D (GPP)].
<u>Consideraciones para la implementación</u>	Los profesionales deben ser capaces de identificar si el agarre del lactante al pecho es adecuado o no y ayudar a las madres que lo necesiten a mejorar la postura de amamantamiento para conseguir un buen agarre y una succión eficaz, lo que requiere una formación continuada en consejería y técnica de lactancia.
<u>Monitorización y evaluación</u>	-
<u>Prioridades para la investigación</u>	Se necesitan estudios comparativos entre las diferentes posturas.

6. ANEXOS

- Anexo I. Estrategias de búsqueda
- Anexo II. Valoración de la calidad de los estudios
- Anexo III. Tablas de estudios individuales
- Anexo IV. Forestplots

Anexo I. Estrategias de búsqueda

Cochrane Library		
Searched 23/04/2014		
Updated search 23/04/2014 a 20/10/2014		
ID	Search	Hits
#1	("lying" or side-lying or "side lying" or lying-down or "lying down" or reclining or sitting):ti,ab,kw (Word variations have been searched)	5258
#2	(position or positioning or placement):ti,ab,kw (Word variations have been searched)	14768
#3	#1 and #2	1172
#3A	#1 near #2	863
#4	cradle or cross-cradle or "cross cradle" or cross-over or "cross over" or clutch or football or rugby or koala or underarm or laid-back or "laid back":ti,ab,kw (Word variations have been searched)	37477
#5	hold or holding:ti,ab,kw (Word variations have been searched)	4480
#6	#2 or #5	18972
#7	#4 and #6	1069
#7A	#4 near #6	27
#8	breastfeeding or nursing:ti,ab,kw (Word variations have been searched)	15493
#9	#8 and #2	519
#9A	#8 near #2	187
#10	#3 or #7 or #9	2575
#10A	#3 or #7 or #9	1073
#11	breast feeding or lactation:kw or breastfeeding or "breast feeding" or breastfeed or "breast feed" or breastfed or "breast fed" or lactation:ti,ab,kw (Word variations have been searched)	3221
#12	#10 and #11	40
#12A	#10 and #11	16
#13	infant:kw or infant or infants or baby or babies:ti,ab,kw (Word variations have been searched)	36581
#14	#10 and #11	32
#14A	#10 and #11	14
#15	#10 and #13	216
#15A	#10 and #13	82
Medline, víaPubmed		
Searched 23/04/2014		
Updated search 23/04/2014 a 20/10/2014		
#1	Search ((((((lying[Title/Abstract] OR side-lying[Title/Abstract] OR "side lying"[Title/Abstract] OR lying-down[Title/Abstract] OR "lying down"[Title/Abstract] OR reclining[Title/Abstract]	17868
#2	Search ((position[Title/Abstract] OR positioning[Title/Abstract] OR placement[Title/Abstract]	392989
#3	Search #1 AND #2	2335
#4	Search (((((((((((cradle[Title/Abstract] OR cross-cradle[Title/Abstract] OR "cross cradle"[Title/Abstract] OR cross-over[Title/Abstract] OR "cross over"[Title/Abstract] OR clutch[Title/Abstract] OR football[Title/Abstract] OR rugby[Title/Abstract] OR underarm[Title/Abstract] OR koala[Title/Abstract] OR laid-back[Title/Abstract] OR "laid back"[Title/Abstract]	26457
#5	Search (hold[Title/Abstract] OR holding[Title/Abstract]	52672
#6	Search #2 OR #5	442841
#7	Search #4 AND #6	1158
#8	Search (nursing[Title/Abstract] OR breastfeeding[Title/Abstract]	206525
#9	Search #8 AND #2	5375

#10	Search #3 OR #7 OR #9	8808
#11	Search #3 OR #7 OR #9 Filters: Infant: birth-23 months	523
#12	Search ((((((breast feeding[MeSH Terms]) OR breastfeeding[Title/Abstract]) OR "breast feeding"[Title/Abstract]) OR breastfeed[Title/Abstract]) OR "breast feed"[Title/Abstract]) OR lactation[MeSH Terms]) OR lactation[Title/Abstract] 73460	
#13	Search #11 AND #12	204
CINAHL, via EBSCOhost databases		
Searched 23/04/2014		
Updated search 23/04/2014 a 20/10/2014		
S1	lying OR side-lying OR "side lying" OR lying-down OR "lying down" OR reclining OR sitting	4,448
S2	position OR positioning OR placement	46,015
S3	S1 AND S2	1,351
S4	cradle OR cross-cradle OR "cross cradle" OR cross-over OR "cross over" OR clutch OR football OR rugby OR underarm OR koala OR laid-back OR "laid back"	5,290
S5	hold OR holding	7,582
S6	S2 OR S5	53,181
S7	S4 AND S6	349
S8	nursing OR breastfeeding OR "breast feeding"	469,642
S9	S2 AND S8	10,322
S10	S3 OR S7 OR S9	11,873
S11	MH breast feeding OR (breastfeeding OR "breast feeding" OR breastfeed OR "breast feed" OR breastfed OR "breast fed") OR MH lactation OR lactation	15,451
S12	S10 AND S11	306
S13	Limitadores - Grupos de edad: Infant, Newborn: birth-1 month, Infant: 1-23 months	114,161
S14	S12 AND S13	182
EMBASE, via Ovid		
Searched 23/04/2014		
Updated search 23/04/2014 a 20/10/2014		
1	(lying or side-lying or "side lying" or lying-down or "lying down" or reclining or sitting).ti,ab,kw.	35175
2	(position or positioning or placement).ti,ab,kw.	458080
3	1 and 2	9041
4	(cradle or cross-cradle or "cross cradle" or cross-over or "cross over" or clutch or football or rugby or underarm or koala or laid-back or "laid back").ti,ab,kw.	32730
5	(hold or holding).ti,ab,kw.	62194
6	2 or 5	516599
7	4 and 6	1408
8	(nursing or breastfeeding or "breast feeding").ti,ab,kw.	242835
9	2 and 8	6703
10	3 or 7 or 9	16948
11	("breast feeding" or lactation).kw.	5236
12	(breastfeeding or "breast feeding" or breastfeed or "breast feed" or breastfed or "breast fed" or lactation).ti,ab,kw.	59076
13	11 or 12	59076
14	10 and 13	579
15	limit 14 to infant <to one year>	65

Anexo II. Evaluación de la calidad de los estudios

1. Riesgo de sesgo de los ECAs incluidos en la actualización

Referencia (Cita Abreviada)	Random sequence generation (selection bias)	Allocation concealment (selection bias)	Blinding (performance bias and detection bias) All outcomes	Incomplete outcome data (attrition bias) All outcomes	Selective reporting (reporting bias)	Other bias
Svensson 2013	Bajo riesgo “randomized block design”	Riesgo poco claro Información no disponible	Riesgo poco claro “not conducted as a blind Study”	Alto riesgo	Bajo riesgo	Poco riesgo

2. Calidad de los estudios observacionales

No hay.

3. Calidad de los estudios descriptivos

Los estudios descriptivos se consideran de calidad muy baja. No se ha evaluado su calidad de modo individual.

Anexo III. Tabla de estudios para la pregunta 1

1. Tabla de ECA

Referencia	Estudio	Población	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados	Conclusiones	Comentarios
Svensson 2013	<p>Diseño ECA</p> <p>Objetivo Evaluar si el CPP es útil para resolver problemas de agarre en bebés mayores</p>	<p>N 103</p> <p>Características -Diadas madre-bebe con importantes problemas de agarre -Lactantes entre 1-16 semanas de edad</p>	<p>Intervención Agarre no dirigido con CPP</p> <p>Comparación Agarre dirigido (intervención habitual)</p>	<p>Agarre correcto 75% vs. 85%; p=0,217</p> <p>LME tras la intervención 63% vs. 58%; p=0,685</p> <p>LM a los 4 meses de la intervención 73% vs. 63%; p=0,284</p> <p>Satisfacción materna Media (DE): 69,2 (1,68) vs. 63,4 (2,44); p=0,022</p> <p>Molestias en las mamas Mediana: 1,0 (1,0 a 1,0) vs. 1,0 (1,0 a 2,0); p=0,044</p>	<p>No existen diferencias entre el CPP con agarre espontáneo y las intervenciones habituales para resolver problemas de agarre, aunque los bebés que reciben CPP lo consiguen antes. Además las madres se sienten más satisfechas con esta intervención.</p>	<p>(+) el unico ECA que evalua especificamente el uso del CPP con agarre espontáneo para resolver problemas de agarre (-)</p> <p>Financiación Financial support from Vårdalstiftelsen, Stiftelsen Frimurare Barnhuset i Stockholm, Karolinska Institutet, Sällskapet barnavård, Solstickan and ALF Foundation</p> <p>Conflicto de interés No hay</p> <p>Calidad Moderada - ver RoB</p>

7. Bibliografía

- (1) NICE. Postnatal care up to 8 weeks after birth. Julio 2006 (actualizado en Febrero de 2015). Disponible en: <http://guidance.nice.org.uk/CG37>.
- (2) International Lactation Consultant Association. Clinical Guidelines for the Establishment of Exclusive Breastfeeding. June 2005. Disponible en: <http://www.breastcrawl.org/pdf/ilca-clinical-guidelines-2005.pdf>.
- (3) Ingram J, Johnson D, Greenwood R. Breastfeeding in Bristol: teaching good positioning, and support from fathers and families. *Midwifery* 2002 Jun;18(2):87-101.
- (4) Renfrew MJ. Positioning the baby at the breast: more than a visual skill. *J Hum Lact* 1989 Mar;5(1):13-5.
- (5) Shaw-Flach A. Management of common breastfeeding problems. *Community Practitioner* 2002;75:432-5.
- (6) Perinatal Services BC Health Promotion Guideline. Breastfeeding Healthy Term Infants. March 2015. Disponible en: <http://www.perinatalservicesbc.ca/Documents/Guidelines-Standards/HealthPromotion/BreastfeedingHealthyTermInfantGuideline.pdf>.
- (7) Province of British Columbia MoH. Baby's best chance, 6th Edition. Second Revision. Crown Publication & Queen's Printer of British Columbia: Victoria, BC 2012.
- (8) Infant and young child feeding: standard recommendations for the European Union. European Commission. Karolinska Institutet. Institute for Child Health IRCCS Burlo Garofolo. WHO. 2006. Disponible en: http://www.ihan.es/cd/documentos/Rec_UE_en.pdf.
- (9) Santo LC, de Oliveira LD, Giugliani ER. Factors associated with low incidence of exclusive breastfeeding for the first 6 months. *Birth* 2007 Sep;34(3):212-9.
- (10) Kishore MS, Kumar P, Aggarwal AK. Breastfeeding knowledge and practices amongst mothers in a rural population of North India: a community-based study. *J Trop Pediatr* 2009 Jun;55(3):183-8.
- (11) Dongre AR, Deshmukh PR, Rawool AP, Garg BS. Where and how breastfeeding promotion initiatives should focus its attention? A study from rural wardha. *Indian J Community Med* 2010 Apr;35(2):226-9.
- (12) Kronborg H, Vaeth M. How are effective breastfeeding technique and pacifier use related to breastfeeding problems and breastfeeding duration? *Birth* 2009 Mar;36(1):34-42.
- (13) Goyal RC, Banginwar AS, Ziyu F, Toweir AA. Breastfeeding practices: Positioning, attachment (latch-on) and effective suckling - A hospital-based study in Libya. *J Family Community Med* 2011 May;18(2):74-9.
- (14) Colson S. Cuddles, biological nurturing, exclusive breastfeeding and public health. *The journal of the Royal Society for the Promotion of Health* 2003;123(2):76-7.
- (15) Colson S. Biological nurturing (1). A non-prescriptive recipe for breastfeeding. *The practising midwife* 2007;10(9):42-4.
- (16) Colson S. Biological nurturing (2). The physiology of lactation revisited. *The practising midwife* 2007;10(10):14.
- (17) Colson SD, Meek JH, Hawdon JM. Optimal positions for the release of primitive neonatal reflexes stimulating breastfeeding. *Early human development* 2008;84(7):441-9.
- (18) Colson S. What happens to breastfeeding when mothers lie back? *Clinical applications of Biological Nurturing. Clinical Lactation* 2010;1(1):11-4.

- (19) Colson S. Biological nurturing: The laid-back breastfeeding revolution. Midwifery today [verkkojulkaisu] Spring 2012.
- (20) Svensson KE, Velandia MI, Matthiesen AS, Welles-Nyström BL, Widström AM. Effects of mother-infant skin-to-skin contact on severe latch-on problems in older infants: a randomized trial. *International breastfeeding journal* 2013;8(1):1.
- (21) Abbott KL. Video Review: Baby-Led Breastfeeding: The Mother-Baby Dance by Smillie CD. *Leaven* 2008; 44, (1): 7. Disponible en La Leche League International, <http://www.llli.org/llleaderweb/lv/lviss1-2008p7.html>. 2008.
- (22) Frantz K. The baby knows how. Disponible en: <http://pregnant.livejournal.com/8404800.html> . 2006.
- (23) Meyer K, Anderson GC. Using kangaroo care in a clinical setting with fullterm infants having breastfeeding difficulties. *MCN: The American Journal of Maternal/Child Nursing* 1999;24(4):190-2.
- (24) Gonzalez Rodriguez CJ. Síndrome de la posición inadecuada al mamar. *Anales españoles de pediatría* 1996;45(5):527-9.
- (25) Mbada CE, Olowookere AE, Faronbi JO, Oyinlola-Aromolaran FC, Faremi FA, Ogundele AO, et al. Knowledge, attitude and techniques of breastfeeding among Nigerian mothers from a semi-urban community. *BMC research notes* 2013;6(1):552.

PREGUNTA CLÍNICA Nº 5

¿Es eficaz y seguro el colecho en las madres que amamantan para facilitar el buen inicio y el mantenimiento de la lactancia materna?

1- PREGUNTA CLÍNICA EN FORMATO PICO

En esta pregunta se distinguen dos subpreguntas:

Pregunta 5.1: colecho durante la estancia en la maternidad

Tabla 1- Componentes de la pregunta clínica en formato PICO

Pacientes	Madres de recién nacidos sanos a término que amamantan y sus hijos
Intervención	Colecho (recién nacido tanto en la misma cama de la madre como en cuna sidecar)
Comparación	Recién nacido en cuna individual pero en la misma habitación que la madre
Resultados	Tasa de lactancia materna exclusiva al alta Tasa de lactancia materna a las 4-6 meses Tasa de lactancia materna exclusiva a los 4-6 meses Satisfacción materna (“¿harías otra vez colecho en el hospital?”) Complicaciones de las mamas (grietas, ingurgitaciones) Peso del recién nacido (48-72h.) Frecuencia de tomas Episodios potencialmente letales
Tipo de estudio	RS de ECA, ECA, RS de estudios observacionales o estudios observacionales

Pregunta 5.2: colecho en el hogar

Tabla 2- Componentes de la pregunta clínica en formato PICO

Pacientes	Madres de recién nacidos a término que amamantan y sus hijos
Intervención	Colecho (tanto en la misma cama de la madre como en cuna sidecar)
Comparación	Lactante en cuna individual pero en la misma habitación que la madre
Resultados	Tasa de lactancia materna a los 4-6 meses

	Tasa de lactancia materna exclusiva a los 4-6 meses Satisfacción materna Complicaciones de las mamas Frecuencia de tomas Muerte súbita del lactante
Tipo de estudio	RS de ECA, ECA, RS de estudios observacionales o estudios observacionales

2- INTRODUCCIÓN

La separación de los recién nacidos de sus madres y el alojamiento en nidos en las maternidades han sido identificadas como prácticas inadecuadas porque suponen un obstáculo para el inicio y el éxito de la lactancia materna. Actualmente, en la mayoría de los hospitales los recién nacidos no son separados y permanecen durante su estancia hospitalaria en una cuna junto a la cama de la madre, lo que ha supuesto un avance muy importante. Pero, como más recientemente se está sugiriendo que el colecho favorece la lactancia materna, interesa conocer si su práctica puede ayudar a la instauración de la lactancia y a su mantenimiento y si es segura, tanto en el medio hospitalario como en el hogar.

3. ESTRATEGIA DE ELABORACIÓN DE LA PREGUNTA

3.1. GPC Base

Tabla 2- Resumen de GPC Base

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
<p>NICE_2006 (Actualiz. 2011)</p>	<p>Los factores de riesgo más consistentes relacionados con el síndrome de muerte súbita del lactante son posición decúbico prono, cubrir la cabeza del niño y que la madre sea fumadora [Nivel 2++]</p> <p>El <i>Co-sleeping</i> es un factor de riesgo para SMSL si los niños tienen menos de 11 semanas de vida [Nivel 2++]</p> <p>(Estudios descritos en punto 7.8.2. de la versión completa de la guía)</p> <p>Prácticas que fomentan la lactancia materna</p> <p>En un ECA (74) se investigó si la proximidad de la madre y el niño a la hora de dormir afectaba al inicio de la lactancia y la seguridad del niño, para lo que asignaron los niños a tres estados: 1) en la cama de la madre con barreras de seguridad; 2) en una cuna colecho pegada a la cama de la madre o 3) en una cuna cerca de la cama de la madre. La frecuencia de las tomas era mayor en los dos primeros grupos en comparación con los niños que dormían en una cuna cerca de la cama de la madre y aunque no había efectos adversos en los niños, se consideró que los niños que dormían en la cama se encontraron en situaciones potencialmente adversas con mayor frecuencia. Los autores concluyen que las cunas colecho son eficaces para potenciar el inicio de la lactancia materna y que preservan la seguridad del niño en la maternidad.</p> <p>Un ECA (75) compara las cunas colecho con cunas adyacentes a la cama. Los resultados demuestran que el uso de las cunas colecho no aumentó la duración de la lactancia o la frecuencia del colecho en casa.</p> <p>Un estudio (76) investigó si la tasa de lactancia materna era</p>	<p>Se debería dar información a los padres sobre la muerte súbita y "<i>co-sleeping</i>" ("<i>Reduce the risk of cot death, November 2005</i>), documento en el que se indica que el lugar más seguro para que el lactante duerma durante los primeros 6 meses de vida es en una cuna individual en la habitación de sus padres.</p> <p>Se sugiere que existe riesgo de aplastar o asfixiar al lactante, o de que éste se quede atrapado entre la pared y la cama, o que se caiga de la cama y se haga daño [B].</p> <p>Se debería aconsejar a los padres que nunca duerman en un sofá con sus hijos [B].</p> <p>Si los padres escogen compartir la cama con su hijo, se les debería advertir del aumento del riesgo de muerte súbita, sobre todo si el niño tiene menos de 11 semanas de vida, o si alguno de los padres: [B]</p> <ul style="list-style-type: none"> • es fumador • ha bebido alcohol • ha tomado medicación para dormir • está muy cansado 	<p>74. Ball HL, Ward-Platt MP, Heslop E et al. (2006) Randomised trial of infant sleep location on the postnatal ward. Archives of Disease in Childhood 91:1005-1010.</p> <p>75. Ball HL, Ward-Platt MP, Howel D et al. (2011) Randomised trial of sidecar crib use on breastfeeding duration (NECOT). Archives of Disease in Childhood 96:630-634.</p> <p>76. Bartington S, Griffiths LJ, Tate AR et al. (2006) Are breastfeeding rates higher among mothers delivering in Baby Friendly accredited maternity units in the UK? International Journal of Epidemiology 35:1178-1186.</p> <p>77. Blair PS, Heron J, and Fleming PJ. (2010) Relationship between bed sharing and breastfeeding: longitudinal, population-based analysis. Pediatrics 126:e1119-e1126.</p>	<p>UNICEF señala que la guía NICE no contempla la relación que existe entre la lactancia materna y el colecho (http://www.unicef.org.uk/BabyFriendly/News-and-Research/News/UNICEF-UK-statement-on-draft-NICE-guidelines-on-co-sleeping-and-SIDS/).</p>

GPC Lactancia Materna_pregunta 5. Colecho

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
	<p>mayor entre las madres que daban a luz en las maternidades del Reino Unido con acreditación de la “<i>Baby Friendly Initiative</i>”.</p> <p>Los autores concluyen que es probable que se aumente el inicio pero no la duración de la lactancia. Se necesitan otras estrategias para ayudar a las madres a dar el pecho durante el tiempo recomendado.</p> <p>Una cohorte prospectiva (77) investigó los patrones del colecho, las características asociadas a esos patrones y la relación con la lactancia, concluyendo que antes de desaconsejar el colecho se necesita tener en cuenta su importante relación con la lactancia materna.</p>			
<p>Perinatal Services BC 2011</p>	<p>La Sociedad pediátrica canadiense (CPS) recomienda que el lactante duerma en su propia cuna en la misma habitación los primeros seis meses de vida. Estar cerca de su madre le permite un acceso más fácil para dar el pecho al niño (38)</p> <p>La Academia Americana de Pediatría recomienda que la madre y el niño duerman en cercanía estrecha para facilitar la lactancia materna (39)</p> <p>Blair ha demostrado que el riesgo de muerte súbita de los niños que duermen cerca del adulto es la mitad en comparación a los niños que duermen en una habitación aparte o incluso en una habitación con otros niños. Esta cercanía puede darse tanto en una cuna pegada a la cama o en compartir la cama con la madre (41)</p> <p>En un estudio longitudinal poblacional en el Reino Unido, Blair et al examinaron los hábitos de colecho y lactancia materna durante 5 períodos en los primeros cuatro años de vida de los niños (de 0 a 2 meses, de 6 a 8 meses, de 17 a 30 meses etc). Demostraron que las madres que compartían la cama con sus recién nacidos tenían mayor nivel de estudios y estatus socioeconómico, y que en los casos en los que el lactante compartía la cama los primeros 15 meses de vida reportaban una mayor incidencia de lactancia materna. Los autores concluyeron que “debido a los probables beneficios de compartir la cama sobre la tasa y duración de la lactancia materna, los mensajes para</p>	<p>Niños y padres/cuidadores deberían dormir cerca en la misma habitación (en una superficie separada segura) durante los primeros 6 meses). Se ha encontrado que tener el niño cerca (cercanía estrecha) reduce la muerte súbita del lactante (B) (38,39, 41, 48, 111, 113, 114-118, 119, 121, 122-124)</p> <p>Se debe evitar abrigar en exceso (<i>overheating</i>) al niño (A)</p> <p>La superficie en la que duerme el niño debe ser firme y libre de riesgos (A) (112, 121)</p> <p>Las cunas y moisés deben cumplir los estándares de la normativa (A) (76,77)</p> <p>Informar a los padres/cuidadores de que reducir el riesgo a la hora de compartir superficie al dormir incluye: colocar al niño sobre su espalda para dormir, no fumar, colchón firme y plano, asegurarse de que el lactante no se caerá de la cama o que quedará atrapado entre el colchón y la pared, la estructura de la cama; mantener el área para dormir del niño libre de almohadas, sábanas pesadas y lleno de peluches; no cubrir la cabeza del niño, no abrigarle en exceso ni sobrecalentar demasiado la habitación; que los adultos que duermen en la cama sepan que el niño está en la</p>	<p>38. Community Pediatric Committee, 2009. Recommendations for safe sleeping environments for infants and children. Paediatrics & Child Health. CPS 9(9),659-663.</p> <p>39. Buswell S. Parent-Infant Co-sleeping and its relationship to breastfeeding. Journal of Pediatric Health Care, 2007;Vol 21,nº1. P22-28.</p> <p>41. Blair Ps, Fleming PJ, Smith IJ et al (1999). Babies sleeping with parents: case-control study of factors influencing the risk of the sudden infant death syndrome. CESDI SUDI research group. British Medical Journal. 319:1457-1462.</p> <p>48. Blair PS, Heron J and Fleming PJ (2010). Relationship Between bed sharing and breastfeeding: longitudinal, population based</p>	

GPC Lactancia Materna_pregunta 5. Colecho

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
	<p>reducir el riesgo de muerte súbita se deberían centrar en evitar prácticas no seguras, como dormirse en el sofá, compartir la cama tras consumir alcohol o drogas o si los padres fuman (48)</p> <p>El gobierno de Canadá ha publicado recientemente cambios a la regulación de cunas, para que los estándares también sean aplicados a los moisés (76,77)</p> <p>Compartir la cama o dormir en proximidad representa un comportamiento normal y saludable. El amamantamiento nocturno representa una adaptación común a toda la especie, que es una constante y proporciona un entorno biológicamente y emocionalmente enriquecedor para la madre y el niño (111).</p> <p>La publicación de McKenna <i>Sleeping with Your Baby A Parent's Guide to Cosleeping (ie. bedsharing)</i> describe la forma correcta como "cada persona que comparte la cama debería acordar que se responsabiliza del niño de forma igualitaria y que conoce que el niño está presente". Los padres no fuman, están sobrios, han decidido compartir la cama y están dando el pecho. El colchón se coloca en el suelo, lejos de paredes y muebles, se usa una sábana ligera y no hay almohadas cerca del niño. No debe haber otros niños, animales o muñecos en la cama con el niño (112)</p> <p>La biología que subyace al comportamiento de lactancia se potencia por la proximidad de la madre y niño a la noche, mientras se duerme en la misma cama o en una superficie diferente dentro del alcance de los brazos de la madre (113).</p> <p>Un mayor contacto sensorial y la proximidad entre madre e hijo induce un beneficio potencial en los cambios fisiológicos y en el comportamiento en el niño, reportado por las madres como menos lloros, mayor descanso de la madre y el niño y una mayor producción de leche debido a la mayor frecuencia de tomas nocturnas que facilita el contacto íntimo. (114,115,116,117,118).</p> <p>Ball reportó los potenciales beneficios en el comportamiento</p>	<p>cama y que los padres no deberían consumir alcohol o drogas. No se debería tener a otros niños o mascotas en la cama y no se debe dejar a los niños solos en la cama del adulto (A).</p> <p>Cuando existen factores de riesgo, se debe advertir a los padres/cuidadores que el compartir la superficie para dormir no es seguro.</p>	<p>analysis. Pediatrics. 0126(5):E1118-1127. Published online October 18, 2010.</p> <p>76. Health Canada, April 11, 2009 http://gazette.gc.ca/rp-pr/p1/2009/2009-04-11/html/reg4-eng.html</p> <p>77. http://gazette.gc.ca/rp-pr/p1/2009/2009-04-11/html/reg3-eng.html</p> <p>111. McKenna, J. (2007). <i>Sleeping with your Baby: a parent's guide to cosleeping</i>. Platypus Media, LLC. Washington, DC.</p> <p>112. Ibid</p> <p>113. McKenna, JJ, Mosko S, Richard E, et al. (1994). Mutual behavioral and physiological influences among solitary and co-sleeping mother-infant pairs: Implications for SIDS. <i>Early Human Development</i>. 38:182-201.</p> <p>114. Ball H, Hooker E, Kelly P. (1999). Where will the baby sleep? Attitudes and practices of new and experienced parents regarding cosleeping with their new-born infants. <i>American Anthropologist</i>. 101(1):143-151.</p> <p>115. McCoy RC, Hung CL, Leska SM, et al. (2004). Frequency of bed sharing and its relationship to breastfeeding. <i>Developmental and Behavioural Pediatrics</i>.</p>	

GPC Lactancia Materna_pregunta 5. Colecho

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
	<p>y cambios biológicos en el niño que practica el colecho: menos niños que lloran, mayor sueño maternal e infantil y un aumento en la producción de leche maternal, debido a una mayor frecuencia de tomas nocturnas (119).</p> <p>Los estudios que comparan la lactancia materna exclusiva, colecho y madres que duermen solas demostró que incluso durante el sueño más profundo las madres se despertaban un 30% más cuando compartían la cama con el lactante. McKenna postuló que esta mayor sensibilidad podía aumentar la posibilidad de que las madres pudieran detectar e intervenir antes frente a cualquier evento adverso que si eran separadas del niño (120).</p> <p>En la revisión systematica de Horsley et al (121) se revisaron 40 estudios observacionales en relación a los beneficios y riesgos asociados al colecho, factores que alteraban el riesgo del colecho y estrategias efectivas para reducir los riesgos asociados. La evidencia sugería de forma consistente que podía haber una asociación entre el colecho y la muerte súbita entre fumadores, pero que la evidencia no era consistente entre no fumadores. Encontraron una asociación positiva entre el colecho y la lactancia materna, aunque los datos no podían establecer causalidad.</p> <p>Aunque la Sociedad Pediátrica Canadiense no respalda el colecho, la revisión de la literatura que hacen indica que:</p> <ul style="list-style-type: none"> • los niños lactantes que comparten la cama con sus madres se alimentan de forma más frecuente y por más tiempo que los niños que duermen solos (122). • cuando el colecho y la lactancia materna se dan a la vez, se pueden derivar ciertos beneficios tanto para la madre como para el niño. Las madres que disfrutan de una relación estrecha con su hijo durante la noche, podrían estar más motivadas a continuar con la lactancia materna (123,124) 		<p>25:141-149.</p> <p>116. Rigda RS, McMillen IC, Buchley P (2000). Bed sharing patterns in a cohort of Australian infants during the first six months after birth. <i>Journal of Pediatrics and Child Health.</i> 36:117-121.</p> <p>117. Ball HL (2002). Reasons to bedshare: why parents sleep with their infants. <i>Journal of Reproductive and Infant Psycholgy.</i> 20:207-222.</p> <p>118. McKenna JJ, Mosko SS, Richard CA (1997). Bed sharing promotes breastfeeding. <i>Pediatrics.</i> 100:214-219.</p> <p>119. Ball H, Hooker E, Kelly P (1999).</p> <p>120. McKenna JJ, Mosko SS, Richard CA (1997).</p> <p>121. Horsley T, Clifford T, Barrowman N, et al. 2007. Benefits and Harms Associated with the Practice of Bed Sharing. <i>Arch Pediatr Adolesc Med.</i> 161 (3);237-245.</p> <p>122. McKenna JJ, Moskeo SS, Richard CA (1997).</p> <p>123. Stein MT, Colarusco C, McKenna JJ, Powers NG (2001). Cosleeping (bedsharing) among infants and toddlers. <i>Pediatrics.</i> 107:873-877.</p> <p>124. Richard C, Mosko S, McKenna J, Drummond S (1996). Sleeping position,</p>	

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
			orientation and proximity in bed-sharing infants and mothers. Sleep. 19:685-690.	

Tabla 3. Resumen de GPC del SNS

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
Cuidados desde el nacimiento Recomendaciones basadas en pruebas y buenas prácticas MSPSI_2010	<p>Sólo se ha encontrado un ensayo clínico que aborda este tema [1] y que compara tres ubicaciones del recién nacido: en la misma habitación de la madre pero en cuna, en cuna adosada a la cama de la madre (cuna sidecar) y en la cama de la madre. La medida del resultado principal fue la frecuencia de las tomas y la seguridad del recién nacido. Filmaron 4 horas durante la noche a madre e hijo. El RN que dormía en la cama o en la cuna sidecar mamaba más veces que el que dormía en su cuna (diferencia de las medias [intervalo de confianza del 95%] cama vs cuna 2,56 [IC 95% 0,72-4,41]; cuna sidecar vs cuna 2,52 [IC 95% 0,87-4,17]; cama vs cuna sidecar 0,04 [-2,10 a +2,18]). En este mismo ensayo clínico no se observaron efectos adversos, pero sí situaciones potencialmente peligrosas en aquellos que dormían en la cama de la madre, no así en la llamada cuna sidecar.</p> <p>La ABM (Academy of Breastfeeding Medicine) expone sus recomendaciones para un colecho seguro [2]: posición supina del niño, superficie plana y firme, no cubrir la cabeza del niño, no con madre fumadora ni que ingiera medicamentos que alteren el nivel de conciencia o alcohol, etc. En este protocolo, la ABM nombra como alternativa a compartir el lecho el uso de la cuna sidecar, ya que provee proximidad y acceso al lactante, pero en una superficie independiente.</p> <p>UNICEF y la OMS, con su iniciativa "amigo de los niños" y la FSID (Foundation for the Study of Infant Deaths) han elaborado una guía titulada "Compartiendo la cama con tu bebé" que también recoge estos consejos sobre colecho seguro [3]</p>	Recomendaciones para un colecho seguro: posición supina del niño, superficie plana y firme, no cubrir la cabeza del niño, no con madre fumadora ni que ingiera medicamentos que alteren el nivel de conciencia o alcohol.	<p>1. Ball HL, Ward-Platt MP, Heslop E, Leech SJ, Brown KA. Randomised trial of infant sleep location on the postnatal ward. Arch Dis Child. 2006;91:1005-1010.</p> <p>2. ABM clinical protocol #6: guideline on co-sleeping and breastfeeding. Revision, March 2008. Breastfeed Med. 2008;3:38-43.</p> <p>3. UNICEF, OMS, FSID. Compartiendo la cama con tu bebé. Consultado el 20 de abril de 2009. Disponible en: http://www.babyfriendly.org.uk/pdfs/spanish/sharingbed_spanish.pdf</p>	

3.2. Revisiones sistemáticas

Se ha identificado una revisión sistemática Cochrane que aborda el efecto de cohabitar con el niño (rooming-in) sobre la duración de la lactancia materna (1). Esta revisión incluye un único estudio (2), en el que se indica que el ratio de lactancia materna exclusiva en el cuarto día postparto es significativamente menor en el grupo de mujeres y niños que duermen en habitaciones separadas (45%) frente al grupo que comparte habitación (86%), siendo el RR de 0,58 (IC95% de 0,42 a 0,81), aunque a los 4 meses las diferencias no son significativas.

En cuanto a la relación del colecho con la muerte súbita del lactante se han identificado tres revisiones recientes de estudios de casos-controles (3-5) que abordan este tema. La revisión de Carpenter (4) incluye 5 de los estudios de casos controles más importantes. Sin embargo, el metanálisis de Venemaan (3) detalla mejor cuál ha sido la metodología utilizada para identificar y seleccionar los estudios a incluir en el análisis, indicando además que no pudieron analizar si había interacción entre lactancia materna y colecho en relación a la muerte súbita del lactante en los estudios identificados, porque éstos no incluían los datos necesarios para ello. En la última revisión identificada (5) los autores también encuentran que el colecho se asocia con un aumento del riesgo de SMSL (23,3% vs. 11,2%; OR 2,36 (IC95% de 1,97 a 2,83), aunque en este caso también señalan que colechar con el niño se asocia con mayores tasas de lactancia materna a las 4 semanas de vida (75,5% vs. 50%; OR 3,09 (IC95% de 2,67 a 3,58)).

Asimismo, se ha identificado un metanálisis reciente en el que se demuestra la asociación que existe entre la lactancia materna y la disminución del riesgo de muerte súbita del lactante (6). Se trata de un metaanálisis de estudios casos-controles donde los autores analizan la asociación entre lactancia materna y SMLS distinguiendo los casos en los que se trata de cualquier tipo de lactancia materna (mixta o exclusiva) de cualquier duración o de una duración de dos o más meses, o de lactancia materna exclusiva de cualquier duración.

Tabla 3- Resumen de RS actuales

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
Vennemann MM 2012	Diseño Metanálisis de estudios de casos controles Objetivo Realizar un metanálisis sobre la relación entre el colecho y el síndrome de muerte súbita del lactante (SMSL).	11 estudios 2464 casos 6495 controles	Se extraen los OR sin ajustar y ajustados de cada estudio y se metanalizan con el modelo de efectos fijos de Mantel-Haenzel. Se estratifican los estudios según el hábito fumador de los padres, la edad del niño la última noche independientemente del tabaco y si el colecho era habitual o no.	Colecho vs no colecho (TOTAL): OR 2,89 (IC95% 1,99;4,18) Hábito fumador materno: Madres fumadoras: OR 6,27 (IC95% 3,94;9,99) Madres no fumadoras: OR 1,66 (IC95%: 0,91;3,01) Edad del niño: Menores de 12 semanas: OR 10,37 (IC95%: 4,44; 24,21) Mayores de 12 semanas: OR 1,02 (IC95%:0,49;2,12) Colecho habitual o no: Habitual: OR 1,42 (IC95% 0,85;2,38) (2 estudios) No habitual y sí la última noche: OR 2,18 (IC95%: 1,45;3,28) (4 estudios)	El colecho aumenta el riesgo del SMSL, en especial los padres fuman y los niños tienen menos de 12 semanas de vida.	
Hauck FR 2011	Diseño Metanálisis de estudios de casos controles Objetivo Realizar un metanálisis para medir la asociación entre la lactancia materna y SMSL.	18 estudios Estudios de casos-controles	Se extraen los OR sin ajustar y ajustados de cada estudio y se metanalizan por medio del método ponderado por la inversa de la varianza, de efectos fijos y aleatorios. de varianza inversa de efectos fijos y aleatorios. Se tiene en cuenta si la lactancia materna era de cualquier tipo y duración, si se trataba de una lactancia de una duración de 2 meses o más o de si se trataba de lactancia materna exclusiva, independientemente de la duración.	SOR (Summary Odds Ratio) de SMSL Cualquier tipo de lactancia (n=18 estudios; multi sólo 7): Uni: SOR 0,40 (IC 95%: 0,35;0,44) Multi: SOR 0,55 (IC 95%: 0,44;0,69) Cualquier lactancia a los 2 meses o más de edad (n=3 estudios (multi solo 2): Uni: SOR 0,38 (IC 95%: 0,24;0,54) (I ² =78%) Multi: No hay información Lactancia exclusiva: (n=8 estudios) Uni: SOR 0,27 (0,24;0,31) (I ² =87%) Multi: No hay información	La lactancia materna protege frente el SMSL. Este efecto protector es mayor cuando la lactancia materna es exclusiva. Dentro de las recomendaciones que se hacen para evitar el SMSL se debería incluir la lactancia materna.	
Das RR, 2014	Diseño Metanálisis de	21 estudios. 8 estudios: asociación	La intervención es el colecho de forma habitual.	Asociación entre colecho y lactancia materna a las 3-4 semanas de vida:	El % de SIDS en el grupo control fue	Financiado por la OMS. Señala

GPC Lactancia Materna_pregunta 5. Colecho

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
	estudios observacionales Objetivo: Medir la eficacia y seguridad del colecho durante la infancia para dar evidencia actualizada a la OMS (en relación a su asociación con la lactancia materna y a SMSL).	entre lactancia materna y colecho 13 estudios asociación entre SIDS y colecho Sólo 1 estudio determina ambas asociaciones.	Los resultados que se miden son: 1. % de niños lactantes (de cualquier tipo o exclusiva) a las 4-6 semanas, 3-4 meses y 6 meses de vida 2. % de niños que mueren por SMSL en el primer año de vida. Se define SMSL como: la muerte inexplicable sin aviso previo de un niño aparentemente sano y mientras duerme. Se considera como colecho sólo si el niño comparte la misma cama que la madre.	OR: 3,09 (IC95%:2,67;3,58) Asociación entre colecho y SMSL: OR: 2,36 (IC95%: 1,97;2,83) *Análisis de subgrupo: Colecho habitual vs. no habitual y SMSL: -Habitual: 2,22 (1,71;2,87) (6 estudios) -Última noche: 2,51 (1,95;3,23) (7 estudios)	de 11,3% (mucho mayor que el % real de casos) Los estudios acerca de la asociación entre LM y colecho son en su mayoría transversales, y en el caso del estudio entre la asociación de LM y SMSL, estudios casos control.	que el financiador no tuvo ningún papel en el diseño del estudio, recogida y análisis de los datos, en la decisión de publicar o en la preparación del artículo.

3.3. Resumen de GPCs base y RSs disponibles

La guía de *NICE* (7) recomienda aconsejar a los padres que nunca se duerman en un sofá con sus hijos y que se les debería advertir del aumento del riesgo de muerte súbita si éstos deciden compartir la cama con su hijo, sobre todo si éste tiene menos de 11 semanas de vida o si alguno de los padres es fumador, ha bebido alcohol, ha tomado medicación para el sueño o está extenuado.

La guía del *Perinatal Care services* (8) recomienda que niños y padres/cuidadores deberían dormir cerca en la misma habitación (en una superficie separada segura) durante los primeros 6 meses, y en el caso en que los padres decidan compartir la misma superficie para dormir, se debería proporcionar una serie de consejos de seguridad a los padres, como colocar al niño sobre su espalda para dormir, no fumar o tener un colchón firme y plano entre otros, para reducir los riesgos para el niño.

En el documento sobre Cuidados en el Nacimiento (9) se hacen una serie de recomendaciones para practicar un colecho seguro, que son: posición supina del niño, superficie plana y firme, no cubrir la cabeza del niño, no con madre fumadora ni que ingiera medicamentos que alteren el nivel de conciencia o alcohol.

Las RS identificadas indican que el colecho se asocia con mayores tasas de lactancia materna a las 4 semanas (5) y que aumenta el riesgo de SMSL (3-5), aunque la lactancia materna también se asocia con la disminución del riesgo de SMSL (6).

3.4. Conclusión (marcar con una X):

	Adopción GPC/Revisión sistemática
X	Elaboración parcial
	Elaboración de novo

3.5. Diseño de la estrategia de búsqueda de estudios individuales

Criterios de selección de estudios	ECAs o estudios observacionales, en el caso de no haber ECAs
Período de búsqueda	2011-24 Octubre 2013
Bases de datos	Cochrane Library MEDLINE, via Pubmed EMBASE, via Ovid Cinahl, via EBSCOhost databases PsyINFO, via OVID

Ver estrategias de búsqueda de estudios originales en el ANEXO I.

4- RESUMEN DE LA EVIDENCIA (Tablas de estudios individuales y valoración de calidad en el ANEXO X)

4.1- GRADE Evidence Profile

Pregunta 5.1. Colecho durante la estancia en la maternidad

Comparación 1: Colecho en cama de la madre vs. Misma habitación pero en cuna individual

Bibliografía: Ball HL, 2006

Evaluación de la calidad							Resumen de los Resultados				Calidad	Importancia
Nº de estudios	Diseño	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Nº de pacientes		Magnitud del efecto			
							Grupo cama de la madre	Grupo cuna individual	Relativa (95% CI)	Absoluta por 1000		
Número de tomas (intentos y tomas buenas) por hora durante la estancia en el hospital												
1 ¹	ECA	No serio	No seria	No seria	Seria ²	Poco probable	18	20	-	DM 2,56 (de 0,72 a 4,41)	MODERADA	CRITICA
Puntuación obtenida para la satisfacción materna al alta hospitalaria (no se especifica el cuestionario utilizado ni la puntuación máxima que se puede obtener)												
1 ¹	ECA	No serio	No seria	No seria	Seria ²	Poco probable	18	20	-	DM 0,39 (de -0,2 a 1,0)	MODERADA	CRITICA
Proporción de tiempo expuesto a situaciones potencialmente peligrosas durante la noche en la estancia hospitalaria												
1 ¹	ECA	No serio	No seria	No seria	Seria ²	Poco probable	18	20	-	DM 1,03 (de -0,07 a 2,12)	MODERADA	IMPORTANTE

¹ Ball 2006; ² Un único estudio y pocos pacientes en cada grupo, e intervalos de confianza muy amplios

Comparación 2: Colecho en cuna sidecar vs. Misma habitación pero en cuna individual

Bibliografía: Ball HL, 2006; Ball HL, 2011.

Evaluación de la calidad							Resumen de los Resultados				Calidad	Importancia
Nº de estudios	Diseño	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Nº de pacientes		Magnitud del efecto			
							Grupo Sidecar	Grupo cuna individual	Relativa (95% CI)	Absoluta por 1000		
Duración de cualquier tipo de lactancia materna (4 meses de seguimiento)												
1 ¹	ECA	Serio ²	No seria	No seria	No seria	Poco probable	601	603	HR 0,96 (de 0,79 a 1,18)	-	MODERADA	IMPORTANTE
Duración de lactancia materna exclusiva (4 meses de seguimiento)												
1 ¹	ECA	Serio ²	No seria	No seria	No seria	Poco probable	601	603	HR 0,99 (de 0,85 a 1,16)	-	MODERADA	IMPORTANTE
Número de tomas (intentos y tomas buenas) por hora durante la estancia en el hospital												

GPC Lactancia Materna_pregunta 5. Colecho

1 ³	ECA	No serio	No seria	No seria	Seria ⁴	Poco probable	23	20	-	DM 2,52 (de 0,87 a 4,17)	MODERADA	CRITICA
Puntuación obtenida para la satisfacción materna al alta hospitalaria (no se especifica el cuestionario utilizado ni la puntuación máxima que se puede obtener)												
1 ³	ECA	No serio	No seria	No seria	Seria ⁴	Poco probable	23	20	-	DM 0,46 (de -0,9 a 1,0)	MODERADA	CRITICA
Proporción de tiempo expuesto a situaciones potencialmente peligrosas durante la noche en la estancia hospitalaria												
1 ³	ECA	No serio	No seria	No seria	Seria ⁴	Poco probable	23	20	-	DM -0,05 (de -0,40 a 0,30)	MODERADA	IMPORTANTE

¹ Ball 2011; ² Se realiza un seguimiento telefónico de las madres y hay una pérdida del 27,7% de las madres; ³ Ball 2006; ⁴ Un único estudio y pocos pacientes en cada grupo, e intervalos de confianza muy amplios.

Comparación 3: Colecho en cama de la madre vs. Colecho en cuna sidecar

Bibliografía: Ball HL, 2006

Evaluación de la calidad							Resumen de los Resultados				Calidad	Importancia
							Nº de pacientes		Magnitud del efecto			
Nº de estudios	Diseño	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Grupo cama de la madre	Grupo sidecar	Relativa (95% CI)	Absoluta por 1000		
Número de tomas (intentos y tomas buenas) por hora durante la estancia en el hospital												
1 ¹	ECA	No serio	No seria	No seria	Seria ²	Poco probable	18	20	-	DM 0,04 (de -2,10 a 2,18)	MODERADA	CRITICA
Puntuación obtenida para la satisfacción materna al alta hospitalaria (no se especifica el cuestionario utilizado ni la puntuación máxima que se puede obtener)												
1 ¹	ECA	No serio	No seria	No seria	Seria ²	Poco probable	18	20	-	DM -0,08 (de -0,7 a 0,6)	MODERADA	CRITICA
Proporción de tiempo expuesto a situaciones potencialmente peligrosas durante la noche en la estancia hospitalaria												
1 ¹	ECA	No serio	No seria	No seria	Seria ⁴	Poco probable	18	20	-	DM 1,08 (de 0,06 a 2,10)	MODERADA	IMPORTANTE

¹ Ball 2006; ² Un único estudio y pocos pacientes en cada grupo, e intervalos de confianza muy amplios.

Pregunta 5.2. Colecho en el hogar

Bibliografía: Blair PS, 2010; Huang Y, 2013; Vennemann MM, 2012; McKenna JJ, 1997; Santos IS, 2009.

Evaluación de la calidad							Resumen de los Resultados				Calidad	Importancia	
Nº de estudios	Diseño	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Nº de pacientes		Magnitud del efecto				
							Grupo que colecha	Grupo que no colecha	Relativa (95% CI)	Absoluta por 1000			
Tasa de lactancia materna a los 12 meses													
1 ¹	Estudio observacional	Serio ²	No serio	No serio	No seria	Poco probable	*Son cuatro grupos (clases latentes):N total=7447 • Colecho temprano: 13,2% • Colecho tardío:15,2% • Colecho constante: 6,1% • Colecho excepcional: 65,5%		OR (comparación: colecho excepcional): • Colecho tardío: 1,72 (IC95%:1,36;2,18) • Colecho temprano: 2,36 (IC95%:1,87;2,97) • Colecho constante:5,29 (IC95%:4,05;6,91)		MUY BAJA	IMPORTANTE	
Cese de la lactancia materna exclusiva en los primeros 6 meses													
1 ³	Estudio observacional	Serio ⁴	No seria	No seria	No seria	Poco probable	N total=1800		HR 0,96 (de 0,89 a 1,04)	-	MUY BAJA	IMPORTANTE	
Cese de cualquier tipo de lactancia materna en los primeros 12 meses													
2 ⁵	Estudio observacional	Serio ⁶	No seria	No seria	No seria	Poco probable	N total: 4.712		HR 0,85 (de 0,79 a 0,90) PR 0,75 (de 0,69 a 0,81)		MUY BAJA	IMPORTANTE	
Frecuencia de tomas (media del número de tomas por noche)													
1 ⁷	ECA cruzado	Serio ⁸	No seria	No seria	Seria ⁹	Poco probable	20	15	Grupo colecho	Noche en colecho	Noche separados	BAJA	CRITICA
									Habitual	4,7 ± 0,6	3,3 ± 0,4		
									Sin colecho	3,8 ± 0,7	2,3 ± 0,3		
Duración total de las tomas (Minutos totales por noche)													
1 ⁷	ECA cruzado	Serio ⁸	No seria	No seria	Seria ⁹	Poco probable	20	15	Grupo colecho	Noche en colecho	Noche separados	BAJA	CRITICA
									Habitual	55,9 ± 7,7	26,4 ± 2,6		
									Sin colecho	35,3 ± 7,1	19,8 ± 2,6		
Riesgo de SMSL durante el primer año de vida (12 meses de seguimiento)													
11 ¹⁰	Estudios observacionales	Serio ¹¹	No seria	No seria	No seria	Posible sesgo de publicación ¹²	710/1573 ¹³	1754/7386 ¹⁴	OR 2,89 (de 1,99 a 4,18)	-	MUY BAJA	IMPORTANTE	

¹ Blair PS, 2010; ² Sólo se obtienen los datos sobre colecho para todos los puntos temporales en el 53,3% de los casos; ³ Huang Y, 2013; ⁴ No se sabe el % de pérdidas y parece que puede haber problemas de generabilidad de los resultados porque parece que en el grupo de madres a estudio están sobrerrepresentadas las madres que tienen ingresos más altos, son mayores, de raza blanca, con un mayor nivel de estudios y trabajadoras. ⁵ Huang Y, 2013; Santos IS, 2009; ⁶ Posible riesgo de sesgo en ambos estudios; ⁷ McKenna JJ, 1997, ⁸ Sólo se mide la exposición durante una noche, no hay cegamiento en el análisis

GPC Lactancia Materna_pregunta 5. Colecho

ni se explica aleatorización; ⁹ Pocas díadas; ¹⁰ Vennemann MM, 2012; ¹¹ Estudios de casos controles indican una asociación pero no relación causal entre el colecho y muerte súbita del lactante; ¹² Posibilidad de que los resultados negativos no hayan sido publicados; ¹³ N° de casos expuestos a colecho entre el total de niños (casos + controles) expuestos al colecho; ¹⁴ N° casos no expuestos a colecho entre el total de niños (casos+ controles) no expuestos a colecho.

4.2- Resumen de la Evidencia

Colecho en la maternidad	
<p>Ninguna de las revisiones identificadas habla del colecho en la maternidad y su efecto sobre el inicio de la lactancia materna, por lo que para responder a esta pregunta se han utilizado los datos de dos ECA individuales (10;11), que ya han sido incluidos en la actualización de la guía NICE (7).</p> <p>En el primer ECA (12), los autores determinan si la proximidad de la madre y el niño a la hora de dormir afecta al inicio de la lactancia materna y la seguridad del niño. Para ello, los autores incluyen 64 diadas madre-hijo y los asignan de forma aleatoria a tres grupos según el lugar en el que iban a dormir los niños: 1) en la cama de la madre con barreras protectoras, 2) en cunas sidecar pegadas a la cama de la madre o 3) en cunas individuales cerca de la cama de la madre.</p> <p>Tras dos noches de grabación nocturna durante períodos de observación estandarizados de 4 horas, los autores observan que en los grupos en los que los niños duermen en cama o cuna sidecar se da una mayor frecuencia de tomas por hora (tanto intentos como tomas buenas) que en el grupo de lactantes que duermen en cunas individuales (2,56 tomas más en cama que en cuna individual (IC95% de 0,72 a 4,41) y 2,52 tomas más en cuna sidecar que en cuna individual (IC95% de 0,82 a 4,17)), y que no hay diferencia en la frecuencia de tomas entre los que duermen en cama o cuna sidecar. Asimismo, la proporción de tiempo que los niños se exponían a situaciones potencialmente peligrosas era mayor para los niños que dormían en la cama con la madre que los que dormían en cunas sidecar (DM 1,08 (IC95% de 0,06 a 2,10). En cambio, no hubo diferencias entre los que dormían en cuna sidecar o en cunas individuales.</p> <p>No se observaron diferencias significativas en la duración del sueño de la madre o el niño, así como en la puntuación materna de satisfacción postnatal, aunque la diferencia era casi de medio punto entre las que tuvieron cunas sidecar frente al grupo en el que los recién nacidos dormían en cunas individuales.</p> <p>El segundo estudio (11) evaluaba el uso de cunas sidecar en las maternidades y su efecto en la duración de la lactancia materna. Se aleatorizaron 1.204 mujeres embarazadas con intención de amamantar en dos grupos según el lugar en el que iban a dormir los niños (cunas sidecar (n=601) o cunas individuales (n=603)). Mediante llamada telefónica a las 26 semanas tras dar a luz, se preguntó a las madres por la duración de cualquier tipo de lactancia materna y de lactancia materna exclusiva. Se obtuvieron los datos de 870 de las 1204 madres que fueron incluidas inicialmente (433 del grupo intervención y 437 del grupo control), y tras ajustar por edad de la madre, nivel de educación, si había amamantado anteriormente y el tipo de parto no se encontró diferencia en la duración de la lactancia materna. Además se encontró que el colecho en el hogar no era más frecuente en las madres que utilizaron la cuna sidecar en el hospital (67% vs 64%). Por lo tanto, se concluye que mientras que el uso de cunas sidecar puede facilitar el inicio de la lactancia materna, no parece que influya sobre la duración de la misma o</p>	<p>Calidad moderada</p> <p>Calidad moderada</p> <p>Calidad moderada</p> <p>Calidad moderada</p>

sobre la práctica del colecho en el hogar.

Colecho en el hogar

Las revisiones sistemáticas que se han identificado describen la asociación entre el colecho y el aumento del riesgo del SMSL (3-5), la asociación entre la lactancia materna y la disminución del SMSL (6), así como la asociación entre el colecho y el aumento de la tasa de lactancia materna a las cuatro semanas de vida (5). De las tres revisiones sobre la asociación entre el colecho y el SMSL se han utilizado los datos de las revisiones de Vennemann (3) y Daas (5). Para el efecto del colecho sobre la lactancia materna, no se ha utilizado el metanálisis de Daas (5) pero sí los resultados de un estudio longitudinal incluido en dicho metanálisis (13) y otro estudio longitudinal posterior (14) que estudia la asociación entre colecho y duración de la lactancia materna.

En relación a la asociación entre el colecho y la duración de la lactancia materna aunque los dos estudios incluidos (13;14) señalan que existe una asociación entre ambos, no está claro si es la práctica del colecho la que se asocia con una mayor duración de la lactancia materna o si son las madres que amamantan a sus hijos las que deciden posteriormente compartir la cama con el niño.

El estudio de Blair (13), en el que se definió por colecho que el niño pasara de forma habitual parte del sueño nocturno en la misma cama que el adulto, encontró que tanto el colecho tardío (a partir de los 12 meses), como el colecho temprano y el colecho continuo se asociaban con mayores **tasas de lactancia materna a los 12 meses** OR 1,72 (IC95% de 1,36 a 2,18); OR 2,36 (IC95% de 1,87 a 2,97); OR 5,29 (IC95% de 4,05 a 6,91) respectivamente).

En un estudio posterior (14) se definía por colecho que la madre estuviera tumbada y durmiera con el niño en la misma cama o en otra superficie (excluyendo cunas sidecar) durante el sueño nocturno o durante el período de sueño principal. Para definir el grado de colecho, los autores contabilizaron el número de veces que la madre señalaba haber compartido la cama en los 7 puntos temporales en los que se medía la exposición, lo que permitió definir cuatro grupos de exposición al colecho: no colecho (0 puntos), colecho excepcional (1 o 2 puntos), colecho moderado (de 3 a 4 puntos) y colecho frecuente (de 5 a 7 puntos).

En este estudio se observó que el aumento de un nivel en la puntuación acumulada de colecho entre las madres que inician el colecho en la misma edad del niño, el riesgo de **cese de cualquier tipo de lactancia materna a los 12 meses** se reducía en un 15,5% (HR 0,85 (IC95% de 0,79 s 0,90)), aunque el riesgo no disminuía de forma significativa para el **cese de la lactancia exclusiva a los 6 meses**. En otro estudio observacional (15) se observó que aquellos niños que a los tres meses estaban con lactancia materna y compartían la cama con la madre, la Razón de Prevalencia (RP) de seguir con lactancia materna a los 12 meses era de 0,75 (IC 95% de 0,69 a 0,81).

En cuanto a la relación entre el colecho y el número y duración de las tomas nocturnas, estudios como el de Mckenna (16) demuestran que los niños que comparten la cama con la madre de forma habitual con sus madres son amamantados con mayor **frecuencia** y que la **duración total**

**Calidad
muy baja**

**Calidad
muy baja
Calidad
muy baja**

Calidad

<p>de los episodios de lactancia también es mayor. El hallazgo más importante señala que para los niños que comparten la cama con la madre de forma habitual en el hogar, el tiempo que son amamantados durante la noche del estudio en colecho con sus madres es tres veces mayor que el de los niños que duermen solos de forma habitual y en la noche del estudio que duermen solos.</p>	muy baja
<p>En cuanto a la muerte súbita del lactante, según el metaanálisis de Vennemann (3) cuando hubo colecho la noche en la que el lactante murió el OR para el SMSL era de 2,89 (IC95% de 1,99 a 4,18). Asimismo, en un análisis de subgrupos, los autores encontraron que cuando el colecho era una práctica habitual no se asociaba de forma significativa con la muerte súbita del lactante (OR de 1,42; IC 95% de 0,85 a 2,38), aunque este resultado no se confirma en el metaanálisis posterior de Das RR (5). En cuanto a la edad del niño, este metaanálisis señala que el OR de muerte súbita en niños menores de 12 semanas que compartían la cama con la madre era de 10,37 (IC95% de 4,44 a 24,21) frente al OR de 1,02 (IC95% de 0,49 a 2,12) en niños mayores de 12 semanas (3). Sin embargo, en un artículo publicado en 2013 (4) en el que se combinan los datos individuales de dos estudios casos control realizados en Inglaterra, se encuentra que cuando no existían factores de riesgo (colecho en cama, sin consumo de alcohol ni tabaco) el riesgo de muerte súbita no es significativo, no encontrando además mayor riesgo de muerte súbita en niños que tenían menos de 3 meses de edad (OR de de 1,6 (IC95% de 0,96 a 2,7)).</p>	Calidad muy baja
<p>Por otro lado, el metanálisis de Hauck (6) describe que la lactancia materna se asocia con un menor riesgo de síndrome de muerte súbita del lactante, siendo este OR de 0,27 (IC95% de 0,24 a 0,31) cuando se trata de lactancia materna exclusiva, lo que señala la necesidad de saber si en realidad existe interacción entre la lactancia materna y el colecho y cómo afecta esto al riesgo del SMSL.</p>	
<p>De hecho, se ha descrito en la literatura (12) que el comportamiento de las madres que amamantan cuando comparten la cama con sus hijos es diferente al comportamiento de aquellas que no amamantan. En un estudio en el que participaron 20 familias se filmó durante tres días el comportamiento de las madres y los niños cuando compartían la cama en sus casas. Las madres que amamantaban a sus hijos colocaban al niño en posición lateral y con la cabeza más cerca del pecho de la madre, mientras que las madres que no amamantaban lo colocaban en posición supina y con la cabeza más cerca de la almohada y de la cabeza de los padres. La frecuencia de la alimentación y su duración también era diferente, al igual que los despertares sincronizados, más frecuentes en las diadas de madres y niños amamantados. Por ello, los autores indican que los estudios casos-control que evalúan el riesgo del lactante cuando comparte la cama con su madre deberían tener en cuenta estas diferencias en el comportamiento.</p>	

ACTUALIZADO A FECHA DE: 31 de Octubre de 2016

5- DE LA EVIDENCIA A LA RECOMENDACIÓN (Tabla de EtR)

¿Es eficaz y seguro el colecho en las madres que amamantan para facilitar el buen inicio y el mantenimiento de la lactancia materna?

1. COLECHO EN LA MATERNIDAD

Población: Madres de recién nacidos sanos a término que amamantan y sus hijos
Intervención: Colecho (en cama o cuna sidecar)
Comparación: Habitación separada o cuna individual en la misma habitación
Perspectiva: Clínica
 C1: Cama vs. cuna individual; C2: Cuna sidecar vs. cuna individual; C3: Cama vs. cuna sidecar

	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>																																																																								
BENEFICIOS Y RIESGOS DE LA OPCIÓN	<p>¿Cuál es la confianza global en la evidencia disponible sobre los efectos?</p>	<p>C1: cama vs. cuna individual</p> <p>No se incluyen estudios</p> <table border="1"> <tr> <td>Muy baja</td> <td>Baja</td> <td>Moderada</td> <td>Alta</td> </tr> <tr> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input checked="" type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> </tr> </table> <p>C2: cuna sidecar vs. cuna individual</p> <p>No se incluyen estudios</p> <table border="1"> <tr> <td>Muy baja</td> <td>Baja</td> <td>Moderada</td> <td>Alta</td> </tr> <tr> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input checked="" type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> </tr> </table> <p>C3: cama vs. cuna sidecar</p> <p>No se incluyen estudios</p> <table border="1"> <tr> <td>Muy baja</td> <td>Baja</td> <td>Moderada</td> <td>Alta</td> </tr> <tr> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input checked="" type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> </tr> </table>	Muy baja	Baja	Moderada	Alta	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	Muy baja	Baja	Moderada	Alta	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	Muy baja	Baja	Moderada	Alta	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<p>C1: Cama vs. Cuna individual</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Desenlaces</th> <th>Importancia relativa</th> <th>Certeza de la evidencia</th> <th>Tamaño del efecto</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1. Número de tomas en el hospital</td> <td>Crítica</td> <td>Moderada</td> <td>Beneficio importante/Modesto</td> </tr> <tr> <td>2. Satisfacción materna</td> <td>Crítica</td> <td>Moderada</td> <td>in efecto</td> </tr> <tr> <td>3. % Tiempo expuesto a situaciones potencialmente peligrosas</td> <td>Importante</td> <td>Moderada</td> <td>Sin efecto</td> </tr> </tbody> </table> <p>C2: Cuna sidecar vs. cuna individual</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Desenlaces</th> <th>Importancia relativa</th> <th>Certeza de la evidencia</th> <th>Tamaño del efecto</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1. Duración de cualquier tipo de lactancia materna</td> <td>Importante</td> <td>Moderada</td> <td>in efecto</td> </tr> <tr> <td>2. Duración de lactancia materna exclusiva</td> <td>Importante</td> <td>Moderada</td> <td>in efecto</td> </tr> <tr> <td>3. Número de tomas en el hospital</td> <td>Crítica</td> <td>Moderada</td> <td>Beneficio importante/Modesto</td> </tr> <tr> <td>4. Satisfacción materna</td> <td>Crítica</td> <td>Moderada</td> <td>in efecto</td> </tr> <tr> <td>5. Tiempo expuesto a situaciones potencialmente peligrosas</td> <td>Importante</td> <td>Moderada</td> <td>in efecto</td> </tr> </tbody> </table> <p>C3: Cama vs. Cuna sidecar</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Desenlaces</th> <th>Importancia</th> <th>Certeza de la</th> <th>Tamaño del</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	Desenlaces	Importancia relativa	Certeza de la evidencia	Tamaño del efecto	1. Número de tomas en el hospital	Crítica	Moderada	Beneficio importante/Modesto	2. Satisfacción materna	Crítica	Moderada	in efecto	3. % Tiempo expuesto a situaciones potencialmente peligrosas	Importante	Moderada	Sin efecto	Desenlaces	Importancia relativa	Certeza de la evidencia	Tamaño del efecto	1. Duración de cualquier tipo de lactancia materna	Importante	Moderada	in efecto	2. Duración de lactancia materna exclusiva	Importante	Moderada	in efecto	3. Número de tomas en el hospital	Crítica	Moderada	Beneficio importante/Modesto	4. Satisfacción materna	Crítica	Moderada	in efecto	5. Tiempo expuesto a situaciones potencialmente peligrosas	Importante	Moderada	in efecto	Desenlaces	Importancia	Certeza de la	Tamaño del					<p>Consideraciones del panel:</p>
Muy baja	Baja	Moderada	Alta																																																																									
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																																																																									
Muy baja	Baja	Moderada	Alta																																																																									
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																																																																									
Muy baja	Baja	Moderada	Alta																																																																									
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																																																																									
Desenlaces	Importancia relativa	Certeza de la evidencia	Tamaño del efecto																																																																									
1. Número de tomas en el hospital	Crítica	Moderada	Beneficio importante/Modesto																																																																									
2. Satisfacción materna	Crítica	Moderada	in efecto																																																																									
3. % Tiempo expuesto a situaciones potencialmente peligrosas	Importante	Moderada	Sin efecto																																																																									
Desenlaces	Importancia relativa	Certeza de la evidencia	Tamaño del efecto																																																																									
1. Duración de cualquier tipo de lactancia materna	Importante	Moderada	in efecto																																																																									
2. Duración de lactancia materna exclusiva	Importante	Moderada	in efecto																																																																									
3. Número de tomas en el hospital	Crítica	Moderada	Beneficio importante/Modesto																																																																									
4. Satisfacción materna	Crítica	Moderada	in efecto																																																																									
5. Tiempo expuesto a situaciones potencialmente peligrosas	Importante	Moderada	in efecto																																																																									
Desenlaces	Importancia	Certeza de la	Tamaño del																																																																									

CRITERIO	JUICIO	EVIDENCIA	CONSIDERACIONES																																				
¿Existe incertidumbre o variabilidad importante en cómo los pacientes valoran los desenlaces de interés?	<table border="0"> <tr> <td>Incertidumbre/ variabilidad importante</td> <td>Incertidumbre/ variabilidad probablemente importante</td> <td>Incertidumbre/ variabilidad probablemente no importante</td> <td>Incertidumbre/ variabilidad no importante</td> <td>No se conocen desenlaces no deseados</td> </tr> <tr> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input checked="" type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> </tr> </table>	Incertidumbre/ variabilidad importante	Incertidumbre/ variabilidad probablemente importante	Incertidumbre/ variabilidad probablemente no importante	Incertidumbre/ variabilidad no importante	No se conocen desenlaces no deseados	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<table border="1"> <thead> <tr> <th></th> <th>relativa</th> <th>evidencia</th> <th>efecto</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1. Número de tomas en el hospital</td> <td>Critica</td> <td>Moderada</td> <td>Sin efecto</td> </tr> <tr> <td>2. Satisfacción materna</td> <td>Critica</td> <td>Moderada</td> <td>Sin efecto</td> </tr> <tr> <td>3. % Tiempo expuesto a situaciones potencialmente peligrosas</td> <td>Importante</td> <td>Moderada</td> <td>Algún riesgo/inconveniente</td> </tr> </tbody> </table>		relativa	evidencia	efecto	1. Número de tomas en el hospital	Critica	Moderada	Sin efecto	2. Satisfacción materna	Critica	Moderada	Sin efecto	3. % Tiempo expuesto a situaciones potencialmente peligrosas	Importante	Moderada	Algún riesgo/inconveniente	No se tienen datos sobre la importancia que les dan las madres a los desenlaces de interés, aunque se cree que no hay variabilidad.										
Incertidumbre/ variabilidad importante	Incertidumbre/ variabilidad probablemente importante	Incertidumbre/ variabilidad probablemente no importante	Incertidumbre/ variabilidad no importante	No se conocen desenlaces no deseados																																			
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																																			
	relativa	evidencia	efecto																																				
1. Número de tomas en el hospital	Critica	Moderada	Sin efecto																																				
2. Satisfacción materna	Critica	Moderada	Sin efecto																																				
3. % Tiempo expuesto a situaciones potencialmente peligrosas	Importante	Moderada	Algún riesgo/inconveniente																																				
¿Los efectos deseados esperados son importantes?	<p>C1: cama vs. cuna individual</p> <table border="0"> <tr> <td>No</td> <td>Probablemente no</td> <td>Incierto</td> <td>Probablemente sí</td> <td>Sí</td> <td>Varía</td> </tr> <tr> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input checked="" type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> </tr> </table> <p>C2: cuna sidecar vs. cuna individual</p> <table border="0"> <tr> <td>No</td> <td>Probablemente no</td> <td>Incierto</td> <td>Probablemente sí</td> <td>Sí</td> <td>Varía</td> </tr> <tr> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input checked="" type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> </tr> </table> <p>C3: cama vs. cuna sidecar</p> <table border="0"> <tr> <td>No</td> <td>Probablemente no</td> <td>Incierto</td> <td>Probablemente sí</td> <td>Sí</td> <td>Varía</td> </tr> <tr> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input checked="" type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> </tr> </table>	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<p>El colecho aumenta el número de tomas (tanto si se colecciona en la cama de la madre como si se utiliza la cuna sidecar) en comparación a la utilización de cuna individual. La cuna sidecar es más segura que la cama de la madre para coleccionar, ya que el bebé se expone durante menos tiempo a situaciones potencialmente peligrosas. En cuanto al riesgo de muerte súbita del lactante, se ha descrito que el colecho se asocia a un mayor riesgo de SMSL, aunque los estudios son de muy baja calidad y no se ha analizado la interacción de la lactancia materna con el colecho y su asociación con la muerte súbita del lactante. Además, se ha descrito que la lactancia materna se asocia con un menor riesgo del SMSL y que el colecho se asocia con una mayor duración de la lactancia materna.</p>	
No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía																																		
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																																		
No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía																																		
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																																		
No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía																																		
<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																																		
¿Los efectos no deseados esperados son pequeños?	<p>C1: cama vs. cuna individual</p> <table border="0"> <tr> <td>No</td> <td>Probablemente no</td> <td>Incierto</td> <td>Probablemente sí</td> <td>Sí</td> <td>Varía</td> </tr> <tr> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input checked="" type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> </tr> </table> <p>C2: cuna sidecar vs. cuna individual</p> <table border="0"> <tr> <td>No</td> <td>Probablemente no</td> <td>Incierto</td> <td>Probablemente sí</td> <td>Sí</td> <td>Varía</td> </tr> <tr> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input checked="" type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> </tr> </table> <p>C3: cama vs. cuna sidecar</p> <table border="0"> <tr> <td>No</td> <td>Probablemente no</td> <td>Incierto</td> <td>Probablemente sí</td> <td>Sí</td> <td>Varía</td> </tr> <tr> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input checked="" type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> </tr> </table>	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		
No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía																																		
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																																		
No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía																																		
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																																		
No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía																																		
<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																																		

GPC Lactancia Materna_pregunta 5. Colecho

					ADICIONALES	
<p>¿El balance entre los efectos deseados y no deseados favorece la opción?</p>	C1: cama vs. cuna individual					
	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía
	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
	C2: cuna sidecar vs. cuna individual					
	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía
	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
C3: cama vs. cuna sidecar						
No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía	
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	

GPC Lactancia Materna_pregunta 5. Colecho

	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
UTILIZACIÓN DE RECURSOS	<u>¿Los recursos que se requieren son bajos?</u>	<p>C1: cama vs. cuna individual</p> <p>No Probablemente no Incierto Pobablemente sí Sí <u>Varía</u></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p> <p>C2: cuna sidecar vs. cuna individual</p> <p>No Probablemente no Incierto Pobablemente sí Sí <u>Varía</u></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/></p> <p>C3: cama vs. cuna sidecar</p> <p>No Probablemente no Incierto Pobablemente sí Sí <u>Varía</u></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/></p>		Los recursos dependerán de de la compra de cunas sidecar que además tuvieran la posibilidad de cerrar el lateral abierto y de ser usada para el transporte del bebé por el hospital (unos 200 euros por cuna), así como de la disponibilidad de camas que posibiliten las condiciones para un colecho seguro.
	<u>¿El coste incremental es pequeño en relación a los beneficios netos?</u>	<p>C1: cama vs. cuna individual</p> <p>No Probablemente no Incierto Pobablemente sí Sí <u>Varía</u></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p> <p>C2: cuna sidecar vs. cuna individual</p> <p>No Probablemente no Incierto Pobablemente sí Sí <u>Varía</u></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p> <p>C3: cama vs. cuna sidecar</p> <p>No Probablemente no Incierto Pobablemente sí Sí <u>Varía</u></p> <p><input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		

GPC Lactancia Materna_pregunta 5. Colecho

EQUIDAD	<p>¿Cuál sería el impacto en las desigualdades en salud?</p>	<p>C1: cama vs. cuna individual Aumentarían Probablemente Incierto Probablemente Reducirían Varía aumentarían reducirían <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p> <p>C2: cuna sidecar vs. cuna individual Aumentarían Probablemente Incierto Probablemente Reducirían Varía aumentarían reducirían <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/></p> <p>C3: cama vs. cuna sidecar Aumentarían Probablemente Incierto Probablemente Reducirían Varía aumentarían reducirían <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/></p>		
ACEPTABILIDAD	<p>¿Es la opción aceptable para los grupos de interés involucrados?</p>	<p>C1: cama vs. cuna individual No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí Varía <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p> <p>C2: cuna sidecar vs. cuna individual No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí Varía <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/></p> <p>C3: cama vs. cuna sidecar No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí Varía <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		<p>Se cree que todas las madres que amamantan pueden querer compartir la cama con el recién nacido en la maternidad. A ese respecto,</p>
FACTIBILIDAD	<p>¿La implementación de la opción es factible?</p>	<p>C1: cama vs. cuna individual No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí Varía <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p> <p>C2: cuna sidecar vs. cuna individual No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí Varía <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/></p> <p>C3: cama vs. cuna sidecar No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí Varía <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/></p>		<p>La práctica de colecho en las maternidades dependerá de la disponibilidad de camas que ofrezcan la posibilidad de utilizar cunas sidecar o de camas cuyas características permitan realizar un colecho seguro.</p>

<u>Balace de las consecuencias</u>	Las consecuencias no deseadas superan claramente las consecuencias deseadas en la mayoría de los escenarios	Las consecuencias no deseadas probablemente superan las consecuencias deseadas en la mayoría de los escenarios	El balance entre las consecuencias deseadas y no deseadas está muy equilibrado o es incierto	Las consecuencias deseadas probablemente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los escenarios	Las consecuencias deseadas claramente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los escenarios
C1	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
C2	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
C3	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

<u>Tipo de recomendación</u>	Se recomienda no ofrecer la opción	Se sugiere no ofrecer la opción	Se sugiere ofrecer la opción	Se recomienda ofrecer la opción
C1	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
C2	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
C3	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

<u>Recomendación (Texto)</u>	
	<p><u>Recomendación débil a favor</u></p> <p>Se sugiere el colecho en la maternidad como una práctica que favorece el buen inicio de la lactancia materna, siempre y cuando se mantengan las condiciones que favorecen un colecho seguro.</p>
	<p><u>Recomendación de buena práctica</u></p> <p>Ofrecer a todo los padres información de manera sistemática sobre las condiciones que favorecen un colecho seguro (Ver Anexo 4). Las maternidades deberían considerar la utilización de camas en las que pueda practicarse un colecho seguro.</p>

Justificación

Se considera que la práctica del colecho puede facilitar el inicio de la lactancia materna. Por ello se recomienda, aunque de forma débil, el colecho como práctica que puede favorecer el inicio e instauración de la lactancia materna.

Sin embargo, debido al posible riesgo que supone para el lactante dormir en la misma cama que la madre, y teniendo en cuenta además que las camas que se encuentran en las maternidades pueden ser estrechas, se recomienda informar siempre sobre las condiciones que deben darse para favorecer un colecho seguro. Las cunas sidecar podrían ser una alternativa más segura. Sin embargo, aunque su precio sería asumible por los hospitales, existe un problema de seguridad cuando la maternidad cuenta sólo con camas articuladas, puesto que si por cualquier motivo se activara el mecanismo de la cama cuando la cuna sidecar está adosada a la misma, podría ocasionar la caída de la cuna y del lactante. Este problema no ha sido solucionado todavía por el fabricante, por lo que para que una maternidad pueda utilizar este tipo de cunas debe contar con camas no articuladas que permitan un acoplamiento seguro de la cuna a la cama.

Consideraciones de subgrupos

Consideraciones para la implementación

Las maternidades que consideran utilizar cunas sidecar para facilitar el inicio de la lactancia materna deben disponer de camas no articuladas y escoger aquellas cunas que mejor se adapten a su organización.

Monitorización y evaluación

Prioridades para la investigación

¿Es eficaz y seguro el colecho en las madres que amamantan para facilitar el buen inicio y el mantenimiento de la lactancia materna?

2. COLECHO EN EI HOGAR

Población: Madres de recién nacidos sanos a término que amamantan y sus hijos

Intervención: Colecho (en cama o cuna sidecar)

Comparación: Cuna individual en la misma habitación

Perspectiva: Clínica

	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>																																						
BENEFICIOS Y RIESGOS DE LA OPCIÓN	¿Cuál es la confianza global en la evidencia disponible sobre los efectos?	<table border="0"> <tr> <td>No se incluyen estudios</td> <td>Muy baja</td> <td>Baja</td> <td>Moderada</td> <td>Alta</td> </tr> <tr> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input checked="" type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> </tr> </table>	No se incluyen estudios	Muy baja	Baja	Moderada	Alta	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Desenlaces</th> <th>Importancia relativa</th> <th>Certeza de la evidencia</th> <th>Tamaño del efecto</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1. Tasa de lactancia materna a los 12 meses</td> <td>Importante</td> <td>Muy baja</td> <td>Beneficio importante/modesto</td> </tr> <tr> <td>2. Cese de cualquier tipo de lactancia materna</td> <td>Importante</td> <td>Muy baja</td> <td>Beneficio importante/modesto</td> </tr> <tr> <td>3. Cese de la lactancia materna exclusiva a los 6 meses</td> <td>Importante</td> <td>Muy baja</td> <td>Sin efecto</td> </tr> <tr> <td>4. Frecuencia de tomas nocturnas</td> <td>Critica</td> <td>Baja</td> <td>Beneficio importante/modesto</td> </tr> <tr> <td>5. Duración total episodios lactancia/noche</td> <td>Critica</td> <td>Baja</td> <td>Beneficio importante/modesto</td> </tr> <tr> <td>6. SMSL</td> <td>Importante</td> <td>Muy baja</td> <td>Riesgos/inconvenientes importantes/modestos</td> </tr> </tbody> </table> <p>Resumen de resultados:</p> <p>El colecho se asocia de forma significativa con una mayor tasa de lactancia materna a los 12 meses, menor riesgo de cese de cualquier tipo de lactancia a los 12 meses, un mayor número de tomas nocturnas y una mayor duración total de episodios de</p>	Desenlaces	Importancia relativa	Certeza de la evidencia	Tamaño del efecto	1. Tasa de lactancia materna a los 12 meses	Importante	Muy baja	Beneficio importante/modesto	2. Cese de cualquier tipo de lactancia materna	Importante	Muy baja	Beneficio importante/modesto	3. Cese de la lactancia materna exclusiva a los 6 meses	Importante	Muy baja	Sin efecto	4. Frecuencia de tomas nocturnas	Critica	Baja	Beneficio importante/modesto	5. Duración total episodios lactancia/noche	Critica	Baja	Beneficio importante/modesto	6. SMSL	Importante	Muy baja	Riesgos/inconvenientes importantes/modestos	<p>Consideraciones del panel:</p> <p>No se tienen datos sobre la importancia que les dan las madres a los desenlaces de interés, aunque se cree que no hay variabilidad.</p>
	No se incluyen estudios	Muy baja	Baja	Moderada	Alta																																					
	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																																					
Desenlaces	Importancia relativa	Certeza de la evidencia	Tamaño del efecto																																							
1. Tasa de lactancia materna a los 12 meses	Importante	Muy baja	Beneficio importante/modesto																																							
2. Cese de cualquier tipo de lactancia materna	Importante	Muy baja	Beneficio importante/modesto																																							
3. Cese de la lactancia materna exclusiva a los 6 meses	Importante	Muy baja	Sin efecto																																							
4. Frecuencia de tomas nocturnas	Critica	Baja	Beneficio importante/modesto																																							
5. Duración total episodios lactancia/noche	Critica	Baja	Beneficio importante/modesto																																							
6. SMSL	Importante	Muy baja	Riesgos/inconvenientes importantes/modestos																																							
¿Existe incertidumbre o variabilidad importante en cómo los pacientes valoran los desenlaces de interés?	<table border="0"> <tr> <td>Incertidumbre/variabilidad importante</td> <td>Incertidumbre/variabilidad probablemente importante</td> <td>Incertidumbre/variabilidad probablemente no importante</td> <td>Incertidumbre/variabilidad no importante</td> <td>No se conocen desenlaces no deseados</td> </tr> <tr> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input checked="" type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> </tr> </table>	Incertidumbre/variabilidad importante	Incertidumbre/variabilidad probablemente importante	Incertidumbre/variabilidad probablemente no importante	Incertidumbre/variabilidad no importante	No se conocen desenlaces no deseados	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																															
Incertidumbre/variabilidad importante	Incertidumbre/variabilidad probablemente importante	Incertidumbre/variabilidad probablemente no importante	Incertidumbre/variabilidad no importante	No se conocen desenlaces no deseados																																						
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																																						
¿Los efectos deseados esperados son importantes?	<table border="0"> <tr> <td>No</td> <td>Probablemente no</td> <td>Incierto</td> <td>Probablemente sí</td> <td>Sí</td> <td>Varía</td> </tr> <tr> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input checked="" type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> </tr> </table>	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																													
No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía																																					
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																																					

GPC Lactancia Materna_pregunta 5. Colecho

	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
	<p><u>¿Los efectos no deseados esperados son pequeños?</u></p>	<p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí <i>Varía</i></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>	<p>lactancia materna nocturnos. Sin embargo, también parece haber una asociación con el riesgo de SMSL, aunque queda por determinar cuál es la interacción entre la lactancia materna y el colecho y su efecto sobre el SMSL.</p> <p>Ver la tabla GRADE de perfil de evidencia.</p>	
	<p><u>¿El balance entre los efectos deseados y no deseados favorece la opción?</u></p>	<p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí <i>Varía</i></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		

GPC Lactancia Materna_pregunta 5. Colecho

	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
UTILIZACIÓN DE RECURSOS	<u>¿Los recursos que se requieren son bajos?</u>	No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí <i>Varia</i> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>		
	<u>¿El coste incremental es pequeño en relación a los beneficios netos?</u>	No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí <i>Varia</i> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>		En el caso en el que la madre compartiera su propia cama con su bebé, no hay gastos relacionados. Si decide utilizar cunas sidecar, la familia tendría que asumir el coste de este tipo de cunas, que deberían estar homologadas.
EQUIDAD	<u>¿Cuál sería el impacto en las desigualdades en salud?</u>	Aumentarían Probablemente aumentarían Incierto Probablemente reducirían Reducirían <i>Varia</i> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/>		
ACEPTABILIDAD	<u>¿Es la opción aceptable para los grupos de interés involucrados?</u>	No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí <i>Varia</i> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/>		Se cree que puede haber variabilidad en las preferencias de las madres que amamantan a sus hijos sobre dormir en su cama con el bebé.
FACTIBILIDAD	<u>¿La implementación de la opción es factible?</u>	No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí <i>Varia</i> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>		

<u>Balace de las consecuencias</u>	Las consecuencias no deseadas superan claramente las consecuencias deseadas en la mayoría de los escenarios <input type="checkbox"/>	Las consecuencias no deseadas probablemente superan las consecuencias deseadas en la mayoría de los escenarios <input type="checkbox"/>	El balance entre las consecuencias deseadas y no deseadas está muy equilibrado o es incierto <input type="checkbox"/>	Las consecuencias deseadas probablemente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los escenarios <input checked="" type="checkbox"/>	Las consecuencias deseadas claramente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los escenarios <input type="checkbox"/>
<u>Tipo de recomendación</u>	Se recomienda no ofrecer la opción <input type="checkbox"/>	Se sugiere no ofrecer la opción <input type="checkbox"/>	Se sugiere ofrecer la opción <input checked="" type="checkbox"/>	Se recomienda ofrecer la opción <input type="checkbox"/>	
<u>Recomendación (Texto)</u>	<p><u>Recomendación débil a favor</u></p> <p>Se sugiere el colecho en el hogar (en cama o en cuna sidecar) como una opción que puede ayudar a la madre a mantener la lactancia materna.</p> <p><u>Recomendación de buena práctica</u></p> <p>Dado que la mayoría de las madres, aunque no haya planificado compartir la cama con su hijo lo hace en algún momento, se debería ofrecer información de manera sistemática sobre las condiciones que favorecen un colecho seguro.</p> <p>Informar a las madres y padres sobre la existencia de cunas sidecar homologadas que además de facilitar la lactancia materna favorecen un colecho seguro.</p> <p><u>Recomendación fuerte a favor</u></p> <p>Se recomienda informar a las madres y a las familias del peligro que supone para la seguridad del lactante:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Quedarse dormido con el lactante en brazos, en un sofá o en una silla, por el riesgo de sofocación o caídas durante el sueño del adulto. 2. Que duerman en la misma cama que el lactante otros hermanos personas que no son su madre o su padre y animales domésticos. 3. Que el lactante permanezca sólo en la cama de un adulto, en un sofá o en un sillón. 				

Justificación

La práctica del colecho facilita el mantenimiento de la lactancia materna, aunque existe controversia en cuanto a los riesgos que esta práctica supone para el niño. Aunque el cumplimiento de los consejos sobre la realización de un colecho seguro reduce esos riesgos, para minimizarlos al máximo se podría informar a las madres sobre la posibilidad de utilizar cunas sidecar homologadas que cumplen con la misión de facilitar la proximidad a la hora de dormir de la madre y el niño, a la vez que disminuyen el riesgo para el niño.

Consideraciones de subgrupos

-

Consideraciones para la implementación

El colecho es seguro si se cumple lo siguiente:

- 1) El lactante nació a término y sin problemas graves de salud.
- 2) El lactante es amamantado en exclusiva y a demanda (la lactancia artificial aumenta el riesgo de muerte súbita del lactante)
- 3) Ninguno de los adultos que va a compartir cama con el lactante fuma (aunque no lo haga en presencia del mismo)
- 4) Ninguno de los progenitores que va a compartir cama con el lactante ha consumido alguna bebida alcohólica, drogas o medicamentos que provoquen un sueño más profundo del habitual
- 5) Ninguno de los progenitores que va a compartir la cama con el lactante sufre obesidad mórbida
- 6) Todos los adultos que duermen en la cama saben que el lactante comparte la cama con ellos
- 7) El lactante duerme siempre acostado en decúbito supino (boca arriba). Dormir en decúbito prono o lateral aumenta el riesgo de muerte súbita del lactante.
- 8) El lactante duerme con ropa ligera y la temperatura de la habitación no es superior a 20°C.
- 9) La cabeza del lactante no está tapada
- 10) La superficie para dormir es firme y no hay en ella:
 - Edredones pesados tipo *patchwork*, mantas eléctricas, almohadones, peluches, cordones y otros elementos que puedan impedir respirar al lactante en algún momento durante la noche.
 - Espacios por donde el lactante pueda caer o quedar atrapado.

Se deben tener en cuenta los valores y preferencias de las madres que amamantan, sus dudas y preocupaciones cuando se aborda el tema del colecho en el hogar.

Monitorización y evaluación

Prioridades para la investigación

En el diseño de futuros estudios de casos controles sobre SIDS se deberían recoger datos en relación a los hábitos de sueño del niño en general y durante la última noche (dónde dormía, cuáles eran las condiciones en las que dormía), si estaba siendo amamantado o no, si estaba enfermo la última noche, la posición en la que se encontró al niño, si el niño estaba expuesto al humo de tabaco, cuáles fueron las condiciones de la última noche o porqué estaba el niño durmiendo con los padres.

6. ANEXOS

ANEXO I, ESTRATEGIAS DE BÚSQUEDA

Cochrane Library

Searched 24/10/2013

Updated search 24/10/2013 a 31/12/2013

#1 "bed sharing" or bedsharing or bed-sharing:ti,ab,kw or "bed share" or bedshare or bed-share:ti,ab,kw (Word variations have been searched)

#2 "co sleeping" or cosleeping or co-sleeping:ti,ab,kw or "co sleep" or cosleep or co-sleep:ti,ab,kw (Word variations have been searched)

#3 side or sidecar or side-car or "side car" or bedside or bed-side or "bed side":ti,ab,kw and cot or cots or crib or cribs:ti,ab,kw (Word variations have been searched)

#4 #1 or #2 or #3

MEDLINE, via Pubmed

Searched 24/10/2013

Updated search 24/10/2013 a 31/12/2013

("bed sharing"[All Fields] OR bedsharing[All Fields] OR bed-sharing[All Fields] OR "bed share"[All Fields] OR bedshare[All Fields] OR bed-share[All Fields]) OR ("co sleeping"[All Fields] OR cosleeping[All Fields] OR co-sleeping[All Fields] OR "co sleep"[All Fields] OR cosleep[All Fields] OR co-sleep[All Fields]) OR ((side OR sidecar OR side-car OR "side car" OR bedside OR bed-side OR "bed side") AND (cot OR cots OR crib OR cribs)) Filters: Publication date from 2011/01/01 to 2013/12/31

EMBASE, via Ovid

Searched 24/10/2013

Updated search 24/10/2013 a 31/12/2013

#1 bed sharing/

#2 ("bed sharing" or bedsharing or bed-sharing).mp. [mp=title, abstract, subject headings, heading word, drug trade name, original title, device manufacturer, drug manufacturer, device trade name, keyword]

#3 ("bed share" or bedshare or bed-share).mp. [mp=title, abstract, subject headings, heading word, drug trade name, original title, device manufacturer, drug manufacturer, device trade name, keyword]

#4 1 or 2 or 3

#5 ("co sleeping" or cosleeping or co-sleeping).mp. [mp=title, abstract, subject headings, heading word, drug trade name, original title, device manufacturer, drug manufacturer, device trade name, keyword]

#6 ("co sleep" or cosleep or co-sleep).mp. [mp=title, abstract, subject headings, heading word, drug trade name, original title, device manufacturer, drug manufacturer, device trade name, keyword]

#7 5 or 6

#8 (side or sidecar or side-car or "side car" or bedside or bed-side or "bed side").mp. [mp=title, abstract, subject headings, heading word, drug trade name, original title, device manufacturer, drug manufacturer, device trade name, keyword]

#9 (cot or cots or crib or cribs).mp. [mp=title, abstract, subject headings, heading word, drug trade name, original title, device manufacturer, drug manufacturer, device trade name, keyword]

#10 8 and 9
#11 4 or 7 or 10
#12 limit 11 to yr="2011 -Current"

Cinahl, via EBSCOhost databases

Searched 24/10/2013

Updated search 24/10/2013 a 31/12/2013

S1 (MH "Bed Sharing")
S2 "bed sharing" OR bedsharing OR bed-sharing
S3 "bed share" OR bedshare OR bed-share
S4 S1 OR S2 OR S3
S5 "co sleeping" OR co-sleeping OR cosleeping
S6 "co sleep" OR co-sleep OR cosleep
S7 S5 OR S6
S8 side OR sidecar OR side-car OR "side car" OR bedside OR bed-side OR "bed side"
S9 (MH "Cribs") OR (crib OR cribs) OR (cot OR cots)
S10 S8 AND S9
S11 S4 OR S7 OR S10
S12 S4 OR S7 OR S10 Limitadores - Fecha en que se publicó desde:20110101-20131231

PsyINFO, via OVID

Searched: 24/10/2013

Updated search 24/10/2013 a 31/12/2013

#1 ("bed sharing" or bedsharing or bed-sharing).mp. [mp=title, abstract, heading word, table of contents, key concepts, original title, tests & measures]
#2 ("bed share" or bedshare or bed-share).mp. [mp=title, abstract, heading word, table of contents, key concepts, original title, tests & measures]
#3 1 or 2
#4 ("co sleeping" or cosleeping or co-sleeping).mp. [mp=title, abstract, heading word, table of contents, key concepts, original title, tests & measures]
#5 ("co sleep" or cosleep or co-sleep).mp. [mp=title, abstract, heading word, table of contents, key concepts, original title, tests & measures]
#6 4 or 5
#7 (cot or cots or crib or cribs).mp. [mp=title, abstract, heading word, table of contents, key concepts, original title, tests & measures]
#8 (side or sidecar or side-car or "side car" or bedside or bed-side or "bed side").mp. [mp=title, abstract, heading word, table of contents, key concepts, original title, tests & measures]
#9 7 and 8
#10 3 or 6 or 9
#11 limit 10 to yr="2011 -Current"

ANEXO II, Tabla de estudios individuales para la pregunta

Pregunta 5.1. Colecho en la maternidad

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
Ball H, 2006	Diseño: ECA Objetivo: Determinar si la proximidad madre hijo afecta al inicio de la lactancia materna y a la seguridad del niño.	64 diadas madre-hijo con intención prenatal de amamantar, parto vaginal sin analgésicos opiáceos en las 24 horas anteriores).	Aleatorización en tres grupos: 1. Niño en cuna individual cerca de la cama de la madre 2. Cuna sidecar 3. Cama	1. Frecuencia de tomas • Cama vs. cuna individual: DM 2,56 (0,72 a 4,4) • Cuna sidecar vs. cuna individual: DM 2,52 (0,87 a 4,17) • Cama vs. cuna sidecar: DM 0,04 (-2,10 a 2,18) 2. Proporción de tiempo expuesto a situaciones potencialmente peligrosas. • Cama vs. cuna individual: ns • Cuna sidecar vs. cuna individual: ns • Cama vs. cuna sidecar: 1,08 (0,06 a 2,10) Diferencias no significativas en satisfacción materna.	Las cunas sidecar son efectivas en potenciar el inicio de la lactancia materna y preservar la seguridad de los niños en las maternidades.	Estos resultados sólo pueden generalizarse en madres con parto vaginal y sin analgesia opiácea en las 24 horas previas. Financiado por NHS trust.
Ball H, 2011	Diseño: ECA (no cegado) Objetivo: evaluar si el uso de cunas sidecar en la maternidad afecta a la duración de la lactancia materna.	1204 mujeres embarazadas que quieren dar el pecho son reclutadas a las 20 semanas de gestación y aleatorizadas a las 34 semanas de gestación.	• Grupo sidecar: 601 (al final 433) • Grupo en cuna individual en la misma habitación: 603 (al final 437) Análisis por regresión de Cox	Duración de lactancia exclusiva y de cualquier tipo hasta las 26 semanas Duración lactancia materna exclusiva: HR 0,96 (0,79 a 1,18) Duración cualquier tipo de lactancia materna: HR 0,99 (0,85 a 1,16). El colecho no era más común en madres que utilizaron cunas sidecar (67% vs. 64%).	El uso de cuna sidecar no mejoró la duración de la lactancia materna exclusiva o de cualquier tipo ni aumentó la frecuencia de colecho en el hogar.	National Institute for Health Research. Newcastle and north Tyneside Acute Hospital Trust eran el sponsor para esta investigación.

Pregunta 5.2. Colecho en el hogar

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)																		
Mckenna JJ, 1997	Diseño: ECA cruzado Objetivo: estudiar el efecto del colecho en el comportamiento nocturno de la lactancia materna.	20 díadas que colechan de forma rutinaria 15 díadas que duermen separados de forma rutinaria. Todas las madres son latinas, y los niños tienen de 3 a 4 meses de edad.	Se graba el comportamiento nocturno durante tres noches. La primera es de adaptación, y luego 1 noche se hace colecho en una cama de matrimonio y la otra noche el niño duerme en cuna en habitación adyacente. Se mide: • Nº de episodios de lactancia materna • Duración total de los episodios (min) • Duración media de cada episodio (min)	Nº de episodios de lactancia materna <table border="1"> <thead> <tr> <th>Grupo colecho</th> <th>Noche en colecho</th> <th>Noche separados</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Habitual</td> <td>4,7 ± 0,6</td> <td>3,3 ± 0,4</td> </tr> <tr> <td>Sin colecho</td> <td>3,8 ± 0,7</td> <td>2,3 ± 0,3</td> </tr> </tbody> </table> Duración total de las tomas: <table border="1"> <thead> <tr> <th>Grupo colecho</th> <th>Noche en colecho</th> <th>Noche separados</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Habitual</td> <td>55,9 ± 7,7</td> <td>26,4 ± 2,6</td> </tr> <tr> <td>Sin colecho</td> <td>35,3 ± 7,1</td> <td>19,8 ± 2,6</td> </tr> </tbody> </table>	Grupo colecho	Noche en colecho	Noche separados	Habitual	4,7 ± 0,6	3,3 ± 0,4	Sin colecho	3,8 ± 0,7	2,3 ± 0,3	Grupo colecho	Noche en colecho	Noche separados	Habitual	55,9 ± 7,7	26,4 ± 2,6	Sin colecho	35,3 ± 7,1	19,8 ± 2,6	Se sugiere que al aumentar la lactancia materna el colecho puede proteger frente a SMSL al menos en algunos contextos.	Es el primer estudio en medir el comportamiento nocturno de lactancia materna en un grupo cultural.
Grupo colecho	Noche en colecho	Noche separados																						
Habitual	4,7 ± 0,6	3,3 ± 0,4																						
Sin colecho	3,8 ± 0,7	2,3 ± 0,3																						
Grupo colecho	Noche en colecho	Noche separados																						
Habitual	55,9 ± 7,7	26,4 ± 2,6																						
Sin colecho	35,3 ± 7,1	19,8 ± 2,6																						
Blair PS, 2010	Diseño: cohorte prospectiva Objetivo: investigar el patrón longitudinal del colecho, las características asociadas a ese patrón y su relación con la lactancia materna.	14.062 nacimientos, 7.447 (53%) tienen datos para todos los puntos temporales.	Se investiga el colecho en 5 puntos en el tiempo desde el nacimiento a los 4 años de edad. Se identifican cuatro grupos: 1. No comparten cama (66%) 2. Colechan sólo al principio (13%) 3. Colecho tardío (tras el primer año) (15%) 4. Colecho constante (durante los 4 años) (6%).	Asociación con lactancia materna a los 12 meses: 1. No comparten cama: 2. Colecho al principio: 2,36 (1,87 a 2,97) 3. Colecho tardío: 1,72 (1,36 a 2,18) 4. Colecho constante: 5,29 (4,05 a 6,91)	Antes de dar consejo sobre no colechar con el bebé, se debería tener en cuenta la importante relación entre la lactancia materna y el colecho.	Modelo ajustado por educación materna, más de tres niños, edad madre, nacimiento múltiple, raza, bajo peso al nacer, edad gestacional, sexo del niño y no tener pareja. Financiación por Fundación para el estudio de muertes infantiles.																		

GPC Lactancia Materna_pregunta 5. Colecho

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
Huang Y, 2013	<p>Diseño: estudio de cohortes</p> <p>Objetivo: cuantificar la influencia del colecho en la duración de la lactancia materna</p>	<p>Datos longitudinales del <i>Infant Feeding Practices Study II</i>.</p> <p>Hacen cuatro categorías:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. No colecho (0 puntos) 2. Colecho raro (de 1 a 2 puntos) 3. Colecho moderado (de 3 a 4 puntos) 4. Colecho frecuente (de 5 a 7 puntos) 	<p>Definen colecho como dormir tumbado con el niño en la misma cama u otra superficie para dormir a la noche o durante el período de sueño más importante.</p> <p>Se envían cuestionarios a la edad de 1 a 7, 9, 10 y 12 meses.</p> <p>1846 madres responden al menos una pregunta en relación al colecho y si estaban con lactancia materna a la edad de 2 semanas.</p>	<p>Estudio de supervivencia sobre el efecto de colecho en cama en la duración de la lactancia materna de cualquier tipo y exclusiva.</p> <p>Cese de la lactancia materna exclusiva en los primeros 6 meses: HR 0,96 (de 0,89 a 1,04).</p> <p>Cese de cualquier tipo de la lactancia materna en el primer año: HR 0,85 (de 0,79 a 0,90)</p>	<p>Muchos factores se asocian con lactancia materna, incluyendo el colecho. Debido al riesgo de SMSL relacionada con el colecho, se deberían diseñar y testar estrategias para promocionar la lactancia materna.</p>	
Santos IS, 2009	<p>Diseño: estudio de cohortes</p> <p>Objetivo: investigar la asociación entre el colecho a los 3 meses de vida y la lactancia a los 12 meses.</p>	<p>4231 niños de los cuales 2889 estaban con lactancia materna a los 3 meses.</p> <p>Se hace una entrevista perinatal y se vuelve a entrevistar a las madres en visitas en su casa a los 3 y 12 meses tras el parto.</p>	<p>Prevalencia de lactancia maaterna a los 12 meses de 59,2% en niños que colechaban a los 3 meses y 44% que no lo hacían.</p> <p>Colechar: se define como compartir la cama de forma habitual entre la madre y el niño por toda la noche o parte de la noche. El análisis se limitó a embarazos únicos y niños amamantados a los 3 meses.</p> <p>Se utiliza el <i>Prevalence Ratio</i> (PR).</p>	<p>Niños con cualquier lactancia materna a los tres meses: PR 0,75 (0,69 a 0,81)</p> <p>Niños con lactancia materna exclusiva a los tres meses: PR 0,63 (0,53 a 0,75)</p>	<p>Colechar a los tres meses protegía frente al cese de la lactancia materna a los 12 meses.</p>	<p>Lactancia materna exclusiva ajustado por: nivel socioeconómico, color de piel madre, tipo de parto, sexo del niño.</p> <p>Cualquier tipo: edad madre ajustado también por: madre trabaja fuera de casa a los 3 meses, y bajo peso al nacer.</p>

7- BIBLIOGRAFÍA

- (1) Jaafar SH, Lee KS, Ho JJ. Separate care for new mother and infant versus rooming-in for increasing the duration of breastfeeding. *Cochrane Database Syst Rev* 2012;9:CD006641.
- (2) Bystrova K. Skin to skin contact and suckling in early postpartum: effects on temperature, breastfeeding and mother-Infant interaction. A study in St. Petersburg, Russia. Karolinska Institute. 2008.
- (3) Vennemann MM, Hense HW, Bajanowski T, Blair PS, Complojer C, Moon RY, et al. Bed sharing and the risk of sudden infant death syndrome: can we resolve the debate? *J Pediatr* 2012 Jan;160(1):44-8.
- (4) Carpenter R, McGarvey C, Mitchell EA, Tappin DM, Vennemann MM, Smuk M, et al. Bed sharing when parents do not smoke: is there a risk of SIDS? An individual level analysis of five major case-control studies. *BMJ Open* 2013;3(5).
- (5) Das RR, Sankar MJ, Agarwal R, Paul VK. Is "Bed Sharing" Beneficial and Safe during Infancy? A Systematic Review. *Int J Pediatr* 2014;2014:468538.
- (6) Hauck FR, Thompson JM, Tanabe KO, Moon RY, Vennemann MM. Breastfeeding and reduced risk of sudden infant death syndrome: a meta-analysis. *Pediatrics* 2011 Jul;128(1):103-10.
- (7) NICE. Postnatal care up to 8 weeks after birth. Julio 2006 (actualizado en Febrero de 2015). Disponible en: <http://guidance.nice.org.uk/CG37>.
- (8) Perinatal Services BC. Health Promotion Guideline 1. Safe Sleep Environment Guideline For Infants 0 to 12 months of age. February 2011. Disponible en: <http://www.perinataleservicesbc.ca/NR/rdonlyres/D799441C-3E00-49EE-BDF7-2A3196B971F0/0/HPGuidelinesSafeSleep1.pdf>.
- (9) Cuidados desde el nacimiento. Recomendaciones basadas en pruebas y buenas prácticas. Ministerio de Sanidad y Política Social. 2010. <http://msssi.gob.es/organizacion/sns/planCalidadSNS/pdf/equidad/cuidadosDesdeNacimiento.pdf>.
- (10) Ball HL, Ward-Platt MP, Heslop E, Leech SJ, Brown KA. Randomised trial of infant sleep location on the postnatal ward. *Arch Dis Child* 2006 Dec;91(12):1005-10.
- (11) Ball HL, Ward-Platt MP, Howel D, Russell C. Randomised trial of sidecar crib use on breastfeeding duration (NECOT). *Arch Dis Child* 2011 Jul;96(7):630-4.
- (12) Ball HL. Parent-infant bed-sharing behavior: effects of feeding type, and presence of father. *Human nature : an interdisciplinary biosocial perspective.*, 17 (3). pp. 301-318. *Human nature: an interdisciplinary biosocial perspective* 2006;17(3):301-18.
- (13) Blair PS, Heron J, Fleming PJ. Relationship between bed sharing and breastfeeding: longitudinal, population-based analysis. *Pediatrics* 2010 Nov;126(5):e1119-e1126.
- (14) Huang Y, Hauck FR, Signore C, Yu A, Raju TN, Huang TT, et al. Influence of Bedsharing Activity on Breastfeeding Duration Among US Mothers. *JAMA Pediatr* 2013 Sep 23.
- (15) Santos IS, Mota DM, Matijasevich A, Barros AJ, Barros FC. Bed-sharing at 3 months and breast-feeding at 1 year in southern Brazil. *J Pediatr* 2009 Oct;155(4):505-9.
- (16) McKenna JJ, Mosko SS, Richard CA. Bedsharing promotes breastfeeding. *Pediatrics* 1997 Aug;100(2 Pt 1):214-9.

PREGUNTA CLÍNICA Nº 6.

¿Cómo afecta la restricción de las tomas de pecho nocturnas en la instauración y duración de la lactancia materna?

1- PREGUNTA CLÍNICA EN FORMATO PICO

Tabla 1- Componentes de la pregunta clínica en formato PICO

Población	Madres de recién nacidos sanos a término que amamantan y sus hijos
Intervención	Tomas de pecho nocturnas a demanda
Comparación	Restricción de tomas de pecho nocturnas
Resultados	Tasa de lactancia materna exclusiva al alta/a la semana Tasa de lactancia materna a los 4-6 meses Tasa de lactancia materna exclusiva a los 4-6 meses Satisfacción materna Complicaciones de las mamas (grietas, ingurgitaciones) Peso del bebé (48-72h.) Tiempo total de sueño nocturno de los niños y de las madres (al mes, a los tres meses, antes de los 6 meses y después de los 6 meses).
Tipo de estudio	RS de estudios observacionales o estudios observacionales

2- INTRODUCCIÓN

Suele insistirse en la importancia de las tomas nocturnas debido a que, al producir una liberación más importante de prolactina que las tomas diurnas, pueden favorecer una mayor producción de leche. Dado que muchas mujeres encuentran agotador amamantar varias veces por la noche y que la fatiga y el desánimo materno son perjudiciales para el éxito de la lactancia, interesa conocer hasta que punto esta recomendación está justificada.

3. ESTRATEGIA DE ELABORACIÓN DE LA PREGUNTA

3.1. GPC Base

Tabla 2- Resumen de GPC Base

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
NICE_2006 (Actualiz. 2011)	Birth to Five (Department of Health. 2005) recomienda que las mujeres alimenten a sus hijos con la frecuencia y el tiempo que el niño quiera. Las tomas frecuentes, incluyendo las tomas nocturnas, estimulan la producción de leche.		-	
Perinatal Services BC 2011	<p>De 2 a 24 horas: Alimentar al niño de forma frecuente, mínimo unas 5 veces durante las primeras 24 horas (38), para prevenir la hipoglucemia en el niño, acelerar la producción de leche materna, asegurar el drenaje de la leche, prevenir la distensión e ingurgitación mamaria (61) y estimular la evacuación y el peristaltismo digestivo del niño (38). Recomendar las tomas nocturnas.</p> <p>De 72 horas a 7 días y más: Valorar el conocimiento y revisar o informar según las necesidades sobre: los patrones de lactancia una vez que ya se ha establecida la lactancia; tomas agrupadas (<i>cluster feeding</i>); irritabilidad del niño (<i>infant fussiness</i>); la necesidad de amamantar durante la noche; hidratación; los recursos de la comunidad y los retos de la lactancia.</p>		<p>38. Riordan J & Wambarch, K. (2010). Breastfeeding and human lactation (4th Ed.). Boston: Jones and Bartlett Publishers.</p> <p>61. de Carvalho M, Robertson S, Merkatz R, Klaus M.. (1982). Milk intake and frequency of feeding in breastfed infants. Early Human Development 7 (2), 155-163.</p>	

3.2. Otros documentos

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
<p>Iniciativa IHAN</p> <p>(De las guías detalladas para los hospitales y para los centros de salud).</p>	<p>Todas las madres deben poder discutir y recibir información individualizada sobre el manejo de las tomas nocturnas y sobre que el hecho de administrar suplementos no favorece el sueño del bebé.</p> <p>Las tomas nocturnas y el descanso de la madre y el bebé son un motivo frecuente de preocupación. Muchas madres y familias piensan que ofreciendo biberones al bebé por la noche el descanso nocturno se hace más fácil, a pesar de que hay estudios que demuestran mayor número de horas de sueño en los padres (madre y padre) de lactantes amamantados durante el primer año.</p> <p>Es importante que los profesionales ofrezcan a la madre información y apoyo para el manejo de las tomas nocturnas sin ofrecer sucedáneos, ya que esta práctica conlleva el riesgo de dificultades con la lactancia durante el día y aumenta el riesgo de enfermedades infantiles. Esto debe incluir información sobre la importancia del amamantamiento nocturno y sobre cómo amamantar al bebé, tumbada en la cama.</p> <p>Para el manejo de las tomas nocturnas:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Es preferible que duerma en la misma habitación que los padres al menos durante el primer año - El colecho favorece la lactancia materna y el descanso nocturno de los padres, siempre que se sigan las normas de seguridad para practicarlo y las situaciones en las que está contraindicado. <p>Dado que es común que la madre sienta sueño durante estos momentos, debe hacerse hincapié en cómo hacer un colecho seguro. El colecho consiste en dormir con el bebé en la misma cama. Es una práctica que favorece y hace más fácil el amamantamiento nocturno, y que ha sido practicado por la mayoría de las madres y padres en algún momento. Pero el colecho puede no ser una práctica segura si está contraindicado o si se practica en un entorno no seguro. Es especialmente útil hacerlo durante la educación prenatal y al menos una vez, después de nacido el bebé.</p>			

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
	<p>Es importante que los profesionales hablen con la familia sobre las contraindicaciones y las precauciones a tomar durante la práctica del colecho. Puede ser útil utilizar para ello el documento de OMS/UNICEF. Se debe resaltar que no se debe dormir con el bebé en un sofá o en un sillón o rodeados de almohadas y hablar con las familias sobre la utilidad de las cunas que se pueden adosar al lecho y que permiten realizar un colecho seguro.</p>			

3.3. Revisiones sistemáticas

No se han encontrado revisiones sistemáticas sobre el hecho de no amamantar por la noche y el fracaso de la lactancia materna. Las únicas revisiones que se han encontrado se relacionan con intervenciones en el comportamiento para mejorar el sueño nocturno de niños y padres, pero que no estudian su efecto en el éxito o duración de la lactancia materna exclusiva, como la revisión de Douglas PS et al, 2013(1).

3.2. Resumen de GPC base y RS disponibles

En general, las guías señalan que la lactancia materna debe ser a demanda, y que no hay que olvidarse de la importancia de las tomas nocturnas (2-5).

La estrategia IHAN además hace hincapié en que no se deben ofrecer biberones al niño por la noche para mejorar el descanso nocturno, puesto que además de tener un efecto negativo sobre la lactancia materna, existen estudios que demuestran que los padres de niños amamantados durante el primer año de vida tienen un mayor número de horas de sueño (4;5).

3.3. Conclusión (marcar con una X):

	Adopción GPC/Revisión sistemática
	Elaboración parcial
X	Elaboración de novo

3.4. Diseño de la estrategia de búsqueda de estudios individuales

Criterios de selección de estudios	ECA o Estudios observacionales
Período de búsqueda	Sin límite- hasta diciembre de 2014
Bases de datos	Cochrane Library CINAHL, via EBSCOhost databases EMBASE, via Ovid MEDLINE, via Pubmed

Ver estrategias de búsqueda de estudios originales en el ANEXO I.

4- Resumen de la evidencia

1. Asociación entre frecuencia de tomas nocturnas y duración de la lactancia materna

El único estudio identificado que describe la asociación entre la frecuencia de tomas nocturnas y la duración de la lactancia materna es el estudio retrospectivo de Radwan H, 2013 (6). En este estudio, con una muestra de conveniencia de 593 madres de niños menores de 2 años, se observó que la cohabitación (OR=4,48), la lactancia materna a demanda (OR=2,29) y una mayor frecuencia de tomas nocturnas ($p < 0,001$) se asociaban de forma significativa con la **duración de lactancia materna (exclusiva o predominante)** (6). Se encontró que la realización de entre 4 y 6 tomas nocturnas se asociaba con una duración de la lactancia de 11,7 meses de media, mientras que la no realización de tomas nocturnas se asociaba con una duración media de 6,1 meses. En un estudio reciente (7) se encontró que uno de los factores que se asociaba con el **cese de la lactancia materna** era la limitación del número de tomas nocturnas por parte de la madre (HR 1,58; IC95% de 1,11 a 2,23).

Calidad
muy baja

En otro estudio (8) se observó que la **duración de la lactancia materna exclusiva**, o de la lactancia materna en general, se asociaba con una mayor frecuencia de tomas, una mayor duración de la lactancia previa a ésta y un mayor nivel de estudios, aunque no se describe si ésta también se asociaba con una mayor frecuencia de tomas nocturnas.

2. Patrones de alimentación en lactantes amamantados de forma exclusiva

Se han encontrado varios estudios que señalan la existencia de dos patrones diferentes de alimentación en lactantes amamantados de forma exclusiva.

En el estudio de Kent et al, 2006, que incluyó 71 diadas con lactancia materna exclusiva a demanda, se observó que los niños de 1 a 6 meses de edad realizaban una media de 11 ± 3 tomas en 24 horas (RIC de 6 a 18), y que cada toma suponía una ingesta media de $76 \pm 12,6$ g (RIC de 0 a 240). Los autores observaron que el 64% de los niños realizaba entre 1 y 3 tomas nocturnas (de 22.00h a 04.00h). El número de tomas no difería entre los niños de 4 y 26 semanas de vida y no se encontraron diferencias significativas en la producción de leche durante 24 horas entre los niños que eran amamantados por la noche y los que no. El número de tomas nocturnas era menor que el número de tomas realizado durante cualquier otro intervalo del día (mediana de 1; RIC de 1 a 2), y en aquellos que no hacían tomas nocturnas, las tomas eran más largas durante la mañana que durante el resto del día (9). Resultados similares se describen en el estudio de Butte et al 1985, en el que se incluyen 45 niños amamantados de forma exclusiva y a demanda durante los cuatro primeros meses de vida. En este estudio se describen dos patrones principales de alimentación: uno en el que las tomas se distribuyen a lo largo de las 24h del día y otro en el que el niño no realiza tomas entre las 00.00h y las 06.00h. En este último grupo, el porcentaje de ingesta de leche durante las 06.00h y las 12.00h es del 41% del total, en comparación al 26%

registrado en el grupo que sí realiza tomas nocturnas. En ningún caso se encontraron diferencias significativas en la ingesta total de leche (g/24h) durante los primeros cuatro meses o entre ambos patrones de alimentación.

Por otro lado, en un estudio realizado en Suecia con 506 madres con experiencia previa en lactancia materna, se observó que sólo un 2% de los niños no hacían tomas nocturnas(8). El número de tomas era muy variable, y la mediana de tomas nocturnas disminuía con el tiempo, siendo ésta de 2,2 tomas (RIC 1 a 5,1) a las 2 semanas y de 1,8 tomas (RIC de 0 a 4) a las 20 semanas de vida. El porcentaje de niños que hacía de media entre 1 y 2,9 tomas nocturnas era del 85% a las 2 semanas, del 81% a las 4 y del 73% a las 12 y 20 semanas de vida.

En otro estudio longitudinal posterior (10), en el que se incluyeron 52 mujeres caucásicas que amamantaban de forma exclusiva, los autores observaron que la frecuencia de las tomas disminuía entre los meses 1 y 3, así como el volumen ingerido en cada toma. Estos parámetros se mantenían constantes entre el 3^{er} y 6^o mes de vida, y aunque la duración de cada toma disminuía constantemente entre el primer y sexto mes, la ingesta total de 24 horas permanecía constante (10).

3. Influencia del uso de fórmula durante la noche en niños amamantados y sobre el sueño nocturno

En un estudio reciente (11), en el que se realizaron encuestas a 94 madres de **niños de 2 a 4 meses de edad**, se encontró que los **lactantes amamantados de forma exclusiva** tenían una incidencia más baja de cólicos ($p=0,04$), menor severidad de los episodios de irritabilidad ($p=0,03$) y una tendencia a **dormir más tiempo por la noche** ($p=0,06$) que los no amamantados de forma exclusiva.

El estudio de Montgomery-Downs HE et al, 2010 (12) no encuentra ninguna diferencia objetiva o subjetiva, o diferencias en la somnolencia/fatiga entre mujeres que utilizaban diferentes métodos de alimentación en las **primeras 12 semanas de vida del lactante**.

En el estudio longitudinal más reciente (13), en el que se incluyen 120 madres primerizas de bajos ingresos y de diversas etnias se observa que las madres que amamantaban de forma exclusiva **al mes** dormían 30 min más de media por la noche que las que utilizaban algo de fórmula durante la noche (386 ± 66 min de sueño nocturno y 356 ± 67 min, respectivamente), aunque en un estudio anterior(14) se encontró que el tipo de alimentación no se relacionaba con un mayor **tiempo de sueño nocturno o diurno de la madre al mes postparto**, aunque el porcentaje de tiempo que la madre estaba despierta frente al tiempo en la cama tras dormirse era mayor en las que amamantaban de forma exclusiva.

En el estudio transversal de Dorheim (15) se encontró que a **las 8 semanas postparto** la **calidad global del sueño de las madres** que amamantaban era mayor que la de las que proporcionaban lactancia mixta, pero no mayor que la de las madres que no amamantaban.

En otro estudio de 2007 (16), en el que se comparaban los patrones de sueño y alimentación **a los tres meses postparto** de 133 madres y

padres primerizos, se encontró que las madres que amamantaban de forma exclusiva a sus hijos durante las 48 horas del período de monitorización dormían 40 min más de media ($7,2h \pm 1,3$ horas) que las madres que utilizaban suplementos ($6,4 \pm 1,3h$), sin encontrar diferencias significativas para los padres. Asimismo, las madres que amamantaban a sus hijos durante la noche (de 00.00h a 06.00h) dormían 47 min más que las mujeres que les daban algo de fórmula por la noche, algo que también ocurría con los padres, que dormían 38 min más.

En el estudio retrospectivo de Galbally M et al 2013 (17), con 4507 madres de niños amamantados **hasta los 6 meses de vida**, se señala que cuando el niño es amamantado de forma exclusiva es un 66% más probable que **éste despierte durante la noche** y un 72% más probable que tenga **dificultades para dormir solo**. Sin embargo, también se describe que la lactancia materna tuvo un fuerte efecto protector sobre la presencia de sibilancias, tos, ronquidos y problemas respiratorios en los niños y que ésta no se asociaba con un sueño no reparador o problemas del niño para dormirse.

Otro estudio longitudinal en el que se incluyeron 1200 lactantes encontró resultados similares. Los autores encontraron dos patrones de sueño diferentes: los Durmientes o Sleepers (66% de los niños) y los Durmientes transitorios o Transient sleepers (34% de los niños), que eran aquellos que presentaban despertares nocturnos 7 noches por semana a los **6 meses**, 2 noches a los **15 meses** y 1 noche a los **24 meses de vida**. Los durmientes transitorios tenían mayor probabilidad de tener un temperamento difícil a los 6 meses, de ser amamantados a los 6 y 15 meses y de que las madres estuvieran más deprimidas a los 6 meses de vida (18).

En el estudio de Demirci (19), que incluía madres de **niños de entre 6 y 11 meses de edad**, encontró que la **duración del sueño del niño**, tanto el diurno como el nocturno y el total, era similar entre niños amamantados y no amamantados, y en cuanto a la **duración del sueño de las madres**, la mayoría reportaban no dormir todo lo que necesitaban. El 40% reportaba dormir menos o 6 horas por la noche y había diferencias significativas en el tiempo de sueño nocturno entre las que amamantaban y las que no ($6,76 \pm 1,31h$ vs $6,42 \pm 1,18h$; $p=0,224$), aunque éstas sí se despertaban más veces por la noche ($1,13 \pm 0,17$ vs. $0,90 \pm 0,15$; $p=0,024$).

4) Intervenciones para mejorar el sueño nocturno de madres y niños amamantados de forma exclusiva

En una revisión reciente de estudios publicados entre 1993 y 2013 que evalúan el efecto de intervenciones conductuales para mejorar los problemas de sueño en los primeros 6 meses de vida, se señala que los estudios no han demostrado que dichas intervenciones disminuyan el llanto, prevengan problemas de conducta y de sueño en el niño y la depresión postnatal. La revisión no describe si los estudios incluían niños alimentados con lactancia materna, con fórmula o ambos. Asimismo, los autores señalan que estas intervenciones pueden producir resultados no intencionados, como mayores problemas de sueño, el cese prematuro de la lactancia y mayor ansiedad para la madre (1).

En un estudio anterior aleatorizado no incluido en dicha revisión (20), en

el que se evalúa el efecto de una intervención en lactantes amamantados de forma exclusiva, sí se encuentra un efecto. La intervención en estudio consistía en una serie de pautas que los padres debían seguir para ayudar a sus hijos a dormir desde la medianoche hasta las 5 de la mañana, junto con una toma de leche materna o “focal feed” entre las 22h y la medianoche. El estudio incluyó 33 díadas, y se observó que tras la 4ª semana de vida el efecto de la intervención fue significativo, independientemente de haber realizado o no el “focal feed” ($p < 0,05$). Se observó que una proporción importante de los padres del grupo intervención no siguieron las instrucciones del focal feed, y en el grupo control hubo díadas en las que ésta se ofreció de forma espontánea. Así, al analizar el efecto de hacer o no un “focal feed”, se observó que no era suficiente para modificar el estatus de sueño del niño.

A las 8 semanas de vida, el 100% de los niños del grupo de la intervención dormía durante toda la noche (desde la medianoche hasta las 5 de la mañana) en comparación al 23% del grupo control. Asimismo, aunque los niños del grupo tratamiento eran alimentados de forma menos frecuente durante la noche, estos lo compensaban con un mayor consumo de leche durante la mañana temprano, por lo que el volumen de leche consumido durante 24 horas no difería entre los dos grupos. Lo que el estudio no describe es si la intervención afecta a la duración de la lactancia materna.

ACTUALIZADO A FECHA DE: 31 de Octubre de 2016

5- De la evidencia a la recomendación (Tabla de EtR)

¿Cómo afecta la restricción de las tomas de pecho nocturnas en la instauración y duración de la lactancia materna?

Población: Madres de recién nacidos sanos a término que amamantan y sus hijos

Intervención: Realizar tomas nocturnas

Comparación: No realizar tomas nocturnas

Perspectiva: Clínica

	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
BENEFICIOS Y RIESGOS DE LA OPCIÓN	<u>¿Cuál es la confianza global en la evidencia disponible sobre los efectos?</u>	No se incluyen estudios <input type="checkbox"/> Muy baja <input checked="" type="checkbox"/> Baja <input type="checkbox"/> Moderada <input type="checkbox"/> Alta <input type="checkbox"/>	1) La frecuencia de tomas nocturnas se asocia con una mayor duración de la lactancia materna (calidad muy baja) 2) Se ha descrito la existencia de dos patrones de alimentación en lactantes amamantados de forma exclusiva (en función de la distribución de las tomas durante las 24 horas), pero el volumen total de leche ingerida en 24 h no difiere entre ambos grupos. 3) Los niños amamantados de forma exclusiva se despiertan más veces por la noche que los niños alimentados con fórmula, pero el tiempo de sueño nocturno no difiere entre ambos grupos, incluso puede que las madres que amamantan de forma exclusiva a sus hijos duerman más tiempo durante la noche al mes y a los tres meses postparto en comparación a las madres que les dan fórmula durante la noche (madres con lactancia mixta o con alimentación artificial). 4) Al tener en cuenta en el análisis si se había	No se sabe si entre los niños amamantados de forma exclusiva en los que hacen tomas nocturnas la duración de la lactancia materna es mayor, sólo que hay diferentes patrones de lactancia materna exclusiva. Los autores concluyen que hay que respetar el ritmo de cada diada madre-hijo, sin imponer un número de tomas, ni intervalos de tiempo para que estos sean amamantados
	<u>¿Existe incertidumbre o variabilidad importante en cómo los pacientes valoran los desenlaces de interés?</u>	Incertidumbre/variabilidad importante <input type="checkbox"/> Incertidumbre/variabilidad probablemente importante <input type="checkbox"/> Incertidumbre/variabilidad probablemente no importante <input type="checkbox"/> Incertidumbre/variabilidad no importante <input type="checkbox"/> No se conocen desenlaces no deseados <input type="checkbox"/>		
	<u>¿Los efectos deseados esperados son importantes?</u>	No <input type="checkbox"/> Probablemente no <input type="checkbox"/> Incierto <input type="checkbox"/> Probablemente sí <input checked="" type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> Varía <input type="checkbox"/>		

GPC Lactancia Materna-Pregunta 6. Tomas nocturnas.

<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
<p><u>¿Los efectos no deseados esperados son pequeños?</u></p>	<p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí <i>Varía</i></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>	<p>amamantado al niño hasta quedarse dormido, la diferencia en el número de despertares nocturnos entre los amamantados y los alimentados con fórmula dejaba de ser significativa.</p>	
<p><u>¿El balance entre los efectos deseados y no deseados favorece la opción?</u></p>	<p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí <i>Varía</i></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		

¿Cómo afecta la restricción de las tomas de pecho nocturnas en la instauración y duración de la lactancia materna?

	CRITERIO	JUICIO	EVIDENCIA	CONSIDERACIONES ADICIONALES
UTILIZACIÓN DE RECURSOS	¿Los recursos que se requieren son bajos?	No <i>Probablemente no</i> <i>Incierto</i> <i>Pobablemente sí</i> <i>Sí</i> <i>Varia</i> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>		
	¿El coste incremental es pequeño en relación a los beneficios netos?	No <i>Probablemente no</i> <i>Incierto</i> <i>Pobablemente sí</i> <i>Sí</i> <i>Varia</i> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>		
EQUIDAD	¿Cuál sería el impacto en las desigualdades en salud?	<i>Aumentarían</i> <i>Probablemente aumentarían</i> <i>Incierto</i> <i>Probablemente reducirían</i> <i>Reducirían</i> <i>Varia</i> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/>		Si se obliga a seguir un patrón de tomas programado se puede alterar el ritmo natural de la diada madre-hijo, lo que podría tener un efecto perjudicial sobre la lactancia materna y el bienestar de la madre y el niño. Esto también puede ocurrir si se interviene para disminuir o eliminar las tomas nocturnas en aquellos niños que las hacen.

GPC Lactancia Materna-Pregunta 6. Tomas nocturnas.

	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
ACEPTABILIDAD	<u>¿Es la opción aceptable para los grupos de interés involucrados?</u>	No <input type="checkbox"/> Probablemente no <input type="checkbox"/> Incierto <input type="checkbox"/> Probablemente sí <input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> <u>Varía</u> <input checked="" type="checkbox"/>		Puede haber variabilidad en la importancia que las madres y padres atribuyan a cada desenlace, como por ejemplo el número de despertares nocturno, que afecte a la decisión. Existe variabilidad en la opinión de los profesionales a la hora de aconsejar las pautas de alimentación de los lactantes.
FACTIBILIDAD	<u>¿La implementación de la opción es factible?</u>	No <input type="checkbox"/> Probablemente no <input type="checkbox"/> Incierto <input type="checkbox"/> Probablemente sí <input type="checkbox"/> Sí <input checked="" type="checkbox"/> <u>Varía</u> <input type="checkbox"/>		

Balance de las consecuencias

Las consecuencias no deseadas superan claramente las consecuencias deseadas en la mayoría de los escenarios

Las consecuencias no deseadas probablemente superan las consecuencias deseadas en la mayoría de los escenarios

El balance entre las consecuencias deseadas y no deseadas está muy equilibrado o es incierto

Las consecuencias deseadas probablemente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los escenarios

Las consecuencias deseadas claramente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los escenarios

Tipo de recomendación

Se recomienda no ofrecer la opción

Se sugiere no ofrecer la opción

Se sugiere ofrecer la opción

Se recomienda ofrecer la opción



**Recomendación
(Texto)**

√ La lactancia materna debería ser a demanda para todos los lactantes sanos, respetando el ritmo nocturno del bebé.

Justificación

Los estudios señalan que existe asociación entre la duración de la lactancia materna y la frecuencia de tomas nocturnas, aunque también se ha descrito que no todos los niños amamantados de forma exclusiva realizan tomas nocturnas, sin que esto suponga que existan diferencias en el volumen de leche ingerido entre los niños que hacen tomas nocturnas y los que no. En relación al sueño, se ha descrito que las madres que amamantan de forma exclusiva a sus hijos, tanto al mes como a los tres meses de edad, duermen incluso más tiempo que las que utilizan algo de fórmula por la noche o alimentan a su hijo de forma artificial, aunque también se ha visto que entre los niños alimentados con fórmula y los amamantados de forma exclusiva, la asimetría día-noche se observa por primera vez a las 6 semanas de vida. Por lo tanto, la conclusión a la que se llega es que mientras el niño esté sano y su evolución sea normal, se debería seguir el ritmo de alimentación que cada niño demanda.

**Consideraciones de
subgrupos**

Se han descrito diferentes patrones de alimentación en niños sanos amamantados de forma exclusiva. No todos los niños sanos amamantados requieren realizar tomas nocturnas. Por eso, tampoco se debería “despertar” al niño durante la noche para que las realice, sino seguir su ritmo y realizar las tomas a demanda.

**Consideraciones para
la implementación**

Para facilitar a los padres el manejo de las tomas nocturnas se debería recomendar la cohabitación y dar información sobre el colecho seguro.

**Monitorización y
evaluación**

**Prioridades para la
investigación**

Se necesitan estudios prospectivos que describan si la duración de la lactancia materna exclusiva es mayor en los niños sanos amamantados que hacen tomas nocturnas que en los niños que no las hacen.

6. ANEXO I, ESTRATEGIAS DE BÚSQUEDA

Cochrane Library

Searched 09/12/2014

Updated search 09/12/2014 a xx/xx/xxxx

#1 breastfeeding or "breast feeding" or lactation:ti,ab,kw and night or "night feeding" or "night feedings" or "night feeds" or "night feed":ti,ab,kw (Word variations have been searched) **30**

MEDLINE, via Pubmed

Searched 09/12/2014

Updated search 09/12/2014 a xx/xx/xxxx

#1 (breastfeeding[Title/Abstract] OR "breast feeding"[Title/Abstract] OR lactation[Title/Abstract]) 49587

#2 (night[Title/Abstract] OR "night feeding"[Title/Abstract] OR "night feedings" OR "night feed"[Title/Abstract] OR "night feeds"[Title/Abstract]) 47004

#3 #1 and #2 **318**

EMBASE, via Ovid

Searched 09/12/2014

Updated search 09/12/2014 a xx/xx/xxxx

#1 (breastfeeding or "breast feeding" or lactation).ti,ab,kw. 56175

#2 (night or "night feeding" or "night feedings" or "night feed" or "night feeds").ti,ab,kw. 63603

#3 #1 AND #2 **345**

CINAHL, via EBSCOhost databases

Searched 09/12/2014

Updated search 09/12/2014 a xx/xx/xxxx

S1 (breastfeeding or breast feeding or breast-feeding) OR lactation 92734

S2 night OR "night feeding" OR "night feedings" OR "night feeds" OR "night feed" 54567

S3 S1 AND S2 504

Cinahl **78**

11- BIBLIOGRAFÍA

- (1) Douglas PS, Hill PS. Behavioral sleep interventions in the first six months of life do not improve outcomes for mothers or infants: a systematic review. *J Dev Behav Pediatr* 2013 Sep;34(7):497-507.
- (2) NICE. Postnatal care up to 8 weeks after birth. Julio 2006 (actualizado en Febrero de 2015). Disponible en: <http://guidance.nice.org.uk/CG37>.
- (3) Perinatal Services BC. Health Promotion Guideline 1. Safe Sleep Environment Guideline For Infants 0 to 12 months of age. 2011.
- (4) IHAN. Hospitales IHAN. Guía detallada para la aplicación paso por paso. Disponible en: https://www.ihan.es/docs/documentacion-acreditacion/hospitales/generales/00.Guia_detallada_hospital.pdf.
- (5) IHAN. Guía detallada para la aplicación paso por paso. Centros de Salud IHAN. Disponible en: https://www.ihan.es/docs/documentacion-acreditacion/centros_salud/Manual_para_la_acreditacion_IHAN_en_AP_2015.pdf.
- (6) Radwan H. Patterns and determinants of breastfeeding and complementary feeding practices of Emirati Mothers in the United Arab Emirates. *BMC Public Health* 2013;13:171.
- (7) Vieira TO, Vieira GO, de Oliveira NF, Mendes CM, Giugliani ER, Silva LR. Duration of exclusive breastfeeding in a Brazilian population: new determinants in a cohort study. *BMC Pregnancy Childbirth* 2014;14:175.
- (8) Hornell A, Aarts C, Kylberg E, Hofvander Y, Gebre-Medhin M. Breastfeeding patterns in exclusively breastfed infants: a longitudinal prospective study in Uppsala, Sweden. *Acta Paediatr* 1999 Feb;88(2):203-11.
- (9) Kent JC, Mitoulas LR, Cregan MD, Ramsay DT, Doherty DA, Hartmann PE. Volume and frequency of breastfeedings and fat content of breast milk throughout the day. *Pediatrics* 2006 Mar;117(3):e387-e395.
- (10) Kent JC, Hepworth AR, Sherriff JL, Cox DB, Mitoulas LR, Hartmann PE. Longitudinal changes in breastfeeding patterns from 1 to 6 months of lactation. *Breastfeed Med* 2013 Aug;8(4):401-7.
- (11) Cohen EA, Hadash A, Shehadeh N, Pillar G. Breastfeeding may improve nocturnal sleep and reduce infantile colic: potential role of breast milk melatonin. *Eur J Pediatr* 2012 Apr;171(4):729-32.
- (12) Montgomery-Downs HE, Clawges HM, Santy EE. Infant feeding methods and maternal sleep and daytime functioning. *Pediatrics* 2010 Dec;126(6):e1562-e1568.
- (13) Doan T, Gay CL, Kennedy HP, Newman J, Lee KA. Nighttime breastfeeding behavior is associated with more nocturnal sleep among first-time mothers at one month postpartum. *J Clin Sleep Med* 2014 Mar 15;10(3):313-9.
- (14) Gay CL, Lee KA, Lee SY. Sleep patterns and fatigue in new mothers and fathers. *Biol Res Nurs* 2004 Apr;5(4):311-8.
- (15) Dorheim SK, Bondevik GT, Eberhard-Gran M, Bjorvatn B. Sleep and depression in postpartum women: a population-based study. *Sleep* 2009 Jul;32(7):847-55.

- (16) Doan T, Gardiner A, Gay CL, Lee KA. Breast-feeding increases sleep duration of new parents. *J Perinat Neonatal Nurs* 2007 Jul;21(3):200-6.
- (17) Galbally M, Lewis AJ, McEgan K, Scalzo K, Islam FA. Breastfeeding and infant sleep patterns: an Australian population study. *J Paediatr Child Health* 2013 Feb;49(2):E147-E152.
- (18) Weinraub M, Bender RH, Friedman SL, Susman EJ, Knoke B, Bradley R, et al. Patterns of developmental change in infants' nighttime sleep awakenings from 6 through 36 months of age. *Dev Psychol* 2012 Nov;48(6):1511-28.
- (19) Demirci JR, Braxter BJ, Chasens ER. Breastfeeding and short sleep duration in mothers and 6-11-month-old infants. *Infant Behav Dev* 2012 Dec;35(4):884-6.
- (20) Pinilla T, Birch LL. Help me make it through the night: behavioral entrainment of breast-fed infants' sleep patterns. *Pediatrics* 1993 Feb;91(2):436-44.

PREGUNTA CLÍNICA Nº 7

¿Se debería evitar el uso de chupete en las primeras semanas para favorecer la instauración de la lactancia materna?

1- Pregunta clínica en formato PICO

Tabla 1- Componentes de la pregunta clínica en formato PICO

Pacientes	Recién nacido lactante desde el nacimiento hasta las primeras semanas
Intervención	Utilización de chupete en la maternidad /tras el alta hospitalaria
Comparación	No utilización del chupete en la maternidad/ tras el alta hospitalaria
Resultados	Tasa de lactancia materna exclusiva al alta Tasa de lactancia materna exclusiva al mes Tasa de lactancia materna a los 4 meses Tasa de lactancia materna exclusiva a los 4 meses Satisfacción materna Complicaciones de las mamas (grietas, ingurgitaciones) Pérdida ponderal del bebé (48-72h.) Hipoglucemias Frecuencia de tomas Riesgo de muerte súbita (SIDS)
Tipo de estudio	RS de ECA, ECA, RS de estudios observacionales o estudios observacionales

2- Introducción

Para iniciar y mantener la lactancia materna, la OMS y UNICEF, en el paso 9 de la IHAN, recomiendan no dar a los niños alimentados al pecho chupetes ni tetinas artificiales, ya que pueden interferir con la lactancia materna al producir confusión en la succión y hacer que el niño mame menos veces. Por otra parte, algunos estudios han observado un posible efecto protector del uso del chupete frente al riesgo de síndrome de muerte súbita del lactante.

Dado que en nuestra sociedad el uso del chupete está muy arraigado y que las recomendaciones publicadas son contradictorias, se hace necesario conocer si su uso durante las primeras semanas influye en la instauración de la lactancia materna.

3. ESTRATEGIA DE ELABORACIÓN DE LA PREGUNTA

3.1. GPC Base

Tabla 2- Resumen de GPC Base

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
<p>NICE_2006 (1)</p>	<p>Eficacia: Una revisión sistemática del 2011, evalúa el efecto del uso del chupete frente a su restricción en la duración de la lactancia y otros resultados. No se observaron diferencias en la prevalencia o duración de la lactancia exclusiva o parcial. [1++]. La evidencia existente puntualiza el no efecto del uso del chupete en la duración de la lactancia materna [1++]. Aunque su uso durante el período neonatal fue en detrimento de la lactancia materna exclusiva y general, OR 1,5 (IC 1,0-2,0). (Howard, CR, 2003)</p> <p>Seguridad: Reducción del riesgo de Síndrome de muerte súbita del lactante. (SMSL) La conclusión de una RS (119) sobre intervenciones para reducir el riesgo de SMSL fue la de evitar dormir boca abajo, la exposición al tabaco sin humo, superficies blandas para dormir, sobrecalentamiento o envolver y compartir la cama, y para fomentar la lactancia materna, el promover el uso chupete y promover compartir la habitación (sin compartir la cama)</p> <p>En el análisis multivariante de un estudio casos-control se observó una relación inversa entre el uso de chupete OR 0,38 (0,21-0,70) y la muerte súbita (Fleming P.J 1996)</p> <p>Un cambio en el comportamiento del uso habitual de chupete podría ser un factor de riesgo de SMSL [2+] (Fleming P.J 1999)</p> <p>El estudio SUDI (Fleming P.J). La proporción de lactantes que utilizaron alguna vez chupete para dormir</p>	<p>- BFHI: paso 9: No dar a los niños alimentados al pecho tetinas o chupetes artificiales.</p> <p>Seguridad Debería advertirse a las madres que si un bebé está acostumbrado a usar el chupete mientras duerme, no se debe suspender repentinamente durante las primeras 26 semanas. [B]</p> <p>Las recomendaciones para promover el uso chupete para reducir el riesgo de SMSL son relativamente nuevas, y se limitan a unos pocos países (Estados Unidos, los Países Bajos y Alemania). [26] [51] [54]. Ningún estudio ha evaluado el resultado de estas campañas, o cualquier evidencia de daños del uso de chupete tras las campañas. Se necesitan más pruebas y estudios en esta área.</p>	<p>Eficacia : 71. Jaafar SH, Jahanfar S, Angolkar M et al. (2011) Pacifier use versus no pacifier use in breastfeeding term infants for increasing duration of breastfeeding. [Review]. Cochrane Database of Systematic Reviews 3:CD007202. Howard, CR, Howard, FM, Lanphear, Bet al. (2003). Randomized clinical trial of pacifier use and bottle-feeding or cup feeding and their effect on breastfeeding. Pediatrics 111(3), 511-518.</p> <p>Seguridad: 119. Hauck FR and Tanabe KO. (5-6-2009) Sids. Clinical Evidence 2009. 26. Hauck FR, Omojokun OO, Siadaty MS. Do pacifiers reduce the risk of sudden infant death syndrome? A meta-analysis. Pediatrics 2005;116:e716–e723. 51. American Academy of Pediatrics Task Force on Sudden Infant Death Syndrome. The changing concept of sudden infant death syndrome: diagnostic coding shifts, controversies regarding the sleeping environment, and new variables to consider in reducing risk. Pediatrics 2005;116:1245–1255.</p>	

GPC Lactancia Materna-Pregunta 7. Chupete.

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
	<p>de día o de noche fue exactamente el mismo (66%,) pero significativamente menos lactantes con SMSL utilizaron el chupete en el último sueño OR 0.41 (0,22-0,77), ofreciendo un aparente efecto protector al SMSL.</p> <p>En el análisis multivariante la utilización de posición prono (OR 11,47; 1,24-106,06), el colecho (OR 16,47; 3,73-72,75) y la ausencia de uso rutinario de chupete (OR 5,86; 2,37-14,36) se relacionaron estadísticamente con los casos de SMSL.(McGarvey, C, 2003)</p>		<p>54. L'Hoir MP, Engelberts AC, van Well GT, et al. Dummy use, thumb sucking, mouth breathing and cot death. Eur J Pediatr 1999;158:896–901.</p> <p>Fleming, P. J., Blair, P. S., Bacon, C., et al. 1996, "Environment of infants during sleep and risk of the sudden infant death syndrome: results of 1993-5 case-control study for confidential inquiry into stillbirths and deaths in infancy. Confidential Enquiry into Stillbirths and Deaths Regional Coordinators and Researchers.", BMJ, vol. 313, no. 7051, pp. 191-195.</p> <p>Fleming, P. J., Blair, P. S., Pollard, K., et al. 1999, "Pacifier use and sudden infant death syndrome: results from the CESDI/SUDI case control study.", Archives of Disease in Childhood, vol. 81, no. 2, pp. 112-116.</p> <p>McGarvey, C., McDonnell, M., Chong, A., et al. 2003, "Factors relating to the infant's last sleep environment in sudden infant death syndrome in the Republic of Ireland", Archives of Disease in childhood, vol. 88,no. 12, pp. 1058-1064.</p>	
Perinatal Services (2)	<p>OMS: No dar tetinas o chupetes artificiales (llamados tetinas o chupetes) a bebés lactant (2)</p> <p>una RS muestra que la duración de la lactancia no se ve afectada por el uso de chupete en los primeros 4 meses entre las madres motivadas a amamantar a sus bebés (77)</p> <p>mientras que otros estudios revelan: El uso del chupete en las primeras 4 semanas se asocia</p>	<p>Evitar el uso de pezones artificiales, chupetes, pezoneras y extractores de leche a menos que esté clínicamente indicado o hasta que se establezca la lactancia materna.</p> <p>Apoyar a las madres a alimentar y cuidar a sus bebés con lactancia materna sin el uso de tetinas o chupetes artificiales (chupetes o tetinas) (1).</p>	<p>2. World Health Organization/United Nations Children's Fund (1989). Protecting, promoting and supporting breastfeeding: The special role of maternity services. Geneva, Switzerland: World Health Organization.</p> <p>1. Breastfeeding Committee for Canada. (2010). Summary: Integrated 10 steps practice outcome indicators for hospitals and community health services.</p>	

GPC Lactancia Materna-Pregunta 7. Chupete.

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
	<p>con una menor tasa de lactancia materna exclusiva en el primer mes y disminuyó la duración de la lactancia entre los niños seguidos durante 1 año (78)</p> <p>El uso podría indicar un problema de lactancia que puede necesitar de una intervención (79), por ejemplo, el aplazamiento o una menor alimentación por 24 horas; problemas dentales y de ortodoncia, accidentes y lesiones (asfixia); candidiasis; desarrollo del habla; apego infantil, (38) y la otitis aguda media (80)</p>		<p>http://www.breastfeedingcanada.ca/pdf/webdoc5.pdf.</p> <p>77. Jaafar HS, Jahanfar S, Angolkar M, & Ho, J. (2011). Pacifier use versus no pacifier use in breastfeeding term infants for increasing duration of breastfeeding. Cochrane Database of Systematic Review 3.</p> <p>78. Howard, CR, Howard, FM, Lanphear, B, Sberly, S, deBlieck, E, Oakes D, et al. (2003). Randomized clinical trial of pacifier use and bottle-feeding or cup feeding and their effect on breastfeeding. Pediatrics 111(3), 511-518. http://www.pediatrics.org/cgi/content/full/111/3/511</p> <p>79. Kramer MS, Barr RG, Dagenais S, Hong Yang, Jones P, Ciofani L, et al. (2001). Pacifier use, early weaning, and cry/fuss behavior: A randomized controlled trial. Journal of American Medical Association 286(3), 322-326.</p> <p>80. Rovers MM, Numas ME, Langenbach E, Grobbee DE, Verheij TJ & Schilder AG. (2008). Is pacifier use a risk factor for acute otitis media? A dynamic cohort study. Family Practice 25(4), 233-236.</p>	

Tabla 3. Resumen de GPC del SNS

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
<p>IHAN Calidad en la asistencia profesional al nacimiento y la lactancia (3)</p>	<p>En las primeras semanas de vida los lactantes expuestos a tetinas o chupetes son más propensos a presentar las manifestaciones del síndrome de confusión de pezón con dificultad para el agarre, daño del pezón, grietas, disminución del flujo de leche y cese de la lactancia (5).</p> <p><u>En relación al uso del chupete y la lactancia materna</u>, estudios observacionales han señalado una fuerte asociación entre uso de chupetes y abandono precoz de la lactancia pero no han permitido determinar si esta asociación es casual (5,6, 9-15). Algunos autores observan una relación dosis-respuesta en el sentido de que a mayor utilización del chupete menor duración de la lactancia materna (13,14).</p> <p>Una revisión sistemática de 29 estudios realizados entre 1950 y 2006, publicado en abril de 2009, señala que el más alto nivel de evidencia no ha podido demostrar una relación entre la utilización del chupete y la duración o exclusividad de la lactancia materna (41).</p> <p>Efecto protector del uso del chupete durante el sueño pare prevenir el síndrome de muerte súbita del lactante, en los lactantes amamantados debe recomendarse su uso a partir del primer mes (32, 36). En todos los lactantes, el chupete debe ser retirado antes del año de edad (32).</p>	<p>Paso 9. No dar a los niños alimentados al pecho biberones, tetinas o chupetes durante la estancia en la Maternidad.</p> <p>En un servicio de maternidad los chupetes no deberían ser nunca necesarios (24).</p> <p>En los recién nacidos amamantados es mejor evitar el chupete durante los primeros días de vida y usarlo solo cuando la lactancia materna está bien establecida (32, 36)</p> <p>El uso del chupete en los lactantes amamantados debe recomendarse a partir del primer mes (32, 36).</p> <p>En todos los lactantes, el chupete debe ser retirado antes del año de edad (32).</p> <p>El uso de chupetes en bebés amamantados debe recomendarse a partir del mes de vida, fecha en que la lactancia materna está establecida y edad en la que comienza el riesgo del síndrome de muerte súbita del lactante.</p>	<p>(5) Lang S, Lawrence C J & Orme R. Cup feeding: an alternative method of infant feeding. Arch Dis Child 1994; 71: 365-369.</p> <p>(6) Howard CR, Howard FM, Lanphear B, Eberly S, de Blicke EA et al. Randomized clinical trial of pacifier use and bottle-feeding or cup feeding and their effect on breastfeeding. Pediatrics 2003; 111: 511-518</p> <p>(9) Victora C G, Tomasi E, Olinto MT, Barros FC. Use of pacifiers and breastfeeding duration. Lancet 1993; 341: 404-406.</p> <p>(10) Barros F C, Victora CG, Semer TC, Tonioli Filho S, Tomasi E, Weirderpass E. Use of pacifiers is associated with decreased breast-feeding duration. Pediatrics 1995; 95: 497-499</p> <p>(11) Victora C G, Behage DP, Barros FC, Olinto MT, Weirderpass E. Pacifier use and short breastfeeding duration: cause, consequence or coincidence? Pediatrics 1997; 99:445-453.</p> <p>(12) Kramer MS, Barr RG, Dagenais S, Yang H, Jones P, Ciofani L, Jané F. Pacifier use, early weaning, and cry/fuss behavior: a randomized controlled trial. JAMA. 2001; 286: 322-6.</p> <p>(13) Aarts C, Hornell A, Kylberg E, Hofvander Y, Gebre-MedhinM. Breastfeeding patterns in relation to thumb sucking and pacifier use. Pediatrics 1999;104:e50</p> <p>(14) Vogel AM, Hutchison BL; Mitchell EA. The impact of pacifier use in breastfeeding: a prospective cohort study. J Paediatr Chile Health 2001; 37:58-63.</p> <p>(15) Howard CR, Howard FM, Lanphear B, deBlicke EA, Eberly S, Lawrence A. The effects of early pacifier use on breastfeeding duration. Pediatrics 1999: 103:e33</p> <p>c</p> <p>(41) O'Connor NR, Tanabe KO, Siadaty MS, Hauck FR. Pacifiers and breastfeeding. A systematic Review. Arch Pediatr Adolesc Med 2009;163:378-382</p>	

3.2. Revisiones sistemáticas

Tabla 4- Resumen de RSs actuales

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios (Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
Efecto sobre la lactancia						
Jaafar 2012 (4)	<p>Diseño Metaanálisis de ECA</p> <p>Objetivo Realizar un metanálisis sobre el efecto de la restricción del uso del chupete en la lactancia materna</p>	3 estudios (2 estudios utilizados en el análisis de datos) N= 1302 en dos estudios que incluían niños sanos a término	Utilización de chupete sin restricciones o activamente alentada comparado con consejo en contra de su utilización.	<p>Proporción de lactancia exclusiva a los 3 meses: (2ECAs con 1228 pacientes) RR 0,99 (IC del 95 % 0,93 a 1,05)</p> <p>Proporción de lactancia exclusiva a los 4 meses: (1ECA con 970 pacientes) RR 0,99 (IC del 95 % 0,92 a 1,06)</p> <p>Proporción de lactancia parcial a los 3 meses: (2ECAs con 1228 pacientes) RR 1,00 (IC del 95 % 0,98-1,13)</p> <p>Proporción de lactancia parcial a los 4 meses: (1ECA con 970 pacientes) RR 1,01(IC del 95 % 0,98 a 1,03)</p>	El uso de chupetes en niños sanos a término, desde el nacimiento o una vez establecido la lactancia, no afecta significativamente la prevalencia o duración de la lactancia exclusiva o parcial hasta el cuarto mes. Sin embargo, existe falta de evidencia en relación a las dificultades a corto plazo para la lactancia y sobre el efecto a largo plazo de la utilización del chupete.	
Efecto sobre la muerte súbita del lactante						
Mitchell 2006 (5)	<p>Diseño Metanálisis de E. casos control</p> <p>Objetivo Revisar la evidencia sobre la reducción de riesgo de SMSL y el uso de chupete, discutir los posibles mecanismos y revisar otros posibles efectos del uso del chupete</p>	7 estudios casos-control y un E. cohorte (de datos no publicados) N= 7,970 controles y N= 2042 casos en total.		<p>- Riesgo de muerte súbita del lactante asociado a la utilización habitual del chupete durante el sueño: OR 0,83(de 0,75 a 0,93)</p> <p>- Riesgo de muerte súbita del lactante asociado a la utilización del chupete en el último sueño: OR 0,48 (de 0,43 a 0,54)</p>	Sigue habiendo un debate abierto en relación a si recomendar o no el uso de chupete	

3.3. Resumen de GPC base y RS disponibles

La guía de NICE (1) recomienda seguir los pasos de la iniciativa del hospital amigo de los niños y con ella el paso número 9, donde se recomienda no dar tetinas artificiales o chupetes a niños que están siendo amamantados. En base a estudios observacionales que evalúan el riesgo de utilización de chupetes y su relación con el síndrome de muerte súbita del lactante (SMSL) (6;7), en la guía se recomienda que si el lactante se ha acostumbrado a utilizar el chupete mientras duerme su uso no debería interrumpirse repentinamente en las primeras 26 semanas. En la actualización de la de la evidencia de la guía publicada en el 2012, se incluyen 2 nuevas RS (8;9). La primera (8) pretende evaluar la eficacia del uso del chupete en ECA y no encuentra ninguna diferencia sobre la prevalencia y duración de la lactancia materna frente a políticas de restricción del uso de chupete. En esta revisión no se incluye un ECA que sí ha sido tenido en cuenta en la guía NICE (10), que muestra que el uso del chupete en el período neonatal fue en detrimento de la lactancia materna exclusiva a las 4 semanas y lactancia global medida a un año, y que es precisamente el estudio que apoya la recomendación.

La segunda revisión (9) sobre intervenciones para reducir el riesgo de SMSL en relación al uso del chupete concluye que la promoción de su uso disminuye el riesgo de SMSL y fomenta la lactancia materna. La inclusión de esta nueva evidencia no provoca una modificación de las recomendaciones de la guía, por lo que la recomendación se mantiene.

La guía del Perinatal Care services (2) recoge la misma RS publicada en 2011 (8) en la que se observa que la duración de la lactancia materna no se ve afectada por el uso del chupete en los primeros cuatro meses de vida entre las madres que quieren amamantar.

También recoge el ECA (10), excluido del análisis de la RS de 2011, que muestra que el uso del chupete en el período neonatal fue en detrimento de la lactancia materna exclusiva y global. Estos resultados respaldan las recomendaciones para evitar la exposición de los lactantes alimentados con leche materna a pezones artificiales en el período neonatal, a menos que esté clínicamente indicado, durante el periodo postparto y hasta que se establezca la lactancia materna. Y por ello, se debe apoyar a las madres a alimentar al recién nacido con lactancia materna, sin el uso de chupete.

En el documento de la IHAN (3) sobre “Cuidados en el Nacimiento” en el noveno paso de los diez de la iniciativa hospital amigo de los niños, se recomienda no dar a los niños amamantados biberones, tetinas o chupetes durante la estancia en la maternidad. El documento recoge estudios observacionales en los que se ha observado una fuerte asociación entre el uso de chupetes y el abandono precoz de la lactancia (11-18), aunque estos estudios no han demostrado una relación de causalidad. De hecho, la RS publicada en 2009 (19) y recogida en el documento de la IHAN, señala que los ECA no han podido mostrar una relación entre el uso de chupete y la duración y exclusividad de la lactancia materna. Se ha observado que los lactantes expuestos a tetinas en los primeros días de vida son más propensos a presentar las manifestaciones del síndrome de confusión del pezón con dificultad para el agarre y cese de lactancia entre otros desenlaces no deseados (16). Además, las recomendaciones de este documento también consideran la evidencia que sugiere un efecto protector del uso del chupete para prevenir el síndrome de muerte súbita durante el sueño (20;21). Por ello, se recomienda que el uso de chupetes en lactantes amamantados a partir del mes de vida, fecha en la que la lactancia materna está ya

establecida y al tratarse de la edad en la que comienza el riesgo de muerte súbita del lactante.

Se han identificado cuatro revisiones (4;9;19;21;22). Una de ellas fue eliminada por ser narrativa y no aportar estudios que las demás no incluían (4). De las otras tres revisiones sistemáticas, la del 2012 (4) era una corrección y actualización de la del 2011 (8), por lo que esta última fue excluida. La revisión publicada en 2009 (19) incluía 4 estudios también identificados en las RS del 2012 y 2011, por lo que finalmente se consideró seleccionar la RS más actual, que pretende evaluar el efecto de la restricción del uso del chupete sobre las tasas de lactancia materna exclusiva.

También se realizó una búsqueda específica sobre el SMSL, con el objetivo de clarificar el posible efecto protector descrito de la utilización del chupete sobre este desenlace. Se identificó una revisión narrativa (23) y tres RS (5;9;24), dos de las cuales, metaanalizaban los datos (5;24). Estas dos últimas revisiones incluían los mismos estudios observacionales, en su mayoría de tipo casos control, aunque finalmente se seleccionó de entre las dos aquella que era más exhaustiva en la presentación del método y los resultados (5).

3.4. Conclusión (marcar con una X):

	Adopción GPC/Revisión sistemática
X	Elaboración parcial
	Elaboración de novo

3.5. Diseño de la estrategia de búsqueda de estudios individuales

Criterios de selección de estudios	ECAs, estudios de cohortes
Período de búsqueda	2010-Marzo 2014 2006-2012
Bases de datos	Cochrane Library MEDLINE, via Pubmed EMBASE, via Ovid Cinahl, via EBSCOhost databases PsylNFO, via OVID

Ver estrategias de búsqueda de estudios originales en el ANEXO I.

4- Resumen de la evidencia (Tablas de estudios individuales y valoración de calidad en los Anexos)

4.1- GRADE Evidence Profile

Comparación 1: : uso de chupete vs. Restricción uso de chupete

Bibliografía: (4) (10) (5)

Evaluación de la calidad							Resumen de los Resultados				Calidad	Importancia
Nº de estudios	Diseño	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Nº de pacientes		Magnitud del efecto			
							Restricción de uso chupete	Uso chupete	Relativa (95% CI)	Absoluta por 1000		
Proporción de niños amamantados exclusivamente con leche materna a las 4 semanas												
1 ¹	ECA	No serio	No seria	No seria	Seria ²	Poco probable	-/354 ³	-/346 ³	OR 1,5 (de 1,0 a 2,0)	N/A ³	MODERADA	CRITICA
Proporción de niños amamantados exclusivamente con leche materna a los 3 meses												
2 ⁴	ECA	No serio	No seria	Seria ⁵	No seria	Probable ⁶	452/598 (75.6)%	472/63 (74.9%)	RR 1,01 (de 0,96 a 1,07)	8 más de 1000 (de 30 menos a 53 más)	BAJA	IMPORTANTE
Proporción de niños amamantados exclusivamente con leche materna a los 4 meses												
1 ⁷	ECA	No serio	No seria	Seria ⁸	No seria	Probable ⁶	354/471 (75.2)%	371/499 (74.3)%	RR 1,01 (de 0,94 a 1,09)	7 más de 1000(de 45 menos a 67 más)	BAJA	IMPORTANTE
Duración de lactancia exclusiva												
1 ¹	ECA	No serio	No seria	No seria	Seria ⁸	Poco probable	346 ⁹	354 ¹⁰	HR 1,09 (de 0,94 a 1,27) ¹¹	N/A	MODERADA	CRITICA
Duración de la lactancia materna												
1 ¹	ECA	No serio	No seria	No seria	No seria	Poco probable	346 ¹²	354 ¹³	HR 1,22 (de 1,03 a 1,44) ¹¹	N/A	ALTA	CRITICA
Síndrome de Muerte súbita del lactante (tanto uso habitual como no habitual de chupete durante el sueño)												
4 ¹⁴	E. observacionales	No serio	Seria ¹⁵	Seria ¹⁶	No seria	Poco probable	N/A ¹⁷	N/A ¹⁸	OR 0,71 (de 0,59 a 0,85) ¹⁹	N/A	MUY BAJA	IMPORTANTE
Síndrome de Muerte súbita del lactante (tanto uso habitual como no habitual en el último sueño)												
8 ²⁰	E. observacionales	No serio	Seria ¹⁵	Seria ¹⁶	No seria	Poco probable	N/A ²¹	N/A ²²	OR 0,36 (de 0,29 a 0,45) ²³	N/A	MUY BAJA	IMPORTANTE

1.Howard 2003, 2. Podría desde no haber efecto hasta doblarse la tasa de lactantes en el grupo de chupete tardío, y además se desconocen el número de eventos en cada grupo. 3. No disponemos de los datos 4. Jenik 2009, Kramer 2001 5. en el estudio más grande la intervención se realiza una vez establecida la lactancia, a partir de la segunda semana 6.posible sesgo de con un autor colaborador relacionado con la industria.7. Jenik 2009 8.podría haber una duración tanto menor como mayor 9. Una duración mediana de 28 (25 a 30) días 10.una duración mediana 21 (17 a 27) días 11. A favor de no usar de forma temprana el chupete; Ajustado por: nivel de educación, experiencia previa de lactancia, edad gestacional, edad maternal, peso natal, raza, sexo, madre fumadora, previos partos de niños vivos, planes maternos de vuelta al trabajo, tipo de parto, fumadores en casa, presencia del padre en casa, factores socioeconómicos. 12. Una duración mediana de 163 (140 a 180) días 13. Una duración mediana 140 (120 a 157) días 14.Mitchell 1993, L'Hoir 1999, McGarvey 2003, Carpenter 2004 15 Resultados con distinta dirección I2: 71%. 16.El uso de chupete fue definido y medido postmortem y de forma algo diferentes

GPC Lactancia Materna-Pregunta 7. Chupete.

en cada estudio(registros hospitalarios, antenatales, estudio de la escena de muerte, entrevistas y cuestionarios,...) 17.1.250 casos de MS entre los que 602 utilizaron chupete 18. 4.587 controles sin episodios de MS, entre los que 2361 utilizaron chupete. 19. A favor del uso del chupete (los usuarios de chupete durante el sueño tenían un riesgo menor de morir en comparación a los que no lo utilizaban) a los de resultado agrupado de ORs ajustados por similares aunque diferentes factores confusores en cada estudio. El rango de OR ajustados en los diferentes estudios oscila entre 0,24 (0,11 a 0,51) y 1,47 (0,62 a 3,5) y la OR sin ajustar 0,83 (de 0,75 a 0,93). 20. Mitchell 1993, L'Hoir 1999, McGarvey 2003, Carpenter 2004, Brooke 2000, Fleming 1999, Hauck 2003, Vennemann 2005. 21.777 casos de MS entre los que 542 utilizaron chupete 22. 6.537 controles sin episodios de MS, entre los que 1235 utilizaron chupete. 23. A favor del uso del chupete (los usuarios de chupete durante el último sueño tenían un riesgo menor de morir en comparación a los que no lo utilizaban) Resultado agrupado de ORs ajustados por similares aunque diferentes factores confusores en cada estudio. El rango de OR ajustados en los diferentes estudios oscila entre 0,10 (0,03 a 0,31) y 0,44 (0,29 a 0,60) y la OR sin ajustar 0,48 (de 0,43 a 0,54).

4.2- Resumen de la Evidencia

En la búsqueda de estudios individuales se identificó un ECA (25) que fue finalmente excluido por no cumplir con los criterios de selección definidos. También se identificaron dos estudios observacionales, uno de ellos que estudiaba de forma prospectiva los factores asociados a la duración de la lactancia, donde se incluía la utilización del chupete como uno de los factores independientes (26), y otro estudio transversal retrospectivo que analizó la asociación entre la implementación de una política de restricción del uso de chupete en una maternidad hospitalaria y las tasas de lactancia materna exclusiva (27). Estos dos últimos estudios fueron finalmente excluidos de la agregación de datos, porque el objetivo del primero no era comprobar el efecto del uso del chupete en la lactancia, sino de varios de los factores y el segundo porque pretendía valorar el impacto de diferentes políticas relacionadas con el uso de chupete en resultados de rendimiento en una institución y no en los pacientes individuales.

En la RS de 2012 (4) seleccionada se incluyeron tres ECA de los cuales dos contribuyeron al análisis de la proporción de lactantes alimentados con leche materna de forma parcial o exclusiva a los tres y cuatro meses de edad (n= 1.302 lactantes sanos a término) (14;28). El tercer estudio (29) fue eliminado del análisis por presentar hasta un 40% de pérdidas en el seguimiento en el grupo intervención. En esta revisión se excluye un ECA (10) que sí ha sido tenido en cuenta en este caso, puesto que se cree que es un estudio que cumple con los criterios de inclusión.

Los resultados sobre la comparación entre el uso restringido de chupete o uso tardío (intervención) y el uso del chupete o uso temprano (control) reveló una **tasa de lactancia exclusiva a las cuatro semanas** que tendía a ser mayor en los que no usaron chupete de forma temprana (1 estudio, n=700), siendo el OR de 1,5 (IC95% de 1,0 a 2,0). Sin embargo, no hubo diferencias significativas en la **proporción de lactantes amamantados de forma exclusiva a los tres meses** (2 estudios, n= 1.228 niños), siendo el RR de 1,01 (IC95% de 0,96 a 1,07), ni a los **cuatro meses de edad** (1 estudio, n= 970 niños; RR 1,01 (IC del 95 % de 0,94 a 1,09)]. Tampoco se observaron diferencias significativas en la **duración de la lactancia materna exclusiva** entre los que utilizaban el chupete de forma tardía y de forma temprana (1 estudio, n=700), siendo el HR de 1,09 (IC95% de 0,94 a 1,27), aunque la **duración de la lactancia global** fue significativamente mayor en el grupo que utilizó el chupete de forma tardía frente al que lo utilizó de forma temprana, con una **duración de aproximadamente 20 días más de lactancia materna**, siendo el HR de 1,22 (IC95% de 1,03 a 1,44).

La RS que estudió la asociación entre el uso de chupete y la muerte súbita incluía estudios de tipo casos control, con controles emparejados de la población. La mayoría de los estudios ajustaron sus resultados realizando un análisis multivariante controlado por un amplio número de factores confusores (similares aunque diferentes en cada estudio), entre los que se incluían factores relacionados con la muerte súbita, como la posición de dormir, el estado fumador de los padres, y el estado socioeconómico, entre otros.

La utilización habitual de chupete durante las horas de sueño mostró una

Calidad moderada

Calidad baja
Calidad baja
Calidad moderada

Calidad alta

<p>disminución del riesgo de SMSL en casi todos los estudios que aportaban resultados ajustados (ORa de 0,71; IC95% de 0,59 a 0,85). Se observó heterogeneidad en las estimaciones y se consideró la existencia de riesgo de sesgos por apoyarse en una evidencia que puede considerarse indirecta, debido a que la definición de uso habitual de chupete y su medición no fue igual en todos los estudios. No obstante, los resultados muestran una tendencia de riesgo disminuido entre los lactantes que utilizan chupete tanto de forma habitual como durante el último sueño, siendo el OR de 0.36 (IC95% de 0,29 a 0,45). Cabe destacar, no obstante, que en tan solo dos de los estudios incluidos se ajustaron los resultados teniendo en cuenta la lactancia (lactancia exclusiva o fórmula) como factor confusor, cuando existe evidencia de una posible relación de protección de la lactancia materna sobre el riesgo de SMSL recogido en dos metaanálisis (30;31). Estos meta-análisis evalúan la relación de la lactancia con el riesgo de SMSL, incluyendo siete estudios de casos y controles, en países desarrollados en el primer meta-análisis (30) y dieciocho de cualquier país en el segundo (31). Estos metaanálisis encuentran una asociación significativa entre la lactancia materna y un menor riesgo de SMSL, con un rango de OR ajustado entre 0,55 y 0,64.</p> <p>Por lo tanto, la restricción temprana del uso de chupete en los recién nacidos a término mostró una mayor tasa de lactancia exclusiva a las cuatro semanas y una mayor duración de la lactancia global a los cuatro meses. Sin embargo, la prevalencia y duración de la lactancia exclusiva o casi exclusiva a lo largo de un año no fue diferente entre lactantes de hasta cuatro meses que utilizaron chupete antes o después del establecimiento de la lactancia. Existe evidencia sobre la asociación entre el uso de chupete durante las horas de sueño y un menor riesgo de SMSL, así como evidencia que asocia la lactancia materna con un menor riesgo de SMSL, lo que denota la necesidad de saber si en realidad existe interacción entre la lactancia materna y el uso de chupete y cómo afecta esto al riesgo del SMSL.</p> <p>Resultados de la actualización de la revisión a octubre de 2016</p> <p>En la actualización de la búsqueda se ha identificado la actualización de la revisión Cochrane utilizada (8) para responder a esta pregunta. Los autores de la revisión no identifican estudios nuevos que se puedan incluir, por lo que no cambian sus conclusiones (32).</p>	<p>Calidad muy baja</p> <p>Calidad muy baja</p>
---	---

ACTUALIZADO A FECHA DE: 31 de Octubre de 2016

5- De la evidencia a la recomendación (Tabla de EtR)

¿Se debería evitar el uso de chupete en las primeras semanas para favorecer la instauración de la lactancia materna?

Población: Recién nacido lactante desde el nacimiento hasta las primeras semanas
Intervención: No utilización / restricción del chupete
Comparación: Utilización de chupete en maternidad /tras la alta hospitalaria
Perspectiva: Clínica

	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>																																						
BENEFICIOS Y RIESGOS DE LA OPCIÓN S	¿Cuál es la confianza global en la evidencia disponible sobre los efectos?	<table style="width: 100%; text-align: center;"> <tr> <td style="width: 15%;">No se incluyen estudios</td> <td style="width: 15%;">Muy baja</td> <td style="width: 15%;">Baja</td> <td style="width: 15%;">Moderada</td> <td style="width: 15%;">Alta</td> </tr> <tr> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input checked="" type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> </tr> </table>	No se incluyen estudios	Muy baja	Baja	Moderada	Alta	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<p>Resumen de resultados: Cuantitativos</p> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th>Desenlaces</th> <th>Importancia relativa</th> <th>Certeza de la evidencia</th> <th>Tamaño del efecto</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>. Lactancia exclusiva a las 4 semanas</td> <td>Critica</td> <td>Moderada</td> <td>Beneficio importante/Modesto</td> </tr> <tr> <td>. Proporción de niños amamantados exclusivamente con leche materna a los 3 meses</td> <td>Importante</td> <td>Baja</td> <td>Sin efecto</td> </tr> <tr> <td>. Proporción de niños amamantados exclusivamente con leche materna a los 4 meses</td> <td>Importante</td> <td>Baja</td> <td>Sin efecto</td> </tr> <tr> <td>. Duración de la lactancia exclusiva</td> <td>Critica</td> <td>Moderada</td> <td>Sin efecto</td> </tr> <tr> <td>. Duración de la lactancia materna</td> <td>Critica</td> <td>Alta</td> <td>Beneficio importante/modesto</td> </tr> <tr> <td>. Muerte súbita del lactante (MSL)</td> <td>Importante</td> <td>Muy baja</td> <td>Riesgos/Inconv</td> </tr> </tbody> </table> <p>Aunque la lactancia exclusiva fue mayor en el grupo que no utilizó chupete de forma temprana (cuatro primeras semanas de vida), no había diferencias significativas en las tasas de lactancia exclusiva o</p>	Desenlaces	Importancia relativa	Certeza de la evidencia	Tamaño del efecto	. Lactancia exclusiva a las 4 semanas	Critica	Moderada	Beneficio importante/Modesto	. Proporción de niños amamantados exclusivamente con leche materna a los 3 meses	Importante	Baja	Sin efecto	. Proporción de niños amamantados exclusivamente con leche materna a los 4 meses	Importante	Baja	Sin efecto	. Duración de la lactancia exclusiva	Critica	Moderada	Sin efecto	. Duración de la lactancia materna	Critica	Alta	Beneficio importante/modesto	. Muerte súbita del lactante (MSL)	Importante	Muy baja	Riesgos/Inconv	<p>Consideraciones del panel: Se considera que la tendencia social/cultural fomenta el uso del chupete.</p> <p>Se cree que las madres con alta predisposición a amamantar darían mayor valor al éxito y duración de la lactancia materna exclusiva y un menor valor a los componentes sociales que inducen su utilización y al uso del chupete como elemento tranquilizador, mientras que las madres con poca predisposición darían un menor valor al éxito y duración de la lactancia</p> <p>Se considera que la población no tiene conocimiento sobre la interferencia del uso del chupete en el éxito de la</p>
	No se incluyen estudios	Muy baja	Baja	Moderada	Alta																																					
	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																																					
Desenlaces	Importancia relativa	Certeza de la evidencia	Tamaño del efecto																																							
. Lactancia exclusiva a las 4 semanas	Critica	Moderada	Beneficio importante/Modesto																																							
. Proporción de niños amamantados exclusivamente con leche materna a los 3 meses	Importante	Baja	Sin efecto																																							
. Proporción de niños amamantados exclusivamente con leche materna a los 4 meses	Importante	Baja	Sin efecto																																							
. Duración de la lactancia exclusiva	Critica	Moderada	Sin efecto																																							
. Duración de la lactancia materna	Critica	Alta	Beneficio importante/modesto																																							
. Muerte súbita del lactante (MSL)	Importante	Muy baja	Riesgos/Inconv																																							
¿Existe incertidumbre o variabilidad importante en cómo los pacientes valoran los desenlaces de interés?	<table style="width: 100%; text-align: center;"> <tr> <td style="width: 15%;">Incertidumbre/variabilidad importante</td> <td style="width: 15%;">Incertidumbre/variabilidad probablemente importante</td> <td style="width: 15%;">Incertidumbre/variabilidad probablemente no importante</td> <td style="width: 15%;">Incertidumbre/variabilidad no importante</td> <td style="width: 15%;">No se conocen desenlaces no deseados</td> </tr> <tr> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input checked="" type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> </tr> </table>	Incertidumbre/variabilidad importante	Incertidumbre/variabilidad probablemente importante	Incertidumbre/variabilidad probablemente no importante	Incertidumbre/variabilidad no importante	No se conocen desenlaces no deseados	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																															
Incertidumbre/variabilidad importante	Incertidumbre/variabilidad probablemente importante	Incertidumbre/variabilidad probablemente no importante	Incertidumbre/variabilidad no importante	No se conocen desenlaces no deseados																																						
<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																																						
¿Los efectos deseados esperados son importantes?	<table style="width: 100%; text-align: center;"> <tr> <td style="width: 15%;">No</td> <td style="width: 15%;">Probablemente no</td> <td style="width: 15%;">Incierto</td> <td style="width: 15%;">Probablemente sí</td> <td style="width: 15%;">Sí</td> <td style="width: 15%;"><u>Varía</u></td> </tr> <tr> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input checked="" type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> </tr> </table>	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	<u>Varía</u>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																													
No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	<u>Varía</u>																																					
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																																					

GPC Lactancia Materna-Pregunta 7. Chupete.

	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
	<p><u>¿Los efectos no deseados esperados son pequeños?</u></p>	<p>No Probablemente e no Incierto Probablemente sí Sí <u>Varía</u></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>	<p>parcial a los 3 meses y 4 meses entre los grupos con y sin restricción e uso de chupete), ni en su duración a lo largo de un año. La duración de la lactancia global fue mayor en el grupo que no utilizó sin chupete de forma temprana, aunque la duración de la lactancia exclusiva o casi exclusiva no fue diferente a lo largo de un año. La utilización de chupete durante las horas de sueño se asocia con un menor riesgo de SMSL en comparación con la no utilización. La evidencia sugiere una asociación entre el uso del chupete durante las horas de sueño y un menor riesgo de muerte súbita en lactantes.</p>	<p>lactancia materna.</p>
	<p><u>¿El balance entre los efectos deseados y no deseados favorece la opción?</u></p>	<p>No Probablemente e no Incierto Probablemente sí Sí <u>Varía</u></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		
UTILIZACIÓN DE RECURSOS	<p><u>¿Los recursos que se requieren son bajos?</u></p>	<p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí <u>Varía</u></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		<p>La no utilización de chupete implicaría un menor uso de recursos.</p>
	<p><u>¿El coste increment al es pequeño en relación a los beneficios netos?</u></p>	<p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí <u>Varía</u></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		

GPC Lactancia Materna-Pregunta 7. Chupete.

	<u> Criterio </u>	<u> JUICIO </u>	<u> EVIDENCIA </u>	<u> CONSIDERACIONES ADICIONALES </u>
EQUIDAD	<u> ¿Cuál sería el impacto en las desigualdades en salud? </u>	<p>Aumentarían Probablemente Incierto Probablemente Reducirían <u>Varía</u></p> <p>aumentarían reducirían</p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		
ACEPTABILIDAD	<u> ¿Es la opción aceptable para los grupos de interés involucrados? </u>	<p>No Probablemente Incierto Probablemente Sí <u>Varía</u></p> <p>no sí</p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>	<p>Resultados de una encuesta realizada a padres y madres de recién nacidos menores de 6 meses mostraron un bajo nivel de conocimiento 268/777 (35%) sobre la recomendación de ofrecer a los lactantes chupete a la hora de dormir. Tras la intervención educativa sobre los posibles beneficios del uso de chupete ante la muerte súbita del lactante 41/112 (37%) de los no usuarios empezaron a utilizarlo a la hora de dormir.</p> <p>No hubo diferencias en la otitis media a los 12 meses entre los usuarios y no usuarios de chupete (33).</p>	<p>Se considera que la población no tiene conocimiento de la posible interferencia del uso del chupete en el éxito de la lactancia, así como en su posible asociación con un menor riesgo de muerte súbita, por lo que se considera necesario informar de los hallazgos de la evidencia a las madres que deseen amamantar de forma exclusiva a sus bebés.</p>
FACTIBILIDAD	<u> ¿La implementación de la opción es factible? </u>	<p>No Probablemente Incierto Probablemente Sí <u>Varía</u></p> <p>no sí</p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		<p>La cultura de la utilización rutinaria del chupete en nuestro contexto puede estar afectando negativamente la factibilidad de implementación de la recomendación.</p>

<u>Balace de las consecuencias</u>	Las consecuencias no deseadas superan claramente las consecuencias deseadas en la mayoría de los escenarios	Las consecuencias no deseadas probablemente superan las consecuencias deseadas en la mayoría de los escenarios	El balance entre las consecuencias deseadas y no deseadas está muy equilibrado o es incierto	Las consecuencias deseadas probablemente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los escenarios	Las consecuencias deseadas claramente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los escenarios
	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
<u>Tipo de recomendación</u>	Se recomienda no ofrecer la opción	Se sugiere no ofrecer la opción	Se sugiere ofrecer la opción	Se recomienda ofrecer la opción	
	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
<u>Recomendación (Texto)</u>	<p><u>Recomendación débil en contra</u></p> <p>Se sugiere evitar siempre que sea posible el uso del chupete durante el primer mes para facilitar el buen inicio de la lactancia materna.</p> <p><u>Recomendación de buena práctica</u></p> <p>No existe evidencia suficiente para asegurar que el uso del chupete sea beneficioso para la prevención de muerte súbita en el lactante amamantado, por lo que mientras siga tomando el pecho, no se debería ofrecer de forma rutinaria.</p> <p>Sin embargo, en aquellos lactantes que ya están acostumbrados a utilizarlo sería mejor no interrumpir su uso durante las horas de sueño en los primeros seis meses de vida.</p>				

Justificación

La evidencia muestra que evitar tempranamente la utilización de chupete mejora la instauración de la lactancia, con mejores tasas de lactancia materna exclusiva a las 4 semanas. Además también se ha observado una mayor tasa de lactancia global a los 4 meses, aunque sin diferencias en la tasa de lactancia materna exclusiva a los 4 meses. Por otro lado, cabe destacar que la utilización de chupete durante las horas de sueño se asocia con un menor riesgo de SMSL, aunque también se sugiere que dicho efecto podría ser diferente en recién nacidos amantados o no amamantados, debido a que la lactancia también se asocia con la disminución del riesgo de SMSL. Se considera que puede haber variabilidad en la población en la que se pretende aplicar la recomendación, con preferencias tanto por la utilización por razones de disminución de estrés del recién nacido y/o de la madre, así como mujeres que dan un mayor valor a la instauración adecuada de la lactancia y menor valor al llanto de recién nacido. La no utilización de chupete durante la estancia hospitalaria implicaría un menor uso de recursos. Se cree que la recomendación afectaría positivamente a aspectos de inequidad, con una aceptación probablemente variable por parte de los niños y madres que habría que considerar para una adecuada implementación de la recomendación.

Consideraciones de subgrupos

-

Consideraciones para la implementación

Existe cierta evidencia de los perjuicios del uso del chupete sobre la instauración de la lactancia y por tanto, los profesionales sanitarios deben evitar su entrega y/o uso rutinario en las maternidades, debiendo estar restringido su uso a casos de indicación médica

Las madres y familias reciben sobre este tema gran cantidad de mensajes contradictorios: la importancia de evitar su uso para asegurar el buen funcionamiento de la lactancia, frente a la costumbre y la publicidad que impulsa el uso generalizado del chupete o los mensajes sobre la conveniencia de su uso para evitar el síndrome de muerte súbita del lactante. Por esto es necesario ofrecer información objetiva que no fuerce a su uso ni que lo estigmatice, dado que en la actualidad, no existe evidencia científica poderosa en un sentido ni en otro.

Monitorización y evaluación

Prioridades para la investigación

- Son necesarios estudios que evalúen la relación entre la restricción del chupete durante la estancia hospitalaria y la iniciación y duración de la lactancia materna, y que ofrezcan resultados individuales de los lactantes-madres.
 - Son necesarios estudios observacionales y RS que evalúen los factores que afectan a desenlaces de SMSL y que tengan en cuenta como posible factor confusor la lactancia materna exclusiva, y su posible influencia en resultados que evalúan el efecto del uso del chupete en la SMSL.
-

6. ANEXO I, ESTRATEGIAS DE BÚSQUEDA

BUSQUEDA DE EFECTIVIDAD

Cochrane Library

Searched 10/03/2014

Updated search 10/03/2014 a 20/10/2014

#1 breastfeeding or "breast feeding" or breastfeed or "breast feed" or breastfed or "breast fed" or lactation:ti,ab,kw (Word variations have been searched)

#2 pacifier or pacifiers or dummy or dummies or teat or teats:ti,ab,kw (Word variations have been searched)

#3 #1 AND #2

MEDLINE, via Pubmed

Searched 10/03/2014

Updated search 10/03/2014 a 20/10/2014

#1 "breast feeding"[MeSH Terms] OR "breast feeding"[All Fields] OR "breastfeeding"[All Fields] OR "breast feeding"[All Fields] OR "breastfeed"[All Fields] OR "breast feed"[All Fields] OR "breastfed" [All Fields] OR "breast fed"[All Fields]

#2 "lactation"[MeSH Terms] OR "lactation"[All Fields]

#3 #1 OR #2

#4 "pacifiers"[MeSH Terms] OR "pacifiers"[All Fields] OR "pacifier"[All Fields]

#5 "dummy" OR "dummies"

#6 "teat" OR "teats"

#7 #5 OR #6 OR #7

#8 #3 AND #7

EMBASE, via Ovid

Searched 10/03/2014

Updated search 10/03/2014 a 20/10/2014

#1 (breastfeeding or "breast feeding" or breastfeed or "breast feed" or breastfed or "breast fed").ti,sh,hw,ab,kw.

#2 lactation.ti,sh,hw,ab,kw.

#3 #1 or #2

#4 (pacifier or pacifiers).ti,sh,hw,ab,kw.

#5 (dummy or dummies).ti,sh,hw,ab,kw.

#6 (teats or teat).ti,sh,hw,ab,kw.

#7 #4 or #5 or #6

#8 #3 and #7

#9 limit 8 to yr="2012 - 2014"

Cinahl, via EBSCOhost databases

Searched 10/03/2014

Updated search 10/03/2014 a a 20/10/2014

#1 (MH "Breast Feeding")

BUSQUEDA DE SEGURIDAD

Cochrane Library

Searched 12/05/2014

Updated search

- #1 MeSH descriptor: [Pacifiers] explode all trees 42
- #2 "dummy" or "dummies" or "teat" or "teats" 3325
- #3 #1 or #2 3364
- #4 MeSH descriptor: [Sudden Infant Death] explode all trees 59
- #5 "Sudden Infant Death" or "Sudden Infant Death Syndrom" or "SIDS" or "SID" 553
- #6 #4 or #5 553
- #7 #3 and #6 13

MEDLINE, via Pubmed

Searched 12/05/2014

Updated search

- #1 Search "Pacifiers"[Mesh]
- #2 Search ("dummy" OR "dummies" OR "teat" OR "teats")
- #3 (#1 OR #2) Search ("Pacifiers"[Mesh]) OR (("dummy" OR "dummies" OR "teat" OR "teats"))
- #4 Search "Sudden Infant Death"[Mesh]
- #5 Search ("Sudden Infant Death" OR "Sudden Infant Death syndrom" OR "SIDS" OR "SID")
- #6 (#4 OR #5) Search (((("Sudden Infant Death" OR "Sudden Infant Death syndrom" OR "SIDS" OR "SID"))) OR "Sudden Infant Death"[Mesh])
- #7 (#4 and #10) Search (((("Pacifiers"[Mesh]) OR (("dummy" OR "dummies" OR "teat" OR "teats")))) AND (((("Sudden Infant Death" OR "Sudden Infant Death syndrom" OR "SIDS" OR "SID"))) OR "Sudden Infant Death"[Mesh]))

EMBASE, via Ovid

Searched 12/05/2014

Updated search

- #1 (pacifier or pacifiers).mp. [mp=title, abstract, subject headings, heading word, drug trade name, original title, device manufacturer, drug manufacturer, device trade name, keyword] (1001)
- #2 (dummy or dummies).mp. [mp=title, abstract, subject headings, heading word, drug trade name, original title, device manufacturer, drug manufacturer, device trade name, keyword] (4938)
- #3 (teats or teat).mp. [mp=title, abstract, subject headings, heading word, drug trade name, original title, device manufacturer, drug manufacturer, device trade name, keyword] (1811)
- #4 1 or 2 or 3 (7681)
- #5 sudden infant death syndrome/ (8866)
- #6 ("sudden infant death syndrome" or " sudden infant death " or "SIDS" or "SID").mp. [mp=title, abstract, subject headings, heading word, drug trade name, original title, device manufacturer, drug manufacturer, device trade name, keyword] (11345)
- #7 5 or 6 (11345)
- #8 4 and 7 (176)

7. ANEXO II, Tabla de estudios individuales para la pregunta

Estudios sobre efectos en la lactancia

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
Howard CR, 2003 (10)	<p>Diseño: ECA</p> <p>Objetivo: evaluar los efectos de la introducción de chupete temprano vs. tardío y de dos tipos de exposición a pezones artificiales (vaso vs. biberón para la provisión de suplementos en el hospital) sobre la duración de la lactancia materna</p>	700 recién nacidos (36-42 semanas, peso al nacer \geq 2200 g) Madres con intención de amamantar.	<p>Asignación aleatoria a dos intervenciones</p> <p>1.- Uso de biberón Vs. Baso</p> <p>2.- uso de chupete:</p> <p>I: uso de chupete temprano (2 a 5 días)</p> <p>C: uso tardío del chupete (>4 semanas)</p> <p>a) biberón/chupete temprano (n=169), b)Biberón/introducción tardía chupete (n=167); c)vaso/uso temprano chupete (n=185); d)vaso/uso tardío de chupete (n=179). e)chupete temprano sin suplementos(n=104) y f)chupete tardío sin suplementos (n=112)</p> <p>Los datos se recogen a las 2, 5, 10, 16, 24, 38 y 52 semanas.</p> <p>Los efectos de la intervención en la duración de la lactancia fueron evaluados con regresión logística y análisis de supervivencia. El análisis fue controlado por los siguientes factores confusores: historia obstétrica materna, edad, raza, educación, estado de suplementación postnatal.</p>	<p>Biberón vs. vaso: reportado en otra pregunta</p> <p>Introducción temprana de chupete vs. introducción tardía</p> <p>Lactancia materna exclusiva al mes: OR 1,5 (IC95% de 1,0 a 2,0) (ns)</p> <p>Duración lactancia materna exclusiva HR 1,09(IC95% de 0,94 a 1,27) (ns)</p> <p>Duración full breastfeeding HR 1,04 (IC95% de 0,89 a 1,21) (ns)</p> <p>Duración de cualquier tipo de lactancia materna HR 1,22 (IC95% de 1,03 a 1,44) (p=0,02)</p> <p>Análisis de subgrupos:</p> <ul style="list-style-type: none"> - En niños nacidos por cesárea: sí hay diferencias según biberón vs. vaso <p>\leq 3 suplementos vs. \geq 3 suplementos: hay diferencias significativas.</p>	<p>El uso de chupete en el período neonatal era perjudicial para la lactancia materna exclusiva y la duración de cualquier tipo de lactancia materna de.</p> <p>Conclusiones sobre la forma de administrar los suplementos resumido en otra pregunta.</p> <p>Estos resultados apoyan las recomendaciones de evitar la exposición a pezones artificiales en los amamantados en el período neonatal</p>	

Study	Reason for exclusion
Collins 2004	This RCT aimed to determine the effect of artificial teats and cup on breastfeeding in preterm infants and not term infants, our prespecified inclusion criteria
Howard 2003	This RCT evaluated the effect of bottle feeding and pacifier use versus cup feeding and pacifier use in breastfeeding infants. Infants in both the intervention and the control group used pacifiers and hence there is no comparison between pacifier use and non pacifier use in breastfeeding infants. The study is excluded because the study population do not meet our inclusion criteria, as it included women who did not intend to breastfeed. Furthermore, the results for breastfeeding duration are presented as adjusted odds ratios and the primary data are not reported. Additionally, our review did not have an outcome 'breastfeeding at 5 weeks', as this is too short a duration to be clinically meaningful

GPC Lactancia Materna-Pregunta 7. Chupete.

Jenik 2009

Methods	A multicentre, non-inferiority, RCT. The randomisation was carried out centrally with consecutively numbered, sealed, opaque envelopes containing random generated numbers constructed by an independent statistician
Participants	1021 mothers highly motivated to breastfeed their term newborns of birthweight 2500g or more and who regained weight by 15 days postpartum, were assigned to offer or not to offer pacifiers as part of the advice given on how to comfort crying infants. Mothers with breast problems that could interfere with breastfeeding were not included in the study
Interventions	The group offered pacifiers (n = 528) received a package containing 6 silicone pacifiers and a written guide for parents. They were also informed that other pacifiers could be use according to their preference The group that were not offered pacifier use (n = 493) received a guide with other alternatives for comforting a crying baby At the 3-month assessment, complete data for 499 mother-infants pairs in the group offered pacifiers and 471 in the group not offered pacifiers were available for the main outcome analysis
Outcomes	Primary outcomes: the prevalence of exclusive breastfeeding at 3 months Secondary outcomes: prevalence of exclusive and any breastfeeding at specified ages and duration of any breastfeeding
Notes	The study was carried out at 5 tertiary centres in Argentina. The author stated that the sponsor (International Children Medical Research Association, Switzerland) had no role in any part of the study. However, they acknowledge helpful advice from Peter Weiss, a consultant from a pacifier manufacturer who may be the same Peter Weiss who is the vice president of the funding body

<i>Risk of bias</i>		
Bias	Authors' judgement	Support for judgement
Random sequence generation (selection bias)	Low risk	It is reported that the randomisation was carried out centrally with random generation conducted by an independent statistician
Allocation concealment (selection bias)	Low risk	Consecutively numbered, sealed opaque envelopes were used to conceal a randomly generated assignment. A series of 500 envelopes was given to research assistants at each participating hospital with instructions to open the envelopes in numerical sequence and to assign the dyads to the corresponding group
Blinding (performance bias and detection bias) All Outcomes	Low risk	The outcome assessors were 'blinded to the group assignment' but there was no mention of whether the researchers were blinded to the group assignment. Participant blinding was not feasible
Incomplete outcome data (attrition bias) All outcomes	Low risk	4.9% (26/528) participants in offer pacifier group and 4.5% (22/493) in the non-offer pacifier group were lost to follow-up due to various reasons
Selective reporting (reporting bias)	Low risk	None detected.
Other bias	Unclear risk	Unsure of conflict of interest between the funding body and the researcher

Kramer 2001

Methods	Double-blinded RCT.
Participants	A total of 281 healthy breastfeeding women and their healthy term singleton infants
Interventions	Participants were randomly allocated to 1 of 2 counselling interventions provided by a research nurse trained in lactation counselling. A basic breastfeeding promotion package was included in both the intervention and control groups The intervention group (n = 140) were 'asked to avoid pacifiers when the infant cried or fussed' and suggested alternative ways to provide comfort The control group (n = 141) 'all options were discussed for calming an infant' including pacifier use
Outcomes	Mothers was asked to complete a validated behaviour diary on 3 consecutive days, at 4, 6 and 9 weeks of age. Study mothers were interviewed at 3 months Primary outcome measures: rate of early weaning at 3 months, 72 hour infant behaviour logs detailing frequency and duration of crying and fussing and pacifier use at 4, 6, 9 weeks
Notes	The trial was carried out from January 1998 to August 1999 on women giving birth at the Royal Victoria Hospital, a McGill University-affiliated maternity hospital in Montreal, Quebec

Random sequence generation (selection bias)	Low risk	'Randomization within each stratum was accomplished using computer-generated random numbers in blocks of 4'. 'Women were stratified by parity and if multiparous according to whether they had breastfed previously.'
Allocation concealment (selection bias)	Low risk	'The assigned allocation was contained in an opaque envelope opened by a research nurse after the consent was obtained'
Blinding (performance bias and detection bias) All Outcomes	Low risk	'Study mothers were interviewed at 3 months by a research assistant who was blinded to the intervention status of the mother.'
Incomplete outcome data (attrition bias) All outcomes	Low risk	8.2% (23/281) participants, i.e. 13/140 from pacifier avoidance group, 10/141 from pacifier advised group lost to follow-up and did not complete the trial
Selective reporting (reporting bias)	Low risk	None detected.
Other bias	Low risk	None detected.

GPC Lactancia Materna-Pregunta 7. Chupete.

Schubiger 1997

Methods	Multicentre prospective randomised trial (from 10 centres).
Participants	A total of 602 healthy full-term infants (> 37 weeks of gestation, birthweight 2750 g to 4200 g) of mothers who intended to stay in the hospital for 5 days postpartum and planned to breastfeed for more than 3 months
Interventions	UNICEF group (n = 294): 'bottles, teats and pacifiers were strictly forbidden'; 'supplements if medically indicated were administered by cup or spoon' Standard group (n = 308): 'pacifiers were offered to all infants without restriction. Supplements were conventionally offered by bottle after breastfeeding' In both groups, the fluid supplements during the first few days consisted of a 10% dextrin-maltose solution. Fluid supplements were considered to be medically indicated in the following situations: babies agitated or screaming after breastfeeding; signs of dehydration (no urine output over 4 hours after day 1); symptoms of hypoglycaemia with blood glucose < 2 mmol/l. In the standard group fluids were more liberally offered About 180 participants in the UNICEF group and 291 participants in the standard group completed the protocol. Almost 40% of the participants in the UNICEF group violated protocol during the first 5 days in the hospital Upon discharge from the hospital, it was left to the mothers of both groups to decide whether to use a pacifier and/or bottle
Outcomes	Incidence of breastfeeding at day 5, and at 2, 4, 6 months, proportion of fully or partially breastfeeding on day 5, sucking behaviour (good, mediocre, insufficient), incidence of fever, incidence of phototherapy. Questionnaires administered to mothers at 2, 4, and 6 months were used to collect breastfeeding outcomes after hospital discharge
Notes	Study conducted in Switzerland. Results were reported in 2 separate publications with slight differences in the presentation of results. This study however was not included for analysis due to high attrition bias (almost 40% loss of participants in the intervention group) due to protocol violation in the first weeks of the study

<i>Risk of bias</i>		
Bias	Authors' judgement	Support for judgement
Random sequence generation (selection bias)	Low risk	Centrally randomised, method of sequence generation not reported
Allocation concealment (selection bias)	Unclear risk	Sealed protocol forms distributed to each centre but it is not reported whether they were consecutively numbered or whether opaque envelopes were used
Blinding (performance bias and detection bias) All Outcomes	Unclear risk	There is no mention of blinding of researchers or outcomes assessors. Blinding of participants would not be feasible
Incomplete outcome data (attrition bias) All outcomes	High risk	About 38% (114/294) of the participants in the UNICEF group were excluded due to protocol violation in the first week, i. e. mother requested a bottle (19), mother requested a pacifier (70), failed to spoon/cup feed (9), early discharge (6) and other reasons (10); leaving 180 participants in the UNICEF group. Similarly, in the control group 5.5% (n = 17) participants were excluded due to early discharge and other reasons. Subsequently there was a 6% (36/602) loss to follow-up (UNICEF 23, Standard 13)
Selective reporting (reporting bias)	Low risk	None detected.
Other bias	Low risk	None detected.

Estudios sobre efectos en la Muerte súbita del lactante

TABLE 1. Characteristics of Studies Reviewed for Meta-analysis

Authors	Study		No. of Infants		Controls Matched On	Time From Infant's Death or Identification of Controls to Interview With Parents	Failed Criteria*
	Location	Years	SIDS	Controls			
Carpenter et al ⁷	Europe	1992-1996	745	2411	Age, region	Median: 15 d (cases) and 18 d (controls)	None
Fleming et al ¹⁰	United Kingdom	1993-1996	318	1299	Age	Two interviews, both within 2 wk	None
Hauck et al ¹¹	United States	1993-1996	260	260	Race/ethnicity, age, birth weight	2 wk	None
McGarvey et al ¹²	Ireland	1994-1998	203	622	Age, region	<6 wk	None
Mitchell et al ¹³	New Zealand	1987-1990	485	1800	Not matched	81% <7 wk	None
Tappin et al ¹⁴	Scotland	1996-2000	131	278	Age, season, maternity unit	<28 d	None (1 was not stated explicitly but was implied)
L'Hoir et al ⁴	Netherlands	1995-1996	73	146	Age	Median: 34 d (cases) and 77 d (controls)	2

* AAP Criteria: 1, appropriate definition of SIDS; 2, autopsies performed in >98% of cases; 3, adequate description of SIDS ascertainment in the study population; 4, matched control subjects; 5, adequate description of process of control selection; and 6, inclusion of sufficient data to calculate ORs and 95% CIs or the actual ORs and CIs.¹⁵

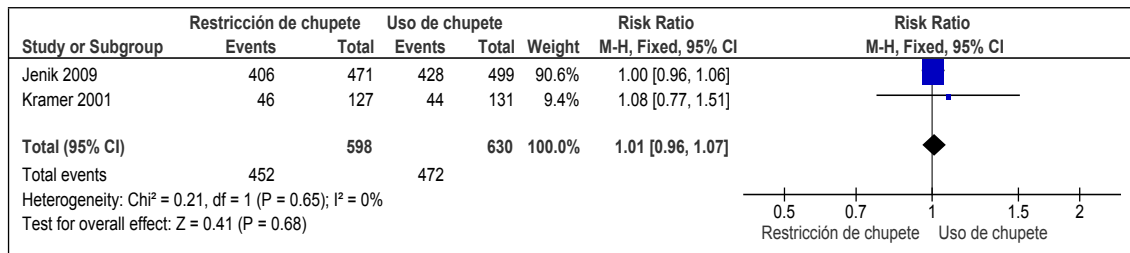
Study/setting	Design	Exposure/outcome	Confounders controlled	Analysis	Main findings (OR, RR, HR, 95% confidence limits)
SIDS Mitchell et al. (1993) ⁸ - multicentre, New Zealand	Case-control (SIDS deaths November 1987-October 1990). 485 cases and 1800 randomly selected controls. Obstetric records (cases); interview (cases and controls).	PU in last sleep for cases and in nominated/reference sleep for controls. PU in past 2 weeks (cases and controls). SIDS cases, post-mortem.	Infant age, sex, birth weight, gestational age; maternal obstetric history, smoking; season, time of death, sociodemographic; SIDS risk factors.	87% full data from cases and controls. Multivariate.	Fewer SIDS cases than controls used a pacifier at the last/reference sleep 0.43 (0.24-0.78). No difference between SIDS cases and controls related PU in past 2 weeks 0.71 (0.50-1.01).
Arnestad et al. (1997) ⁹ - East/South Norway	Case-control (SIDS deaths 1984-1992). 167 cases and 307 matched controls (sex, time of birth, region). Hospital records (cases); questionnaire (cases and controls).	PU (always, often, sometimes, seldom). Data collected 3-11 years after case death. Post-mortem, Nordic SIDS criteria, health records.		Data from 73% cases, and 87% controls. Bivariate.	Fewer SIDS cases than controls "always" used a pacifier: at night in the first 2 months 0.27 (0.14-0.51); in the day in the first 2 months 0.36 (0.19-0.69); at night between 3 and 4 months 0.17 (0.08-0.36); in the day between 3 and 4 months 0.17 (0.08-0.39). More SIDS cases than controls never used a dummy during the day in the first 2 months 1.83 (1.19-2.80).
Fleming et al. (1999) ¹⁰ - five regions, Southwest England, UK	Case-control (SIDS deaths 1993-1996). 325 cases and 1300 matched controls (age). Interview (cases and controls).	PU in last sleep for cases, and in nominated/reference sleep for controls. Avoon scoring system for SIDS, paediatric post-mortem.	Infant gestational age, birth weight, breast-feeding; maternal sociodemographic age, parity, smoking; SIDS risk factors.	Full data from 89.5% of cases and controls. Bivariate and multivariate.	Fewer SIDS cases than controls used a pacifier at the last/reference sleep 0.41 (0.22-0.77) (multivariate analysis). No difference between SIDS cases and controls for "usual PU (day or night)" 1.03 (0.77-1.38). No difference between SIDS cases and controls for routine pacifier users who did not use a pacifier in the last sleep 1.39 (0.93-2.07) (controlled for SES).
L'Hoir et al. (1999) ¹⁴ - the Netherlands	Case-control (SIDS deaths March 1993-September 1996). 73 cases and 146 matched controls (date of birth and area). Interview (cases and controls).	PU in last sleep for cases, and in nominated/reference sleep for controls. Usual PU (cases and controls). SIDS cases: 48 with post-mortem and interview, and 25 interview only (no post-mortem).	Infant age, sex; birth weight; maternal age, parity, smoking in pregnancy, SES.	Data - different sources for cases (with/without post-mortem). Complete data for controls. Multivariate.	Fewer SIDS cases than controls used pacifier on last/reference sleep 0.19 (0.08-0.46). Fewer SIDS cases than controls "usually" used a pacifier 0.24 (0.11-0.51).
Brook et al. (2000) ¹¹ - Scotland	Case-control (SIDS deaths 1996-1999). 159 cases and 229 matched controls (age). Home interviews (cases and controls).	PU in last sleep for cases, and in nominated/sleep at night before interviews for controls. SIDS cases, not stated how ascertained.	Infant, birth weight, breast-feeding, age; maternal parity, age, employment, marital status, education, cigarette smoking.	Not stated if complete data. Multivariate.	Fewer SIDS cases than controls used pacifier in the last/reference sleep OR 0.33 (0.15-0.77).

GPC Lactancia Materna-Pregunta 7. Chupete.

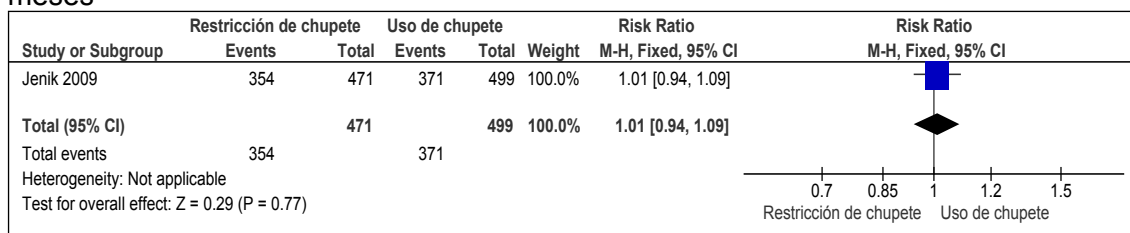
Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
Walsh et al, 2014 (33)	<p>Diseño: Estudio de cohorte longitudinal</p> <p>Objetivo: probar la hipótesis (1) que los cuidadores estaban menos familiarizados con el papel de chupetes en la prevención del síndrome de muerte súbita del lactante (SMSL) que otras recomendaciones, y (2) que la intervención educativa incrementaría el uso del chupete en bebés menores de seis meses, y (3) que la otitis no ocurriría con mayor frecuencia en los usuarios de chupetes.</p>	Recién nacidos menores de 12 meses y sus cuidadores principales	Encuesta a cuidadores sanitarios principales e intervención educativa con los padres de recién nacidos con un seguimiento de 12 meses, en un hospital docente	Se analizaron los datos de 780 niños. Los padres sabían sobre el asesoramiento contra del colecho en 469/780 (60%) de los casos, de hábitos de fumar en 660/776 (85%), y el dormir boca abajo en 613/780 (79%). Sólo 268/777 (35%) conocían la recomendación de ofrecer el chupete a la hora de acostarse. Al inicio del estudio 449/780 (58%) no utilizaron un chupete. De 210/338 lactantes de menos de 6 meses seguidos durante el estudio 41/112 (37%) no usuarios habían empezado a utilizar el chupete a la hora de dormir (NNT 3). Durante el mismo período, 37/98 (38%) usuarios habían suspendido su chupete. La otitis media no difirió entre los usuarios y los no usuarios a los 12 meses		

8. ANEXO III. Forest-Plot

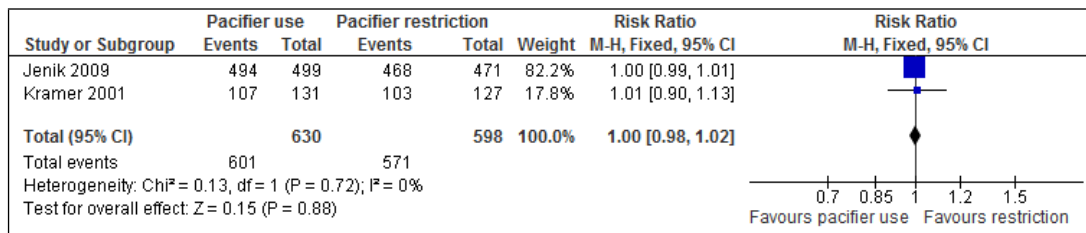
1. Proporción de niños amamantados exclusivamente con leche materna a los 3 meses



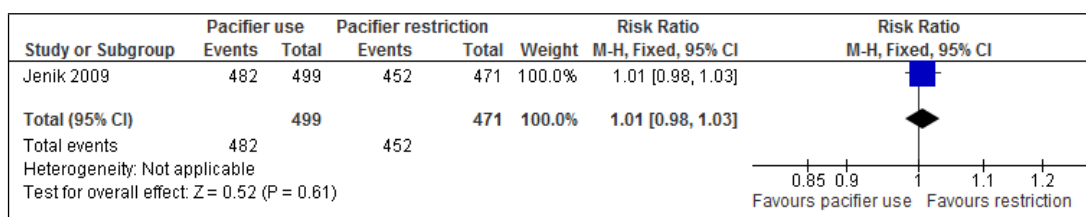
2. Proporción de niños amamantados exclusivamente con leche materna a los 4 meses



3. Proporción de niños amamantados parcialmente con leche materna a los 3 meses

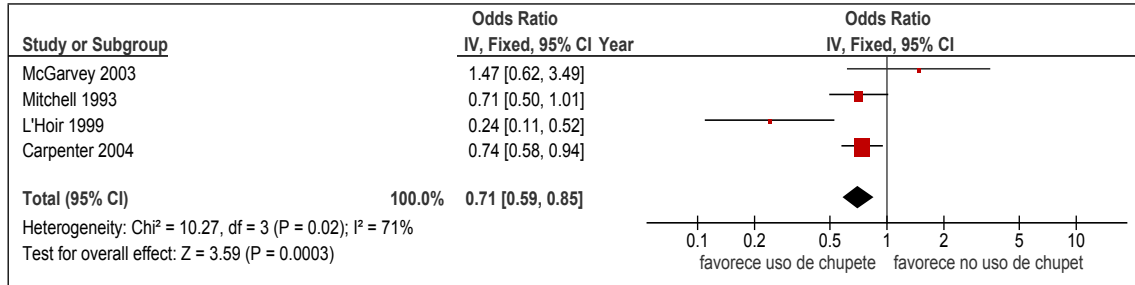


4. Proporción de niños amamantados parcialmente con leche materna a los 4 meses

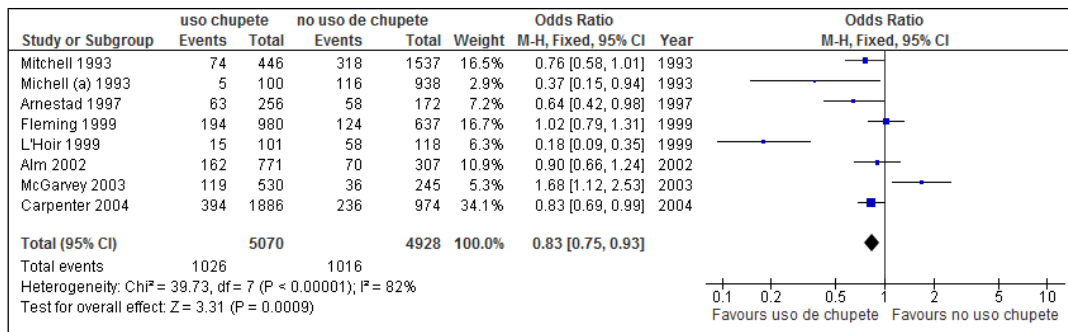


4. Casos de síndrome de muerte súbita del lactante en uso rutinario vs. no uso rutinario de chupete durante las horas de sueño.

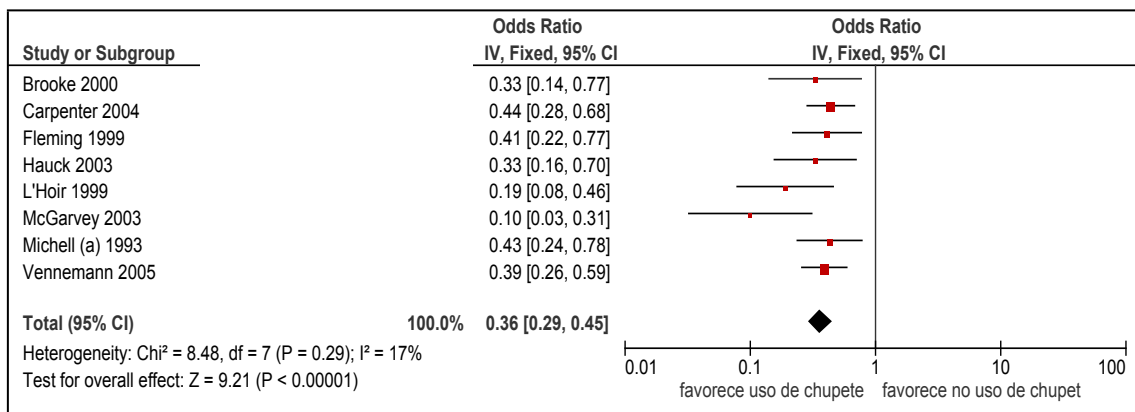
OR (ajustado por factores confusores) de muerte súbita del lactante con utilización habitual de chupete o no en las horas sueño



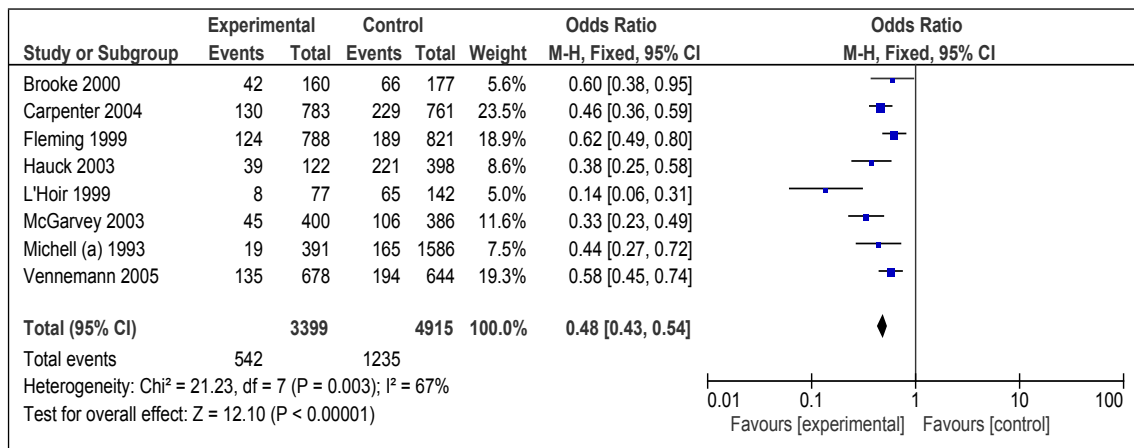
(resultados sin ajustar por factores confusores)



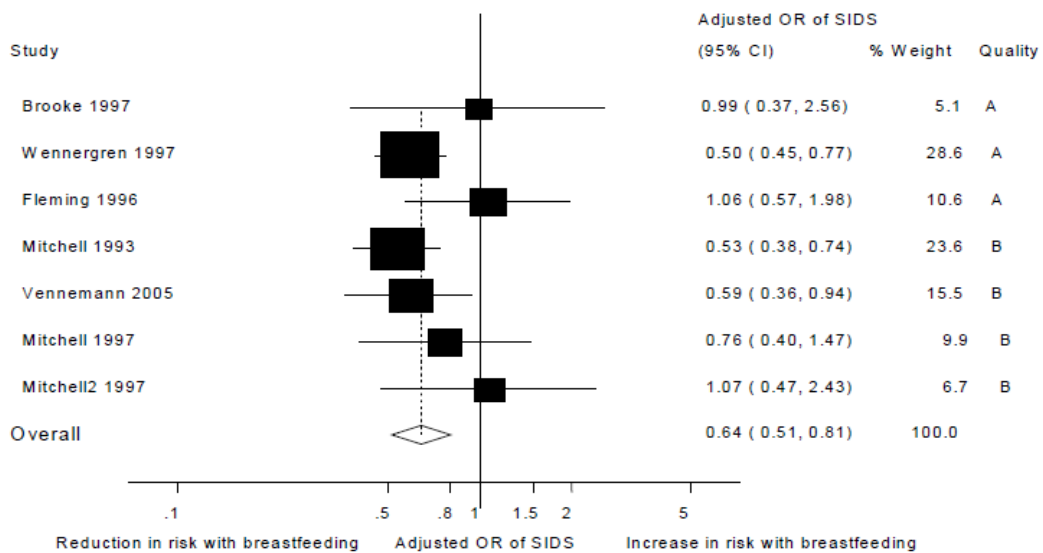
OR (ajustado por factores confusores) de muerte súbita del lactante con utilización de chupete o no en el último sueño



OR (no ajustado) de muerte súbita del lactante con utilización de chupete o no en el último sueño



Asociación entre lactancia materna y SMSL (31)



Asociación entre lactancia materna y SMSL (32)

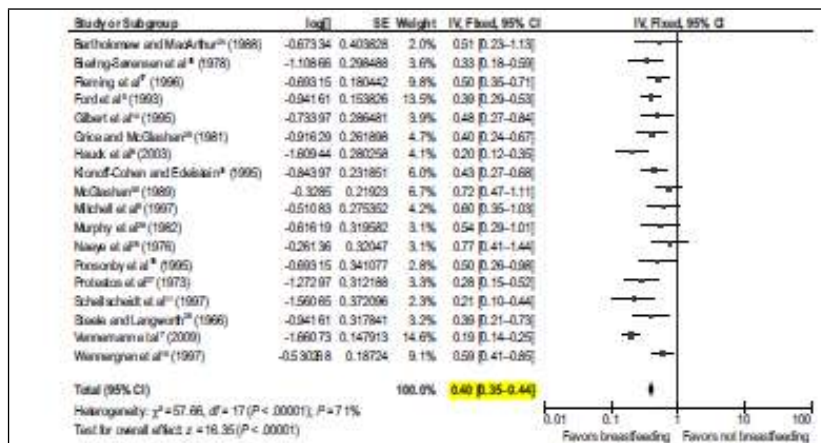


FIGURE 2
 Univariable analysis of any breastfeeding versus no breastfeeding.

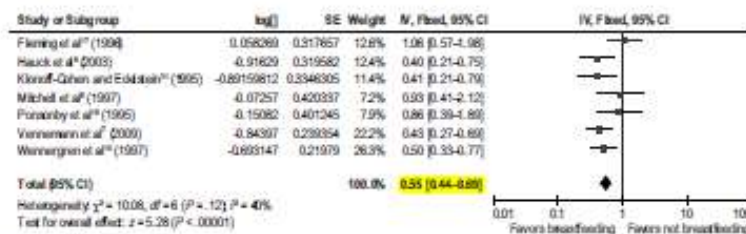


FIGURE 3
 Multivariable analysis of any breastfeeding versus no breastfeeding.

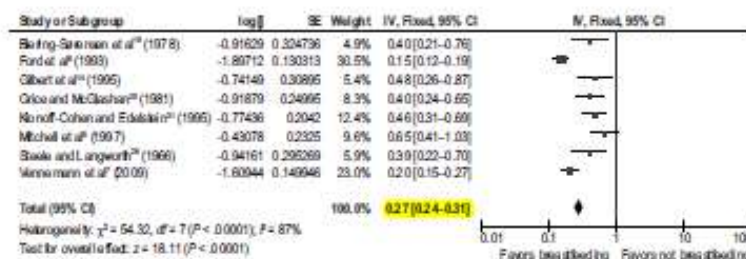


FIGURE 4
 Univariable analysis of exclusive breastfeeding of any duration.

9. ANEXO IV. Evaluación de la calidad

AMSTAR Herramienta de medición para evaluar revisiones sistemáticas

AMSTAR	Jaafar, 2012 (4)	Callhagan 2005 (25)	Mitchell 2006 (5)
1. ¿Se brindó un diseño “a priori”? La pregunta de la investigación y los criterios de inclusión deberían establecerse antes de llevar a cabo la revisión	Sí	Si	No responde
2. ¿Hubo duplicación en la selección de estudios y extracción de datos? Debería haber al menos dos personas independientes a cargo de la extracción de datos, y debería existir un procedimiento consensuado para los desacuerdos	Sí	Si	No responde
3. ¿Se realizó una búsqueda exhaustiva de literatura? Deberían consultarse al menos dos fuentes electrónicas. El informe debe incluir los años y las bases de datos utilizadas (por ej. Central, EMBASE y MEDLINE). Deben especificarse las palabras clave y/o los términos MESH y, de ser posible, debe proveerse la estrategia de búsqueda. Todas las búsquedas deberían ser complementadas con consultas a contenidos actuales, revisiones, libros de textos, registros especializados, o expertos en el campo particular de estudio, y mediante la revisión de las referencias en los estudios encontrados	Sí	Si	No responde
4. ¿Se utilizó el estado de publicación (es decir, literatura gris) como criterio de inclusión? Los autores deberían especificar que buscaron informes sin tener en cuenta el tipo de publicación. Los autores deberían especificar si excluyeron o no algún informe (de la revisión sistemática), en función del estado de publicación, idioma, etc.	No responde	Si	Sí
5. ¿Se brindó una lista de estudios (incluidos y excluidos)? Debería proveerse una lista de estudios incluidos y excluidos	Sí	Si	Si (solo de estudios incluidos)
6. ¿Se brindaron las características de los estudios incluidos? De manera adjunta tal como una tabla, deberían proveerse los datos de los estudios originales sobre los participantes, las intervenciones y los resultados. Deberían informarse los rangos de las características en todos los estudios analizados, por ej, la edad, la raza, el sexo, los datos socioeconómicos relevantes, el estado de enfermedad, la duración, la severidad, o cualquier otra enfermedad	Sí	Si	No
7. ¿Se evaluó y documentó la calidad científica de los estudios incluidos? Deberían proveerse métodos “a priori” (por ej, para estudios de efectividad si el autor o los autores eligen incluir sólo estudios aleatorizados, de doble ciego, controlados con placebo, u ocultamiento de las asignaciones como criterios de inclusión). Para otros tipos de estudios, serán relevantes los ítems alternativos	Sí	Si	No

<p>8. ¿Se utilizó de manera adecuada la calidad científica de los estudios incluidos al formular las conclusiones? El rigor metodológico y la calidad científica de los estudios deberían considerarse en el análisis y las conclusiones de la revisión, y plantearse explícitamente al formular las recomendaciones</p>	Sí	Si	Si
<p>9. ¿Fueron adecuados los métodos utilizados para combinar los hallazgos de los estudios? Para los resultados conjuntos, debería hacerse una prueba para garantizar que los estudios pudieron combinarse y para evaluar sus homogeneidad (es decir, la prueba chi-cuadrado para la homogeneidad, I^2). Si existe heterogeneidad debería utilizarse un modelo de efectos aleatorios y/o debería considerarse lo adecuado de la combinación (es decir, ¿fue adecuado combinar los resultados?)</p>	Sí	No aplicable (no se combinaron)	No aplicable (no se combinaron)
<p>10. ¿Se valoró la probabilidad de sesgo de publicación? Una evaluación de sesgo de publicación debería incluir una combinación de ayudas gráficas (por ej. un gráfico en embudo – funnel plot –, otras pruebas disponibles) y/o pruebas estadísticas (por ej. prueba de regresión de Egger)</p>	Sí	No responde	No responde, aunque utiliza datos no publicados
<p>11. ¿Se planteó el conflicto de intereses? Deberían reconocerse claramente las fuentes posibles de apoyo tanto en la revisión sistemática como en los estudios incluidos</p>	Sí	Si	No

10- BIBLIOGRAFÍA

- (1) NICE. Postnatal care up to 8 weeks after birth. Julio 2006 (actualizado en Febrero de 2015). Disponible en: <http://guidance.nice.org.uk/CG37>.
- (2) Perinatal Services BC. Health Promotion Guideline 1. Safe Sleep Environment Guideline For Infants 0 to 12 months of age. February 2011. Disponible en: <http://www.perinatalervicesbc.ca/NR/rdonlyres/D799441C-3E00-49EE-BDF7-2A3196B971F0/0/HPGuidelinesSafeSleep1.pdf>.
- (3) Aguayo Maldonado J, Arana Cañedo Argüelles C, Arena Ansótegui J, Canduela Martínez V, Flores Antón B, Gómez Papí A, Hernández Aguilar MT, Lasarte Velillas JJ, Lozano de la Torre MJ, Martín Calama J, Navas Lucena V. IHAN Calidad en la asistencia profesional al nacimiento y la lactancia. Ministerio de Sanidad, Política Social e Igualdad. Informes, estudios e investigación. 2011.
- (4) Jaafar SH, Jahanfar S, Angolkar M, Ho JJ. Effect of restricted pacifier use in breastfeeding term infants for increasing duration of breastfeeding. Cochrane Database Syst Rev 2012;7:CD007202.
- (5) Mitchell EA, Blair PS, L'Hoir MP. Should pacifiers be recommended to prevent sudden infant death syndrome? Pediatrics 2006 May;117(5):1755-8.
- (6) Fleming PJ, Blair PS, Bacon C, Bensley D, Smith I, Taylor E, et al. Environment of infants during sleep and risk of the sudden infant death syndrome: results of 1993-5 case-control study for confidential inquiry into stillbirths and deaths in infancy. Confidential Enquiry into Stillbirths and Deaths Regional Coordinators and Researchers. BMJ 1996 Jul 27;313(7051):191-5.
- (7) Fleming PJ, Blair PS, Pollard K, Platt MW, Leach C, Smith I, et al. Pacifier use and sudden infant death syndrome: results from the CESDI/SUDI case control study. CESDI SUDI Research Team. Arch Dis Child 1999 Aug;81(2):112-6.
- (8) Jaafar SH, Jahanfar S, Angolkar M, Ho JJ. Pacifier use versus no pacifier use in breastfeeding term infants for increasing duration of breastfeeding. Cochrane Database Syst Rev 2011;(3):CD007202.
- (9) Hauck FR, Tanabe KO. SIDS. Clin Evid (Online) 2009;2009.
- (10) Howard CR, Howard FM, Lanphear B, Eberly S, deBlieck EA, Oakes D, et al. Randomized clinical trial of pacifier use and bottle-feeding or cupfeeding and their effect on breastfeeding. Pediatrics 2003 Mar;111(3):511-8.
- (11) Aarts C, Hornell A, Kylberg E, Hofvander Y, Gebre-Medhin M. Breastfeeding patterns in relation to thumb sucking and pacifier use. Pediatrics 1999 Oct;104(4):e50.
- (12) Barros FC, Victora CG, Semer TC, Tonioli FS, Tomasi E, Weiderpass E. Use of pacifiers is associated with decreased breast-feeding duration. Pediatrics 1995 Apr;95(4):497-9.
- (13) Howard CR, Howard FM, Lanphear B, deBlieck EA, Eberly S, Lawrence RA. The effects of early pacifier use on breastfeeding duration. Pediatrics 1999 Mar;103(3):E33.
- (14) Kramer MS, Barr RG, Dagenais S, Yang H, Jones P, Ciofani L, et al. Pacifier use, early weaning, and cry/fuss behavior: a randomized controlled trial. JAMA 2001 Jul 18;286(3):322-6.
- (15) Lang S, Lawrence CJ, Orme RL. Cup feeding: an alternative method of infant feeding. Arch Dis Child 1994 Oct;71(4):365-9.
- (16) Victora CG, Tomasi E, Olinto MT, Barros FC. Use of pacifiers and breastfeeding duration. Lancet 1993 Feb 13;341(8842):404-6.

- (17) Victora CG, Behague DP, Barros FC, Olinto MT, Weiderpass E. Pacifier use and short breastfeeding duration: cause, consequence, or coincidence? *Pediatrics* 1997 Mar;99(3):445-53.
- (18) Vogel AM, Hutchison BL, Mitchell EA. The impact of pacifier use on breastfeeding: a prospective cohort study. *J Paediatr Child Health* 2001 Feb;37(1):58-63.
- (19) O'Connor NR, Tanabe KO, Siadaty MS, Hauck FR. Pacifiers and breastfeeding: a systematic review. *Arch Pediatr Adolesc Med* 2009 Apr;163(4):378-82.
- (20) AMERICAN ACADEMY OF PEDIATRICS. Breastfeeding and the Use of Human Milk. *Pediatrics* 2005 Feb 1;115(2):496-506.
- (21) Hauck FR, Omojokun OO, Siadaty MS. Do pacifiers reduce the risk of sudden infant death syndrome? A meta-analysis. *Pediatrics* 2005 Nov;116(5):e716-e723.
- (22) Nelson AM. A comprehensive review of evidence and current recommendations related to pacifier usage. *J Pediatr Nurs* 2012 Dec;27(6):690-9.
- (23) Horne RS, Hauck FR, Moon RY, L'Hoir MP, Blair PS. Dummy (pacifier) use and sudden infant death syndrome: potential advantages and disadvantages. *J Paediatr Child Health* 2014 Mar;50(3):170-4.
- (24) Callaghan A, Kendall G, Lock C, Mahony A, Payne J, Verrier L. Association between pacifier use and breast-feeding, sudden infant death syndrome, infection and dental malocclusion. *Int J Evid Based Healthc* 2005 Jul;3(6):147-67.
- (25) Feldens CA, Ardenghi TM, Cruz LN, Scalco GP, Vitolo MR. Advising mothers about breastfeeding and weaning reduced pacifier use in the first year of life: a randomized trial. *Community Dent Oral Epidemiol* 2013 Aug;41(4):317-26.
- (26) Leviniene G, Tamuleviciene E, Kudzyte J, Petrauskiene A, Zaborskis A, Azeliene I, et al. Factors associated with breastfeeding duration. *Medicina (Kaunas)* 2013;49(9):415-21.
- (27) Kair LR, Kenron D, Etheredge K, Jaffe AC, Phillipi CA. Pacifier restriction and exclusive breastfeeding. *Pediatrics* 2013 Apr;131(4):e1101-e1107.
- (28) Jenik AG, Vain NE, Gorestein AN, Jacobi NE. Does the recommendation to use a pacifier influence the prevalence of breastfeeding? *J Pediatr* 2009 Sep;155(3):350-4.
- (29) Kind C, Schubiger G, Schwarz U, Tonz O. Provision of supplementary fluids to breast fed infants and later breast feeding success. *Adv Exp Med Biol* 2000;478:347-54.
- (30) Ip S, Chung M, Raman G, Chew P, Magula N, DeVine D, et al. Breastfeeding and maternal and infant health outcomes in developed countries. *Evid Rep Technol Assess (Full Rep)* 2007 Apr;(153):1-186.
- (31) Hauck FR, Thompson JM, Tanabe KO, Moon RY, Vennemann MM. Breastfeeding and reduced risk of sudden infant death syndrome: a meta-analysis. *Pediatrics* 2011 Jul;128(1):103-10.
- (32) Jaafar SH, Ho JJ, Jahanfar S, Angolkar M. Effect of restricted pacifier use in breastfeeding term infants for increasing duration of breastfeeding. *Cochrane Database Syst Rev* 2016 Aug 30;(8):CD007202.
- (33) Walsh P, Vieth T, Rodriguez C, Lona N, Molina R, Habebo E, et al. Using a pacifier to decrease sudden infant death syndrome: an emergency department educational intervention. *Peer J* 2014 Mar 13;2:e309.

PREGUNTA CLÍNICA: Nº 8

¿Qué criterios indican un buen inicio y una adecuada instauración de la lactancia materna?

1- Pregunta clínica en formato PICO

Tabla 1. Componentes de la pregunta en formato PICO

Pacientes	RN sanos a término parto vaginal
Exposición	C1. Buen inicio LM C2. Buena instauración de la LM
Comparación	C1. Mal inicio de la LM C2. Mala instauración de la LM
Desenlaces	<ul style="list-style-type: none">- Primera toma correcta (crítica)- Tasa de LME al alta (crítica)- Inicio de la lactogénesis II (importante)- Duración de la lactancia materna (crítica)- Peso del bebé (48-72h.) (crítica)- Complicaciones de las mamas (crítica)- Uso de suplementos (crítica)- Tasa de LM a los 4 meses (importante)- Tasa de LME a los 4 meses (importante)
Tipo de estudio	GPC, RS, ECA y estudios observacionales

2- Introducción

Conocer si el lactante se alimenta adecuadamente es prioritario tanto para la madre como para los profesionales. Por ello, es necesario disponer de criterios objetivos que nos indiquen un buen inicio y una adecuada instauración de la lactancia y nos permitan detectar cualquier alteración o situación de riesgo.

3- Estrategia de elaboración de la pregunta

3.1. GPC

Tabla 1. Resumen de GPC base

Guía	Definición	Parámetros	Referencias bibliográficas	Comentarios
NICE 2006 (guía de implementación de NICE)	<p>Inicio Se define como inicio de la LM si durante las primeras 48 horas tras el nacimiento el bebé es puesto en el pecho de la madre o recibe leche materna (Department of Health 2005)</p> <p>Otro estudio incluido en esta guía define la iniciación de la lactancia materna como la proporción de madres que ponen su bebé al pecho, aunque sea solo por una sola vez (Bartington 2005)</p> <p>Instauración No hay una definición.</p>	<p>Inicio -</p> <p>Instauración Se debe de informar a las madres que los indicadores de un buen agarre, colocación y alimentación exitosa son:</p> <p><u>Indicadores de buen agarre y posicionamiento</u></p> <ul style="list-style-type: none"> • boca abierta • menos areola visible por debajo de la barbilla que por encima del pezón • la barbilla del bebé toca el pecho, el labio inferior está enrollado hacia abajo, y la nariz libre • no hay dolor <p><u>Indicadores de alimentación correcta en los bebés</u></p> <ul style="list-style-type: none"> • deglución audible y visible • succión rítmica sostenida • brazos y manos relajados • boca húmeda • pañales empapados regularmente <p><u>Indicadores de LM adecuada en mujeres</u></p> <ul style="list-style-type: none"> • ablandamiento de mama • sin compresión en el pezón al final de la toma • la mujer se siente relajada y soñolienta 	<p>Bartington SE, Foster LJ, Dezateaux C. (2005) 'Evaluation of the UNICEF UK baby friendly initiative for the promotion of breastfeeding: findings from the millennium cohort study'. London: Institute of Child Health. Archives of Disease in Childhood 2005 90(Suppl II):A73-76. (estudio de cohortes)</p> <p>Department of Health (2005) Clarification of breastfeeding initiation data collection [online]. Available from: www.dh.gov.uk/assetRoot/04/07/16/96/04071696.pdf (web institucional)</p>	<p>Los criterios que da el NICE son "assessing successful breastfeeding" y no específicos del establecimiento.</p>
BC – Breatfeeding	<p>Inicio -</p>	<p>Inicio Instauración</p>	<p>American Academy of Pediatrics (2005). Policy Statement:</p>	

<p>Healthy Term Infants</p>	<p>Instauración -</p>	<p>La evaluación es compleja, ya que incluye madre, niño, y cómo "encajan" en conjunto para permitir que el proceso de la LM sea adecuada. Esta información se obtiene a través de la observación de la toma.</p> <p><u>Proceso de lactancia materna</u></p> <ul style="list-style-type: none"> • La madre coloca al bebé de forma que favorezca un agarre óptimo y su comodidad durante la toma • La succión del bebé indica deglución audible y transferencia de leche (Riordan 2010, Riordan 2002) • La toma incluye ambos pechos hasta que la lactancia está bien instaurada • El bebé muestra signos de saciedad • La madre y el bebé interactúan positivamente durante y después de la lactancia <p><u>Evaluación de la madre</u></p> <ul style="list-style-type: none"> • La transición de la madre de lactogénesis I a lactogénesis II, indicada por la plenitud de mama, por lo general se produce dentro de las 72h, pero puede tardar más si la madre es primípara, no ha amamantado previamente, ha sido separada del bebé o ha tenido un parto por cesárea (Riordan 2010, Dewey 2003, Mangarano 2001) • Congestión de las mamas • Dolor en los pezones y otros problemas que puedan interferir con la lactancia y/o transferencia de la leche del pezón. Cuando el bebé se resbala del pecho por lo general indica un mal agarre. • Sentimientos y preocupaciones de la madre: confianza en sí misma, percepción de la producción de leche, del proceso de la lactancia materna, del bebé y del apoyo prestado por familiares y amigos • Conocimiento de las señales de alimentación infantil, la frecuencia de las tomas, duración, variaciones y signos de una hidratación adecuada <p><u>Evaluación del bebé</u></p> <ul style="list-style-type: none"> • Se despierta espontáneamente cada 2 ½ a 3 horas, las 24 horas al día, para comer 	<p>Breastfeeding and the Use of Human Milk. Pediatrics, 115(2), 496- 506. (Policy Statement American Academy of Pediatrics)</p> <p>Dewey KG, Nommsen-Rivers LA, Heinig MJ, Cohen RJ. (2003). Risk factors for suboptimal infant breastfeeding behavior, delayed onset of lactation, and excess neonatal weight loss. Pediatrics 11(3), 607-609. (serie de casos)</p> <p>International Lactation Consultants Association. (2005). Clinical guidelines for the establishment of exclusive breastfeeding. Raleigh (NC): Author. (guideline)</p> <p>Lawrence RA & Lawrence RM. (2005). Breastfeeding: A guide for the medical profession (6th Ed.). Philadelphia: Mosby Inc. Disponible en: http://books.google.es/books?id=jhQ2zHnKEkWC&printsec=frontcover&source=gbg_ge_summary_r&cad=0#v=onepage&q&f=false (guideline)</p> <p>Manganaro R, Mami C, Marrone T, Marseglia L & Gemelli M. (2001). Incidence of dehydration and hypernatremia in exclusively breast-fed infants. Journal of Pediatrics 139(5), 673-675. (serie de casos)</p>	
------------------------------------	----------------------------------	---	---	--

		<ul style="list-style-type: none"> • Muestra señales que indican disposición a mamar (feeding cues) al menos 8 o más veces al día • Está alerta al principio de la toma y contento, relajado y somnoliento al final • Capacidad de succión efectiva para transferir la leche y estimular la producción de leche • Tiene las membranas de las mucosas húmedas y piel elástica y turgente • Las heces y la orina indican una ingesta adecuada (Riordan 2002, Nommsen-Rivers 2008) . <p>Recomendaciones apropiadas para la edad (American Academy of Pediatrics 2005, Riordan 2010):</p> <p>Día 1:</p> <ul style="list-style-type: none"> - orina: 1 o +, transparente o amarillo pálido - heces: 1 o + meconio <p>Días 2-3:</p> <ul style="list-style-type: none"> - orina: 2-3, transparente o amarillo pálido - heces: 1 o + meconio o heces de transición de color marrón o verdoso <p>Días 3-5:</p> <ul style="list-style-type: none"> - orina: 3-5, color claro o amarillo pálido; - heces: 3-4 heces de transición, líquidas y de color amarillento <p>Días 5-7:</p> <ul style="list-style-type: none"> - orina: 4-6 transparente y amarillo; - heces: 3-6 color amarillento, en general líquidas <p>Días 7-28:</p> <ul style="list-style-type: none"> - orina: frecuente y clara o de color amarillo pálido; - heces: 5-10 + amarillo <ul style="list-style-type: none"> • Monitorización de la pérdida y aumento de peso. La pérdida de peso es variable en la 1ª semana. Una pérdida > 7% (American Academy of Pediatrics 2005) o 10% (Registered Nurses Association of Ontario 2003, ILCA 2005) durante los primeros 4 días después del parto indica que se requiere una evaluación constante del proceso de lactancia materna y la posible corrección de las técnicas de lactancia hasta que el aumento de peso es satisfactorio (ILCA 2005, Noel-Weiss 2008). El 	<p>Noel-Weiss J, Courant GA & Woodend, K. (2008). Physiological weight loss in the breastfed neonate: A systematic review. <i>Open Medicine</i> 2(3), 1-22. (systematic review)</p> <p>Nommsen-Rivers LA, Heinig MJ, Cohen RJ & Dewey KG. (2008). Newborn wet and soiled diaper counts and timing of onset of lactation as indicators of breastfeeding inadequacy. <i>Journal of Human Lactation</i> 24(1), 27-33. (serie de casos)</p> <p>Registered Nurses Association of Ontario. (2003). Breastfeeding best practice guidelines for nurses. Toronto, ON. Author. http://rnao.ca/sites/rnao-ca/files/Breastfeeding_Best_Practice_Guidelines_for_Nurses.pdf (guideline)</p> <p>Riordan J & Gill-Hopple K. (2002). Testing relationships of breastmilk indicators with actual breastmilk intake. Presentation at National Institute of Nursing Research, Washington, DC September 26, 2002. (serie de casos, conference abstract)</p> <p>Riordan J & Wambach, K. (2010). Breastfeeding and human lactation (4th Ed.). Boston: Jones and Bartlett</p>	
--	--	---	--	--

		consenso general es que el peso al nacer debe ser recuperado en aproximadamente 2 semanas (Riordan 2010, Lawrence 2005, Noel-Weiss 2008)	Publishers. (libro)	
--	--	--	---------------------	--

Tabla 2. Otras guías

Guía	Definición	Parámetros	Referencias bibliográficas	Comentarios
ILCA guideline	<p>Inicio -</p> <p>Instauración -</p>	<p>Inicio -</p> <p>Instauración <u>Los signos de una lactancia efectiva en el niño son:</u> - Pérdida de peso durante los primeros 3 días menor del 7% (Avoa 1990, Macdonald 2003, Marchini 1998, Rodriguez 2000, Shrago 1996, Yaseen 2004) - No hay pérdida de peso después del tercer día. La pérdida de peso después del tercer día 3 está fuertemente correlacionada con el destete prematuro (Macdonald 2003, Merlob 1994) - Los recién nacidos sanos a término ganan aproximadamente 20 a 35 gramos o 2/3 a 1 oz cada día al quinto día (Dewey 1993, Kramer 2002) - Los recién nacidos sanos a término recuperan el peso al nacer al décimo día (Macdonald 2003, Shrago 1996) - Al menos 3 deposiciones cada 24 horas después del primer día. La falta de deposiciones en el bebé alimentado con leche materna es un indicador clave de ingesta calórica insuficiente (Metaj 2003, Nyhan 1952, Shrago 1996, Yaseen 2004) - Deposiciones amarillas al quinto día - Al menos 6 micciones diarias al 4º día, siendo la orina clara o o de color amarillo pálido - El bebé se muestra satisfecho y contento tras las comidas - Deglución audible</p>	<p>Avoa A, Fischer PR. The influence of perinatal education about breast-feeding on neonatal weight loss. Pediatrics 1990;86(11):313-5. (tipo de estudio: ??)</p> <p>Dewey KG, Heinig MJ, Nommsen LA, Pearson JM, Lonnerdal B. Breast-fed infants are leaner than formula-fed infants at 1 y of age: the DARLING study. Am J Clin Nutr 1993;57(2):140-5. (estudio de cohortes)</p> <p>Kramer MS, Guo T, Platt RW, Shapiro S, Collet JP, Chalmers B, et al. Breastfeeding and infant growth: biology or bias? Pediatrics 2002;110(2 Pt 1):343-7. (ECA)</p> <p>Macdonald PD, Ross SR, Grant L, Young D. Neonatal weight loss in breast and formula fed infants. Arch Dis Child Fetal Neonatal Ed 2003;88(6):F472-6. (estudio de cohortes prospectivo)</p> <p>Marchini G, Fried G, Ostlund E, Hagenas L. Plasma leptin in</p>	

		<p><u>Los signos de la lactancia materna eficaz son:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> - Incremento notable en la firmeza, peso y tamaño de los senos y aumento notable en el volumen de leche y la composición al día 5 - No hay daño en los pezones - La plenitud de los senos se alivia tras la lactancia 	<p>infants: relations to birth weight and weight loss. Pediatrics 1998;101(3 Pt 1):429-32. (estudio de casos y controles)</p> <p>Merlob P, Aloni R, Prager H, Jelin N, Idel M, Kotona J. Continued weight loss in the newborn during the third day of life as an indicator of early weaning. Isr J Med Sci. 1994 Aug;30(8):646-8. (estudio de cohortes)</p> <p>Metaj M, Laroia N, Lawrence RA, Ryan RM. Comparison of breast- and formula-fed normal newborns in time to first stool and urine. J Perinatol 2003;23(8):624-8. (estudio de cohortes)</p> <p>Neifert MR. The optimization of breast-feeding in the perinatal period. Clin Perinatol 1998;25(2): 303-26. (revision no sistematica)</p> <p>Nyhan WL. Stool frequency of normal infants in the first week of life. Pediatrics 1952;10(4):414-25. (estudio de cohortes)</p> <p>Rodriguez G, Ventura P, Samper MP, Moreno L, Sarria A, Perez-Gonzalez JM. Changes in body composition during the initial hours of life in breast-fed healthy term newborns. Biol Neonate 2000;77(1): 12-6. (series de casos)</p> <p>Shrago L. The relationship</p>	
--	--	--	---	--

			<p>between bowel output and adequacy of breastmilk intake in neonates' first weeks of life. In: Association of Women's Health, Obstetric, and Neonatal Nurses (AWHONN); 1996; Anaheim, CA; 1996.</p> <p>Yaseen H, Salem M, Darwich M. Clinical presentation of hypernatremic dehydration in exclusively breast-fed neonates. Indian J Pediatr 2004;71(12): 1059-62. (estudio de cohortes prospectivo)</p>	
--	--	--	---	--

3.2. Revisiones sistemáticas

No se ha llevado a cabo una búsqueda de RS dado que se adopta la evidencia de las GPC disponibles.

3.3. Resumen de las GPC base

La guía de NICE (1) adopta la definición del Department of Health (2), que define como inicio de la lactancia materna si durante las primeras 48 horas tras el nacimiento el recién nacido es puesto en el pecho de la madre o recibe leche materna. En el resto de guías analizadas no hay una definición consensuada de qué es inicio e instauración de la lactancia.

En relación a los criterios que indican una buena instauración de la LM, la guía NICE (1) establece los siguientes criterios:

- Indicadores de buen agarre y posicionamiento:
 - ✓ boca abierta
 - ✓ menos areola visible por debajo de la barbilla que por encima del pezón
 - ✓ la barbilla del lactante toca el pecho, el labio inferior está enrollado hacia abajo, y la nariz libre
 - ✓ no hay dolor
- Indicadores de alimentación correcta en los lactantes
 - ✓ deglución audible y visible
 - ✓ succión rítmica sostenida
 - ✓ brazos y manos relajados
 - ✓ boca húmeda
 - ✓ pañales empapados regularmente
- Indicadores de LM adecuada en mujeres
 - ✓ ablandamiento de mama
 - ✓ sin compresión en el pezón al final de la toma
 - ✓ la mujer se siente relajada y soñolienta

La guía Perinatal Services BC recoge la evidencia de la *American Academy of Pediatrics* (3), de la asociación de *Registered Nurses of Ontario*(4) y de la *International Lactation Consultant Association* (5) así como de varios estudios (6-12) y establece que hay que valorar como madre y bebé “encajan” en conjunto, y esta observación se obtiene a través de la observación de la toma.

- Proceso de lactancia materna
 - ✓ La madre coloca al lactante de forma que favorezca un agarre óptimo y su comodidad durante la toma
 - ✓ La succión del bebé indica deglución audible y transferencia de leche
 - ✓ La toma incluye ambos pechos hasta que la lactancia está bien instaurada
 - ✓ El lactante muestra signos de saciedad
 - ✓ La madre y el bebé interactúan positivamente durante y después de la lactancia
- Evaluación de la madre
 - ✓ La transición de la madre de lactogénesis I a lactogénesis II, indicada por la plenitud de mama, por lo general se produce dentro de las 72h, pero puede tardar más si la madre es primípara, no ha amamantado previamente, ha sido separada del lactante o ha tenido un parto por cesárea
 - ✓ Congestión de las mamas
 - ✓ Dolor en los pezones y otros problemas que puedan interferir con la lactancia y/o transferencia de la leche del pezón. Cuando el bebé se resbala del pecho por lo general indica un mal agarre.
 - ✓ Sentimientos y preocupaciones de la madre: confianza en sí misma, percepción de la producción de leche, del proceso de la lactancia

- materna, del lactante y del apoyo prestado por familiares y amigos
- ✓ Conocimiento de las señales de alimentación infantil , la frecuencia de las tomas, duración, variaciones y signos de una hidratación adecuada
- Evaluación del lactante
 - ✓ Se despierta espontáneamente cada 2 ½ a 3 horas , las 24 horas al día, para comer
 - ✓ Muestra señales que indican disposición a mamar (*feeding cues*) al menos ocho o más veces al día
 - ✓ Está alerta al principio de la toma y contento, relajado y somnoliento al final
 - ✓ Capacidad de succión efectiva para transferir la leche y estimular la producción de leche
 - ✓ Tiene las membranas de las mucosas húmedas y piel elástica y turgente
 - ✓ Las deposiciones y micciones indican una ingesta adecuada. Recomendaciones apropiadas para la edad:
 - Día 1:
 - micciones: 1 o +, transparente o amarillo pálido
 - heces: 1 o + meconio
 - Días 2-3:
 - micciones: 2-3, transparente o amarillo pálido
 - deposiciones: 1 o + meconio o heces de transición de color marrón o verdoso
 - Días 3-5:
 - micciones: 3-5, color claro o amarillo pálido;
 - deposiciones: 3-4 heces de transición, líquidas y de color amarillento
 - Días 5-7:
 - micciones: 4-6 transparente y amarillo;
 - deposiciones: 3-6 color amarillento, en general líquidas
 - Días 7-28:
 - micciones: frecuente y clara o de color amarillo pálido;
 - deposiciones: 5-10 + amarillo
 - ✓ Monitorización de la pérdida y aumento de peso. La pérdida de peso es variable en la primera semana. Una pérdida > 7% o 10% durante los primeros cuatro días después del parto indica que se requiere una evaluación constante del proceso de LM y la posible corrección de las técnicas de lactancia hasta que el aumento de peso es satisfactorio. El consenso general es que el peso al nacer debe ser recuperado en aproximadamente dos semanas

En el documento de la *International Lactation Consultant Association* (5) se establecen los siguientes criterios en base a la evidencia de estudios observacionales (13-22):

- Signos de LM efectiva en el niño:
 - ✓ Pérdida de peso durante los primeros 3 días menor del 7%
 - ✓ No hay pérdida de peso después del tercer día. La pérdida de peso después del tercer día está fuertemente correlacionada con el destete prematuro
 - ✓ A partir del quinto día, los recién nacidos sanos a término ganan aproximadamente 20 a 35 gramos al día
 - ✓ Los RN sanos a término recuperan el peso al nacer al décimo día
 - ✓ Al menos 3 deposiciones cada 24 horas después del primer día. La falta de deposiciones en el recién nacido alimentado con leche materna es un indicador clave de ingesta calórica insuficiente

- ✓ Deposiciones amarillas al quinto día
- ✓ Al menos 6 micciones diarias al cuarto día, siendo la orina clara o de color amarillo pálido
- ✓ El lactante se muestra satisfecho y contento tras las comidas
- ✓ Deglución audible
- Los signos de la lactancia materna eficaz son:
 - ✓ Incremento notable en la firmeza, peso y tamaño de los senos y aumento notable en el volumen de leche y la composición al quinto día
 - ✓ No hay daño en los pezones
 - ✓ La plenitud de los senos se alivia tras la lactancia

3.4. Conclusión

En base a la evidencia encontrada se decide adoptar las recomendaciones propuestas por NICE y BC.

X	Adopción GPC/Revisión sistemática
	Elaboración parcial
	Elaboración <i>de novo</i>

ACTUALIZADO A FECHA DE: 31 de Octubre de 2016

4- De la evidencia a la recomendación (Tabla de EtR)

¿Qué criterios indican un buen inicio y una adecuada instauración de la lactancia materna?

Población: Madres de recién nacidos sanos a término que amamantan y sus RN

Intervención: Buen inicio y adecuada instauración de la LM

Comparación: Mal inicio e instauración de la LM

Perspectiva: Clínica

C1. Buen inicio de la LM vs. mal inicio de la LM

C2. Buena instauración de la LM vs. mala instauración de la LM

	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>																		
BENEFICIOS Y RIESGOS	<u>¿Cuál es la confianza global en la evidencia disponible sobre los efectos?</u>	<table border="1"> <tr> <td></td> <td>No se incluyen estudios</td> <td>Muy baja</td> <td>Baja</td> <td>Moderada</td> <td>Alta</td> </tr> <tr> <td>C1</td> <td>X</td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>C2</td> <td>X</td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </table>		No se incluyen estudios	Muy baja	Baja	Moderada	Alta	C1	X					C2	X						Se ha adoptado la evidencia de las GPC disponibles.
		No se incluyen estudios	Muy baja	Baja	Moderada	Alta																
	C1	X																				
	C2	X																				
<u>¿Existe incertidumbre o variabilidad importante en cómo los pacientes valoran los desenlaces de interés?</u>	<table border="1"> <tr> <td>Incertidumbre/variabilidad importante</td> <td>Incertidumbre/variabilidad probablemente importante</td> <td>Incertidumbre/variabilidad probablemente no importante</td> <td>Incertidumbre/variabilidad no importante</td> <td>No se conocen desenlaces no deseados</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td>X</td> <td></td> </tr> </table>	Incertidumbre/variabilidad importante	Incertidumbre/variabilidad probablemente importante	Incertidumbre/variabilidad probablemente no importante	Incertidumbre/variabilidad no importante	No se conocen desenlaces no deseados				X			El GEG considera que todas las madres que han decidido amamantar desean un buen inicio y una adecuada instauración de la lactancia materna, y que por lo tanto no existe variabilidad entre las madres.									
Incertidumbre/variabilidad importante	Incertidumbre/variabilidad probablemente importante	Incertidumbre/variabilidad probablemente no importante	Incertidumbre/variabilidad no importante	No se conocen desenlaces no deseados																		
			X																			
<u>¿Los efectos deseados esperados son importantes?</u>	<table border="1"> <tr> <td>No</td> <td>Probablemente no</td> <td>Incierto</td> <td>Probablemente sí</td> <td>Sí</td> <td>Varia</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td>X</td> <td></td> </tr> </table>	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varia					X			El GEG considera que el buen inicio y la adecuada instauración de la LM son claves para el éxito de la LM a largo plazo, con los beneficios que ello conlleva para la salud del bebé.							
No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varia																	
				X																		
<u>¿Los efectos no deseados</u>	<table border="1"> <tr> <td>No</td> <td>Probablemente no</td> <td>Incierto</td> <td>Probablemente sí</td> <td>Sí</td> <td>Varia</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </table>	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varia								El GEG considera que no hay riesgos.							
No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varia																	

GPC Lactancia Materna - Pregunta 8. Criterios buen inicio.

	esperados son pequeños?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		
	¿El balance entre los efectos deseados y no deseados favorece la opción?	No	Probablemente no	Incierto	Pobablemente sí	Sí	Varia		
		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		
UTILIZACIÓN DE RECURSOS	¿Los recursos que se requieren son bajos?	No	Probablemente no	Incierto	Pobablemente sí	Sí	Varia		
		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		
	¿El coste incremental es pequeño en relación a los beneficios netos?	No	Probablemente no	Incierto	Pobablemente sí	Sí	Varia		
		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		
EQUIDAD	¿Cuál sería el impacto en las desigualdades en salud?	Aumentarian	Probablemente aumentarían	Incierto	Pobablemente reducirían	Reducirían	Varia		El GEG considera que las desigualdades en salud disminuirían siempre y cuando se ayude a todas las díadas madre-RN en el inicio y en la instauración de la LM.
		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		
ACEPTABILIDAD	¿Es la opción aceptable para los grupos de interés involucrados?	No	Probablemente no	Incierto	Pobablemente sí	Sí	Varia		Si, teniendo en cuenta que son madres que han decidido amamantar.
		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		
FACTIBILIDAD	¿La implementación de la opción es factible?	No	Probablemente no	Incierto	Pobablemente sí	Sí	Varia		Si, siempre y cuando se ofrezca a las madres el apoyo necesario.
		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		

Balance de las	Las consecuencias no	Las consecuencias no	El balance entre las	Las consecuencias	Las consecuencias
--------------------------------	----------------------	----------------------	----------------------	-------------------	-------------------

<u>consecuencias</u>	deseadas superan claramente las consecuencias deseadas en la mayoría de los escenarios	deseadas probablemente superan las consecuencias deseadas en la mayoría de los escenarios	consecuencias deseadas y no deseadas está muy equilibrado o es incierto	deseadas probablemente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los escenarios	deseadas claramente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los escenarios
					X

<u>Tipo de recomendación</u>	Se recomienda no ofrecer la opción	Se sugiere no ofrecer la opción	Se sugiere ofrecer la opción	Se recomienda ofrecer la opción
				X

<u>Recomendación (Texto)</u>	<p><u>Recomendación de buena práctica</u></p> <p>Para identificar los criterios de buen inicio e instauración de la lactancia materna se debería realizar una valoración de la madre, del recién nacido y la técnica de la lactancia: postura, agarre y signos de transferencia eficaz de leche.</p> <p>1. Parámetros que indican un buen inicio de la lactancia</p> <p>a) Valoración del amamantamiento mediante la observación de la toma:</p> <p>a.1) Buena postura</p> <ul style="list-style-type: none"> • La madre es capaz de colocar al lactante de forma que favorece un agarre óptimo • Madre y lactante están cómodos e interactúan positivamente durante y después de la toma <p>a.2) Buen agarre</p> <ul style="list-style-type: none"> • Antes del agarre, la cabeza del lactante está enfrente del pecho con el pezón a la altura de la nariz • El cuello permanece ligeramente deflexionado y no está girado, la barbilla toca el pecho y la nariz está libre • La boca está bien abierta con el labio inferior evertido y ambos labios forman un ángulo de unos 120° • Hay menos areola visible por debajo de la barbilla que por encima del pezón • La madre no siente dolor en el pecho • El pezón no se le escapa al lactante de la boca ni hay sonidos de chupeteo. • El pezón al finalizar la toma no está deformado ni presenta signos de compresión
------------------------------	--

a.3.) Transferencia adecuada de leche

- El lactante realiza succiones profundas, mantenidas y con pausas no muy largas
- La deglución es visible y/o audible
- Se ofrecen ambos pechos en cada toma, comenzando por el que se vació menos en la anterior. Se espera a que suelte espontáneamente el pezón antes de ofrecerle el segundo pecho.
- La madre experimenta los efectos de la liberación de oxitocina (contracciones uterinas, aumento de loquios, goteo de leche durante la toma, sed, relajación o sueño)
- El lactante muestra signos de saciedad tras la toma: suelta el pezón espontáneamente y queda relajado y satisfecho.

b) Valoración de la madre

- La madre presenta signos de lactogénesis II (“subida” de la leche) a partir de las 48-72 horas. En general las madres notan un incremento de la firmeza, peso y tamaño de los senos. Puede producirse algo más tarde en madres primíparas sanas, si no amamantan con frecuencia los primeros días, si han sido separadas de sus hijos o si han tenido un parto por cesárea.
- Hay un aumento notable del volumen de leche antes del quinto día
- La madre sabe reconocer las señales que indican disposición para mamar en el RN, se muestra receptiva y le ofrece el pecho cuando las detecta.
- La madre sabe despertar al RN para alimentarlo, si fuera necesario, hasta que se establece un patrón de aumento de peso adecuado
- Se siente segura y confía en su capacidad para amamantar y producir leche.
- La madre tiene apoyo de su pareja, familiares, amigas o grupos de apoyo.
- No hay presencia de dolor o molestias importantes en las mamas durante o entre las tomas (descartar la presencia de grietas o lesiones en los pezones).
- Tras la subida de la leche los pechos se ablandan después de la toma
- No hay signos de ingurgitación mamaria.

c) Valoración del recién nacido

- Realiza al menos 8 tomas en 24 horas sin ayuno de más de seis horas (algunos recién nacidos realizan tomas cada 2 o 3 horas día y noche; otros realizan tomas seguidas durante 4-6 horas y luego descansan otras 4-6 horas).
- Da señales de disposición para mamar al menos 8 veces al día: bostezos, movimientos oculares, chupeteo o búsqueda, chuparse el puño (ver anexo 6).

- Está alerta al principio de la toma y cuando está saciado suelta el pecho espontáneamente y se muestra satisfecho y relajado (manos y brazos relajados).
- Muestra un buen agarre realizando succiones efectivas y se le oye tragar.
- Muestra signos de buena hidratación (mucosas húmedas, conjuntivas brillantes, piel elástica y turgente)
- Muestra coloración normal de piel y mucosas y no está excesivamente icterico
- Un patrón adecuado de deposiciones y micciones indican una ingesta adecuada según el día de vida:
 - Día 1
 - Micciones: 1 o más, transparente o amarillo pálido
 - Deposiciones: 1 o más, meconio
 - Días 2-3
 - Micciones: de 2 a 3, transparentes o amarillo pálido
 - Deposiciones: 1 o más, meconio o deposiciones de transición de color marrón verdoso
 - Días 3 -5:
 - Micciones: de 3 a 5, color claro o amarillo pálido
 - Deposiciones: 3-4 heces de transición, líquidas y de color amarillento
 - Días 5-7:
 - Micciones: de 4 a 6, transparentes y de color amarillo
 - Deposiciones de 3 a 6, de color amarillento, en general líquidas
 - Días 7-28:
 - Micciones: frecuentes (seis o más al día) y claras o de color amarillo pálido
 - Deposiciones de 5 a 10 o más, y de color amarillo
- La falta de deposiciones en el recién nacido alimentado con leche materna puede indicar una ingesta calórica insuficiente.
- Las micciones escasas o rojizas, o de color amarillo intenso después del tercer día de vida pueden indicar una ingesta insuficiente y riesgo de deshidratación
- Monitorización del peso:
 - La pérdida de peso es variable en la primera semana. Una pérdida > al 7% durante los primeros cuatro días después del parto indica que se requiere una evaluación constante de la lactancia materna y la corrección de los problemas que se detecten hasta que el aumento de peso sea satisfactorio (no es adecuado suplementar con fórmula de forma sistemática a todos los RN que pierden más de un 7% de peso, pero sí es necesario realizar una evaluación y ofrecer apoyo y ayuda práctica).
 - El consenso general es que el peso al nacer debe ser recuperado en aproximadamente dos semanas.
 - Una curva ponderal ascendente, con una ganancia media de 20-35 gr/día a partir del cuarto día asegura una ingesta adecuada.

2. Parámetros que indican que una lactancia está bien establecida

	<p>Pasados los primeros días, los siguientes signos son de ayuda para valorar si una lactancia está bien establecida.</p> <p>a) En el lactante</p> <ul style="list-style-type: none"> ▪ Mama tranquilo y se muestra satisfecho y relajado tras la toma. ▪ Se agarra al pecho fácilmente y en posición adecuada ▪ La frecuencia y la duración de las tomas disminuye progresivamente a medida que el RN crece, aunque pueden producirse picos de aumento de la frecuencia durante los brotes de crecimiento, enfermedades del RN o cambios bruscos en el entorno. ▪ Presenta un patrón de micciones y deposiciones adecuado a su edad. ▪ Presenta una adecuada ganancia de peso y de talla (ver capítulo 10). <p>b) En la madre</p> <ul style="list-style-type: none"> ▪ Se siente segura y satisfecha. ▪ Tiene sensación de suficiente producción de leche. ▪ Responde a las señales de hambre de su RN y lo amamanta a demanda. ▪ No precisa utilizar suplementos de leche de fórmula. ▪ No refiere dolor ni problemas en las mamas.
<u>Justificación</u>	El funcionamiento complejo, ya que requiere una buena interacción entre la madre y el RN. Por lo tanto es importante conocer los criterios que indican que el RN se está alimentando adecuadamente desde el principio, y así poder detectar posibles problemas que puedan presentarse tanto durante el inicio como durante la instauración de la lactancia.
<u>Consideraciones de subgrupos</u>	-
<u>Consideraciones para la implementación</u>	Todos los signos hay que valorarlos dentro de un contexto, ya que un signo aislado no tiene porque significar que haya un problema. Por ejemplo, las contracciones uterinas, el goteo y la sed te indican que la madre ha liberado oxitocina y por lo tanto se ha producido eyección de leche y es tranquilizador, pero el hecho de que no aparezcan como signo aislado no quiere decir que las cosas vayan mal. También hay muchas madres que no gotean por el otro pecho.
<u>Monitorización y evaluación</u>	-
<u>Prioridades para la investigación</u>	-

5.- BIBLIOGRAFÍA

- (1) NICE. Postnatal care up to 8 weeks after birth. Julio 2006 (actualizado en Febrero de 2015). Disponible en: <http://guidance.nice.org.uk/CG37>.
- (2) Department of Health. Clarification of breastfeeding initiation data collection [online]. Available from: www.dh.gov.uk/assetRoot/04/07/16/96/04071696.pdf . 2005.
- (3) AMERICAN ACADEMY OF PEDIATRICS. Breastfeeding and the Use of Human Milk. Pediatrics 2005 Feb 1;115(2):496-506.
- (4) Registered Nurses of Ontario. Breastfeeding best practice guidelines for nurses. Toronto, ON. 2003.
- (5) International Lactation Consultant Association. Clinical Guidelines for the Establishment of Exclusive Breastfeeding. June 2005. Disponible en: <http://www.breastcrawl.org/pdf/ilca-clinical-guidelines-2005.pdf>. h .
- (6) Manganaro R, Mami C, Marrone T, Marseglia L, Gemelli M. Incidence of dehydration and hypernatremia in exclusively breast-fed infants. J Pediatr 2001 Nov;139(5):673-5.
- (7) Riordan J , Gill-Hopple K. Testing relationships of breastmilk indicators with actual breastmilk intake. Presentation at National Institute of Nursing Research, Washington, DC September 26, 2002. 2002.
- (8) Dewey KG, Nommsen-Rivers LA, Heinig MJ, Cohen RJ. Risk factors for suboptimal infant breastfeeding behavior, delayed onset of lactation, and excess neonatal weight loss. Pediatrics 2003 Sep;112(3 Pt 1):607-19.
- (9) Lawrence RA, Lawrence RM. Breastfeeding: A guide for the medical profession (6th Ed.). Philadelphia: Mosby Inc. Disponible en: http://books.google.es/books?id=jhQ2zHnKEKwC&printsec=frontcover&source=gbs_ge_summary_r&cad=0#v=onepage&q&f=false . 2005.
- (10) Nommsen-Rivers LA, Heinig MJ, Cohen RJ, Dewey KG. Newborn wet and soiled diaper counts and timing of onset of lactation as indicators of breastfeeding inadequacy. J Hum Lact 2008 Feb;24(1):27-33.
- (11) Noel-Weiss J, Courant G, Woodend AK. Physiological weight loss in the breastfed neonate: a systematic review. Open Med 2008;2(4):e99-e110.
- (12) Riordan J, Wambach K. Breastfeeding and human lactation (4th Ed.). Boston: Jones and Bartlett Publishers . 2010.
- (13) NYHAN WL. Stool frequency of normal infants in the first week of life. Pediatrics 1952 Oct;10(4):414-25.
- (14) Avoa A, Fischer PR. The influence of perinatal instruction about breast-feeding on neonatal weight loss. Pediatrics 1990 Aug;86(2):313-5.
- (15) Dewey KG, Heinig MJ, Nommsen LA, Peerson JM, Lonnerdal B. Breast-fed infants are leaner than formula-fed infants at 1 y of age: the DARLING study. Am J Clin Nutr 1993 Feb;57(2):140-5.
- (16) Merlob P, Aloni R, Prager H, Jelin N, Idel M, Kotona J. Continued weight loss in the newborn during the third day of life as an indicator of early weaning. Isr J Med Sci 1994 Aug;30(8):646-8.
- (17) Shrago L. The relationship between bowel output and adequacy of breastmilk intake in neonates' first weeks of life. In: Association of Women's Health, Obstetric, and Neonatal Nurses (AWHONN); Anaheim, CA . 1996.
- (18) Marchini G, Fried G, Ostlund E, Hagenas L. Plasma leptin in infants: relations to birth weight and weight loss. Pediatrics 1998 Mar;101(3 Pt 1):429-32.

- (19) Rodriguez G, Ventura P, Samper MP, Moreno L, Sarria A, Perez-Gonzalez JM. Changes in body composition during the initial hours of life in breast-fed healthy term newborns. *Biol Neonate* 2000;77(1):12-6.
- (20) Kramer MS, Guo T, Platt RW, Shapiro S, Collet JP, Chalmers B, et al. Breastfeeding and infant growth: biology or bias? *Pediatrics* 2002 Aug;110(2 Pt 1):343-7.
- (21) Macdonald PD, Ross SR, Grant L, Young D. Neonatal weight loss in breast and formula fed infants. *Arch Dis Child Fetal Neonatal Ed* 2003 Nov;88(6):F472-F476.
- (22) Yaseen H, Salem M, Darwich M. Clinical presentation of hypernatremic dehydration in exclusively breast-fed neonates. *The Indian Journal of Pediatrics* 2004;71(12):1059-62.

PREGUNTA CLÍNICA Nº 9

¿Qué datos se deberían recoger en la historia clínica para valorar adecuadamente la lactancia materna?

¿Cómo se deberían recoger esos datos?

1- Introducción

Para poder prestar un apoyo eficaz al inicio de la lactancia o durante la misma, es necesario, como en cualquier otro proceso asistencial, obtener una historia clínica y realizar una exploración. Por ello, es importante conocer qué datos de la anamnesis son importantes y cómo recogerlos de forma respetuosa. De igual forma interesa conocer qué datos de la exploración de la madre, del bebé y de la observación de la toma son necesarios para apoyar de forma eficaz la lactancia.

3.1. GPC Base

Tabla 2- Resumen de GPC Base

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
NICE_2006 (Actualización 2011)	<p>Evaluar una lactancia eficaz La experiencia de una mujer con la lactancia debería ser comentada cada vez que se tiene contacto para valorar si la lactancia es efectiva e identificar cualquier necesidad de apoyo adicional. El progreso con la lactancia materna debería ser valorado y documentado en el plan de cuidado postnatal en cada visita [D(GPP)]</p> <p>Si la madre percibe que tiene leche insuficiente, se debería evaluar su técnica de lactancia y la salud del bebé. Se debería proporcionar tranquilidad para apoyar a la mujer y para que gane confianza en su capacidad para producir la suficiente leche para su bebé [C].</p>	No se encontraron estudios sobre cuándo se debía preguntar a una mujer lactante si tenía problemas con la lactancia materna.		
Perinatal Services BC_2013	Se debería realizar una evaluación de la madre y del niño en los períodos de tiempo claves mediante observación y conversación (A)*	<p>La evaluación es compleja e incluye la valoración de la madre, el niño y de cómo se acoplan de forma conjunta para permitir la lactancia materna: los datos se obtienen mediante la entrevista y la observación de una toma.</p> <p>1. El proceso de amamantamiento</p> <ul style="list-style-type: none"> • La madre coloca al bebé para facilitar un agarre óptimo y confortable durante la sesión de lactancia. • El patrón de succión del niño indica que se oye cómo traga y que hay transferencia de leche (38,69) • El amamantamiento incluye ambos pechos hasta que la lactancia esté bien establecida. • El bebé muestra señales de estar saciado. • La madre y el niño interactúan de forma positiva durante y después de la toma. <p>2. Evaluación de la madre</p> <ul style="list-style-type: none"> • La transición maternal de la lactogénesis I a la lactogénesis II, que se indica por congestión del pecho, ocurre generalmente en 72 horas pero puede tardar más si la madre es primípara, no ha 	<p>38. Riordan J & Wambach, K. (2010). Breastfeeding and human lactation (4th Ed.). Boston: Jones and Bartlett Publishers.</p> <p>65. Dewey KG, Nommsen-Rivers LA, Heinig MJ, Cohen RJ. (2003). Risk factors for suboptimal infant breastfeeding behavior, delayed onset of lactation, and excess neonatal weight loss. Pediatrics 11(3), 607-609. http://www.pediatrics.org/cgi/content/full/112/3/607.</p> <p>66. Manganaro R, Mami C, Marrone T, Marseglia L & Gemelli M. (2001). Incidence of dehydration and hypernatremia in exclusively breast-fed infants. Journal of Pediatrics 139(5), 673-675.</p>	

GPC Lactancia Materna- Pregunta 9. Datos a recoger.

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
		<p>amamantado antes, ha sido separada de su bebé o ha tenido una cesárea (38,65,66).</p> <ul style="list-style-type: none"> • Evidencia de congestión de las mamas • Pezones doloridos y “anomalías” en los pezones que pueden interferir con la lactancia y/o la transferencia de la leche. La distorsión del pezón cuando el bebé suelta el pecho indica generalmente un mal agarre. • Sentimientos y preocupaciones sobre su autoconfianza, la producción de leche, el proceso del amamantamiento, su bebé y el apoyo de la familia y amigos. • Conocimiento sobre pistas de la alimentación del bebé: frecuencia de alimentación, duración y variaciones, y signos de una hidratación adecuada del bebé. <p>3. Valoración del bebé</p> <ul style="list-style-type: none"> • Se despierta de forma espontánea cada 2 h y media- 3 horas, 24 horas al día para comer. • Muestra pistas de la disposición para comer al menos 8 veces al día. • Se muestra alerta al principio de la toma: contento, relajado y somnoliento al final de la toma. • Capacidad para succionar de forma efectiva para transferir la leche y estimular la producción de leche. • Presenta membranas mucosas húmedas y una piel elástica y turgente. • La cantidad de orina y el número de deposiciones indican una ingesta adecuada (69,70). Las recomendaciones por edad se muestran en la tabla 1. • Monitorizar la pérdida y ganancia de peso del bebé. 	<p>69. Riordan J & Gill-Hopple K. (2002). Testing relationships of breastmilk indicators with actual breastmilk intake. Presentation at National Institute of Nursing Research, Washington, DC September 26, 2002.</p> <p>70. Nommsen-Rivers LA, Heinig MJ, Cohen RJ & Dewey KG. (2008). Newborn wet and soiled diaper counts and timing of onset of lactation as indicators of breastfeeding inadequacy. Journal of Human Lactation 24(1), 27-33.</p>	

* Grado A: Hay buena evidencia para recomendar la acción clínica preventiva.

Tabla 3. Resumen de otros documentos

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
<p>Ministerio de Sanidad, Política Social e Igualdad, 2011.</p> <p>IHAN. Hospitales IHAN. Guía detallada para la aplicación paso por paso</p>	<p>Del documento del Ministerio sobre la IHAN</p> <p>Para el paso 5: La ayuda práctica individual con la técnica de la lactancia y el apoyo psicológico para aumentar la confianza de la madre pueden ser muy útiles para tener éxito con la lactancia (3, 4). Esta ayuda adecuada, incluso durante la corta estancia hospitalaria, puede tener un efecto que perdura meses después (5). Hay pruebas claras de la efectividad del apoyo profesional en la duración de cualquier lactancia (6), aunque la fuerza de este efecto sobre la frecuencia de lactancia materna exclusiva es incierta (7). Las madres necesitan apoyo para lactar con éxito (8) y dicho apoyo consigue lactancias más prolongadas (9). La transferencia de leche se produce con una adecuada colocación y agarre al pecho. La postura que mejor facilita el agarre eficaz varía de una mujer a otra (3,10). La adecuada colocación al pecho y el agarre adecuado minimizan lesiones en el pezón (10). La técnica de lactancia efectiva incrementa su duración (3,11). Las intervenciones coordinadas durante el embarazo, nacimiento e infancia (atención prenatal y postnatal) pueden aumentar el inicio, la duración y la exclusividad de la lactancia materna (12).</p> <hr/> <p>Se distinguen los pasos a incluir en los Hospitales (que son 10) de los Centros de Salud (que son 7).</p>	<p>Del documento del Ministerio sobre la IHAN</p> <p>Paso 4. Ayudar a las madres a iniciar la lactancia tras el parto. Este Paso implica: Colocar a los bebés en contacto piel con piel con sus madres inmediatamente después del parto, por lo menos durante una hora, y ayudar a las madres a reconocer cuándo sus bebés están listos para amamantar, ofreciendo ayuda en caso necesario.</p> <p>Paso 5. Mostrar a las madres cómo amamantar y cómo mantener la lactancia incluso si tienen que separarse de sus hijos.</p> <hr/> <p>En los hospitales:</p> <p>La valoración adecuada de la lactancia requiere realizar una buena anamnesis y una exploración que permitan detectar los signos de un amamantamiento eficaz. La observación de una toma completa es esencial para comprobar que existe una adecuada transferencia láctea y diagnosticar la causa de las dificultades si las hubieses, por lo que debe ser realizada por un profesional cualificado, en la primera toma. Posteriormente, se realizarán evaluaciones de la toma o de la postura al pecho todas las veces que sea necesario, preferiblemente 2-3 veces al día, y desde luego, ante la aparición de problemas con la</p>	<p>(3) Perez-Escamilla R. Determinants of lactation performance across time in an urban population from Mexico. Soc Sci Med. 1993; 37(8):1069-1078.</p> <p>(4) Grassley J, Eschiti V. Grandmother breastfeeding support: what do mothers need and want? Birth. 2008 Dec;35(4):329-35</p> <p>(5) LeFevre M, Kruse J, Sweig S: Selection of infant feeding methods: A population based study in a rural area. J Fam Pract 1987; 24: 487-91.</p> <p>(6) Graffy J, Taylor J. What information, advice and support do women want with breastfeeding. Birth.2005;32:179-89.</p> <p>(7) Hill LF. A salute to La Leche League International. J Pediatr. 1968 Jul;73(1):161-2.</p> <p>(8) Bergh A-M. The role of a nongovernmental organization in breast feeding education. J Nutr Educ 19: 117, 1987.</p> <p>(9) Blazquez MJ, Aguayo J, Ramos ML. Grupos de apoyo a la lactancia materna. En Asociación Española de Pediatría. Manual de Lactancia Materna. Ed Panamericana 2008; p 133.</p> <p>(10) Thompson M: The effectiveness of mother-to-mother help: Research on the La</p>	<p>La Iniciativa para la Humanización de la Asistencia al Nacimiento y la Lactancia (IHAN) ha sido lanzada por la OMS y UNICEF para animar a los hospitales, servicios de salud, y en particular las salas de maternidad a adoptar las prácticas que protejan, promuevan y apoyen la lactancia materna exclusiva desde el nacimiento.</p> <p>Se ha identificado un manual para la capacitación en la consejería de lactancia materna, con la participación de la OMS y UNICEF, en el que se indica que obtener una historia clínica de lactancia significa hacer las preguntas pertinentes de una manera sistemática, para lo que se proporciona una serie de consejos y una ficha para recordar cuáles son las preguntas que deben hacerse.</p>

GPC Lactancia Materna- Pregunta 9. Datos a recoger.

<p>Estrategia centros de salud IHAN. Revisada, actualizada y ampliada para la atención integral en los centros de salud. Manual para la acreditación IHAN.</p>		<p>lactancia. Esta evaluación debe ser estandarizada, quedar registrada y deberá reflejar: Anamnesis materna; Exploración física, Evaluación de la madre y del lactante para valorar la ingesta, evaluación estandarizada de la toma que valore: postura, agarre y síntomas de transferencia eficaz de leche.</p> <p>En los centros de salud:</p> <p>La valoración adecuada de la lactancia requiere realizar una buena anamnesis y una exploración que permitan detectar los signos de un amamantamiento eficaz. La observación de una toma completa es esencial para comprobar que existe una adecuada transferencia láctea y para diagnosticar la causa de las dificultades si las hubieses, por lo que debe ser realizada por un profesional cualificado en la primera visita al centro de salud.</p> <p>Posteriormente se realizarán evaluaciones de la toma o de la postura al pecho todas las veces que sea necesario, ante la aparición de problemas con la lactancia.</p> <p>Se recomienda que esta evaluación sea estandarizada y que se registre dicha evaluación.</p>	<p>Leche League International program. Birth Fam J 3: 1, Winter 1976-1977. (11) Hellman LM, Kohl SG, Palmer J: Early hospital discharge in obstetrics. Lancet 1962; I: 227-32. (12) Ladas AK. How to help mothers breastfeed: deductions from a survey. Clin Pediatr (Phila). 1970;9(12):702-5.</p>	
---	--	--	---	--

Se ha identificado un manual para la capacitación en la consejería de lactancia materna elaborado con la participación de la OMS y UNICEF (1) en el que se indica que obtener una historia clínica de lactancia significa hacer las preguntas pertinentes de una manera sistemática, para lo que se proporciona una ficha de historia clínica de la lactancia que incluye toda la información que debería recogerse (Figura 1), así como una serie de consejos de cómo hacer una entrevista con habilidades de comunicación (Figura 2).

FICHA DE HISTORIA CLÍNICA DE LACTANCIA			
Nombre de la madre: _____		Nombre del bebé: _____	
		Fecha de nacimiento: _____	
Motivo de consulta: _____		Fecha: _____	
1. Alimentación actual del bebé (pregunte todos estos datos)	Mamadas Frecuencia Duración Intervalo más largo entre mamadas (tiempo que la madre está lejos del bebé) Uno o ambos pechos Otros alimentos o bebidas (y agua) Qué recibe Cuándo comenzaron Cuánto De qué manera	Día Chupete Sí/No	Noche
2. Salud y comportamiento del bebé (pregunte todos estos datos)	Peso al nacer Prematuro Producción de orina (más/menos de 6 veces por día) Deposiciones (Blandas y amarillentas o duras y verdes; frecuencia) Conducta al mamar (apetito, vómitos) Conducta para dormir Enfermedades	Peso actual Gemelos Anormalidades	Crecimiento
3. Embarazo, parto, primeras comidas	Control prenatal (sí/no) Parto Alojamiento conjunto Comidas previas a la lactancia ¿Qué le dieron? Muestras de leche artificial que le dieron a la madre. Ayuda postnatal con la lactancia	¿Discuten sobre lactancia? Contacto temprano (1 ^a ½-1 hora) Cuándo dio la 1 ^a comida Cómo las dieron	
4. Condición de la madre y planificación familiar	Edad Salud Método de planificación familiar	Condición del pecho Motivación para lactar Alcohol, cigarrillo, café, otros hábitos nocivos	
5. Alimentación de bebés anteriores	Número de bebés anteriores Cuántos amamantó Uso de biberones	Experiencia buena o mala Razones	
6. Situación familiar y social	Situación de trabajo Situación económica Actitud del padre con relación a la lactancia Actitud de otros familiares Ayuda con el cuidado del niño Qué dicen otros de la lactancia	Nivel de educación	

Figura 1: Datos a recoger en la historia clínica

CÓMO OBTENER UNA HISTORIA CLÍNICA DE LACTANCIA
<ul style="list-style-type: none"> Use el nombre de la madre y el nombre del bebé (si esto es lo apropiado). Salude a la madre con amabilidad. Preséntese y pregúntele cuál es su nombre y el del bebé. Recuérdeles y úselos, o diríjase a la madre de la forma que sea culturalmente la más apropiada. Pídale que le hable de ella misma y de su bebé en sus propias palabras. Déjela que le cuente primero lo que ella piensa que es importante. Usted puede averiguar más tarde otras cosas que necesite saber. Use sus habilidades de escucha y aprendizaje para motivarla a que le cuente más. Mire la gráfica de peso del niño. La gráfica puede aclararle algunos hechos importantes evitándole de paso que tenga que hacer algunas preguntas. Haga las preguntas que le aclararán los hechos más importantes. Usted necesitará hacer preguntas, inclusive algunas preguntas cerradas, pero trate que no sean demasiadas. La ficha de Historia Clínica de Lactancia es una guía sobre la información que usted podría necesitar. Decida qué es lo que usted requiere saber de cada una de las seis secciones. Tenga cuidado de no aparecer como si estuviera criticando. Haga las preguntas con cortesía. Por ejemplo: No pregunte: ¿Por qué está usted dándole biberón? Es mejor decir: ¿Qué la hizo decidir darle biberones a (nombre)? Ponga en práctica sus habilidades para reforzar la confianza de la madre en sí misma. Acepte lo que la madre dice y elogíela por lo que está haciendo bien. Trate de no repetir preguntas. Trate de no hacer preguntas sobre hechos que ya la madre o la gráfica de peso le han aclarado. Si usted realmente necesita repetir una pregunta, diga primero: "¿Puedo estar seguro de haberle entendido bien?" Y luego, por ejemplo: "¿Usted dijo que (nombre) tuvo diarrea y también neumonía el mes pasado?" Tome el tiempo necesario para averiguar sobre cosas más difíciles y delicadas. Hay algunas cosas que son más difíciles de preguntar pero que pueden informarle sobre los sentimientos de la mujer y sobre si ella realmente quiere amamantar: <ul style="list-style-type: none"> ¿Qué le ha dicho la gente sobre la lactancia? ¿Tiene que obedecer reglas especiales? ¿Qué dice el padre del bebé? ¿Su madre? ¿Su suegra? ¿Deseaba este embarazo en este momento? ¿Está contenta de tener el niño ahora? ¿Con el sexo del bebé? <p>Algunas madres cuentan estas cosas espontáneamente. Otras las cuentan cuando usted muestra empatía por ellas y muestra que entiende cómo se sienten. Otras toman más tiempo. Si una madre no habla fácilmente, espere, pregunte nuevamente más tarde, u otro día, tal vez en un lugar más privado.</p>

Figura 2: Cómo obtener una historia clínica de lactancia

3.2. Revisiones sistemáticas

No se han identificado revisiones sistemáticas sobre los datos que hay que recoger ni sobre cómo se deben recoger esos datos.

3.3. Resumen de GPC base y RS disponibles

La guía NICE (2) indica que la experiencia de una mujer con la lactancia debería ser comentada cada vez que se tiene contacto con ella, para valorar si la lactancia es efectiva e identificar cualquier necesidad de apoyo adicional, y que el progreso con la lactancia materna debería ser valorado y documentado en el plan de cuidado postnatal en cada visita (recomendación de buena práctica).

La guía *Perinatal Care Services* (3) recomienda realizar una evaluación de la madre y del recién nacido en los períodos de tiempo claves mediante la observación y conversación con la misma (recomendación de grado A), indicando además cuáles son los aspectos relacionados con el proceso de amamantamiento, con la madre y el niño que han de evaluarse.

En la estrategia IHAN para hospitales y centros de salud (4;5) se señala que la valoración adecuada de la lactancia requiere realizar una buena anamnesis y una exploración que permitan detectar los signos de un amamantamiento eficaz, y que la evaluación debe ser estandarizada, quedar registrada y deberá reflejar: anamnesis materna, exploración física, evaluación de la madre y lactante para valorar la ingesta y evaluación estandarizada de la toma.

3.4. Conclusión (marcar con una X):

X	Adopción GPC/Revisión sistemática
	Elaboración parcial
	Elaboración de novo

ACTUALIZADO A FECHA DE: 31 de Octubre de 2016

4. De la Evidencia a la Recomendación

¿Qué datos se deberían recoger en la historia clínica para valorar adecuadamente la lactancia materna?
¿Cómo se deberían recoger esos datos?

Redacción de la recomendación

Recomendaciones de buena práctica

√ Se deberían recoger los datos de interés para el período neonatal inmediato que se indican en la ficha de historia clínica de lactancia de la Organización Mundial de la Salud (ver anexo 7).

√ En el informe de alta de la maternidad debería aparecer toda la información relevante para facilitar el seguimiento en Atención Primaria.

√ Para recoger la historia de lactancia se deberían utilizar las habilidades en comunicación propuestas en el Manual para Consejería en Lactancia Materna de la Organización Mundial de la Salud (ver anexo 7).

Razonamiento/Justificación de la recomendación

Se considera que la ficha de lactancia de la OMS contiene toda la información que puede ser necesaria recoger. Gran parte de esta información se podrá obtener de la historia clínica de la madre. Sin embargo, es muy posible que no sea necesario obtener toda la información en la maternidad. Dada la importancia de un correcto apoyo a la lactancia y las dificultades de tiempo que a veces se sufren durante la asistencia sanitaria, sería de interés que en el informe de alta de la maternidad constara toda la información posible (antecedentes maternos, problemas previos e historia reproductiva, medicaciones otros hijos amantados, experiencia con lactancias anteriores), y que el resto de datos fueran completados en atención primaria según fuera siendo necesario. Así se garantizaría la continuidad de la asistencia y que los datos recogidos no se perderían entre la maternidad y la atención primaria o entre los diferentes profesionales sanitarios que atienden a la madre y a su hijo (matronas, enfermeras y pediatras).

Consideraciones para la implementación

Se recomienda que para poder facilitar la continuidad de la asistencia sanitaria a la diada madre/hijo, los datos sobre la lactancia materna sean accesibles y se puedan compartir entre los profesionales sanitarios que atienden tanto a la madre como al lactante

Factibilidad

-

Evaluación y prioridades de investigación

-

5. ANEXO I: HOJA PARA LA RECOGIDA DE LA HISTORIA CLÍNICA

FICHA DE HISTORIA CLÍNICA DE LACTANCIA			
Nombre de la madre: _____		Nombre del bebé: _____	
		Fecha de nacimiento: _____	
Motivo de consulta: _____		Fecha: _____	
1. <i>Alimentación actual del bebé (pregunte todos estos datos)</i>	Mamadas		
	Frecuencia	Día	Noche
	Duración		
	Intervalo más largo entre mamadas (tiempo que la madre está lejos del bebé)		
	Uno o ambos pechos		
	Otros alimentos o bebidas (y agua)	Chupete	
	Qué recibe	Sí/No	
	Cuándo comenzaron		
	Cuánto		
	De qué manera		
2. <i>Salud y comportamiento del bebé (pregunte todos estos datos)</i>	Peso al nacer	Peso actual	Crecimiento
	Prematuro	Gemelos	
	Producción de orina (más/menos de 6 veces por día)		
	Deposiciones (Blandas y amarillentas o duras y verdes; frecuencia)		
	Conducta al mamar (apetito, vómitos)		
	Conducta para dormir		
	Enfermedades	Anormalidades	
3. <i>Embarazo, parto, primeras comidas</i>	Control prenatal (sí/no)	¿Discuten sobre lactancia?	
	Parto	Contacto temprano (1ª ½-1 hora)	
	Alojamiento conjunto	Cuándo dio la 1ª comida	
	Comidas previas a la lactancia		
	¿Qué le dieron?	Cómo las dieron	
	Muestras de leche artificial que le dieron a la madre.		
	Ayuda postnatal con la lactancia		
4. <i>Condición de la madre y planificación familiar</i>	Edad	Condición del pecho	
	Salud	Motivación para lactar	
	Método de planificación familiar	Alcohol, cigarrillo, café, otros hábitos nocivos	
5. <i>Alimentación de bebés anteriores</i>	Número de bebés anteriores	Experiencia buena o mala	
	Cuántos amamantó	Razones	
	Uso de biberones		
6. <i>Situación familiar y social</i>	Situación de trabajo	Nivel de educación	
	Situación económica		
	Actitud del padre con relación a la lactancia		
	Actitud de otros familiares		
	Ayuda con el cuidado del niño		
	Qué dicen otros de la lactancia		

6- BIBLIOGRAFÍA

- (1) Consejería en Lactancia Materna: Curso de Capacitación. Manual del Participante. 1993. Disponible en: http://www.who.int/maternal_child_adolescent/documents/pdfs/bc_participants_manual_es.pdf.
- (2) NICE. Postnatal care up to 8 weeks after birth. Julio 2006 (actualizado en Febrero de 2015). Disponible en: <http://guidance.nice.org.uk/CG37>.
- (3) Perinatal Services BC. Health Promotion Guideline. Breastfeeding Healthy Term Infants. 2013 Feb.
- (4) IHAN. Hospitales IHAN. Guía detallada para la aplicación paso por paso. Disponible en: https://www.ihan.es/docs/documentacion-acreditacion/hospitales/generales/00.Guia_detallada_hospital.pdf.
- (5) IHAN. Guía detallada para la aplicación paso por paso. Centros de Salud IHAN. Disponible en: https://www.ihan.es/docs/documentacion-acreditacion/centros_salud/Manual_para_la_acreditacion_IHAN_en_AP_2015.pdf.

PREGUNTA CLÍNICA Nº 10

¿Se debe realizar la observación y valoración de la toma con una herramienta estandarizada durante la estancia en la maternidad a las madres que amamantan?

1- PREGUNTA CLÍNICA EN FORMATO PICO

Tabla 1-Componentes de la pregunta clínica en formato PICO

Pacientes	Madres de recién nacidos sanos a término y que amamantan
Intervención	Realizar la observación de la toma con una herramienta estandarizada durante la estancia en la maternidad
Comparación	Realizar la observación de la toma sin una herramienta estandarizada durante la estancia en la maternidad
Resultados	Tasa de lactancia materna exclusiva al alta Tasa de lactancia materna a los 6 meses Tasa de lactancia materna exclusiva a los 6 meses Satisfacción materna (con la lactancia) Complicaciones de las mamas (grietas, ingurgitaciones) Peso del bebé (48-72h.) Duración de la lactancia Frecuencia de tomas
Tipo de estudio	RS de ECA, ECA, RS de estudios observacionales o estudios observacionales

2- INTRODUCCIÓN

Para comprobar que la lactancia se instaure adecuadamente es necesario observar y valorar las tomas durante la estancia en el hospital. Generalmente, esta observación se realiza de forma no sistematizada, por lo que se utilizan criterios subjetivos con una amplia variabilidad entre observadores, lo que dificulta el diagnóstico de los posibles problemas y, por tanto, su adecuado tratamiento. Por ello convendría saber si utilizar una herramienta estandarizada para la observación de la toma puede ayudarnos a identificar mejor las dificultades en el amamantamiento.

3. ESTRATEGIA DE ELABORACIÓN DE LA PREGUNTA

3.1. GPC Base

Tabla 2- Resumen de GPC Base

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
NICE_2006 (Actualización 2011)	-	<p>Evaluar una lactancia eficaz</p> <p>Si la madre percibe que tiene leche insuficiente, se debería evaluar su técnica de lactancia y la salud del bebé. Se debería proporcionar tranquilidad para apoyar a la mujer y para que gane confianza en su capacidad para producir la suficiente leche para su bebé [C].</p>	-	
Perinatal Services BC_2013	<p>Cuestionarios y herramientas para la evaluación de la lactancia materna</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Breastfeeding Attrition Prediction Tool (BAPT) (1,2,3) 2. Modified BAPT Tool (4) 3. Maternal Breastfeeding Evaluation Scale(MBFES) (5,6) 4. Breastfeeding Self-Efficacy Scale (BSES) (8) 5. LATCH breastfeeding assessment tool (9) 6. Infant Breastfeeding Assessment Tool (IBFAT) (12) 	<p>Se debería realizar la evaluación de la madre y del niño en los períodos de tiempo claves mediante observación y entrevista (A)*</p> <p>La evaluación es compleja e incluye la valoración de la madre, el niño y de cómo se acoplan de forma conjunta para permitir la lactancia materna.</p> <p>No hay recomendaciones específicas sobre las herramientas validadas, pero incluyen una lista (Apéndice E).</p>	<p>*Source: From Hewat (2010). In J. Riordan & K Wambach Eds., Breastfeeding and Human Lactation, 4rd Ed., Boston: Jones and Bartlett Publishers. Permission from J Riordan and K Wambach. Update (R.Hewat) March 2011.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Janke J. (1992). Prediction of breast-feeding attrition: instrument development. Applied Nurs Rese 5:48–63. 2. Janke J. (1994).Development of the breast-feeding attrition prediction tool. Nurs Res 34:100–104. 3. Riordan JM, Koehn M. (1997). Reliability and validity testing of three breastfeeding assessment tools. JOGN Nurs 26:181–187. 4. Dick MJ, et al. (2002). Predicting early breastfeeding attrition. J of Hum Lact 18:21– 	<p>Cada herramienta sirve para valorar un aspecto específico. Unas valoran la satisfacción materna, otras el riesgo de destete o la necesidad de ayuda. La evaluación de la toma es compleja y no hay una herramienta que cubra eficazmente todos los aspectos.</p>

GPC Lactancia Materna-Pregunta 10. Observación y valoración de la toma.

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
			<p>28. 5. Leff EW, Jefferis SC & Gagne MP. (1994). The development of the maternal breastfeeding evaluation scale. J Hum Lact 10:105–111. 6. Riordan JM, Woodley G, Heaton K. (1994). Testing validity and reliability of an instrument which measures maternal evaluation of breastfeeding. J Hum Lact 10:231–235. 8. Dennis CL, Faux S. (1999). Development and psychometric testing of the breastfeeding self-efficacy scale. Res Nurs Health 22:399–409. 9. Jensen D, Wallace S, Kelsay P. (1994). LATCH: a breastfeeding charting system and documentation tool. JOGN Nurs 23:181–187. 12. Matthews MK.(1988). Developing an instrument to assess infant breastfeeding behavior in the early neonatal period. Midwifery 4:154–65.</p>	

Tabla 3. Resumen de otros documentos

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
<p>Ministerio de Sanidad, Política Social e Igualdad, 2011.</p> <p>IHAN. Hospitales IHAN. Guía detallada para la aplicación paso por paso</p>	<p>Documento del Ministerio sobre la IHAN</p> <p>Para el paso 5: La ayuda práctica individual con la técnica de la lactancia y el apoyo psicológico para aumentar la confianza de la madre pueden ser muy útiles para tener éxito con la lactancia (3, 4). Esta ayuda adecuada, incluso durante la corta estancia hospitalaria, puede tener un efecto que perdura meses después (5). Hay pruebas claras de la efectividad del apoyo profesional en la duración de cualquier lactancia (6), aunque la fuerza de este efecto sobre la frecuencia de lactancia materna exclusiva es incierta (7). Las madres necesitan apoyo para lactar con éxito (8) y dicho apoyo consigue lactancias más prolongadas (9). La transferencia de leche se produce con una adecuada colocación y agarre al pecho. La postura que mejor facilita el agarre eficaz varía de una mujer a otra (3,10). La adecuada colocación al pecho y el agarre adecuado minimizan lesiones en el pezón (10). La técnica de lactancia efectiva incrementa su duración (3,11). Las intervenciones coordinadas durante el embarazo, nacimiento e infancia (atención prenatal y postnatal) pueden aumentar el inicio, la duración y la exclusividad de la lactancia materna (12).</p> <hr/> <p>Se distinguen los pasos IHAN a seguir en los Hospitales (que son 10) y Centros de Salud (que son 7).</p>	<p>Documento del Ministerio sobre la IHAN</p> <p>Paso 4. Ayudar a las madres a iniciar la lactancia tras el parto. Este Paso implica: Colocar a los bebés en contacto piel con piel con sus madres inmediatamente después del parto, por lo menos durante una hora, y ayudar a las madres a reconocer cuándo sus bebés están listos para amamantar, ofreciendo ayuda en caso necesario.</p> <p>Paso 5. Mostrar a las madres cómo amamantar y cómo mantener la lactancia incluso si tienen que separarse de sus hijos.</p> <hr/> <p>En los hospitales:</p> <p>La valoración adecuada de la lactancia requiere realizar una buena anamnesis y una exploración que permitan detectar los signos de un amamantamiento eficaz. La observación de una toma completa es esencial para comprobar que existe una adecuada transferencia láctea y diagnosticar la causa de las dificultades si las hubieses, por lo que debe ser realizada por un profesional cualificado, en la primera toma. Posteriormente, se realizarán evaluaciones de la toma o de la postura al pecho todas las veces que sea necesario, preferiblemente 2-3 veces al día, y desde luego, ante la aparición de problemas con la</p>	<p>(3) Perez-Escamilla R. Determinants of lactation performance across time in an urban population from Mexico. Soc Sci Med. 1993; 37(8):1069-1078.</p> <p>(4) Grassley J, Eschiti V. Grandmother breastfeeding support: what do mothers need and want? Birth. 2008 Dec;35(4):329-35</p> <p>(5) LeFevre M, Kruse J, Sweig S: Selection of infant feeding methods: A population based study in a rural area. J Fam Pract 1987; 24: 487-91.</p> <p>(6) Graffy J, Taylor J. What information, advice and support do women want with breastfeeding. Birth.2005;32:179-89.</p> <p>(7) Hill LF. A salute to La Leche League International. J Pediatr. 1968 Jul;73(1):161-2.</p> <p>(8) Bergh A-M. The role of a nongovernmental organization in breast feeding education. J Nutr Educ 19: 117, 1987.</p> <p>(9) Blazquez MJ, Aguayo J, Ramos ML. Grupos de apoyo a la lactancia materna. En Asociación Española de Pediatría. Manual de Lactancia Materna. Ed Panamericana 2008; p 133.</p> <p>(10) Thompson M: The effectiveness of mother-to-mother help: Research on the La Leche League International program. Birth Fam J 3: 1,</p>	<p>La Iniciativa para la Humanización de la Asistencia al Nacimiento y la Lactancia (IHAN) ha sido lanzada por la OMS y UNICEF para animar a los hospitales, servicios de salud, y en particular las salas de maternidad a adoptar las prácticas que protejan, promuevan y apoyen la lactancia materna exclusiva desde el nacimiento.</p> <p>Se ha identificado un manual para la capacitación en la consejería de lactancia materna, con la participación de la OMS y UNICEF, en el que se indica que obtener una historia clínica de lactancia significa hacer las preguntas pertinentes de una manera sistemática, para lo que se proporciona una serie de consejos y una ficha para recordar cuáles son las preguntas que deben hacerse.</p>

GPC Lactancia Materna-Pregunta 10. Observación y valoración de la toma.

<p>Estrategia centros de salud IHAN. Revisada, actualizada y ampliada para la atención integral en los centros de salud. Manual para la acreditación IHAN.</p>		<p>lactancia. Esta evaluación debe ser estandarizada, quedar registrada y deberá reflejar: Anamnesis materna; Exploración física, Evaluación de la madre y del lactante para valorar la ingesta, evaluación estandarizada de la toma que valore: postura, agarre y síntomas de transferencia eficaz de leche.</p> <p>En los centros de salud:</p> <p>La valoración adecuada de la lactancia requiere realizar una buena anamnesis y una exploración que permitan detectar los signos de un amamantamiento eficaz. La observación de una toma completa es esencial para comprobar que existe una adecuada transferencia láctea y para diagnosticar la causa de las dificultades si las hubieses, por lo que debe ser realizada por un profesional cualificado en la primera visita al centro de salud.</p> <p>Posteriormente se realizarán evaluaciones de la toma o de la postura al pecho todas las veces que sea necesario, ante la aparición de problemas con la lactancia.</p> <p>Se recomienda que esta evaluación sea estandarizada y que se registre dicha evaluación.</p>	<p>Winter 1976-1977. (11) Hellman LM, Kohl SG, Palmer J: Early hospital discharge in obstetrics. Lancet 1962; I: 227-32. (12) Ladas AK. How to help mothers breastfeed: deductions from a survey. Clin Pediatr (Phila). 1970;9(12):702-5.</p>	
<p>Normas recomendadas para la Unión Europea. Alimentación de los lactantes y de los niños pequeños.</p>	<p>No se resume la evidencia.</p>	<p>Se presentan una tabla (Tabla 3.3.) en la que se detallan los signos de adecuada postura, agarre y amamantamiento eficaz/ineficaz que se deben valorar y que pueden utilizarse para identificar las posibles dificultades (ver en el texto).</p>		

En la guía NICE (1) se indica que el éxito de la lactancia materna no se puede determinar por una única medida cuantitativa y que debe reflejar de forma individual los aspectos relacionados con la actividad del niño a la hora de alimentarse y la satisfacción de la madre con la técnica que sigue para alimentar al niño. En esta guía se presentan las herramientas que existen para evaluar la lactancia materna junto con las características básicas de cada una de ellas (**Figura 1**).

Table 6-3 Breastfeeding Assessment Tools			
Tool	Focus	Scored by	Measures
BAPT: Breastfeeding Attrition Prediction Tool	Mother's knowledge of and attitudes toward breastfeeding that may predict early weaning	Mother	Attitude; subjective norm; control
BFAT: Infant Breastfeeding Assessment Tool	Infant	Mother or nurse	Signaling; rooting; sucking
LATCH: Breastfeeding Charting System	Infant and mother	Mother or nurse	Latch on; audible swallowing; type of nipple; comfort of breasts; hold: amount of assistance required
MBA: Mother-Baby Assessment	Infant and mother	Nurse	Readiness; position; latch on; milk transfer; outcome
MBFES: Maternal Breastfeeding Evaluation Scale	Mother and infant	Mother	Maternal enjoyment/role attainment; infant satisfaction/growth; lifestyle/maternal body image.
PEBPT; Potential Early Breastfeeding Problem Tool	Mother	Mother	Breastfeeding problems among postpartum women

Figura 1: herramientas para evaluar la lactancia materna (Obtenido de la guía NICE 2006)

En la guía PC services de 2013 (2) también se hace un resumen de las herramientas que existen para evaluar la lactancia materna, destacando en este caso el objetivo de cada herramienta junto con la fiabilidad y validez de cada una de ellas (**Figura 2**).

Title	Purpose	Reliability	Validity
Breastfeeding Attrition Prediction Tool (BAPT) 1,2,3. <u>Modified BAPT Tool</u> 4.	To identify women at risk for early, unintended weaning. Four factors measure negative and positive breastfeeding attitude, perceived maternal control and social and professional support.	Cronbach alphas for all scales, .79-.837; 80-.93 ³ and .81-.86 ⁴	Prediction validity: 3 of 4 scales related to 8 week feeding outcome ¹ and negative sentiment scale predicted early unintended weaning ² . <u>Modified BAPT</u> : 2 scales predicted 78% of women who discontinued breastfeeding at 8 weeks and 88% of those still breastfeeding ⁴
Maternal Breastfeeding Evaluation Scale(MBFES) ^{5,6}	To measure a mother's overall evaluation of the breastfeeding experience using a 30 item Likert scale. Subscales include: maternal enjoyment/role attainment, infant satisfaction/growth, and lifestyle/maternal body image.	Test-retest correlations: .82 to .93. Cronbach alphas for subscales: .80 to .93 ⁵ and .73 to .83 ⁶	Items developed from qualitative study. ⁷ Predictive validity: Significant positive correlation of total scale and subscales with maternal satisfaction and breastfeeding intent and duration. ^{5,6}
Breastfeeding Self-Efficacy Scale (BSES) ⁸	To assess and measure confidence in breastfeeding mothers. Factors include techniques/maternal skills and attitudes and beliefs.	Cronbach alpha: .96.	Content validity. Predictive validity: Feeding method (breast or bottle) at 6 weeks postpartum. ⁸
LATCH breastfeeding assessment tool ⁹	To assess effective breastfeeding in first week after birth for latch-on, audible swallowing, nipple type, comfort of breast/nipple, and help needed to position baby.	Interrater reliability: Mothers' and nurses' total scores positively correlated. ¹⁰	Requires further testing but mothers' total scores positively correlated with breastfeeding at 6 weeks postpartum. ¹⁰ Score of ≥ 9 at 16-24 hours post-delivery a moderate predictor of breastfeeding duration at 6 weeks. ¹¹
Infant Breastfeeding Assessment Tool (IBFAT). ¹²	To assess and measure infant breastfeeding competence. Four subscales measure readiness to feed, rooting, fixing and sucking. Score range 0 to 12.	Interrater reliability: 91% agreement in co-assessed feeds ¹² Pairwise correlations of raters .58 ¹³	Content validity and observation in clinical practice. ¹²

* Source: From Hewat (2010). In J. Riordan & K Wambach Eds., *Breastfeeding and Human Lactation*, 4th Ed., Boston: Jones and Bartlett Publishers. Permission from J Riordan and K Wambach. Update (R.Hewat) March 2011.

Figura 2: herramientas para evaluar la lactancia materna (Obtenido de PC Services 2013)

En el Manual para la capacitación en consejería de lactancia materna (3) se incluye una ficha de observación de las tomas (**Figura 3**), aunque también se ha encontrado una herramienta posterior de UNICEF para ser utilizada el 5º día de vida, en la que se indican las preguntas que se deben hacer a una mujer que amamanta y las ocasiones en las que se debe observar una toma (**Figura 4**).

GPC Lactancia Materna-Pregunta 10. Observación y valoración de la toma.

FICHA DE OBSERVACIÓN DE LAS MAMADAS

Nombre de la madre: _____ Fecha: _____
 Nombre del bebé: _____ Edad del bebé: _____

(Los signos entre paréntesis se refieren al recién nacido, no a bebés mayores)

Signos de que la lactancia funciona bien *Signos de posible dificultad*

POSICIÓN DEL CUERPO
 Madre relajada y cómoda Hombros tensos, se inclina sobre el bebé
 Cuerpo del bebé cerca, de frente al pecho Cuerpo del bebé separado de la madre
 Cabeza y cuerpo del bebé alineados Cuello del bebé torcido
 (Nalgas del bebé apoyadas) (Sólo apoyados la cabeza o los hombros)

RESPUESTAS
 (El bebé busca el pecho) (No se observa búsqueda)
 El bebé explora el pecho con la lengua El bebé no se muestra interesado en el pecho
 Bebé tranquilo y alerta mientras mama Bebé inquieto o llorando
 El bebé permanece agarrado al pecho El bebé se suelta del pecho
 Signos de eyeción de leche (chorros, entuertos) No hay signos de eyeción de leche

VÍNCULO AFECTIVO
 Lo sostiene segura y confiadamente Lo sostiene nerviosamente y con torpeza
 La madre mira al bebé cara a cara La madre no mira al bebé a los ojos
 Mucho contacto de la madre Lo toca poco, no hay casi contacto físico
 La madre acaricia al bebé La madre lo sacude

ANATOMÍA
 Pechos blandos después de la mamada Pechos ingurgitados (pletóricos)
 Pezones protractiles Pezones planos o invertidos
 Piel de apariencia sana Piel roja o con fisuras
 Pechos redondeados mientras el bebé mama Pechos estirados o halados

SUCCIÓN
 Más areola sobre la boca del bebé Más areola por debajo de la boca del bebé
 Boca bien abierta Boca no está bien abierta
 Labio inferior evertido Labio inferior invertido
 Mentón del bebé toca el pecho Mentón del bebé no toca el pecho
 Mejillas redondeadas Mejillas tensas o chupadas hacia adentro
 Mamadas lentas y profundas, a veces con pausas Sólo mamadas rápidas
 Se puede ver u oír al bebé deglutiendo Se oye al bebé chasqueando

TIEMPO
 El bebé suelta el pecho espontáneamente La madre retira al bebé del pecho

El bebé mamó durante _____ minutos

NOTAS:

© Adaptado, con autorización, de la ficha del mismo nombre de la "Guía de Capacitación en manejo de lactancia" de H. C. Armstrong, Nueva York, IBFAN y UNICEF, 1992

Figura 3: ficha observación toma (Manual participante)

Breastfeeding assessment form

If any responses in the right hand column are ticked: watch a full breastfeed, develop an action plan including revisiting positioning and attachment and/or refer to specialist practitioner. Any additional concerns should be followed up as needed.

Baby's name: Baby's age: Date of birth:	Birth weight: Gestation: Current weight:	Assessment carried out by: Date:
What to observe/ask about	Answer indicating effective feeding	Answer suggestive of a problem
Urine output	At least 5-6 heavy wet nappies in 24 hours*	Fewer than 5-6 wet nappies in 24 hours, or nappies that do not feel heavy*
Appearance and frequency of stools	2 or more in 24 hours; normal appearance (i.e. at least £2 coin size, yellow, soft/runny)*	Fewer than 2 in 24 hours or abnormal appearance*
Baby's colour, alertness and tone	Normal skin colour; alert; good tone	Jaundiced worsening or not improving; baby lethargic, not waking to feed; poor tone
Weight (following initial post-birth loss)	If re-weighed not lost more than 10% of birth weight – see Weight Guidelines	Weight loss greater than 10%
Number of feeds in last 24 hours	At least 8 feeds in a 24 hour period*	Fewer than 8 feeds in last 24 hours*
Baby's behaviour during feeds	Generally calm and relaxed	Baby comes on and off the breast frequently during the feed, or refuses to breastfeed
Sucking pattern during feed	Initial rapid sucks changing to slower sucks with pauses and soft swallowing*	No change in sucking pattern, or noisy feeding (e.g. clicking)*
Length of feed	Baby feeds for 5 - 30 minutes at most feeds	Baby consistently feeds for less than 5 minutes or longer than 40 minutes
End of the feed	Baby lets go spontaneously, or does so when breast is gently lifted	Baby does not release the breast spontaneously, mother removes baby
Offer of second breast?	Second breast offered. Baby feeds from second breast or not, according to appetite	Mother restricts baby to one breast per feed, or insists on two breasts per feed
Baby's behaviour after feeds	Baby content after most feeds	Baby unsettled after feeding
Shape of either nipple at end of feed	Same shape as when feed began, or slightly elongated	Misshappen or pinched at the end of feeds
Mother's report on her breasts and nipples	Breasts and nipples comfortable	Nipples sore or damaged; engorgement or mastitis
Use of dummy / nipple shields / formula?	None used	Yes (state which) Ask why: Difficulty with attachment? Baby not growing? Baby unsettled?

*This assessment tool was developed for use on or around day 5. If the tool is used at other times:
 Wet nappies: Day 1-2 = 1-2 or more Stools: Day 1-2 = 1 or more, meconium
 Day 3-4 = 3 or more, heavier Day 3-4 = 2 or more changing stools
 Day 7+ = 6 or more, heavy Feed frequency: Day 1 at least 3-4 feeds
 Sucking pattern: Swallows may be less audible until milk comes in day 3-4

UNICEF UK Baby Friendly Initiative 2010. Adapted from checklists used in the Oxford Radcliffe NHS Trust and East Lancashire Hospitals NHS Trust

Figura 4: ficha observación toma (Manual participante)

Por último, en el documento sobre las normas recomendadas para la Unión Europea para la alimentación de los lactantes y de los niños pequeños (4), se recogen cuáles son los signos de adecuada postura, agarre y amamantamiento eficaz/ineficaz que se deben observar en la evaluación de una toma y que pueden ser útiles para actuar de forma específica y resolver las dificultades identificadas (Figura 5).

Tabla 3.3. Signos de adecuada postura y agarre y de amamantamiento eficaz/ineficaz.

Signos de amamantamiento adecuado	Signos de posible dificultad
Postura de la madre y del bebé	
<input type="checkbox"/> Madre relajada y cómoda <input type="checkbox"/> Bebé en estrecho contacto con su madre <input type="checkbox"/> Cabeza y cuerpo del bebé alineados, frente al pecho <input type="checkbox"/> La barbilla del bebé toca el pecho <input type="checkbox"/> Cuerpo del bebé bien sujeto <input type="checkbox"/> El bebé se acerca al pecho con la nariz frente al pezón <input type="checkbox"/> Contacto visual entre la madre y el bebé	<input type="checkbox"/> Hombros tensos, inclinados hacia el bebé <input type="checkbox"/> Bebé lejos del cuerpo de la madre <input type="checkbox"/> Cabeza y cuello del bebé girados <input type="checkbox"/> La barbilla del bebé no toca el pecho <input type="checkbox"/> Solo se sujetan la cabeza y el cuello del bebé <input type="checkbox"/> El bebé se acerca al pecho con el labio inferior/barbilla frente al pezón <input type="checkbox"/> No hay contacto visual madre-bebé
Lactante	
<input type="checkbox"/> Boca bien abierta <input type="checkbox"/> Labios superior e inferior evertidos <input type="checkbox"/> La lengua rodea el pezón y la areola* <input type="checkbox"/> Mejillas llenas y redondeadas al mamar <input type="checkbox"/> Más areola visible por encima del labio superior <input type="checkbox"/> Movimientos de succión lentos y profundas, con pausas <input type="checkbox"/> Puede verse u oírse tragar al bebé	<input type="checkbox"/> Boca poco abierta <input type="checkbox"/> Labios apretados o invertidos <input type="checkbox"/> No se ve la lengua* <input type="checkbox"/> Mejillas hundidas al mamar <input type="checkbox"/> Más areola por debajo del labio inferior <input type="checkbox"/> Movimientos de succión superficiales y rápidos <input type="checkbox"/> Se oyen ruidos de chupeteo o chasquidos
Signos de transferencia eficaz de leche	
<input type="checkbox"/> Humedad alrededor de la boca del bebé <input type="checkbox"/> El bebé relaja progresivamente brazos y piernas <input type="checkbox"/> El pecho se ablanda progresivamente <input type="checkbox"/> Sale leche del otro pecho <input type="checkbox"/> La madre nota signos del reflejo de eyección** <input type="checkbox"/> El bebé suelta espontáneamente el pecho al finalizar la toma	<input type="checkbox"/> Bebé intranquilo o exigente, agarra y suelta el pecho intermitentemente <input type="checkbox"/> La madre siente dolor o molestias en el pecho o en el pezón <input type="checkbox"/> El pecho está rojo, hinchado y/o dolorido <input type="checkbox"/> La madre no refiere signos del reflejo de eyección** <input type="checkbox"/> La madre ha de retirar al bebé del pecho

* Este signo puede no observarse durante la succión y solo verse durante la búsqueda y el agarre.

** La madre siente sed, relajación o somnolencia, contracciones uterinas (entortos) y aumento de los loquios durante el amamantamiento.

Figura 5: ficha para la observación de la toma de la UE

3.2. Revisiones sistemáticas

Se ha identificado una revisión sistemática publicada en 2010 (5) sobre las herramientas de evaluación de la autoeficacia de la lactancia materna GRABS, IIFAS, MBFES, BSES, BSES-SF, BPEBI y BAPT, con el objetivo de contrastar su utilidad clínica y propiedades psicométricas. Sin embargo, esta revisión no incluye las herramientas como el LATCH, IBFAT o MBE, que son herramientas que sirven para evaluar la eficacia de una toma.

3.3. Resumen de GPC base y RS disponibles

La guía *NICE* (1) recomienda la evaluación de la técnica de lactancia y la salud del recién nacido cuando la madre percibe que tiene leche insuficiente (Grado C), y se hace un resumen de las herramientas que existen para valorar la eficacia de la lactancia materna.

La guía *Perinatal Care Services* (2) recomienda realizar la evaluación de la madre y del niño mediante observación y entrevista en períodos de tiempo claves (Grado A), indicando que se debe valoración a la madre, al niño y cómo se acoplan ambos de forma conjunta para permitir la lactancia materna. En esta guía también se incluye una tabla en la que se resumen las herramientas que existen para valorar la eficacia de la lactancia materna.

En la estrategia IHAN para los hospitales (6) se especifica que la observación de una toma completa es esencial para comprobar que existe una adecuada transferencia láctea y diagnosticar la causa de las dificultades, si las hubiese, por lo que debe ser realizado por un profesional cualificado en la primera toma. Posteriormente, se realizarán evaluaciones todas las veces que sea necesario. También se señala que la evaluación de la toma debe ser estandarizada, quedar registrada y valorar la postura, el agarre y los signos de transferencia eficaz de leche. En cuanto a los centros de salud, se señala que la observación de una toma completa es esencial para comprobar que existe una adecuada transferencia láctea y para diagnosticar la causa de las dificultades si las hubieses, por lo que debe ser realizada por un profesional cualificado en la primera visita al centro de salud, y también se recomienda que esta evaluación sea estandarizada y que se registre dicha evaluación (7).

Por último, en el documento de las normas recomendadas para la Unión Europea sobre la alimentación de los lactantes y de los niños pequeños (4) se recogen cuáles son los signos de adecuada postura, agarre y amamantamiento eficaz/ineficaz que se deben evaluar en la observación de una toma y que pueden ser útiles para actuar de forma específica y resolver las dificultades identificadas.

En resumen, todas las guías anteriores afirman la necesidad de evaluar la toma pero no se decantan por ninguna de las herramientas estandarizadas disponibles.

Por otro lado, se han identificado varias RS sobre la utilidad clínica y propiedades psicométricas de las herramientas de evaluación de la lactancia materna existentes (5;8-10), aunque en una de ellas se describen sólo las herramientas de evaluación de la autoeficacia de la lactancia materna (5). Las tres revisiones restantes (8-10) concluyen en general que ninguna de las herramientas existentes tiene un desarrollo psicométrico adecuado y probado, y que todas estas herramientas deberían ser utilizadas con precaución.

3.4. Conclusión (marcar con una X):

	Adopción GPC/Revisión sistemática
X	Elaboración parcial
	Elaboración de novo

3.5. Diseño de la estrategia de búsqueda de estudios individuales

Criterios de selección de estudios	ECA o estudios observacionales, en el caso de no haber ECA
Período de búsqueda	Sin límite-08 Noviembre 2013
Bases de datos	Cochrane Library MEDLINE, via Pubmed EMBASE, via Ovid Cinahl, via EBSCOhost databases PsyINFO, via OVID

Ver estrategias de búsqueda de estudios originales en el ANEXO I.

4- RESUMEN DE LA EVIDENCIA

Dentro de las herramientas existentes, hay algunas que evalúan actitudes maternas, conocimientos o la confianza y satisfacción de la madre, mientras que otras permiten valorar la eficacia de la lactancia materna, definida como *“proceso interactivo entre la madre y el bebé que tiene lugar cuando hay transferencia directa de leche del pecho de la madre al bebé, de una forma y en una cantidad que satisface las necesidades de ambos, siendo los cuatro atributos de una lactancia materna la posición al lactar, el agarre al pecho, la succión y la transferencia de leche”*(11).

Entre los instrumentos que evalúan la eficacia de la lactancia materna se encuentran *“The infant breastfeeding assessment tool”* (IBFAT), el LATCH y el *“The Mother Baby Assessment Tool”* (MBA) (11).

En referencia a la existencia de herramientas validadas en español, se han identificado tres artículos que estudian la fiabilidad y validez de dos de estos instrumentos. Uno de ellos evalúa el LATCH (11) y los otros dos el BSES-SF (12;13), instrumento que valora la autoeficacia de la lactancia materna y no la toma, por lo que no se ha tenido finalmente en cuenta para responder a esta pregunta.

En cuanto a el LATCH, esta herramienta incluye en su evaluación a la madre y al hijo y recoge información referente al agarre del pecho, a una deglución audible, el tipo de pezón, la comodidad y la ausencia de dolor, así como si se precisa ayuda externa en el mantenimiento de la posición. Se caracteriza por su sencillez y similitud con los aspectos que los profesionales suelen tener en cuenta a la hora de valorar la lactancia materna, y permite identificar mujeres con riesgo de abandono de la lactancia. Sin embargo, existe controversia sobre la fiabilidad y validez de esta herramienta. Riordan et al, (14) encontraron baja fiabilidad interobservador en 23 observaciones que en el caso de la herramienta LATCH oscilaba entre 0,11 y 0,46. El porcentaje de acuerdo entre observadores era altamente variable, siendo mayor para la puntuación sobre el tipo de pezón, por lo que los autores sugerían que no era fiable. Sin embargo, Riordan et al, 2001 (15) publicaron otro estudio posterior que encontraba correlación positiva entre las puntuaciones de madres y enfermeras ($r=0,58$), y que ambas se correlacionaban de forma positiva con la duración de la lactancia materna ($r=0,22$ y $r=0,26$, respectivamente), concluyendo que estos resultados apoyaban la validez de la herramienta LATCH. Un estudio posterior (16) ha encontrado correlación positiva y significativa entre observadores en 46 observaciones, siendo mayores del 80% cuando se consideran las puntuaciones totales (entre 85% y 91% para el LATCH).

En el estudio identificado con la versión española del LATCH (11), se aplica la herramienta en 20 diadas madre-hijo en tres sesiones de lactancia materna con el fin de evaluar, además de la fiabilidad, si la puntuación obtenida con el instrumento mejora a lo largo del tiempo a medida que se van solventando las dificultades que el propio instrumento va reflejando.

Este estudio se hizo con mujeres que dieron a luz por cesárea, lo que permitía evaluar la lactancia a las 24h, 48h y 96h tras el nacimiento. En este estudio se calcularon tanto la r de Spearman de las puntuaciones de los dos evaluadores en cada evaluación así como el porcentaje de acuerdo entre los evaluadores.

De todos los aspectos que se evalúan con el LATCH hay dos que no mejoran durante la estancia hospitalaria: el tipo de pezón y la comodidad o confort. Sin embargo, en la tercera evaluación (que es la que se espera que sea capaz de predecir la duración de la lactancia materna y de identificar posibles dificultades y complicaciones al alta) los

porcentajes de acuerdo entre evaluadores fueron mayores, superando en todos los casos el 80% de acuerdo.

La conclusión que hacen los autores del estudio es que la evaluación de la lactancia materna según el LATCH el día de alta médica es fiable en todos sus componentes, aunque hay dos que deben ser mejorados.

Los autores indican que cuando las enfermeras de puerperio o matronas utilizan el LATCH no hacen nada diferente que no hicieran antes, sólo que la valoración que se realiza no se expresa sólo de forma narrativa en las historias clínicas, sino también a través de cifras, lo que resulta muy útil para resumir información, transmitirla de forma rápida y sobre todo, de forma comparable y repetible.

En un trabajo reciente realizado en Italia, se estudió la relación entre la puntuación obtenida a las 24 horas tras el parto y la lactancia mixta al alta médica, determinándose además los puntos de corte que podrían identificar mujeres con mayor riesgo de lactancia materna no exclusiva al alta hospitalaria. Se observó que en las 299 díadas incluidas en el estudio el ratio de lactancia mixta se relacionaba de forma inversa con la puntuación del LATCH, siendo mayor la puntuación obtenida por madres con lactancia exclusiva versus madres con lactancia mixta (7,6 vs 6,9). En el análisis multivariante se observó que la lactancia mixta se asociaba con cesárea, madre primípara y tratamiento del niño con fototerapia (17).

ACTUALIZADO A FECHA DE: 31 de Octubre de 2016

5- DE LA EVIDENCIA A LA RECOMENDACIÓN (Tabla EtR)

¿Se debe realizar la observación y valoración de la toma con una herramienta estandarizada durante la estancia en la maternidad a las madres que amamantan?

Población: Madres de recién nacidos sanos a término que amamantan y sus hijos

Intervención: Observación de la toma con herramienta estandarizada

Comparación: Observación de la toma sin herramienta estandarizada

Perspectiva: Clínica

	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>										
BENEFICIOS Y RIESGOS DE LA OPCIÓN	¿Cuál es la confianza global en la evidencia disponible sobre los efectos?	<table style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="text-align: center; width: 15%;">No se incluyen estudios</td> <td style="text-align: center; width: 10%; border-left: 1px dashed black;">Muy baja</td> <td style="text-align: center; width: 10%;">Baja</td> <td style="text-align: center; width: 10%;">Moderada</td> <td style="text-align: center; width: 10%;">Alta</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center; border-left: 1px dashed black;"><input checked="" type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> </tr> </table>	No se incluyen estudios	Muy baja	Baja	Moderada	Alta	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<p>No hay estudios que comparen los resultados al valorar una toma con o sin una herramienta estandarizada.</p>	<p>Consideraciones del panel: No se tienen datos sobre la importancia que les dan las madres a los desenlaces de interés, aunque se cree que no hay variabilidad.</p> <p>Se considera que el hecho de utilizar una herramienta estandarizada para la observación de la toma puede facilitar que todos los profesionales sanitarios tengan los mismos criterios. Asimismo, su utilización podría ayudar a comparar información entre los profesionales.</p>
	No se incluyen estudios	Muy baja	Baja	Moderada	Alta									
	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>									
¿Existe incertidumbre o variabilidad importante en cómo los pacientes valoran los desenlaces de interés?	<table style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="text-align: center; width: 15%;">Incertidumbre/variabilidad importante</td> <td style="text-align: center; width: 15%;">Incertidumbre/variabilidad probablemente importante</td> <td style="text-align: center; width: 15%;">Incertidumbre/variabilidad probablemente no importante</td> <td style="text-align: center; width: 15%;">Incertidumbre/variabilidad no importante</td> <td style="text-align: center; width: 15%;">No se conocen desenlaces no deseados</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input checked="" type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> </tr> </table>	Incertidumbre/variabilidad importante	Incertidumbre/variabilidad probablemente importante	Incertidumbre/variabilidad probablemente no importante	Incertidumbre/variabilidad no importante	No se conocen desenlaces no deseados	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<p>La utilización de herramientas para la observación de la toma, como el LATCH, no ha demostrado aumentar la tasa de lactancia materna, sino sólo detectar a las mujeres en riesgo de dejar de amamantar.</p>		
Incertidumbre/variabilidad importante	Incertidumbre/variabilidad probablemente importante	Incertidumbre/variabilidad probablemente no importante	Incertidumbre/variabilidad no importante	No se conocen desenlaces no deseados										
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>										
¿Los efectos deseados esperados son importantes?	<table style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="text-align: center; width: 10%;">No</td> <td style="text-align: center; width: 10%;">Probablemente no</td> <td style="text-align: center; width: 10%;">Incierto</td> <td style="text-align: center; width: 10%;">Probablemente sí</td> <td style="text-align: center; width: 10%;">Sí</td> <td style="text-align: center; width: 10%; border-left: 1px dashed black;">Varía</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input checked="" type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center; border-left: 1px dashed black;"><input type="checkbox"/></td> </tr> </table>	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía									
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>									

GPC Lactancia Materna-Pregunta 10. Observación y valoración de la toma.

<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
<p><u>¿Los efectos no deseados esperados son pequeños?</u></p>	<p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí <u>Varía</u></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		
<p><u>¿El balance entre los efectos deseados y no deseados favorece la opción?</u></p>	<p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí <u>Varía</u></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		

GPC Lactancia Materna-Pregunta 10. Observación y valoración de la toma.

	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
UTILIZACIÓN DE RECURSOS	<u>¿Los recursos que se requieren son bajos?</u>	No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí <i>Varía</i> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>		El coste debe incluir el gasto de la formación del profesional sanitario en el uso de las herramientas estandarizadas.
	<u>¿El coste incremental es pequeño en relación a los beneficios netos?</u>	No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí <i>Varía</i> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>		Utilizar una herramienta estandarizada no debería aumentar ni el tiempo ni el gasto al observar una toma. También tendría que tenerse en cuenta el ahorro en tiempo que supone el utilizar criterios unánimes y mejorar la eficacia a la hora de detectar y solucionar los problemas
EQUIDAD	<u>¿Cuál sería el impacto en las desigualdades en salud?</u>	Aumentarían Probablemente aumentarían Incierto Probablemente reducirían Reducirían <i>Varía</i> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>		
ACEPTABILIDAD	<u>¿Es la opción aceptable para los grupos de interés involucrados?</u>	No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí <i>Varía</i> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/>		Puede que haya variabilidad entre las madres en si prefieren que se les evalúe la toma con o sin herramienta estandarizada.

GPC Lactancia Materna-Pregunta 10. Observación y valoración de la toma.

	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
FACTIBILIDAD	<u>¿La implementación de la opción es factible?</u>	<p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí <u>Varía</u></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/></p>		Entre los profesionales sanitarios, inicialmente puede haber dificultades para utilizar estas herramientas, aunque éstas deberían desaparecer cuando se estandarice su uso. Habría que considerar también la situación de los profesionales de enfermería para que puedan desempeñar bien sus funciones.

Balace de las consecuencias

Las consecuencias no deseadas superan claramente las consecuencias deseadas en la mayoría de los escenarios

Las consecuencias no deseadas probablemente superan las consecuencias deseadas en la mayoría de los escenarios

El balance entre las consecuencias deseadas y no deseadas está muy equilibrado o es incierto

Las consecuencias deseadas probablemente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los escenarios

Las consecuencias deseadas claramente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los escenarios

Tipo de recomendación

Se recomienda no ofrecer la opción

Se sugiere no ofrecer la opción

Se sugiere ofrecer la opción

Se recomienda ofrecer la opción

**Recomendación
(Texto)**

Recomendaciones de buena práctica

V Al menos en una de las tomas durante la estancia hospitalaria, los profesionales sanitarios deberían utilizar una herramienta estandarizada de observación de la toma que ofrezca criterios objetivos de valoración.

V Se proponen como posibles herramientas para la observación, la Escala de Evaluación de Lactancia Materna LATCH, la Ficha para la Observación de la Toma de la Unión Europea o la Ficha del Manual para la Capacitación en la Consejería de Lactancia Materna de la OMS y UNICEF (ver Anexo 8).

V Los profesionales sanitarios deberían recibir formación sobre cómo utilizar estas herramientas estandarizadas.

Justificación

La utilización de una herramienta estandarizada a la hora de realizar la observación de una toma puede ayudar a los profesionales sanitarios a tener en cuenta todos los aspectos importantes relacionados con el amamantamiento. Esta información se recogería de forma estandarizada, lo que facilitaría la comparación de la información entre los profesionales sanitarios

**Consideraciones de
subgrupos**

**Consideraciones para
la implementación**

No se ha identificado qué herramienta es la mejor para ayudar a observar una la toma, pero se proponen: el LATCH, traducida al español y fácil de recoger y la ficha de la Unión Europea, que ayuda a identificar si la causa de las dificultades es la postura, el agarre o la escasa transferencia de leche.
Se considera necesario que la observación de la toma la realicen profesionales expertos y que se facilite formación sobre el uso de estas herramientas.

**Monitorización y
evaluación**

**Prioridades para la
investigación**

Se identifica la necesidad de estudios para valorar la fiabilidad y validez de las herramientas que existen y si su utilización sirve para aumentar las tasas de lactancia materna.

**En esta situación, se podría no realizar recomendaciones o se podría hacerlo en el contexto de investigación.*

6- ANEXOS

ANEXO I, ESTRATEGIAS DE BÚSQUEDA

Cochrane Library Searched 08/11/2013

- #1 "breast feeding" or breastfeeding or "breast feed" or breastfeed or "breast fed" or breast fed:ti,ab,kw or lactation:ti,ab,kw (Word variations have been searched)
- #2 "observation":ti,ab,kw or "assessment":ti,ab,kw (Word variations have been searched)
- #3 #1 and #2
- #4 MeSH descriptor: [Maternal-Child Health Centers] explode all trees
- #5 MeSH descriptor: [Maternal Health Services] explode all trees
- #6 #4 or #5
- #7 #3 and #6

MEDLINE, via Ovid Searched 08/11/2013

- #1 ("breast feeding" or breastfeeding or "breast feed" or breastfeed or "breast fed" or breastfed).ti,ab,kw.
- #2 lactation.ti,ab,kw.
- #3 1 or 2
- #4 (observation or evaluation or assessment).ti,ab,kw.
- #5 3 and 4
- #6 limit 5 to human
- #7 Maternal Health Services/
- #8 6 and 7

EMBASE, via Ovid Searched 08/11/2013

- #1 ("breast feeding" or breastfeeding or "breast feed" or breastfeed or "breast fed" or breastfed).ti,ab,kw.
- #2 lactation.ti,ab,kw.
- #3 1 or 2
- #4 (observation or evaluation or assessment).ti,ab,kw.
- #5 3 and 4
- #6 limit 5 to human
- #7 maternity ward/
- #8 6 and 7

Cinahl, via EBSCOhost databases Searched 08/11/2013

- #1 (MH "Breast Feeding")
- #2 "breast feeding" OR breastfeeding OR "breast feed" OR breastfeed OR "breast fed" OR breastfed
- #3 (MH "Lactation")
- #4 lactation
- #5 S1 OR S2 OR S3 OR S4
- #6 (MH "Evaluation") OR evaluation

- #7 assessment
- #8 observation
- #9 S6 OR S7 OR S8
- #10 S5 AND S9
- #11 (MH "Maternal Health Services")
- #12 "maternity ward"
- #13 S11 OR S12
- #14 S10 AND S13

Para la subpregunta de las herramientas:

**Cochrane Library
Searched 08/11/2013**

- #1 "breast feeding" or breastfeeding or "breast feed" or breastfeed or "breast fed" or breast fed:ti,ab,kw or lactation:ti,ab,kw (Word variations have been searched)
- #2 assessment:ti,ab,kw and tool or tools:ti,ab,kw (Word variations have been searched)
- #3 evaluation:ti,ab,kw and tool or tools:ti,ab,kw (Word variations have been searched)
- #4 #2 or #3
- #5 #1 and #4

**MEDLINE, via Pubmed
Searched 08/11/2013**

((("breast feeding"[MeSH Terms] OR ("breast"[All Fields] AND "feeding"[All Fields]) OR "breast feeding"[All Fields] OR "breastfeeding"[All Fields] OR "breastfeed"[All Fields] OR ("breast"[All Fields] AND "feed"[All Fields]) OR "breast feed"[All Fields] OR "breastfed"[All Fields] OR ("breast"[All Fields] AND "fed"[All Fields]) OR "breast fed"[All Fields]) OR ("lactation"[MeSH Terms] OR "lactation"[All Fields])) AND ((assessment[All Fields] AND (tool[All Fields] OR tools[All Fields])) OR (evaluation[All Fields] AND (tool[All Fields] OR tools[All Fields]))) Filters: Humans; Field: Title/Abstract

**EMBASE, via Ovid
Searched 08/11/2013**

- #1 ("breast feeding" or breastfeeding or "breast feed" or breastfeed or "breast fed" or breastfed).ti,ab,kw.
- #2 lactation.ti,ab,kw.
- #3 1 or 2
- #4 (assessment and (tool or tools)).ti,ab,kw.
- #5 (evaluation and (tool or tools)).ti,ab,kw.
- #6 4 or 5
- #7 3 and 6
- #8 limit 7 to human

**Cinahl, via EBSCOhost databases
Searched 08/11/2013**

- #1 (MH "Breast Feeding")
- #2 "breast feeding" OR breastfeeding OR "breast feed" OR breastfeed OR "breast fed" OR breastfed

- #3 (MH "Lactation")
- #4 lactation
- #5 S1 OR S2 OR S3 OR S4
- #6 assessment AND (tool OR tools)
- #7 evaluation AND (tool OR tools)
- #8 S6 OR S7

ANEXO II, POSIBLES HERRAMIENTAS ESTANDARIZADAS PARA LA OBSERVACIÓN DE UNA TOMA

Opción 1

Escala LATCH (Adaptado de Báez León, 2008)

AREAS	ESCALA DE PUNTUACIÓN		
	0	1	2
Coger	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Demasiado dormido. ▪ No se coge al pecho 	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Repetidos intentos de cogerse ▪ Mantiene el pezón en la boca ▪ Llega a succionar 	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Agarra al pecho ▪ Lengua debajo ▪ Labios que ajustan ▪ Succión rítmica
Deglución audible	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Ninguna 	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Un poco de ruido o signos de transferencia de leche tras estimulación 	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Espontáneo e intermitente si menos 24h de vida ▪ Espontáneo y frecuente si más 24h de vida
Tipo de pezón	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Invertidos 	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Plano 	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Evertidos tras estimulación
Comodidad/ Confort (pecho/pezón)	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Ingurgitados ▪ Grietas con sangrado, ampollas o magulladuras importantes ▪ Disconfort, dolor severo 	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Sensación de tensión en los pechos cuando están llenos ▪ Pezón enrojecido, con ampollas o rozaduras pequeñas ▪ Molestia leve o moderada 	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Mamas blandas ▪ No dolor
Mantener colocado al pecho	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Ayuda total (el personal mantiene al niño colocado al pecho) 	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Mínima ayuda (colocar una almohada) ▪ Si se le enseña de un lado, la madre lo coloca al otro ▪ El personal lo obliga y luego la madre sigue 	<ul style="list-style-type: none"> ▪ No es necesaria la ayuda del personal ▪ La madre es capaz de mantener al niño colocado al pecho

Opción 2

Ficha para la observación de la toma de la Unión Europea

Tabla 3.3. Signos de adecuada postura y agarre y de amamantamiento eficaz/ineficaz.

Signos de amamantamiento adecuado	Signos de posible dificultad
Postura de la madre y del bebé	
<input type="checkbox"/> Madre relajada y cómoda <input type="checkbox"/> Bebé en estrecho contacto con su madre <input type="checkbox"/> Cabeza y cuerpo del bebé alineados, frente al pecho <input type="checkbox"/> La barbilla del bebé toca el pecho <input type="checkbox"/> Cuerpo del bebé bien sujeto <input type="checkbox"/> El bebé se acerca al pecho con la nariz frente al pezón <input type="checkbox"/> Contacto visual entre la madre y el bebé	<input type="checkbox"/> Hombros tensos, inclinados hacia el bebé <input type="checkbox"/> Bebé lejos del cuerpo de la madre <input type="checkbox"/> Cabeza y cuello del bebé girados <input type="checkbox"/> La barbilla del bebé no toca el pecho <input type="checkbox"/> Solo se sujetan la cabeza y el cuello del bebé <input type="checkbox"/> El bebé se acerca al pecho con el labio inferior/barbilla frente al pezón <input type="checkbox"/> No hay contacto visual madre-bebé
Lactante	
<input type="checkbox"/> Boca bien abierta <input type="checkbox"/> Labios superior e inferior evertidos <input type="checkbox"/> La lengua rodea el pezón y la areola* <input type="checkbox"/> Mejillas llenas y redondeadas al mamar <input type="checkbox"/> Más areola visible por encima del labio superior <input type="checkbox"/> Movimientos de succión lentos y profundas, con pausas <input type="checkbox"/> Puede verse u oírse tragar al bebé	<input type="checkbox"/> Boca poco abierta <input type="checkbox"/> Labios apretados o invertidos <input type="checkbox"/> No se ve la lengua* <input type="checkbox"/> Mejillas hundidas al mamar <input type="checkbox"/> Más areola por debajo del labio inferior <input type="checkbox"/> Movimientos de succión superficiales y rápidos <input type="checkbox"/> Se oyen ruidos de chupeteo o chasquidos
Signos de transferencia eficaz de leche	
<input type="checkbox"/> Humedad alrededor de la boca del bebé <input type="checkbox"/> El bebé relaja progresivamente brazos y piernas <input type="checkbox"/> El pecho se ablanda progresivamente <input type="checkbox"/> Sale leche del otro pecho <input type="checkbox"/> La madre nota signos del reflejo de eyección** <input type="checkbox"/> El bebé suelta espontáneamente el pecho al finalizar la toma	<input type="checkbox"/> Bebé intranquilo o exigente, agarra y suelta el pecho intermitentemente <input type="checkbox"/> La madre siente dolor o molestias en el pecho o en el pezón <input type="checkbox"/> El pecho está rojo, hinchado y/o dolorido <input type="checkbox"/> La madre no refiere signos del reflejo de eyección** <input type="checkbox"/> La madre ha de retirar al bebé del pecho

* Este signo puede no observarse durante la succión y solo verse durante la búsqueda y el agarre.

** La madre siente sed, relajación o somnolencia, contracciones uterinas (entuerros) y aumento de los loquios durante el amamantamiento.

Opción 3

Ficha para la observación de la toma del Manual para la capacitación en la consejería de lactancia materna de la OMS y UNICEF

FICHA DE OBSERVACIÓN DE LAS MAMADAS	
Nombre de la madre: _____	Fecha: _____
Nombre del bebé: _____	Edad del bebé: _____
(Los signos entre paréntesis se refieren al recién nacido, no a bebés mayores)	
<i>Signos de que la lactancia funciona bien</i>	<i>Signos de posible dificultad</i>
POSICIÓN DEL CUERPO	
<input type="checkbox"/> Madre relajada y cómoda	<input type="checkbox"/> Hombros tensos, se inclina sobre el bebé
<input type="checkbox"/> Cuerpo del bebé cerca, de frente al pecho	<input type="checkbox"/> Cuerpo del bebé separado de la madre
<input type="checkbox"/> Cabeza y cuerpo del bebé alineados	<input type="checkbox"/> Cuello del bebé torcido
<input type="checkbox"/> (Nalgas del bebé apoyadas)	<input type="checkbox"/> (Sólo apoyados la cabeza o los hombros)
RESPUESTAS	
<input type="checkbox"/> (El bebé busca el pecho)	<input type="checkbox"/> (No se observa búsqueda)
<input type="checkbox"/> El bebé explora el pecho con la lengua	<input type="checkbox"/> El bebé no se muestra interesado en el pecho
<input type="checkbox"/> Bebé tranquilo y alerta mientras mama	<input type="checkbox"/> Bebé inquieto o llorando
<input type="checkbox"/> El bebé permanece agarrado al pecho	<input type="checkbox"/> El bebé se suelta del pecho
<input type="checkbox"/> Signos de eyección de leche (chorros, entuertos)	<input type="checkbox"/> No hay signos de eyección de leche
VÍNCULO AFECTIVO	
<input type="checkbox"/> Lo sostiene segura y confiadamente	<input type="checkbox"/> Lo sostiene nerviosamente y con torpeza
<input type="checkbox"/> La madre mira al bebé cara a cara	<input type="checkbox"/> La madre no mira al bebé a los ojos
<input type="checkbox"/> Mucho contacto de la madre	<input type="checkbox"/> Lo toca poco, no hay casi contacto físico
<input type="checkbox"/> La madre acaricia el bebé	<input type="checkbox"/> La madre lo sacude
ANATOMÍA	
<input type="checkbox"/> Pechos blandos después de la mamada	<input type="checkbox"/> Pechos ingurgitados (pletóricos)
<input type="checkbox"/> Pezones protráctiles	<input type="checkbox"/> Pezones planos o invertidos
<input type="checkbox"/> Piel de apariencia sana	<input type="checkbox"/> Piel roja o con fisuras
<input type="checkbox"/> Pechos redondeados mientras el bebé mama	<input type="checkbox"/> Pechos estirados o halados
SUCCIÓN	
<input type="checkbox"/> Más areola sobre la boca del bebé	<input type="checkbox"/> Más areola por debajo de la boca del bebé
<input type="checkbox"/> Boca bien abierta	<input type="checkbox"/> Boca no está bien abierta
<input type="checkbox"/> Labio inferior evertido	<input type="checkbox"/> Labio inferior invertido
<input type="checkbox"/> Mentón del bebé toca el pecho	<input type="checkbox"/> Mentón del bebé no toca el pecho
<input type="checkbox"/> Mejillas redondeadas	<input type="checkbox"/> Mejillas tensas o chupadas hacia adentro
<input type="checkbox"/> Mamadas lentas y profundas, a veces con pausas	<input type="checkbox"/> Sólo mamadas rápidas
<input type="checkbox"/> Se puede ver u oír al bebé deglutiendo	<input type="checkbox"/> Se oye al bebé chasqueando
TIEMPO	
<input type="checkbox"/> El bebé suelta el pecho espontáneamente	<input type="checkbox"/> La madre retira al bebé del pecho
El bebé mamó durante _____ minutos	
NOTAS:	

Adaptado, con autorización de la ficha del mismo nombre de la "Guía de Capacitación en manejo de lactancia" de HC Armstrong, Nueva York, IBFAN y UNICEF, 1992

7- BIBLIOGRAFÍA

- (1) NICE. Postnatal care up to 8 weeks after birth. Julio 2006 (actualizado en Febrero de 2015). Disponible en: <http://guidance.nice.org.uk/CG37>.
- (2) Perinatal Services BC. Health Promotion Guideline. Breastfeeding Healthy Term Infants. 2013 Feb.
- (3) Consejería en Lactancia Materna: Curso de Capacitación. Manual del Participante. 1993. Disponible en: http://www.who.int/maternal_child_adolescent/documents/pdfs/bc_participants_manual_es.pdf.
- (4) Infant and young child feeding: standard recommendations for the European Union. European Commission. Karolinska Institutet. Institute for Child Health IRCCS Burlo Garofolo. WHO. 2006 Disponible en: http://www.ihan.es/cd/documentos/Rec_UE_en.pdf.
- (5) Ho YJ, McGrath JM. A review of the psychometric properties of breastfeeding assessment tools. J Obstet Gynecol Neonatal Nurs 2010 Jul;39(4):386-400.
- (6) IHAN. Hospitales IHAN. Guía detallada para la aplicación paso por paso. Disponible en: https://www.ihan.es/docs/documentacion-acreditacion/hospitales/generales/00.Guia_detallada_hospital.pdf.
- (7) IHAN. Guía detallada para la aplicación paso por paso. Centros de Salud IHAN. Disponible en: https://www.ihan.es/docs/documentacion-acreditacion/centros_salud/Manual_para_la_acreditacion_IHAN_en_AP_2015.pdf.
- (8) Pados BF, Park J, Estrem H, Awotwi A. Assessment Tools for Evaluation of Oral Feeding in Infants Younger Than 6 Months. Adv Neonatal Care 2016 Apr;16(2):143-50.
- (9) Howe TH, Lin KC, Fu CP, Su CT, Hsieh CL. A review of psychometric properties of feeding assessment tools used in neonates. J Obstet Gynecol Neonatal Nurs 2008 May;37(3):338-49.
- (10) Lewallen LP. A review of instruments used to predict early breastfeeding attrition. J Perinat Educ 2006;15(1):26-41.
- (11) Báez León C, Blasco Contreras R, Martín Sequeros E, del Pozo Ayuso ML, Sánchez Conde AI, Vargas Hormigos C. Validación al castellano de una escala de evaluación de la lactancia materna: el LATCH. Análisis de fiabilidad. Index de Enfermería [Index Enferm] 2008; 17(3):205-209. Index Enferm 2008;17(3):205-9.
- (12) Oliver-Roig A, d'Anglade-Gonzalez ML, Garcia-Garcia B, Silva-Tubio JR, Richart-Martinez M, Dennis CL. The Spanish version of the Breastfeeding Self-Efficacy Scale-Short Form: reliability and validity assessment. Int J Nurs Stud 2012 Feb;49(2):169-73.
- (13) Llopis-Rabout-Coudray M, López-Osuna C, Durá-Rayó M, Richart-Martínez M, Oliver-Roig A. Fiabilidad y validez de la versión española de una escala de autoeficacia en la lactancia materna. Matronas Prof 2011;12(1):3-8.
- (14) Riordan JM, Koehn M. Reliability and validity testing of three breastfeeding assessment tools. J Obstet Gynecol Neonatal Nurs 1997 Mar;26(2):181-7.
- (15) Riordan J, Bibb D, Miller M, Rawlins T. Predicting breastfeeding duration using the LATCH breastfeeding assessment tool. J Hum Lact 2001 Feb;17(1):20-3.
- (16) Altuntas N, Turkyilmaz C, Yildiz H, Kulali F, Hirfanoglu I, Onal E, et al. Validity and reliability of the infant breastfeeding assessment tool, the mother baby

assessment tool, and the LATCH scoring system. Breastfeed Med 2014 May;9(4):191-5.

- (17) Tornese G, Ronfani L, Pavan C, Demarini S, Monasta L, Davanzo R. Does the LATCH score assessed in the first 24 hours after delivery predict non-exclusive breastfeeding at hospital discharge? Breastfeed Med 2012 Dec;7(6):423-30.

PREGUNTAS CLÍNICAS Nº 11 Y 12

¿Se debe recomendar la extracción del calostro en la maternidad cuando el recién nacido no realiza tomas efectivas?

¿Cuál es la forma más eficaz de extraer el calostro?

1. Pregunta clínica en formato PICO

Comparación 1. Extracción vs. no extracción de calostro en la maternidad

Tabla 1. Componentes de la pregunta clínica en formato PICO

Pacientes	RN sanos a término parto vaginal
Exposición	Extracción calostro en la maternidad
Comparación	No extracción calostro en la maternidad
Desenlaces	Lactogénesis II (crítica) Producción de leche/ volumen (crítica) Peso del RN (crítica) Tasa de LME al alta (crítica) Tasa de LME a los 3 meses (importante) Tasa de LM a los 3 meses (crítica) Satisfacción materna (crítica)
Tipo de estudio	GPC, RS, ECA y estudios observacionales (en caso de no encontrar ECAs)

Comparación 2. Extracción manual vs. extracción con sacaleches del calostro

Tabla 2. Componentes de la pregunta clínica en formato PICO

Pacientes	RN sanos a término parto vaginal
Exposición	Extracción manual
Comparación	Extracción con sacaleches
Desenlaces	Lactogénesis II (crítica) Producción de leche/ volumen (crítica) Peso del RN (crítica) Tasa de LME al alta (crítica) Tasa de LME a los 3 meses (importante) Tasa de LM a los 3 meses (importante) Satisfacción materna (crítica) Dolor en las mamas (crítica)
Tipo de estudio	GPC, RS, ECA y estudios observacionales (en caso de no encontrar ECAs)

2. Introducción

Sabemos que realizar tomas frecuentes durante los primeros días de vida favorece la instauración adecuada de la lactancia. Sin embargo, algunos recién nacidos realizan pocas tomas eficaces, bien porque están excesivamente adormilados o porque tienen dificultades con el agarre al pecho. Nos planteamos si la extracción manual de calostro y su administración, además de evitar la pérdida excesiva de peso en estos recién nacidos, podría estimular y mejorar la producción de leche.

3. Estrategia de elaboración de la pregunta

3.1. GPC

Tabla 3. IHAN

	Evidencia	Recomendación	Referencia	
UNICEF/ OMS				

Tabla 4. GPC de base (seleccionadas con el AGREE)

Guía	Evidencia	Recomendación	Referencias	Comentarios
NICE 2006	<p>¿Se debería enseñar a todas las mujeres que deseen amamantar a extraer la leche materna?</p> <p>No se identificaron estudios que abordasen esta pregunta. La RS llevada a cabo para la guía de lactancia del Ministerio de Salud de Singapur (Ministerio de Salud de Singapur 2002) apoyó la recomendación de la ILCA que recomienda que se debe enseñar a todas las madres a realizar la expresión, recogida y almacenamiento de la leche materna.</p> <p>El masaje del pecho y la expresión manual de la leche materna puede ser útil para estimular la eyección de leche, incrementar la producción de leche y aliviar los conductos bloqueados.</p> <p>¿Cuál es el mejor método para la extracción de la leche materna?</p> <p>En la guía publicada por la <i>National</i></p>	<p>Se debería enseñar a todas las mujeres que amamantan a extraer el calostro y la leche, así como sobre su correcto almacenamiento. D(GPP)]</p> <p>La expresión de la leche se puede realizar manualmente o con un sacaleches.</p> <p>Los hospitales deberían disponer de sacaleches, en particular para aquellas mujeres que han sido separadas de sus RN, para establecer la lactancia. Aquellas mujeres que utilicen un sacaleches deben ser enseñadas sobre cómo hacerlo. [D(GPP)].</p> <p>La ingurgitación mamaria debe tratarse con masaje de la mama, y si es necesario, expresión manual. (A)</p>	<p>Department of Health. 2005, Birth to Five. London: Department of Health.</p> <p>Singapore Ministry of Health 2002, Management of breastfeeding for healthy fullterm infants. Singapore: Singapore Ministry of Health.</p>	

GPC Lactancia Materna – Preguntas 11 y 12. Extracción de calostro y métodos de extracción.

	<p><i>Association of Neonatal Nurses</i> (Asociación Nacional de Enfermeras Neonatales 1999) se establecen dos recomendaciones de buena práctica en relación al método de extracción:</p> <ul style="list-style-type: none"> • La expresión manual es barata y permite el CPP, lo que puede aumentar la producción de leche • El bombeo mecánico puede aumentar la estimulación hormonal y permite extraer leche de ambos senos a la vez. 			
NICE UPDATE	NO			
BC 2013 BREASTFEEDING HEALTH TERM INFANTS	<p>Cuando esté indicado, se debe de iniciar la extracción manual de la leche para establecer la producción de leche y prevenir la congestión mamaria. Combinar la extracción manual con el uso de un sacaleches resulta en un aumento de la producción de leche. (Morton 2009).</p>	<p>Extracción manual de calostro o leche (Riordan 2010, Lawrence 2005, Morton 2007):</p> <ul style="list-style-type: none"> - Iniciar la expresión manual de calostro si el RN no se engancha al pezón durante las primeras 6h. posparto o tras dos intentos de darle de mamar. - Durante al aprendizaje (de la extracción manual), antes de comenzar se puede realizar CPP o alimentar al bebé, masajear suavemente el pecho o aplicar una compresa templada y húmeda para estimular la eyección de la leche. - Enseñar a la madre a extraer el calostro/ leche colocando los dedos pulgar e índice detrás de la areola presionando suavemente hacia dentro y utilizar ambos dedos para comprimir y liberar el seno rítmicamente hasta que aparezcan las primeras gotas de calostro/ leche. Cuando cesa de salir la leche, mover las manos a otra zona del pecho y repetir el procedimiento, y así sucesivamente moviéndose alrededor de la areola de modo circular. Recoger las gotas de calostro/ leche en una cuchara, jeringa o taza. 	<p>Morton J, Hall JY, Wong RJ, Thairu L, Benitz WE, Rhine WD. Combining hand techniques with electric pumping increases milk production in mother of preterm infants. <i>Journal of Perinatology</i> 2009;29(11):757-64.</p> <p>Riordan J & Wambach, K. (2010). <i>Breastfeeding and human lactation</i> (4th Ed.). Boston: Jones and Bartlett Publishers.</p> <p>Lawrence RA & Lawrence RM. (2005). <i>Breastfeeding: A guide for the medical profession</i> (6th Ed.). Philadelphia: Mosby Inc.</p> <p>Morton, J A. (2007). Hand expression of breastmilk: Video. Viewed at http://newborns.Stanford.edu/Breastfeeding/HandExpression.html.</p>	
BC Nursing care pathway 2010	NO			

Tabla 5. Resumen de GPC del SNS

Guía	Evidencia	Recomendación	Referencias	Comentarios
GPC parto	No			
GPC embarazo	No			

Tabla 6. Resúmenes otras guías/ docs. de referencia

Guía	Evidencia	Recomendación	Referencias	Comentarios
ABM 2 “protocolo de regreso a casa” (2007)		Todas las madres que están amamantando deben de recibir instrucción sobre la técnica para extraer la leche manualmente (con bomba o sin ella), de modo que puedan aliviar la mastitis puerperal, incrementar su suministro de leche o prepararse para usar una bomba. Además, puede ser que necesite que se le enseñe a usar la bomba con el objeto de que pueda mantener su suministro lácteo y obtener leche para alimentar al bebé en caso de que ella y el niño se encuentren separados o si el bebé no puede alimentarse directamente del pecho (American Academy of Pediatrics 2006, American Academy of Pediatrics 2005, WHO 1990, Schanler 2005, Nyqvist 1994, Auerbach 1994, Forte 1986, Chamberlain 2006).	<p>American Academy of Pediatrics and the American College of Obstetrics and Gynecologists. Breastfeeding Handbook for Physicians. Schanler RJ, ed. Elk Grove Village, IL: American Academy of Pediatrics, 2006.</p> <p>American Academy of Pediatrics Section on Breastfeeding. Policy statement: Breastfeeding and the use of human milk. Pediatrics 2005;115:496–506.</p> <p>World Health Organization, United Nations Children’s Fund. Protecting, promoting and supporting breastfeeding: The special role of maternity services (A joint WHO/UNICEF statement). Int J Gynaecol Obstet 1990;31:171–183.</p> <p>Schanler RJ. Post-discharge nutrition for the preterm infant. Acta Paediatr 2005;94(Suppl 449):68–73.</p> <p>Nyqvist KH. Mother’s advice about facilitating breastfeeding in a neonatal intensive care unit. J Hum Lact</p>	

			<p>1994;10:237–243.</p> <p>Auerbach KG, Walker M. When the mother of a premature infant uses a breast pump: What every NICU nurse needs to know. Neonatal Netw 1994; 13:23–29.</p> <p>Forte A, Mayberry LJ, Ferketich S. Breast milk collection and storage practices among mothers of hospitalized neonates. J Perinatol 1986;7:35–39.</p> <p>Chamberlain LB, McMahon M, Philipp BL, Merewood A. Breast pump access in the inner city: A hospital-based initiative to provide breast pumps for low income women. J Hum Lact 2006;22:94–98.</p>	
--	--	--	---	--

3.2. Revisiones sistemáticas

En cuanto a la evidencia de RS, se ha localizado una RS cualitativa (1) y una revisión no sistemática (2) que evalúan el impacto de la extracción de leche en el éxito de la lactancia materna. Se han identificado los estudios que hacían referencia a la extracción temprana de calostro para su valoración individual.

También se ha localizado una revisión Cochrane (3) que evalúa el método más adecuado para la extracción de calostro y leche y de la cual se han identificado los estudios más relevantes para su inclusión en esta revisión.

3.3. Resumen de GPC base y RS disponibles

La GPC de NICE (4) establece una recomendación de consenso en la que se indica que se debería enseñar a todas las mujeres que amamantan a extraer el calostro y la leche, así como sobre su correcto almacenamiento. Además, los hospitales deberían disponer de extractores de leche, en particular para aquellas mujeres que han sido separadas de sus recién nacidos para ayudar a establecer la lactancia. Las mujeres que utilicen un extractor de leche deben ser enseñadas sobre cómo hacerlo.

Por su parte, la guía del PSBC (5) en base a la evidencia de tres estudios (6-8) establece que se debe de comenzar la extracción manual del calostro si el recién nacido no se engancha al pezón durante las primeras seis horas tras el nacimiento o tras dos intentos de darle de mamar. Se debe enseñar a la madre a extraer el calostro colocando los dedos pulgar e índice detrás de la areola presionando suavemente hacia dentro y utilizando ambos dedos para comprimir y liberar el seno rítmicamente hasta que aparezcan las primeras gotas de calostro/ leche. Cuando cesa de salir la leche, se debe mover las manos a otra zona del pecho y repetir el procedimiento, y así sucesivamente moviéndose alrededor de la areola de modo circular. Recoger las gotas de calostro/ leche en una cuchara, jeringa o taza. Para facilitar el aprendizaje, se puede estimular la eyección de la leche realizando CPP, alimentando al recién nacido, masajeando suavemente el pecho o aplicando una compresa templada y húmeda.

De modo similar, el protocolo 2 de la ABM (9) apunta que todas las madres que están amamantando deben recibir instrucciones sobre la técnica para extraerse la leche de forma manual (con bomba o sin ella), de modo que puedan aliviar la mastitis puerperal, incrementar su suministro de leche o prepararse para usar un extractor de leche. Además, puede ser que necesiten que se le enseñe a usar la bomba con el objeto de que puedan mantener su suministro lácteo y obtener leche para alimentar al recién nacido en caso de separación o si el recién nacido no puede alimentarse directamente del pecho (10-12).

En cuanto a la evidencia de RS, se ha localizado una RS cualitativa (1) y una revisión no sistemática (2) que evalúan el impacto de la extracción de leche en el éxito de la lactancia materna. Se han identificado los estudios que hacían referencia a la extracción temprana de calostro para su valoración individual.

También se ha localizado una revisión Cochrane (3) que evalúa el método más adecuado para la extracción de calostro y leche y de la cual se han identificado los estudios más relevantes para su inclusión en esta revisión.

3.4. Conclusión

Para la elaboración de esta pregunta tomamos de base, por un lado, la guía del Perinatal Care Services (13) para las indicaciones de extracción de calostro en la maternidad. En cuanto al método más adecuado, tomamos como base la revisión Cochrane de Becker (3).

C1. Extracción vs no extracción del calostro durante la estancia en la maternidad

	Adopción GPC/Revisión sistemática
X	Elaboración parcial
	Elaboración <i>de novo</i>

C2. Extracción manual vs extracción con sacaleches del calostro

	Adopción GPC/Revisión sistemática
X	Elaboración parcial
	Elaboración <i>de novo</i>

3.5. Diseño de la estrategia de búsqueda de estudios individuales

C1. Extracción vs no extracción del calostro durante la estancia en la maternidad

Criterios de selección de estudios	<p>Tipo de estudios: ECA y estudios observacionales</p> <p>Participantes: madres que amamantan durante la estancia en la maternidad</p> <p>Exposición/ comparación: extracción vs. no extracción del calostro</p> <p>Medidas de resultado:</p> <ul style="list-style-type: none"> •Lactogénesis II (critica) •Producción de leche/ volumen (critica) •Tasa de LME al alta (critica) •Tasa de LME a los 3 meses (importante) •Tasa de LM a los 3 meses (critica) •Satisfacción materna
Período de búsqueda	Hasta 19/02/15
Bases de datos	Cochrane Library, Medline (Pubmed), Embase OVID), Cinalh (EBSCO)

C2. Extracción manual vs extracción con sacaleches del calostro

Criterios de selección de estudios	<p>Tipo de estudios: ECA y estudios observacionales</p> <p>Participantes: madres que amamantan durante la estancia en la maternidad</p> <p>Intervención/ comparación: extracción del calostro manual vs sacaleches</p> <p>Medidas de resultado:</p> <ul style="list-style-type: none"> •Lactogénesis II (critica) •Producción de leche/ volumen (critica) •Tasa de LME al alta (critica) •Tasa de LME a los 3 meses (importante) •Tasa de LM a los 3 meses (critica) •Dolor en las mamas •Satisfacción materna
Período de búsqueda	Hasta 19/02/15
Bases de datos	Cochrane Library, Medline (Pubmed), Embase OVID), Cinalh (EBSCO)

Ver estrategias de búsqueda de estudios originales en el ANEXO I.

4- Resumen de la evidencia (Tablas de estudios individuales y valoración de calidad en el ANEXO X)

4.1. GRADE Evidence Profile

Comparación 1.1: Extracción vs no extracción de calostro durante la estancia en la maternidad

Bibliografía: Chapman DJ, Young S, Ferris AM, Pérez-Escamilla R. Impact of breast pumping on lactogenesis stage II after cesarean delivery: a randomized clinical trial. Pediatrics. 2001 Jun;107(6):E94.

Quality assessment							Resumen de los Resultados				Calidad	Importancia
Nº de estudios	Diseño	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Nº de pacientes		Magnitud del efecto			
							Extracción	No extracción del calostro en la maternidad	Relativa (95% CI)	Absoluta por 1000		
Transferencia de leche 7-10 días postparto (mejor indicado con valores más altos)												
1 ¹	ECA	No serio	serio	Serio ²	No serio	Otros ³	30	30	-	DM 1,8 más (de 18,17 menos a 21,77 más)	BAJA	CRITICA
Duración LM (mejor indicado con valores más altos)												
1 ¹	ECA	Serio	serio	Serio ²	No calculable ⁴	no	28	28	-	VER RESUMEN DE EVIDENCIA	BAJA	CRITICA
Duración LME (mejor indicado con valores más altos)												
1 ¹	ECA	No serio	serio	Serio ²	No serio	no	28	28	-	DM 0,4 más (de 0,52 menos a 1,32 más)	MODERADA	CRITICA

¹ Chapman 2001

² Población indirecta, ya que se trata de niños de muy bajo peso al nacer que están ingresados en la UCIN

³ El método para calcular la transferencia de leches es impreciso, según el grupo elaborador de la guía.

⁴ No se puede calcular la imprecisión ya que no se proporcionan datos del IC

Comparación 1.2: Extracción temprana vs. extracción tardía del calostro en la maternidad

Bibliografía: Parker LA, Sullivan S, Krueger C, Kelechi T & Mueller M. Effect of early breast milk expression on milk volume and timing of lactogenesis stage II among mothers of very low birth weight infants: a pilot study. Journal of Perinatology 2012; 32(3): 205-209.

Evaluación de la calidad							Resumen de los resultados				Calidad	Importancia
Nº de estudios	Diseño	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Nº de pacientes		Magnitud del efecto			
							Extracción: inicio temprano	Inicio tardío	Relativa (95% CI)	Absoluta por 1000		
Producción de leche día 7 (mejor indicado con valores más altos)												
1 ¹	ECA	Serio ²	No serio	Serio ³	No calculable	none	10	10		Ver resumen de evidencia	Muy baja	CRITICA

Producción de leche a las 3 semanas (mejor indicado con valores más altos)												
1 ¹	ECA	Serio ²	No serio	Serio ³	No calculable	none	10	10	-	Ver resumen de evidencia	Muy baja	CRITICA
Producción de leche día a las 6 semanas (mejor indicado con valores más altos)												
1 ¹	ECA	Serio ²	No serio	Serio ³	No calculable	none	10	10	-	Ver resumen de evidencia	Muy baja	CRITICA
Inicio lactogénesis II (semanas (mejor indicado con valores más bajos))												
1 ¹	ECA	Serio ²	No serio	Serio ³	No calculable	none	10	10	-	Ver resumen de evidencia	Muy baja	CRITICA

¹ Paker 2012

² No queda claro como se ha llevado a cabo el proceso de aleatorización, ni tampoco el cegamiento de las personas que analizan los resultados

³ RN de muy bajo peso al nacer

Comparación 2. Extracción manual vs. extracción con sacaleches

Bibliografía:

Flaherman VJ, Gay B, Scott C, Avins A, Lee KA & Newman TB. Randomised trial comparing hand expression with breast pumping for mothers of term newborns feeding poorly. Arch Dis Child Fetal Neonatal Ed 2012;97:F18–F23

Ohyama M, Watabe H, & Hayasaka Y. Manual expression and electric breast pumping in the first 48 h after delivery. Pediatrics International 2010; 52(1): 39-43.

Quality assessment							Resumen de resultados				Calidad	Importancia
							Nº de pacientes		Magnitud del efecto			
Nº de estudios	Diseño	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Expresion manual	Sacaleches	Relativa (95% CI)	Absoluta por 1000		
Dolor en las mamas (mejor indicado con valores más bajos)												
2 ¹	ECA	Serio ²	No serio	No serio	Muy seria ³	no	9/46 (19,6%)	3/44 (6,8%)	RR 2,56 (0,35 a 18,58)	106 más por 1000 (de 44 menos a 1000 más)	MUY BAJA	CRITICA
								7,6%		119 más por 1000 (de 49 menos a 1000 más)		
LM a los 2 meses (mejor indicado con valores más altos)												
1 ⁴	ECA	No serio	No serio	No serio	No serio	no	34/35 (97,1%)	24/33 (72,7%)	RR 1,34 (1,08 a 1,66)	247 más por 1000 (de 58 más a 480 más)	ALTA	IMPORTANTE
								72.7%		247 más por 1000 (de 58 más a 480 más)		
Transferencia de leche (aumento de peso en gr.) (mejor indicado con valores más altos)												
1 ⁴	ECA	No serio	No serio	Serio ⁵	No calculable ⁶	no	Mediana: 0 (-4 a 14)	Mediana: 0 (-8 a 98)	P=0,72	Ver resumen de evidencia	BAJA	IMPORTANTE
Volumen de leche (ml.) (mejor indicado con valores más altos)												
1 ⁴	ECA	No serio	No serio	No serio	No	no	Mediana:	Mediana:	P=0,07	Ver resumen de evidencia	MODERADA	IMPORTANTE

GPC Lactancia Materna – Preguntas 11 y 12. Extracción de calostro y métodos de extracción.

					calculable ⁶		0,5 (0 a 5)	1 (0 a 40)				
Volumen de leche (ml.) (mejor indicado con valores más altos)												
1 ⁷	Ensayo cruzado	Serio ⁸	Serio ⁹	No serio	No calculable ⁶	no	Mediana: 2 (0 a 12,6)	Mediana: 0,6 (0 a 7,2)	P<0,05	Ver resumen de evidencia	BAJA	IMPORTANTE

¹ Ohyama 2010, Flaherman 2012

² uno de los estudios no es aleatorizado y no ha habido cegamiento en ninguno de los dos por parte de las personas que analizan los resultados. Tampoco de los participantes y profesionales debido a la naturaleza de la intervención.

³ cruza la línea de no efecto, y además el IC es muy amplio

⁴ Flaherman 2012

⁵ el método para valorar la transferencia de leche tiene alto riesgo de error, según el grupo elaborador de la guía

⁶ no se puede calcular la incertidumbre ya que el dato reportado es la mediana, al ser una distribución no normal

⁷ Ohyama 2010

⁸ no se ha llevado a cabo aleatorización ni tampoco cegamiento

⁹ RN de muy bajo peso al nacer ingresados en la UCIN

4.2. Resumen de la evidencia

<p>¿Se debe recomendar la extracción del calostro en la maternidad cuando el recién nacido no realiza tomas efectivas?</p>	
<p>En la búsqueda se ha localizado un ensayo piloto (14). Además se ha incluido un ECA anterior que no se había considerado en la Guía de la PSBC (15).</p>	
<p>En un ECA (15) (n=60) no hubo diferencias significativas en relación a la transferencia de leche, calculada como ml/kg/día a los 7-10 días tras el nacimiento, entre el grupo que realizó una extracción con extractor de leche entre las 24-72 horas posparto y el grupo control (148,4±42,3 vs. 146,6±36,4; $p=0,92$).</p>	<p>Calidad baja</p>
<p>En cuanto al mantenimiento de la lactancia materna, en un ECA (15) (n=60) no hubo diferencias significativas en la mediana de la duración de la lactancia materna exclusiva entre las mujeres que realizaron extracción del calostro utilizando un extractor de leche entre las 24-72 horas postparto y las que no (3,2±1,8 meses vs. 2,8±1,7 meses; $p=0,44$).</p>	<p>Calidad moderada</p>
<p>Tampoco se encontraron diferencias significativas en la mediana de la duración de la lactancia materna global entre ambos grupos (5,9 vs. 6,7 meses, $p=0,76$).</p>	<p>Calidad baja</p>
<p>En cuanto a los beneficios del <u>inicio temprano de la extracción del calostro</u>, se ha localizado un ensayo piloto (14) llevado a cabo con 20 madres de recién nacidos con muy bajo peso al nacer que fueron aleatorizadas a un grupo de inicio temprano (extracción en la primera hora tras el parto) o inicio tardío (de una a seis horas tras el parto). Se observó que las mujeres que realizaban la primera extracción de leche durante la primera hora tras el parto experimentaban antes el inicio de la lactogénesis II respecto a las mujeres que realizaban la primera extracción entre la primera y sexta hora (80,4h. vs. 136,8h., $p=0,03$). También se observó que la producción de leche (ml) era significativamente mayor en las mujeres del grupo de inicio temprano a las tres semanas (613,0 ml vs. 267,2 ml, $p=0,01$), aunque no a los 7 días (355,0 ml vs. 188,8 ml, $p=0,1$) ni a las 6 semanas (451,0 ml vs. 209,95 ml, $p=0,07$).</p>	<p>Calidad muy baja Calidad muy baja</p>
<p>¿Cuáles son los mejores métodos que existen para extraer el calostro?</p>	
<p>En la búsqueda realizada se ha identificado 1 ECA (16) y un ensayo cruzado (17) sobre este tema.</p>	
<p>Los resultados en relación a la producción de leche son contradictorios. En un ECA (16) (n=68) no hubo diferencias entre la extracción manual y la extracción con extractor de leche [mediana: 0,5 ml. (0 a 5) vs. 1 (0 a 40); $p=0,07$]. Sin embargo en un estudio cruzado realizado con recién nacidos pretérmino (n=11) durante las primeras 48 horas posparto (17) las mujeres obtuvieron el doblo de leche cuando utilizaron la extracción manual que cuando utilizaron un extractor de leche eléctrico [mediana: 2 ml. (0 a 012,6) vs. 0,6 ml. (0 a 7,2); $p<0,05$]. Los resultados de un ECA (16) (n=68) muestran que tampoco hay diferencias en relación a la</p>	<p>Calidad moderada</p>
<p>transferencia de leche entre ambos grupos [mediana: 0 g. (-4 a 14) vs. 0</p>	<p>Calidad baja</p>
	<p>Calidad</p>

<p>g. (-8 a 98); 0,72].</p> <p>En cuanto a la duración de la lactancia, si se observaron diferencias significativas en un ECA (16) que comparaba la extracción de leche manual frente al uso de extractor de leche en un grupo de 68 madres de recién nacidos sanos a término (12-36 horas) que no realizaban tomas efectivas. Al cabo de dos meses, el 96,1% de las madres que usaron la técnica de extracción manual continuaban amamantando frente al 72,7% de las madres que utilizaron extractor de leche (RR 1,34; p=0,02).</p> <p>Finalmente, los datos de dos ensayos (16;17) (n=90) no mostraron diferencias significativas en cuanto a las molestias en las mamas entre ambos métodos de extracción (RR 2,56; IC95% de 0,35 a 18,58</p>	<p>baja</p> <p>Calidad alta</p> <p>Calidad muy baja</p>
---	--

ACTUALIZADO A FECHA DE: 31 de Octubre de 2016

4. De la evidencia a la recomendación (Tabla de EtR)

¿Se debe recomendar la extracción del calostro en la maternidad cuando el recién nacido no realiza tomas efectivas?

Población: Madres de RN sanos a término

Intervención: Extracción/Extracción temprana de calostro

Comparación: No extracción temprana de calostro/extracción tardía de calostro

Perspectiva: clínica

C1.: extracción vs no extracción de la leche durante la estancia en la maternidad

C2.: extracción temprana de calostro vs. extracción tardía de calostro

<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>																																																																								
<p>¿Cuál es la confianza global en la evidencia disponible sobre los efectos?</p>	<p>Extracción vs no extracción</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>No se incluyen estudios</th> <th>Muy baja</th> <th>Baja</th> <th>Moderada</th> <th>Alta</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td></td> <td>X</td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table> <p>Extracción temprana vs. extracción tardía</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>No se incluyen estudios</th> <th>Muy baja</th> <th>Baja</th> <th>Moderada</th> <th>Alta</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td>X</td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	No se incluyen estudios	Muy baja	Baja	Moderada	Alta			X			No se incluyen estudios	Muy baja	Baja	Moderada	Alta		X				<p>Extracción vs no extracción</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Desenlaces</th> <th>Importancia relativa</th> <th>Certeza de la evidencia</th> <th>Tamaño del efecto*</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1. Inicio lactogénesis</td> <td>Crítica</td> <td>No hay evidencia</td> <td>-</td> </tr> <tr> <td>2. Producción de leche</td> <td>Crítica</td> <td>No hay evidencia</td> <td>-</td> </tr> <tr> <td>3. Peso del RN a las 48-72h.</td> <td>Crítica</td> <td>No hay evidencia</td> <td>-</td> </tr> <tr> <td>4. LME al alta</td> <td>Crítica</td> <td>No hay evidencia</td> <td>-</td> </tr> <tr> <td>5. LME a los 3 meses</td> <td>Importante</td> <td>No hay evidencia</td> <td>-</td> </tr> <tr> <td>6. Duración LME</td> <td>Importante</td> <td>Moderada</td> <td>No hay diferencias</td> </tr> <tr> <td>7. Duración LM</td> <td>Importante</td> <td>Baja</td> <td>No hay diferencias</td> </tr> <tr> <td>8. LM a los 3 meses</td> <td>Importante</td> <td>Moderada</td> <td>No hay diferencias</td> </tr> <tr> <td>9. Satisfacción materna</td> <td>Crítica</td> <td>No hay evidencia</td> <td>-</td> </tr> <tr> <td>10. Molestias en las mamas</td> <td>Crítica</td> <td>Moderada</td> <td>Beneficio modesto-importante</td> </tr> </tbody> </table> <p>Extracción temprana vs. extracción tardía</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Desenlaces</th> <th>Importancia relativa</th> <th>Certeza de la evidencia</th> <th>Tamaño del efecto*</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1. Inicio lactogénesis</td> <td>Crítica</td> <td>Muy baja</td> <td>Beneficio modesto-importante</td> </tr> </tbody> </table>	Desenlaces	Importancia relativa	Certeza de la evidencia	Tamaño del efecto*	1. Inicio lactogénesis	Crítica	No hay evidencia	-	2. Producción de leche	Crítica	No hay evidencia	-	3. Peso del RN a las 48-72h.	Crítica	No hay evidencia	-	4. LME al alta	Crítica	No hay evidencia	-	5. LME a los 3 meses	Importante	No hay evidencia	-	6. Duración LME	Importante	Moderada	No hay diferencias	7. Duración LM	Importante	Baja	No hay diferencias	8. LM a los 3 meses	Importante	Moderada	No hay diferencias	9. Satisfacción materna	Crítica	No hay evidencia	-	10. Molestias en las mamas	Crítica	Moderada	Beneficio modesto-importante	Desenlaces	Importancia relativa	Certeza de la evidencia	Tamaño del efecto*	1. Inicio lactogénesis	Crítica	Muy baja	Beneficio modesto-importante	
No se incluyen estudios	Muy baja	Baja	Moderada	Alta																																																																							
		X																																																																									
No se incluyen estudios	Muy baja	Baja	Moderada	Alta																																																																							
	X																																																																										
Desenlaces	Importancia relativa	Certeza de la evidencia	Tamaño del efecto*																																																																								
1. Inicio lactogénesis	Crítica	No hay evidencia	-																																																																								
2. Producción de leche	Crítica	No hay evidencia	-																																																																								
3. Peso del RN a las 48-72h.	Crítica	No hay evidencia	-																																																																								
4. LME al alta	Crítica	No hay evidencia	-																																																																								
5. LME a los 3 meses	Importante	No hay evidencia	-																																																																								
6. Duración LME	Importante	Moderada	No hay diferencias																																																																								
7. Duración LM	Importante	Baja	No hay diferencias																																																																								
8. LM a los 3 meses	Importante	Moderada	No hay diferencias																																																																								
9. Satisfacción materna	Crítica	No hay evidencia	-																																																																								
10. Molestias en las mamas	Crítica	Moderada	Beneficio modesto-importante																																																																								
Desenlaces	Importancia relativa	Certeza de la evidencia	Tamaño del efecto*																																																																								
1. Inicio lactogénesis	Crítica	Muy baja	Beneficio modesto-importante																																																																								

		<table border="1"> <tr> <td>2. Produccion de leche</td> <td>Crítica</td> <td>Muy baja</td> <td>Beneficio modesto-importante</td> </tr> <tr> <td>3. Peso del RN a las 48-72h.</td> <td>Crítica</td> <td>No hay evidencia</td> <td>-</td> </tr> <tr> <td>4. LME al alta</td> <td>Crítica</td> <td>No hay evidencia</td> <td>-</td> </tr> <tr> <td>5. LME a los 3 meses</td> <td>Importante</td> <td>No hay evidencia</td> <td>-</td> </tr> <tr> <td>6. Duración LME</td> <td>Importante</td> <td>No hay evidencia</td> <td>-</td> </tr> <tr> <td>7. Duración LM</td> <td>Importante</td> <td>No hay evidencia</td> <td>-</td> </tr> <tr> <td>8. LM a los 3 meses</td> <td>Importante</td> <td>Mode No hay evidencia rada</td> <td>-</td> </tr> <tr> <td>9. Satisfacción materna</td> <td>Crítica</td> <td>No hay evidencia</td> <td>-</td> </tr> <tr> <td>10. Molestias en las mamas</td> <td>Crítica</td> <td>No hay evidencia</td> <td>-</td> </tr> </table> <p>La evidencia en relación a la extracción del calostro en los primeros días es baja, y proviene fundamentalmente de niños prematuros ingresados en la UCIN. Los resultados parecen indicar la extracción del calostro no conlleva beneficios en la producción de leche ni en la duración de la LME o la LM global.</p> <p>Aunque la evidencia también es muy baja, los datos de un estudio muestran que la extracción temprana (primera hora tras el parto) puede conllevar beneficios en el inicio de la lactogénesis y en la producción de leche.</p> <p>Por otro lado, la evidencia muestra que la extracción manual puede ser más beneficiosa en términos de producción de leche, duración de la lactancia y molestias, aunque la calidad de la evidencia es muy baja.</p> <p>*Alta/ moderada/ baja/ muy baja **Beneficio modesto-importante/ poco beneficio/ incierto/ pocos riesgos o inconvenientes/ riesgos o inconvenientes modestos-importantes</p>	2. Produccion de leche	Crítica	Muy baja	Beneficio modesto-importante	3. Peso del RN a las 48-72h.	Crítica	No hay evidencia	-	4. LME al alta	Crítica	No hay evidencia	-	5. LME a los 3 meses	Importante	No hay evidencia	-	6. Duración LME	Importante	No hay evidencia	-	7. Duración LM	Importante	No hay evidencia	-	8. LM a los 3 meses	Importante	Mode No hay evidencia rada	-	9. Satisfacción materna	Crítica	No hay evidencia	-	10. Molestias en las mamas	Crítica	No hay evidencia	-	
2. Produccion de leche	Crítica	Muy baja	Beneficio modesto-importante																																				
3. Peso del RN a las 48-72h.	Crítica	No hay evidencia	-																																				
4. LME al alta	Crítica	No hay evidencia	-																																				
5. LME a los 3 meses	Importante	No hay evidencia	-																																				
6. Duración LME	Importante	No hay evidencia	-																																				
7. Duración LM	Importante	No hay evidencia	-																																				
8. LM a los 3 meses	Importante	Mode No hay evidencia rada	-																																				
9. Satisfacción materna	Crítica	No hay evidencia	-																																				
10. Molestias en las mamas	Crítica	No hay evidencia	-																																				
<p>¿Existe incertidumbre o variabilidad importante en cómo los pacientes valoran los desenlaces de</p>	<p>Extracción vs no extracción</p> <table border="1"> <tr> <td>Incertidumbre/variabilidad importante</td> <td>Incertidumbre/variabilidad probable importante</td> <td>Incertidumbre/variabilidad probable no importante</td> <td>Incertidumbre/variabilidad no importante</td> <td>No se conocen desenlaces no deseados</td> </tr> </table>	Incertidumbre/variabilidad importante	Incertidumbre/variabilidad probable importante	Incertidumbre/variabilidad probable no importante	Incertidumbre/variabilidad no importante	No se conocen desenlaces no deseados																																	
Incertidumbre/variabilidad importante	Incertidumbre/variabilidad probable importante	Incertidumbre/variabilidad probable no importante	Incertidumbre/variabilidad no importante	No se conocen desenlaces no deseados																																			

<p>interés?</p>	<table border="1"> <tr> <td></td> <td></td> <td>X</td> <td></td> <td></td> </tr> </table> <p>Extracción temprana vs. extracción tardía</p> <table border="1"> <tr> <td>Incertidumbre/variabilidad importante</td> <td>Incertidumbre/variabilidad probablemente importante</td> <td>Incertidumbre/variabilidad probablemente no importante</td> <td>Incertidumbre/variabilidad no importante</td> <td>No se conocen desenlaces no deseados</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td>X</td> <td></td> <td></td> </tr> </table>			X			Incertidumbre/variabilidad importante	Incertidumbre/variabilidad probablemente importante	Incertidumbre/variabilidad probablemente no importante	Incertidumbre/variabilidad no importante	No se conocen desenlaces no deseados			X													
		X																									
Incertidumbre/variabilidad importante	Incertidumbre/variabilidad probablemente importante	Incertidumbre/variabilidad probablemente no importante	Incertidumbre/variabilidad no importante	No se conocen desenlaces no deseados																							
		X																									
<p>¿Los efectos deseados esperados son importantes?</p>	<p>Extracción vs. no extracción</p> <table border="1"> <tr> <td>No</td> <td>Probablemente no</td> <td>Incierto</td> <td>Probablemente sí</td> <td>Sí</td> <td>Varía</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td>x</td> <td></td> <td></td> </tr> </table> <p>Extracción temprana vs extracción tardía</p> <table border="1"> <tr> <td>No</td> <td>Probablemente no</td> <td>Incierto</td> <td>Probablemente sí</td> <td>Sí</td> <td>Varía</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td>x</td> <td></td> <td></td> </tr> </table>	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía				x			No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía				x				<p>Aunque hay poca evidencia, el GEG considera que la extracción del calostro en aquellas mujeres que han sido separadas de sus RN o cuando existen problemas de agarre, es importante para favorecer el inicio de la lactogénesis y aumentar la producción de leche.</p> <p>Además se considera que iniciar la extracción de modo temprano es beneficioso, al igual que fomentar la estimulación temprana del pecho (ver pregunta 2).</p> <p>No obstante también hay que tener en cuenta que la succión del propio RN es diferente a la extracción, ya que en este segundo caso no tiene impacto en la producción de oxitocina.</p>
No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía																						
			x																								
No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía																						
			x																								
<p>¿Los efectos no deseados esperados son pequeños?</p>	<p>Extracción vs no extracción</p> <table border="1"> <tr> <td>No</td> <td>Probablemente no</td> <td>Incierto</td> <td>Probablemente sí</td> <td>Sí</td> <td>Varía</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td>x</td> <td></td> </tr> </table> <p>Extracción temprana vs extracción tardía</p> <table border="1"> <tr> <td>No</td> <td>Probablemente no</td> <td>Incierto</td> <td>Probablemente sí</td> <td>Sí</td> <td>Varía</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td>x</td> <td></td> <td></td> </tr> </table>	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía					x		No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía				x				
No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía																						
				x																							
No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía																						
			x																								

GPC Lactancia Materna – Preguntas 11 y 12. Extracción de calostro y métodos de extracción.

	<p>¿El balance entre los efectos deseados y no deseados favorece la opción?</p>	<p>Extracción vs no extracción</p> <table border="1"> <tr> <td>No</td> <td>Probablemente no</td> <td>Incierto</td> <td>Probablemente sí</td> <td>Sí</td> <td>Varia</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td>x</td> <td></td> </tr> </table> <p>Extracción temprana vs extracción tardía</p> <table border="1"> <tr> <td>No</td> <td>Probablemente no</td> <td>Incierto</td> <td>Probablemente sí</td> <td>Sí</td> <td>Varia</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td>x</td> <td></td> <td></td> </tr> </table>					No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varia					x		No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varia				x				
No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varia																											
				x																												
No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varia																											
			x																													
UTILIZACIÓN DE RECURSOS	<p>¿Los recursos que se requieren son bajos?</p>	<table border="1"> <tr> <td>No</td> <td>Probablemente no</td> <td>Incierto</td> <td>Probablemente sí</td> <td>Sí</td> <td>Varia</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td>x</td> <td></td> <td></td> </tr> </table>					No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varia				x				<p>Los hospitales deben disponer de sacaleches para el uso de las madres en la maternidad. Así mismo los profesionales deben conocer las técnicas de extracción manual y con sacaleches.</p>												
	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varia																										
			x																													
<p>¿El coste incremental es pequeño en relación a los beneficios netos?</p>	<table border="1"> <tr> <td>No</td> <td>Probablemente no</td> <td>Incierto</td> <td>Probablemente sí</td> <td>Sí</td> <td>Varia</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td>x</td> <td></td> <td></td> </tr> </table>					No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varia				x																	
No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varia																											
			x																													
EQUIDAD	<p>¿Cuál sería el impacto en las desigualdades en salud?</p>	<table border="1"> <tr> <td>Aumentarian</td> <td>Probablemente aumentarían</td> <td>Incierto</td> <td>Probablemente reducirían</td> <td>Reducirían</td> <td>Varia</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td>X</td> <td></td> </tr> </table>					Aumentarian	Probablemente aumentarían	Incierto	Probablemente reducirían	Reducirían	Varia					X			<p>La extracción del calostro favorecería el inicio de la lactancia, especialmente en aquellos RN que tienen que ser separados de sus madres o que presentan más problemas con el agarre y succión inicial (ej. Aquellos nacidos por cesarea o que están más afectados por la anestesia).</p>												
Aumentarian	Probablemente aumentarían	Incierto	Probablemente reducirían	Reducirían	Varia																											
				X																												
ACEPTABILIDAD	<p>¿Es la opción aceptable para los grupos de interés involucrados?</p>	<table border="1"> <tr> <td>No</td> <td>Probablemente no</td> <td>Incierto</td> <td>Probablemente sí</td> <td>Sí</td> <td>Varia</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td>x</td> <td></td> <td>x</td> </tr> </table>					No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varia				x		x		<p>Es posible que algunas madres se sientan intimidadas ante el uso de un sacaleches, y que la extracción en sí misma les haga pensar que no son capaces de dar de mamar a su hijo correctamente.</p>												
No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varia																											
			x		x																											

FACTIBILIDAD	¿La implementación de la opción es factible?	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía		Si, siempre y cuando se le explique a la madre adecuadamente como realizar la extracción manual (o con sacaleches, si así lo prefiere). Sería necesaria la formación de los profesionales tanto en la extracción manual como en el uso de extractor de leche.
					X				

¿Cuál es la forma más eficaz de extraer el calostro?

Población: Madres de RN sanos a término

Intervención: Extracción temprana de calostro

Comparación: No extracción temprana de calostro

Perspectiva: clínica

C2: extracción manual vs. extracción con sacaleches

	CRITERIO	JUICIO					EVIDENCIA				CONSIDERACIONES ADICIONALES
	¿Cuál es la confianza global en la evidencia disponible sobre los efectos?	No se incluyen estudios	Muy baja	Baja	Moderada	Alta	Desenlaces	Importancia relativa	Certeza de la evidencia	Tamaño del efecto*	
B E			X				1. Inicio lactogénesis	Crítica	No hay evidencia	-	
							2. Producción de leche	Crítica	moderada	Incierto/ poco beneficioso	
							3. Peso del RN a las 48-72h.	Crítica	No hay evidencia	-	
							4. LME al alta	Crítica	No hay evidencia	-	
							5. LME a los 3 meses	Importante	No hay evidencia	-	
							6. LM a los 3 meses	Importante	No hay evidencia	-	
							7. Duración LME	Importante	No hay evidencia	-	
							8. Duración LM	Importante	Alta	Beneficio moderado-	

GPC Lactancia Materna – Preguntas 11 y 12. Extracción de calostro y métodos de extracción.

						<table border="1"> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td>importante</td> </tr> <tr> <td>9. Satisfacción materna</td> <td>Crítica</td> <td>No hay evidencia</td> <td>-</td> <td></td> </tr> <tr> <td>10. Molestias en las mamas</td> <td>Crítica</td> <td>Muy baja</td> <td>No hay diferencias</td> <td></td> </tr> </table> <p>*Alta/ moderada/ baja/ muy baja **Beneficio modesto-importante/ poco beneficio/ incierto/ pocos riesgos o inconvenientes/ riesgos o inconvenientes modestos-importantes</p>					importante	9. Satisfacción materna	Crítica	No hay evidencia	-		10. Molestias en las mamas	Crítica	Muy baja	No hay diferencias		
				importante																		
9. Satisfacción materna	Crítica	No hay evidencia	-																			
10. Molestias en las mamas	Crítica	Muy baja	No hay diferencias																			
	<p><u>¿Existe incertidumbre o variabilidad importante en cómo los pacientes valoran los desenlaces de interés?</u></p> <table border="1"> <tr> <td>Incertidumbre/variabilidad importante</td> <td>Incertidumbre/variabilidad probable importante</td> <td>Incertidumbre/variabilidad probable no importante</td> <td>Incertidumbre/variabilidad no importante</td> <td>No se conocen desenlaces no deseados</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td>X</td> <td></td> <td></td> </tr> </table>	Incertidumbre/variabilidad importante	Incertidumbre/variabilidad probable importante	Incertidumbre/variabilidad probable no importante	Incertidumbre/variabilidad no importante	No se conocen desenlaces no deseados			X													
Incertidumbre/variabilidad importante	Incertidumbre/variabilidad probable importante	Incertidumbre/variabilidad probable no importante	Incertidumbre/variabilidad no importante	No se conocen desenlaces no deseados																		
		X																				
	<p><u>¿Los efectos deseados esperados son importantes?</u></p> <table border="1"> <tr> <td>No</td> <td>Probablemente no</td> <td>Incierto</td> <td>Probablemente sí</td> <td>Sí</td> <td>Varía</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td>x</td> <td></td> </tr> </table>	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía					x			El GEG indica que la extracción manual está más recomendada en los primeros días debido a la pequeña cantidad de calostro que se extrae, y que es más difícil de recoger si se utiliza un sacaleches.							
No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía																	
				x																		
	<p><u>¿Los efectos no deseados esperados son pequeños?</u></p> <table border="1"> <tr> <td>No</td> <td>Probablemente no</td> <td>Incierto</td> <td>Probablemente sí</td> <td>Sí</td> <td>Varía</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td>x</td> <td></td> </tr> </table>	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía					x		No se observan diferencias en relación al dolor en las mamas al usar uno u otro método. Aunque en uno de los estudios (Flaherman 2012) más mujeres en el grupo que uso la extracción manual reportaron dolor, este era muy leve.								
No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía																	
				x																		
	<p><u>¿El balance entre los efectos deseados y no deseados favorece la opción?</u></p> <table border="1"> <tr> <td>No</td> <td>Probablemente no</td> <td>Incierto</td> <td>Probablemente sí</td> <td>Sí</td> <td>Varía</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td>x</td> <td></td> </tr> </table>	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía					x										
No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía																	
				x																		
UTILIZACIÓN DE RECURSOS	<p><u>¿Los recursos que se requieren son bajos?</u></p> <table border="1"> <tr> <td>No</td> <td>Probablemente no</td> <td>Incierto</td> <td>Probablemente sí</td> <td>Sí</td> <td>Varía</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td>x</td> <td></td> <td></td> </tr> </table>	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía				x					Los hospitales deben disponer de sacaleches para el uso de las madres en la maternidad. Así mismo los profesionales deben conocer las técnicas de extracción manual y con						
	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía																
			x																			
<p><u>¿El coste incremental es</u></p> <table border="1"> <tr> <td>No</td> <td>Probablemente no</td> <td>Incierto</td> <td>Probablemente sí</td> <td>Sí</td> <td>Varía</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td>x</td> <td></td> </tr> </table>	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía					x											
No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía																	
				x																		

GPC Lactancia Materna – Preguntas 11 y 12. Extracción de calostro y métodos de extracción.

	pequeño en relación a los beneficios netos?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		sacaleches.
EQUIDAD	¿Cuál sería el impacto en las desigualdades en salud?	Aumentarian	Probablemente aumentarían	Incierto	Probablemente reducirían	Reducirían	Varía	<input type="checkbox"/>	
ACEPTABILIDAD	¿Es la opción aceptable para los grupos de interés involucrados?	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
FACTIBILIDAD	¿La implementación de la opción es factible?	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>

Balance de las consecuencias	Las consecuencias no deseadas superan claramente las consecuencias deseadas en la mayoría de los escenarios	Las consecuencias no deseadas probablemente superan las consecuencias deseadas en la mayoría de los escenarios	El balance entre las consecuencias deseadas y no deseadas está muy equilibrado o es incierto	Las consecuencias deseadas probablemente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los escenarios	Las consecuencias deseadas claramente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los escenarios
C1.1				X	
C1.2				X	
C2				X	

<u>Tipo de recomendación</u>	Se recomienda no ofrecer la opción	Se sugiere no ofrecer la opción	Se sugiere ofrecer la opción	Se recomienda ofrecer la opción
	C1.1			X
	C1.2		X	
	C2			X
<u>Recomendación (Texto)</u>	<p>Recomendación débil a favor</p> <p>Se sugiere que las madres de recién nacidos que no hayan comenzado a succionar de forma eficaz o hayan sido separados, se extraigan el calostro precozmente.</p> <p>Recomendación débil a favor</p> <p>Se sugiere la extracción manual del calostro porque optimiza la cantidad extraída. En el caso de que la madre no se sienta a gusto utilizando la técnica manual, se le debería ofrecer un extractor de leche.</p>			
<u>Justificación</u>	<p>La evidencia proviene fundamentalmente de estudios con RN prematuros que son separados de sus madres la nacer. No obstante, también hay RN sanos a término que no realizan una succión correcta en las primeras horas, por lo que puede ser conveniente que las madres de estos niños realicen la extracción temprana del calostro para aumentar la producción de leche y favorecer el inicio de la lactogénesis.</p> <p>En cuanto al método más adecuado, la extracción manual parece estar indicada para los primeros días. No obstante se puede ofrecer a las madres ambas opciones.</p>			
<u>Consideraciones de subgrupos</u>				
<u>Consideraciones para la implementación</u>	<p>Es preferible que sea la madre la que elija el método para la extracción de leche. No obstante en la extracción temprana (antes de la subida de la leche o en los primeros momentos de la lactogénesis II) la técnica manual puede ser más apropiada para extraer el calostro.</p> <p>La madre debe de ser informada de que la capacidad gástrica del recién nacido es pequeña y de que no necesita preocuparse por el volumen extraído, ya que es adecuado para sus necesidades y que por eso es importante que las tomas sean frecuentes.</p> <p>Los profesionales deben conocer y poder explicar a la madre ambas técnicas de extracción.</p>			
<u>Monitorización y evaluación</u>	-			
<u>Prioridades para la</u>	Una parte importante de los estudios han sido realizados con bebés prematuros y/o de bajo peso, por lo que se recomienda			

[investigación](#)

realizar estudios con RN sanos a término.

5. ANEXOS

- Anexo I. Estrategias de búsqueda
- Anexo II. Valoración de la calidad de los estudios
- Anexo III. Tablas de estudios individuales
- Anexo IV. Forest plots

ANEXO I. ESTRATEGIAS DE BÚSQUEDA

Cochrane Library

Searched 19/02/2015

Updated search 19/02/2015 a xx/xx/xxxx

- #1 colostrum:ti,ab,kw or milk or breast or breastmilk or breast-milk:ti,ab,kw (Word variations have been searched) 27022
- #2 express* or pump*:ti,ab,kw (Word variations have been searched) 25013
- #3 #1 and #2 1408
- #4 early:ti,ab,kw (Word variations have been searched) 60735
- #5 #3 and #4 280
- #6 mother or mothers or infant or infants:ti,ab,kw (Word variations have been searched) 40407
- #7 #5 and #6 55

MEDLINE, via Pubmed

Searched 19/02/2015

Updated search 19/02/2015 a xx/xx/xxxx

- #1 "Search (colostrum[Title/Abstract]) OR colostrum[MeSH Terms]" 7524
- #2 "Search ((milk[Title/Abstract] OR breast[Title/Abstract] OR breastmilk[Title/Abstract] OR breast-milk[Title/Abstract])) OR (milk OR breast OR breastmilk OR breast-milk[MeSH Terms])" 461757
- #3 "Search #1 OR #2" 465745
- #4 "Search ((express*[Title/Abstract] OR pump*[Title/Abstract])) OR (express* OR pump*[MeSH Terms])" 2126534
- #5 "Search (early[Title/Abstract]) OR early[MeSH Terms]" 1096265
- #6 "Search #4 AND #5" 179951
- #7 "Search #3 AND #6" 6283
- #8 "Search ((mother[Title/Abstract] OR mothers[Title/Abstract] OR infant[Title/Abstract] OR infants[Title/Abstract])) OR (mother OR mothers OR infant OR infants[MeSH Terms])" 1126176
- #9 "Search #7 AND #9" 436

EMBASE, via Ovid

Searched 19/02/2015

Updated search 19/02/2015 a xx/xx/xxxx

- #1 colostrum.ti,ab,kw. 6454
- #2 (milk or breast or breastmilk or breast-milk).ti,ab,kw. 506099
- #3 1 or 2 509598
- #4 (express* or pump*).ti,ab,kw. 2370338
- #5 early.ti,ab,kw. 1472173

GPC Lactancia Materna – Preguntas 11 y 12. Extracción de calostro y métodos de extracción.

#6	4 and 5	212607	
#7	3 and 6	8453	
#8	(mother or mothers or infant or infants).ti,ab,kw.		541676
#9	7 and 8	462	

CINAHL, via EBSCOhost databases

Searched 19/02/2015

Updated search 19/02/2015 a xx/xx/xxxx

S1	colostrum	7,811	
S2	milk OR breast OR breastmilk OR breast-milk	520,991	
S3	S1 OR S2	525,067	
S4	express* or pump*	2,170,382	
S5	early	1,223,551	
S6	S4 AND S5	189,696	
S7	S3 AND S6	6,810	
S8	mother or mothers or infant or infants	1,283,234	
S9	S7 AND S8	532	
	Cinahl	100	

ANEXO II. EVALUACIÓN DE LA CALIDAD DE LOS ESTUDIOS

1. Revisiones sistemáticas - AMSTAR

No hay RS

2. ECAs - Risk of bias - Cochrane

Referencia (Cita Abreviada)	Random sequence generation (selection bias)	Allocation concealment (selection bias)	Blinding (performance bias and detection bias) All outcomes	Incomplete outcome data (attrition bias) All outcomes	Selective reporting (reporting bias)	Other bias
Chapman 2001	Riesgo poco claro “participants were randomly assigned, on an alternating basis, to either the intervention or control group. After the first 4 participants were enrolled, randomization was stratified by parity and type of cesarean delivery (ie, scheduled vs unscheduled) to ensure that the potentially confounding combinations of parity and delivery type were evenly distributed among study groups.”	Riesgo poco claro No indicado	Riesgo poco claro No indicado	Bajo riesgo de sesgo	Alto riesgo de sesgo Resultados mal reportados, sin SD ni IC.	Bajo riesgo
Parker 2012	Bajo riesgo “Following delivery,	Bajo riesgo	Alto riesgo/ riesgo poco claro	Bajo riesgo de sesgo	Alto riesgo de sesgo No se reportan bien	Alto riesgo Es una muestra

GPC Lactancia Materna – Preguntas 11 y 12. Extracción de calostro y métodos de extracción.

	mothers were randomized to one of the two groups using a sequentially numbered envelope system.”		No se menciona nada sobre el cegamiento de las personas que evalúan los resultados. Dada la naturaleza de la intervención no es posible el cegamiento de profesionales y madres.		los resultados, no hay SD.	pequeña y la población es indirecta (RN de muy bajo peso al nacer)
Flaherman 2012	Bajo riesgo The allocation sequence for randomisation was generated by an independent biostatistician;	Bajo riesgo Assignments were placed into sealed opaque envelopes by an independent administrative assistant. Immediately following enrolment, the study investigator opened sequential envelopes in the presence of a second clinician and revealed the randomization arm. Thus we had complete allocation concealment,	Alto riesgo no blinding was possible.	Bajo riesgo de sesgo para todos los desenlaces excepto para transferencia de leche	Bajo riesgo de sesgo	Bajo riesgo de sesgo
Ohyama 2010	Riesgo poco claro NO hay aleatorización como tal, las mujeres entran de modo secuencial al extracción manual o con sacaleches, y después usan el método alternativo	Alto riesgo de sesgo	Alto riesgo de sesgo No hay cegamiento	Bajo riesgo de sesgo para todos los desenlaces excepto para transferencia de leche	Bajo riesgo de sesgo	Alto riesgo de sesgo Es posible que exista contaminación al pasar de un método de extracción al otro, no hay periodo de washout.

3. Estudios de cohortes

No se han incluido estudios descriptivos

4. Estudios descriptivos

No se han incluido estudios descriptivos

ANEXO III. Tabla de estudios para la pregunta

1. Tabla de ECAs

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados- Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios (Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
Chapman 2001	Diseño ECA Objetivo Evaluar el efecto de la extracción de leche antes del inicio de la lactogénesis	N 60 Características Parto por cesárea, con intención de dar de mamar > 10 días, sin problemas médicos. RN sanos a término	Intervención Extracción leche con sacaleches eléctrico simultáneo (Medela) 3 veces/día tras una toma durante 10-15" entre las 24-72h. posparto (6 sesiones) Comparación No extracción de la leche. Se hace la misma intervención pero sin succión (6 "sesiones")	Transferencia de leche (↑peso en gr. antes-después toma) *48h: 4,3±6,4 vs.6,4±6,8; p=0,25 * 72h (alta hospitalaria): 18,2±16,6 vs. 26,1±26,6, p=0,19 (gramos/toma) Duración LM (meses) 5,9 vs. 6,7; p=0,76 Duración LME (meses) 3,2±1,8 vs. 2,8±1,7; p=0,44 Dolor en las mamas (escala visual) Significativamente mayor en las primeras 4 sesiones (p<0,05): 1ª: 15,1±10,3 vs 9,4±9,0 2ª: 15,4±10,2 vs. 9,6±7,1 3ª: 18,4±16,4 vs. 8,3±4,6 4ª: 18,2±12,9 vs. 10,2±7,4 5ª: 14,6±12,2 vs. 11,5±11,9 6ª: 22,9±27,3 vs. 14,0±15,7	No hay diferencias significativas en la transferencia de leche ni en la duración de la LM (cualquier tipo) entre las mujeres que hacen uso del sacaleches y las que no.	(+) (-) Parto por cesárea (evidencia indirecta), muestra de conveniencia (-) No se indica si hay conflicto de interés pero los sacaleches los facilita la empresa Conflicto de interés No indicado Financiación Univ. Connecticut, Hartford Hospital. Calidad Baja – ver RoB
Parker 2012	Diseño ECA Objetivo Recoger datos preliminares sobre la factibilidad y el	N 20 díadas madre-RN Características	Intervención Inicio temprano de la extracción del calostro tras el parto (primera hora) Comparación	Inicio de la lactogénesis II (h.) 80,4 vs. 136,8; p=0,03 Volumen de leche a los 7 días (ml/24h) 355 vs. 188,9; p=0,06	El inicio temprano de la extracción del calostro (en la primera hora tras el parto) incrementa el volumen de leche y favorece que la lactogénesis II se	(+) primer ECA (-) ensayo piloto, con muy pocas mujeres, población indirecta Financiación No indicado

GPC Lactancia Materna – Preguntas 11 y 12. Extracción de calostro y métodos de extracción.

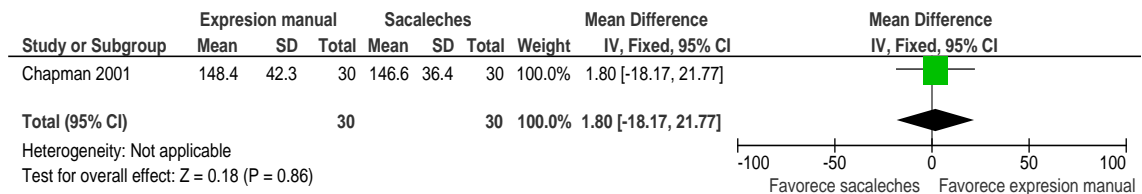
Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados- Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios (Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
	efecto del inicio temprano de la extracción de calostro en el inicio de la lactogénesis II y el volumen de leche en madres de niños de muy bajo peso al nacer		Inicio tardío de la extracción del calostro tras el parto (1-6 horas)	Volumen de leche a las 3 semanas (ml/24h.) 613,0 vs. 267,2; p=0,01 Volumen de leche a las 6 semanas (ml/24h.) 451,0 vs. 209,95; p=0,07	produzca antes.	Conflicto de interés No hay Calidad Moderada – ver RoB
Ohyama 2010	Diseño Ensayo cruzado Objetivo Comparar la efectividad y el confort de la extracción de leche manual o con bomba en las 48h. posparto	N 11 Características Madres de RN admitidos en la UCIN tras el nacimiento (48h)	Intervención Extracción leche manual (técnica Marmet) Comparación Extracción con sacaleches eléctrico (Symphony pump)	Volumen de leche (ml.) Mediana: 2 (0 a 12,6) vs. 0,6 (0 a 7,2); p<0,05 Molestias en las mamas (% de mujeres que experimentan dolor) 64% vs. 10%; p<0,05	La extracción manual se asocia con mayor volumen de leche extraído, aunque es más molesto para las mujeres que la extracción con sacaleches eléctrico. No obstante las molestias reportadas son leves.	(+) Periodo inmediato posparto (-) Muestra pequeña Conflicto de interés No indicado, pero los sacaleches proporcionados por la empresa Financiación No indicado Calidad Baja – ver RoB
Flaherman 2012	Diseño ECA Objetivo Comparar extracción de leche manual o con bomba bilateral eléctrica en RN sanos a término que se alimentan de modo inefectivo en las 12-36h. posparto	N 68 Características RN sanos a término que se alimentan de modo inefectivo	Intervención Extracción leche manual Comparación Extracción con sacaleches bilateral eléctrico	LM 2 meses 97% vs. 73%; RR 1,32 (IC95% 1,01 a 1,73) Transferencia de leche (↑peso en gr. antes-después toma) Media (SD): 4,2±19,4 vs. 0,8±3,5; p=0,334 Mediana: 0 (-4 a 14) vs. 0 (-8 a 98) Volumen de leche (ml.) Media (SD): 0,8±1,4 vs. 2,9±7,7; p=0,136 Mediana: 0,5 (0 a 5) vs. 1 (0 a 40) Dolor	Las mujeres asignadas al grupo de extracción manual en el posparto inmediato tenían más probabilidades continuar con la LM durante dos meses	(+) Periodo inmediato posparto (-) Muestra pequeña, datos finales de 48 madres (70,6%) Conflicto de interés No tiene Financiación National Centre for research resources & national institute of children health and human development Calidad Baja

GPC Lactancia Materna – Preguntas 11 y 12. Extracción de calostro y métodos de extracción.

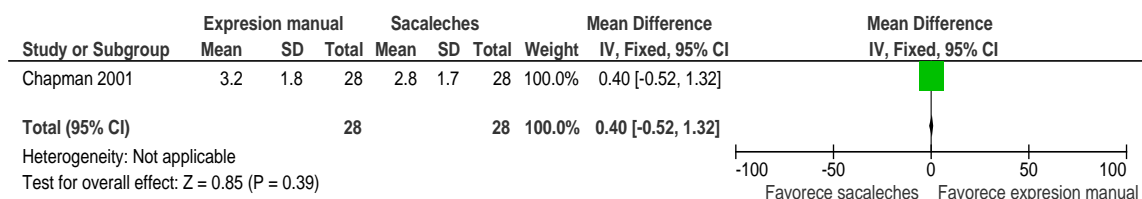
Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados- Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
				5,7% vs. 6,1%; ns Formula @ 1 semana 56,3% vs. 58,6%; ns		

ANEXO IV. FOREST PLOTS

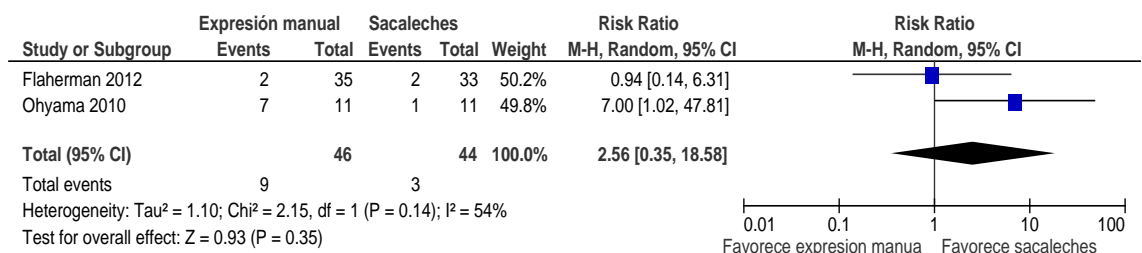
Comparación 1. Extracción vs. no extracción del calostro en la maternidad Transferencia de leche a los 7-10 días tras el parto



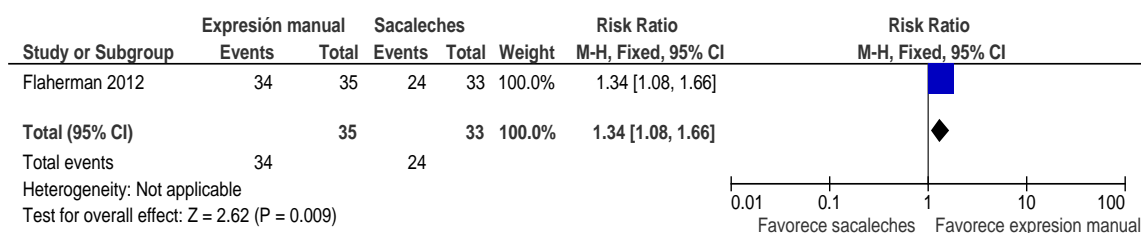
Comparación 1. Extracción vs. no extracción del calostro en la maternidad Duración de la LME



Comparación 2. Extracción manual vs. extracción con sacaleches Molestias en las mamas



Comparación 2. Extracción manual vs. extracción con sacaleches Lactancia materna a los 2 meses



6. Bibliografía

- (1) Johns HM, Forster DA, Amir LH, McLachlan HL. Prevalence and outcomes of breast milk expressing in women with healthy term infants: a systematic review. *BMC pregnancy and childbirth* 2013;13(1):212.
- (2) Flaherman VJ, Lee HC. "Breastfeeding" by feeding expressed mother's milk. *Pediatric Clinics of North America* 2013;60(1):227-46.
- (3) Becker GE, Remington S, Remington T. Early additional food and fluids for healthy breastfed full-term infants. *Cochrane Database Syst Rev* 2011;(12):CD006462.
- (4) NICE. Postnatal care up to 8 weeks after birth. Julio 2006 (actualizado en Febrero de 2015). Disponible en: <http://guidance.nice.org.uk/CG37>.
- (5) Perinatal Services BC. Health Promotion Guideline. Breastfeeding Healthy Term Infants. 2013 Feb.
- (6) Riordan J, Wambach K. Breastfeeding and human lactation. Jones & Bartlett Learning; 2010.
- (7) Lawrence RA, Lawrence RM. Breastfeeding, a guide for the medical profession. 2005. Mosby, Philadelphia.
- (8) Morton, J A. (2007). Hand expression of breastmilk: Video. Disponible en: <http://newborns.tanford.edu/Breastfeeding/HandExpression.html>.
- (9) Evans A., Marinelli K.A., Taylor J.S. and The Academy of Breastfeeding Medicine. ABM Clinical Protocol #2: Guidelines for Hospital Discharge of the Breastfeeding Term Newborn and Mother: "The Going Home Protocol", Revised 2014. *Breastfeeding Medicine*. Volume 9, Number 1, 2014.
- (10) American Academy of Pediatrics and the American College of Obstetrics and Gynecologists. Breastfeeding Handbook for Physicians. Schanler RJ, ed. Elk Grove Village, IL: American Academy of Pediatrics, 2006.
- (11) AMERICAN ACADEMY OF PEDIATRICS. Breastfeeding and the Use of Human Milk. *Pediatrics* 2005 Feb 1;115(2):496-506.
- (12) Schanler RJ. Post-discharge nutrition for the preterm infant. *Acta paediatrica* 2005;94(s449):68-73.
- (13) Perinatal Services BC Health Promotion Guideline. Breastfeeding Healthy Term Infants. March 2015. Disponible en: <http://www.perinatalservicesbc.ca/Documents/Guidelines-Standards/HealthPromotion/BreastfeedingHealthyTermInfantGuideline.pdf>.
- (14) Parker LA, Sullivan S, Krueger C, Kelechi T, Mueller M. Effect of early breast milk expression on milk volume and timing of lactogenesis stage II among mothers of very low birth weight infants: a pilot study. *Journal of Perinatology* 2012;32(3):205-9.
- (15) Chapman DJ, Young S, Ferris AM, Pérez-Escamilla R. Impact of breast pumping on lactogenesis stage II after cesarean delivery: a randomized clinical trial. *Pediatrics* 2001;107(6):e94.
- (16) Flaherman VJ, Gay B, Cott C, Vins A, Lee KA, Flaherman TB. Randomised trial comparing hand expression with breast pumping for mothers of term newborns feeding poorly. *Archives of Disease in Childhood-Fetal and Neonatal Edition* 2012;fetalneonatal209213.
- (17) Ohyama M, Watabe H, Hayasaka Y. Manual expression and electric breast pumping in the first 48 h after delivery. *Pediatrics International* 2010;52(1):39-43.

GPC Lactancia Materna – Preguntas 11 y 12. Extracción de calostro y métodos de extracción.

PREGUNTA CLÍNICA Nº 13

¿Se debe evitar la administración rutinaria de suplementos al recién nacido amamantado?

1- Pregunta clínica en formato PICO

Tabla 1- Componentes de la pregunta clínica en formato PICO

Pacientes	Madres de recién nacidos sanos a término que amamantan y los recién nacidos
Intervención	Lactancia materna exclusiva en las primeras semanas evitando la utilización de suplementos
Comparación	Administración de cualquier tipo de suplementos en el niño amamantado: agua, suero glucosado o sucedáneos de leche materna como alimentos pre-lácteos (antes de la primera toma de pecho), suplementos (después de la primera toma de leche materna) o suplementación con la propia leche materna
Resultados	Tasa de lactancia materna exclusiva al alta (CRITICA) Tasa de lactancia materna exclusiva al mes (CRITICA) Tasa de lactancia materna a los 4 meses (IMPORTANTE) Tasa de lactancia materna exclusiva a los 4 meses (IMPORTANTE) Satisfacción materna (CRITICA) Complicaciones de las mamas (grietas, ingurgitaciones) (IMPORTANTES) Pérdida ponderal del bebé (48-72h) (CRITICA) Hipoglucemias (IMPORTANTE) Frecuencia de tomas (IMPORTANTE)
Tipo de estudio	RS de ECA, ECA, RS de estudios observacionales o estudios observacionales

2- Introducción

La utilización rutinaria de suplementos ha sido una práctica habitual en muchas maternidades intentando favorecer el descanso materno y evitar la pérdida excesiva de peso y la deshidratación en el recién nacido. Esta pregunta se plantea para valorar cómo repercute la administración de los suplementos en la lactancia y cómo apoyar a las madres para evitar su utilización rutinaria.

3. ESTRATEGIA DE ELABORACIÓN DE LA PREGUNTA

3.1. GPC Base

Tabla 2- Resumen de GPC Base

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
<p>NICE_2006 (Actualiz. 2011) (1)</p>	<p>- Una revisión sistemática (72) evaluó el efecto de la alimentación suplementaria durante los primeros días de la vida en la duración total de lactancia materna y la tasa de lactancia materna exclusiva entre los lactantes sanos, donde solo se incluyó un ECA con 170 bebés. La conclusión de los autores fue que sigue existiendo una considerable incertidumbre sobre el efecto de la breve exposición al agua, los sucedáneos de la leche materna, o cualquier otro líquido sobre el éxito y la duración de la lactancia materna.</p> <p>- Se incluyó un ECA (116) que determina si la asignación de una alimentación mixta en una clínica de lactancia materna en la primera semana después del parto aumentará la lactancia materna exclusiva al mes. Resultados a las 4 semanas post- parto indicaron que el grupo de intervención era más probable que finalizase con lactancia materna exclusiva y menos probable que se suplementase con agua y té.</p> <p>En una RS (Donnelly et al 2000) se observó que la distribución al alta hospitalaria de los paquetes comerciales que contienen fórmula artificial o material promocional para la misma (9 ECA con datos de 3730 mujeres) parece reducir el número de mujeres que amamantan exclusivamente a 0-2 semanas, 3-6 semanas y de 8 a 10 semanas, pero no tuvo ningún efecto significativo a la terminación temprana de la lactancia materna no exclusiva.</p>	<p>No se recomienda la suplementación con líquidos diferentes a la leche materna. [C]</p> <p>No se recomienda administrarse formulas a los bebés con leche materna en el hospital, a menos que esté médicamente indicado.[B]</p> <p>Los paquetes comerciales, que contiene la leche de fórmula o la publicidad de fórmula no deben ser distribuidos. [A]</p> <p><u>Suplementación – lactancia mediante fórmulas</u> A todas las madres y cuidadores que están utilizando suplementos en la alimentación de sus bebés se les debe ofrecer el asesoramiento adecuado y adaptado a la alimentación con fórmula para asegurar que este se lleve a cabo con la mayor seguridad posible, con el fin de mejorar el desarrollo infantil y la salud , y cumplir con las necesidades nutricionales. [D(GPP)]</p> <p>Una mujer que desea alimentar a su bebe mediante fórmula de leche , se les debe enseñar cómo hacerlo, utilizando alimentos y las cantidades medidas de la fórmula correctamente, ya que basa en las instrucciones del fabricante , y también cómo limpiar y esterilizar los biberones y las tetinas y cómo almacenar la leche de fórmula (8). [D(GPP)]</p> <p>Las madres y miembros de la familia deben saber que la leche, ya sea fórmula o leche extraída no deben ser calentados en el</p>	<p>72 Szajewska H, Horvath A, Koletzko B et al. Effects of brief exposure to water, breast-milk substitutes, or other liquids on the success and duration of breastfeeding: a systematic review. 2006. Acta Paediatrica 95:145-152. (se basa en Martin 1997)</p> <p>116. Hopkinson J and Konefal GM. Assignment to a hospital-based breastfeeding clinic and exclusive breastfeeding among immigrant Hispanic mothers: a randomized, controlled trial. Journal of Human Lactation 2009;25:287-296. (I:+/- educación para fomentar el EBF + otras acciones con citas postparto; C: routine care que incluye regalo de fórmulas al alta)</p> <p>Donnelly, A., Snowden, H. M., Renfrew, M. J., & Woolridge, M. W. "Commercial hospital discharge packs for breastfeeding women," in Cochrane Database of Systematic Reviews 2000, Issue 2, Chichester, John Wiley & Sons. (Policy, datos institucionales)</p> <p>8. Department of Health (2005) Bottle feeding. London: Department of Health. Available from: www.dh.gov.uk</p>	

GPC Lactancia Materna- P13. Administración rutinaria de suplementos.

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
		<p>microondas . [C]</p> <p>Hay que advertir a las mujeres lactantes que deseen obtener información sobre la forma de preparar los alimentos con fórmula acerca de cómo hacer esto. [D(GPP)]</p>		
<p>National Health and Medical Research Council (2012) <i>Infant Feeding Guidelines</i>. Canberra: National Health and Medical Research Council (2)</p>	<p>La duración de la lactancia se reduce por el uso de alimentos previos a la lactancia (Evidencia Grado C) (127).</p> <p>Ofrecer suplementos - agua, glucosa o fórmula para niños - cuando no hay ninguna indicación médica, se ha demostrado que afecta negativamente al éxito del inicio y mantenimiento de la lactancia.(214, 215)</p> <p>La alimentación con fórmula en el hospital disminuyó la probabilidad de lactancia a los 6 meses de edad (215).</p> <p>Hay pruebas sugestivas que apoyan la hipótesis de que el uso de alimentos prelácteos tiene efectos nocivos sobre la duración de la lactancia (Evidencia Grado C).(214,215)</p> <p>No se recomiendan alimentos prelácteos debidos a su influencia en el inicio de la lactancia y en la morbilidad perinatal y mortalidad.(444-446)</p> <p>Las fórmulas a base de leche de vaca son convenientes para los primeros 12 meses de vida, a menos que el bebé no puede tomar productos a base de leche de vaca por razones médicas, culturales o religiosas, casos en los que se pueden utilizar fórmulas especiales bajo supervisión médica.</p>	<p>Alimentación preláctea</p> <ul style="list-style-type: none"> • Si se necesita alimentación suplementaria en el hospital, sólo debería darse por indicaciones médicas específicas y con el consentimiento de la madre. <p>En el marco de la IHAN, paso seis: 'No dar a los recién nacidos otro alimento o bebida que no sea leche materna, a menos que esté médicamente indicado.</p>	<p>127. World Health Organization/ UNICEF. The Baby-Friendly Hospital Initiative: Revised, updated and expanded for integrated care. Geneva: WHO, 2008.</p> <p>214. Fewtrell MS, Lucas A, Morgan JB. Factors associated with weaning in full term and preterm infants. Arch Dis Child Fetal Neonatal Ed 2003;88(4):F296–301.</p> <p>215. Forde KA, Miller LJ. 2006-07 north metropolitan Perth breastfeeding cohort study: how long are mothers breastfeeding? Breastfeed Rev 2010;18(2):14–24.</p> <p>444. Duong DV, Binns CW, Lee AH. Breast-feeding initiation and exclusive breast-feeding in rural Vietnam. Public Health Nutr 2004;7(6):795–9.</p> <p>445. Qiu L, Xie X, Lee A, Binns CW. Infants' first feeds in Hangzhou, PR China. Asia Pac J Clin Nutr 2007;16(Suppl. 1):458–61.</p> <p>446. Xu F, Binns C, Wu J, Yihan R, Zhao Y, Lee A. Infant feeding practices in Xinjiang Uygur Autonomous Region, People's Republic of China. Public Health Nutr 2007;10(2):198–202.</p>	

Tabla 3. Resumen de GPC del SNS

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
<p>IHAN Calidad en la asistencia profesional al nacimiento y la lactancia-2011 (3)</p>	<p>La administración de alimentos prelácteos y de suplementos en RN sanos a término cuando no existe justificación médica se asocia con abandono precoz de la lactancia materna.</p> <p>En un estudio longitudinal realizado en Israel se objetivó que los RN que recibían una o más tomas prelácteas tenían menos probabilidades de recibir LM completa a las seis semanas (6).</p> <p>En un estudio transversal que describe la asociación entre la administración de alimentos prelácteos, tanto de agua como sucedáneos de leche materna, se concluye que es un <u>factor de riesgo</u> para el abandono precoz de la lactancia materna (7).</p> <p>En un estudio prospectivo realizado con 521 RN suecos se encontró una fuerte asociación entre la administración de suplementos en el hospital y el abandono de la LM antes de los 3 meses (12).</p> <p>La administración de suplementos, particularmente cuando son más de tres, se asocia significativamente con el abandono de la LM, independientemente de la forma de administración (14).</p>	<p>Paso 6. «No dar a los recién nacidos más que leche materna, sin ningún otro alimento o bebida, a no ser que esté médicamente indicado»</p>	<p>6. Dollberg S, Lahav S, Mimouni FB. A comparison of intakes of breast-fed and bottlefed infants during the first two days of life. J Am Coll Nutr. 2001 Jun;20(3):209-11.</p> <p>(7) Pérez-Escamilla R, Segura-Millán S, Canahuati J, Allen H. Pre-lacteal feeds are negatively associated with breast-feeding outcomes in Honduras. J Nutr. 1996 Nov;126(11):2765-73.</p> <p>(12) Blomquist HK, Jonsbo F, Serenius F, Persson LA. Supplementary feeding in the maternity ward shortens the duration of breast feeding. Acta Paediatr 1994; 83: 1122-6</p> <p>(14) Howard CR, Howard FM, Lanphear B, Eberly S, de Blicke EA et al. Randomized clinical trial of pacifier use and bottle-feeding or cup feeding and their effect on breastfeeding. Pediatrics 2003; 111: 511-518</p>	

3.2. Revisiones sistemáticas

Tabla 4- Resumen de RS actuales

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
Becker 2011 (4)	<p>Diseño Metaanálisis ECA</p> <p>Objetivo Realizar un metaanálisis sobre el efecto beneficioso y dañino de la suplementación en lactantes a término y examinar la duración y tipo de suplementación</p>	6 estudios N= 814, en dos estudios incluían niños sanos a término	Comparación entre lactancia materna exclusiva y lactancia con líquidos en el recién nacido o sólidos adicionales en el bebé a partir de cuatro meses.	<p>Duración de la lactancia materna</p> <p>Morbilidad infantil: fiebre, nivel plasmático de glucosa, cambio en el peso</p> <p>Dos ensayos que presentaban datos de los primeros días después del nacimiento no indican que la administración de líquidos adicionales fuera beneficioso.</p> <p>En la duración de lactancia materna había una diferencia significativa a favor de la lactancia materna exclusiva hasta la semana 20, siendo el RR de 1,45 (IC 95% de 1,05 a 1,99).</p> <p>Morbilidad infantil (3 ECA), 1 ECA en recién nacido encontró una diferencia estadísticamente significativa, pero no clínicamente relevante en la temperatura a las 72 horas, y unos niveles de glucosa en suero mayores en los lactantes recién nacidos a término sanos amamantados suplementados con glucosa en su primera alimentación adicional temprana con líquidos a las 24 horas, aunque no a las 48 horas.</p> <p>2 ECA con lactantes de cuatro a seis meses de edad no indican ningún beneficio para lactantes suplementados por 26 semanas, ni los riesgos relacionados con la morbilidad o cambio de peso.</p> <p>Ninguno de los ensayos informó sobre los la mortalidad infantil o la ictericia fisiológica</p>	No fue posible evaluar plenamente los beneficios o riesgos de la suplementación ni determinar el impacto del momento y el tipo de suplementación. El uso breve de agua adicional o agua con glucosa no mostró beneficios para los recién nacidos, y se observan posibles efectos negativos sobre la duración de la lactancia materna. Para los niños de cuatro a seis meses, no se encontraron beneficios de los alimentos adicionales ni cualquier riesgo relacionado con la morbilidad o cambio de peso.	RS de buena calidad

3.3. Resumen de GPCs base y RSs disponibles

La guía de NICE (1) recomienda seguir los pasos de la iniciativa del hospital amigo de los niños y con ella el paso número 6, donde se recomienda no dar suplementación con líquidos diferentes a la leche materna en general y no administrar formulas a los recién nacidos amamantados con leche materna durante la estancia hospitalaria, a menos que esté médicamente indicado. Se trata de recomendaciones basadas en los resultados de dos ECA recogidos en sendas RS. También se realiza una recomendación de no distribuir paquetes comerciales que contengan leche de fórmula o publicidad de fórmula, basándose en una RS que incluye 9 ECA.

En la guía del *Perinatal Care Services* (5) no se evalúa esta cuestión, por lo que hemos resumido los resultados de la GPC sobre lactancia australiana (2), que también se adhiere a las recomendaciones de la iniciativa IHAN, apoyándose en estudios observacionales realizados en Asia.

En el documento del IHAN (3) sobre Cuidados en el Nacimiento recoge paso 6 de «No dar a los recién nacidos más que leche materna, sin ningún otro alimento o bebida, a no ser que esté médicamente indicado» y resume la evidencia procedente de estudios observacionales y descriptivos europeos y del oriente medio, así como en un ensayo cuasiexperimental.

En todas las guías se recomienda en contra de la utilización de suplementos durante la estancia hospitalaria, a menos que exista una justificación médica, basándose en diferentes estudios observacionales y ECA.

En la búsqueda preliminar de revisiones se ha identificado una revisión sistemática publicada en 2011, cuyo objetivo era realizar un metaanálisis sobre el efecto beneficioso y dañino de la suplementación en lactantes a término y examinar la duración y tipo de suplementación (4)

En la revisión sistemática se incluyeron 6 estudios (N= 814). Dos de ellos incluían niños sanos a término, población de interés para nuestra pregunta clínica. El estudio realiza un análisis de comparación entre lactancia materna exclusiva y lactancia con líquidos o sólidos adicionales en el recién nacido a partir de cuatro meses. En relación a desenlaces sobre lactancia y, concretamente, a la duración de la misma, se observa una diferencia significativa a favor de la lactancia materna exclusiva hasta la semana 20. En la revisión finalmente se concluye que el uso breve de agua adicional o de agua con glucosa no muestra beneficios para los recién nacidos, observándose posibles efectos negativos sobre la duración de la lactancia materna.

En la búsqueda preliminar también se ha identificado otra revisión sistemática publicada en 2012 (6), cuyo objetivo era evaluar los efectos publicados en ECA y estudios observacionales sobre la lactancia materna exclusiva durante seis meses, la lactancia materna exclusiva durante tres y cuatro meses y lactancia mixta (introducción de líquidos o alimentos sólidos complementarios con la lactancia) hasta los seis meses sobre la salud infantil, el crecimiento y el desarrollo, y en la salud materna, aunque finalmente no utilizada para responder a esta pregunta debido a que no contempla resultados sobre lactancia de nuestro interés.

3.4. Conclusión (marcar con una X):

	Adopción GPC/Revisión sistemática
X	Elaboración parcial
	Elaboración de novo

3.5. Diseño de la estrategia de búsqueda de estudios individuales

Criterios de selección de estudios	ECA, estudios de cohortes
Período de búsqueda	2010-Marzo 2014 2006-2012
Bases de datos	Cochrane Library MEDLINE, via Pubmed EMBASE, via Ovid Cinahl, via EBSCOhost databases PsyINFO, via OVID

Ver estrategias de búsqueda de estudios originales en el ANEXO I.

4- Resumen de la evidencia (Tablas de estudios individuales y valoración de calidad en el ANEXO X)

4.1- GRADE Evidence Profile

Comparación 1: Lactancia exclusiva vs. Lactancia no exclusiva

Bibliografía: Becker 2011 (4) + Howard 2003 (7)

Evaluación de la calidad							Resumen de los Resultados				Calidad	Importancia
Nº de estudios	Diseño	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Nº de pacientes		Magnitud del efecto			
							Lactancia materna exclusiva (evitar suplementos)	Uso temprano de suplemento	Relativa (95% CI)	Absoluta por 1000		
Proporción de niños lactantes a los 3 meses												
1 ¹	ECA	No serio ²	No seria	No seria	Seria ³	Poco probable	65/87 (74,7%)	42/83 (50,6%)	RR 1,48 (de 1,16 a 1,89)	243 más de 1000 (de 81 a 450 más)	MODERADA	CRITICA
Duración de lactancia materna (en cualquier tiempo, durante 52 semanas)												
1 ⁴	ECA	No serio	No seria	No seria ⁵	Seria ³	Poco probable	216	481	HR 1,53 ⁶ (de 1,24 a 1,89)	N/A	MODERADA	CRITICA
Duración de lactancia materna exclusiva (en cualquier tiempo, durante 52 semanas)												
1 ⁴	ECA	No serio	No seria	No seria ⁵	Seria ³	Poco probable	216	481	HR 1,49 ⁶ (de 1,23 a 1,80)	N/A	MODERADA	CRITICA
Diferencia de peso (g) (6h, 12h, 24h, 48h, 72h)												
1 ¹	ECA	No serio ²	No seria	No seria	Muy Seria ⁷	Poco probable	87	83		DM -3,00 (de -26,83 a 20,83)	BAJA	IMPORTANTE
Número de episodios de Hipoglucemia (definido como glucosa sérica <2,2 mmol/L) a las 48h postnatales												
1 ¹	ECA	No serio ²	No seria	No seria	Muy Seria ³	Poco probable	3/87 (3,4%)	1/83 (1,2%)	RR 2,86 (de 0,30 a 26,97)	227 más de 1000 (de 8 menos a 313 más)	BAJA	IMPORTANTE

1. Martin-Calama 1998 ². Cierta riesgo por riesgo de sesgo no claro ³. Pocos eventos y/o tamaño mediano-pequeño ⁴. Howard 2003. ⁵ también incluidos recién nacidos a las 36 semanas de embarazo. Razones para la suplementación: 51% demanda materna, 33% indicación médica por >10% de pérdida de peso e hipoglucemia, 16% desconocido. ⁶. A favor de lactancia exclusiva, sin suplementación; ⁷ estimación de un posible efecto tanto deseado como no deseado, pequeño tamaño muestral.

4.2- Resumen de la Evidencia

<p>Se utilizó como base de la evidencia la RS publicada en 2011 (4), aunque también se realizó una actualización de la búsqueda de nuevos estudios publicados hasta la actualidad. La RS seleccionada (4) excluyó un ECA (7) por incluir recién nacidos a término, que en este caso sí se ha incluido para responder a nuestra pregunta, puesto que el criterio de inclusión comprendía a niños sanos lactantes desde la semana 36 hasta 42, considerando como válida su representatividad para responder a esta pregunta.</p>	
<p>La revisión de Becker (4) considera como desenlaces principales la duración de lactancia, incidencia de la morbilidad infantil (infecciones gastrointestinales, de oído, asma y eczema), mortalidad e ictericia. Y como desenlaces secundarios, el cambio en el peso, la duración de la estancia hospitalaria, la satisfacción materna y los niveles de bilirrubina sérica.</p>	
<p>En un ECA publicado en 1997 que incluía 170 participantes (8) se observó que la proporción de niños lactantes a los 3 meses era favorable al grupo de lactancia materna exclusiva en comparación con el de lactancia mixta, que incluía suplementación con agua glucosada en los tres primeros días postnatales además de la lactancia materna, RR 1.48 (IC 95% de 1,16 a 1,89), con 243 recién nacidos más por 1000 amantados a los 3 meses en el grupo de lactancia exclusiva (IC95% de 81 a 450 más por 1000). En el ECA excluido en la RS (7) y que ha sido tenido en cuenta, se muestra una mayor duración de lactancia materna y de lactancia materna exclusiva en el grupo de recién nacidos que no recibieron suplementación, siendo el HR de 1,53 (IC9% de 1,24 a 1,89) y 1,49 (IC95% de 1,23 a 1,80), respectivamente.</p>	<p>Calidad moderada</p> <p>Calidad moderada</p>
<p>Por otro lado y en relación a resultados de seguridad temprana, el ECA publicado en 1997 (8) no mostró diferencias entre las poblaciones de estudio en relación a la diferencia de peso (g) a las 72h, siendo la DM de -3,00 (IC95% de -26,83 a 20,83) y en el número de episodios de hipoglucemia a las 48 h postnatales (definido como glucosa sérica <2,2 mmol/L) de RR 2,86 (IC95% de 0,30 a 26,97).</p>	<p>Calidad baja</p> <p>Calidad baja</p>
<p>Cabe mencionar la identificación de estudios observacionales prospectivos (9-11) publicados recientemente, no resumidos en la tabla de perfil de evidencia GRADE, aunque referidos en las tablas de estudios individuales (ver Anexos), que muestran resultados en la misma dirección que las observadas en los ECA contemplados.</p>	
<p>Resultados de la actualización de la búsqueda a octubre de 2016</p>	
<p>En la actualización de la búsqueda se ha identificado la actualización de la revisión Cochrane utilizada para responder a esta pregunta (4). En esta actualización (12) se incluyen dos estudios (13;14) que evalúan el efecto de administrar 10 ml de fórmula mediante jeringa tras cada toma en lactantes que pierden un 5% o más de peso en las primeras 24-48 h de vida. En estos estudios se presta apoyo a la lactancia materna, aunque a ninguna madre se le ofrecen alternativas como observación y mejora de la técnica de lactancia, extracción manual del calostro etc. Lo</p>	

<p>que concluyen ambos estudios es que la suplementación temprana limitada en niños que han perdido el 5% de peso o más en las primeras 24-48h obtiene mayores tasas de lactancia materna (incluida lactancia materna exclusiva) a la semana y a largo plazo, aunque los mismos autores de la revisión Cochrane señalan que existen dudas en cuanto a la calidad de estos dos ensayos y que no se puede recomendar un cambio en la práctica habitual en base a sus resultados.</p>	
--	--

ACTUALIZADO A FECHA DE: 31 de Octubre de 2016

5- De la evidencia a la recomendación (Tabla de EtR)

¿Se debe evitar la administración rutinaria de suplementos al recién nacido amamantado?

Población: Madres de bebés sanos nacidos a término que amamantan y sus bebés
Intervención: Lactancia materna exclusiva, evitando la suplementación
Comparación: Administración de cualquier tipo de suplementos en el niño amamantado
Perspectiva: Clínica

	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>																																		
BENEFICIOS Y RIESGOS DE LA OPCIÓN S	¿Cuál es la confianza global en la evidencia disponible sobre los efectos?	<table style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 15%; text-align: center;">No se incluyen estudios</td> <td style="width: 15%; text-align: center;">Muy baja</td> <td style="width: 15%; text-align: center;">Baja</td> <td style="width: 15%; text-align: center;">Moderada</td> <td style="width: 15%; text-align: center;">Alta</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input checked="" type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> </tr> </table>	No se incluyen estudios	Muy baja	Baja	Moderada	Alta	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<p>Resumen de resultados: Cuantitativos</p> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse; margin-top: 10px;"> <thead> <tr> <th style="text-align: left;">Desenlaces</th> <th style="text-align: center;">Importancia relativa</th> <th style="text-align: center;">Certeza de la evidencia</th> <th style="text-align: center;">Tamaño del efecto</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1. Proporción de niños lactantes a los 3 meses</td> <td style="text-align: center;">Crítica</td> <td style="text-align: center;">Moderada</td> <td style="text-align: center;">Beneficio importante/Modesto</td> </tr> <tr> <td>2. Duración de lactancia materna exclusiva</td> <td style="text-align: center;">Crítica</td> <td style="text-align: center;">Moderada</td> <td style="text-align: center;">Beneficio importante/Modesto</td> </tr> <tr> <td>3. Duración de lactancia materna</td> <td style="text-align: center;">Crítica</td> <td style="text-align: center;">Moderada</td> <td style="text-align: center;">Beneficio importante/Modesto</td> </tr> <tr> <td>4. Diferencia de peso (g) (72h)</td> <td style="text-align: center;">Importante</td> <td style="text-align: center;">Baja</td> <td style="text-align: center;">Sin efecto</td> </tr> <tr> <td>5. Número de episodios de Hipoglucemia (48h)</td> <td style="text-align: center;">Importante</td> <td style="text-align: center;">Baja</td> <td style="text-align: center;">Sin efecto</td> </tr> </tbody> </table> <p>Resultados cualitativos de madres lactantes:</p> <p>Estudio cualitativo realizado dentro de otro estudio más amplio (10), en el que se identificaron los siguientes factores relacionados con los desenlaces y decisiones sobre la lactancia exclusiva o no:</p> <ul style="list-style-type: none"> - razones para no iniciar nunca la lactancia: problemas previos y decisión personal determinada mayoritariamente antes del parto. - razones para la introducción de leche artificial: percepción de baja producción de leche, agarre pobre, pezones doloridos, mastitis y otras 	Desenlaces	Importancia relativa	Certeza de la evidencia	Tamaño del efecto	1. Proporción de niños lactantes a los 3 meses	Crítica	Moderada	Beneficio importante/Modesto	2. Duración de lactancia materna exclusiva	Crítica	Moderada	Beneficio importante/Modesto	3. Duración de lactancia materna	Crítica	Moderada	Beneficio importante/Modesto	4. Diferencia de peso (g) (72h)	Importante	Baja	Sin efecto	5. Número de episodios de Hipoglucemia (48h)	Importante	Baja	Sin efecto	
	No se incluyen estudios	Muy baja	Baja	Moderada	Alta																																	
	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																																	
Desenlaces	Importancia relativa	Certeza de la evidencia	Tamaño del efecto																																			
1. Proporción de niños lactantes a los 3 meses	Crítica	Moderada	Beneficio importante/Modesto																																			
2. Duración de lactancia materna exclusiva	Crítica	Moderada	Beneficio importante/Modesto																																			
3. Duración de lactancia materna	Crítica	Moderada	Beneficio importante/Modesto																																			
4. Diferencia de peso (g) (72h)	Importante	Baja	Sin efecto																																			
5. Número de episodios de Hipoglucemia (48h)	Importante	Baja	Sin efecto																																			
¿Existe incertidumbre o variabilidad importante en cómo los pacientes valoran los desenlaces de interés?	<table style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 15%; text-align: center;">Incertidumbre/variabilidad importante</td> <td style="width: 15%; text-align: center;">Incertidumbre/variabilidad probablemente importante</td> <td style="width: 15%; text-align: center;">Incertidumbre/variabilidad probablemente no importante</td> <td style="width: 15%; text-align: center;">Incertidumbre/variabilidad no importante</td> <td style="width: 15%; text-align: center;">No se conocen desenlaces no deseados</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input checked="" type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> </tr> </table>	Incertidumbre/variabilidad importante	Incertidumbre/variabilidad probablemente importante	Incertidumbre/variabilidad probablemente no importante	Incertidumbre/variabilidad no importante	No se conocen desenlaces no deseados	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																											
Incertidumbre/variabilidad importante	Incertidumbre/variabilidad probablemente importante	Incertidumbre/variabilidad probablemente no importante	Incertidumbre/variabilidad no importante	No se conocen desenlaces no deseados																																		
<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																																		
¿Los efectos deseados esperados son importantes?	<table style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 15%; text-align: center;">No</td> <td style="width: 15%; text-align: center;">Probablemente no</td> <td style="width: 15%; text-align: center;">Incierto</td> <td style="width: 15%; text-align: center;">Probablemente sí</td> <td style="width: 15%; text-align: center;">Sí</td> <td style="width: 15%; text-align: center;">Varía</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input checked="" type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> </tr> </table>	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																									
No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía																																	
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																																	

	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
	<u>¿Los efectos no deseados esperados son pequeños?</u>	No <input type="checkbox"/> Probablemente no <input type="checkbox"/> Incierto <input type="checkbox"/> Probablemente sí <input checked="" type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> <u>Varía</u> <input type="checkbox"/>	infecciones y recién nacidos pretermino o con ictericia.	
	<u>¿El balance entre los efectos deseados y no deseados favorece la opción?</u>	No <input type="checkbox"/> Probablemente no <input type="checkbox"/> Incierto <input type="checkbox"/> Probablemente sí <input type="checkbox"/> Sí <input checked="" type="checkbox"/> <u>Varía</u> <input type="checkbox"/>		
UTILIZACIÓN DE RECURSOS	<u>¿Los recursos que se requieren son bajos?</u>	No <input type="checkbox"/> Probablemente no <input type="checkbox"/> Incierto <input type="checkbox"/> Probablemente sí <input type="checkbox"/> Sí <input checked="" type="checkbox"/> <u>Varía</u> <input type="checkbox"/>		La no suplementación implica un menor uso de recursos.
	<u>¿El coste increment al es pequeño en relación a los beneficios netos?</u>	No <input type="checkbox"/> Probablemente no <input type="checkbox"/> Incierto <input type="checkbox"/> Probablemente sí <input type="checkbox"/> Sí <input checked="" type="checkbox"/> <u>Varía</u> <input type="checkbox"/>		

	<u> criterio</u>	<u> JUICIO</u>	<u> EVIDENCIA</u>	<u> CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
EQUIDAD	<u> ¿Cuál sería el impacto en las desigualdades en salud?</u>	<p><i>Aumentarían</i> <input type="checkbox"/> <i>Probablemente aumentarían</i> <input type="checkbox"/> <i>Incierto</i> <input type="checkbox"/> <i>Probablemente reducirían</i> <input type="checkbox"/> <i>Reducirían</i> <input checked="" type="checkbox"/> <i>Varía</i> <input type="checkbox"/></p>		El fomento de la lactancia materna exclusiva reduciría problemas de inequidad.
ACEPTABILIDAD	<u> ¿Es la opción aceptable para los grupos de interés involucrados?</u>	<p><i>No</i> <input type="checkbox"/> <i>Probablemente no</i> <input type="checkbox"/> <i>Incierto</i> <input type="checkbox"/> <i>Probablemente sí</i> <input checked="" type="checkbox"/> <i>Sí</i> <input type="checkbox"/> <i>Varía</i> <input type="checkbox"/></p>	<p>En un estudio cualitativo realizado dentro de otro estudio más amplio(10) se identificaron los siguientes factores relacionados con los desenlaces y la decisión de lactancia materna exclusiva o no exclusiva:</p> <ul style="list-style-type: none"> -razones para no iniciar la lactancia: problemas previos y decisión personal tomada mayoritariamente antes del parto. - razones para el cese de la lactancia: enfermedad de la madre o del recién nacido, problemas psicológicos y de estrés <p>En un estudio cualitativo que pretendía comprender los factores facilitadores y el proceso de toma de decisiones sobre la petición materna de fórmula en el período postparto temprano, realizaron 12 grupos focales con 97 madres de bajos ingresos de California (15), e identificaron que el uso de fórmula se percibía como una solución a una preparación inadecuada para el cuidado del recién nacido, la falta de preparación para la lactancia materna y como solución a los problemas de lactancia.</p>	Se considera que la aceptabilidad de las mujeres hacia la lactancia exclusiva podría mejorarse proveyendo a las mujeres de recursos y habilidades para manejar y superar las complicaciones y dificultades derivadas de la lactancia.

GPC Lactancia Materna- P13. Administración rutinaria de suplementos.

FACTIBILIDAD	<p>¿La implementación de la opción es factible?</p>	<p>No <input type="checkbox"/> Probablemente no <input type="checkbox"/> Incierto <input type="checkbox"/> Probablemente sí <input checked="" type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> Varía <input type="checkbox"/></p>	<p>Datos cualitativos de un estudio de 2012 (10) realizado en una cohorte de más de 5.000 madres lactantes muestran 'que un mayor soporte e información hubiesen ayudado a las mujeres a seguir con la lactancia'</p> <p>Un estudio cualitativo de 2014 (15), con 12 grupos focales y 97 participantes de bajos ingresos en California, identifico que las decisiones sobre la alimentación del recién nacido estaban influenciadas por entender la fórmula como una solución a los problemas de lactancia, una preparación inadecuada para el cuidado del recién nacido (la necesidad de descanso y las expectativas poco realistas sobre la conducta infantil) y la falta de preparación para el proceso de la lactancia.</p> <p>Otros dos estudio transversales coinciden en reportar similares razones para el fallo de la lactancia materna exclusiva ((16), (17))</p>	<p>Sería necesario garantizar desde las etapas del embarazo que las mujeres reciben la información necesaria para el éxito y el mantenimiento de la lactancia materna exclusiva.</p>
--------------	---	--	---	--

[Balance de las consecuencias](#)

Las consecuencias no deseadas superan claramente las consecuencias deseadas en la mayoría de los escenarios	Las consecuencias no deseadas probablemente superan las consecuencias deseadas en la mayoría de los escenarios	El balance entre las consecuencias deseadas y no deseadas está muy equilibrado o es incierto	Las consecuencias deseadas probablemente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los escenarios	Las consecuencias deseadas claramente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los escenarios
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

[Tipo de recomendación](#)

Se recomienda no ofrecer la opción	Se sugiere no ofrecer la opción	Se sugiere ofrecer la opción	Se recomienda ofrecer la opción
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>

**Recomendación
(Texto)**

Recomendación fuerte en contra

Se recomienda evitar la administración de suplementos si no existe indicación médica que lo justifique.

Justificación

La evidencia de moderada calidad apunta a que la lactancia exclusiva, en comparación con la administración de suplementos durante el periodo postparto temprano favorece el inicio y mantenimiento de la lactancia sin comprometer la seguridad del recién nacido.

**Consideraciones de
subgrupos**

-

**Consideraciones para
la implementación**

Para conseguir una adecuada adhesión a esta recomendación, es importante garantizar que las mujeres reciban la información y el apoyo necesario para resolver las dificultades que pueden presentarse con la lactancia.

**Monitorización y
evaluación**

**Prioridades para la
investigación**

Son necesarios estudios que evalúen la relación entre el uso de alimentación preláctea/suplementación durante la estancia hospitalaria y la iniciación y duración de la lactancia materna.

6. ANEXO I, ESTRATEGIAS DE BÚSQUEDA

Cochrane Library

Searched 14/03/2014

Updated search 14/03/2014 a 20/10/2014

- #1 MeSH descriptor: [Milk, Human] explode all trees 707
- #2 "breast milk" or breast-milk or (breast and milk) 1608
- #3 MeSH descriptor: [Breast Feeding] explode all trees 1212
- #4 breastfeeding or "breast feeding" or breastfeed or "breast feed" or breastfed or "breast fed" 3375
- #5 MeSH descriptor: [Lactation] explode all trees 439
- #6 lactation 1458
- #7 #1 or #2 or #3 or #4 or #5 or #6 4827
- #8 MeSH descriptor: [Infant Nutritional Physiological Phenomena] explode all trees 1767
- #9 MeSH descriptor: [Infant Formula] explode all trees 353
- #10 MeSH descriptor: [Food, Formulated] explode all trees 1013
- #11 MeSH descriptor: [Dietary Supplements] explode all trees 6564
- #12 supplement* or formula* 56320
- #13 #8 or #9 or #10 or #11 or #12 57883
- #14 #7 and #13 3096
- #15 MeSH descriptor: [Infant] explode all trees 12656
- #16 #14 and #15 Publication Date from 2012 to 2014 117

MEDLINE, via Pubmed

Searched 14/03/2014

Updated search 14/03/2014 a 20/10/2014

- #1 "Milk, Human"[Mesh]
- #2 "breast milk"[All Fields] OR "breast milks"[All Fields] OR "human milk"[All Fields]
- #3 "Breast Feeding"[Mesh]
- #4 "breast feeding"[All Fields] OR "breastfeeding"[All Fields] OR "breast feed"[All Fields] OR "breast feeding"[All Fields] OR "breastfeed"[All Fields] OR "breast fed"[All Fields] OR breastfed[All Fields]
- #5 "lactation"[MeSH Terms] OR "lactation"[All Fields]
- #6 #1 OR #2 OR #3 OR #4 OR #5
- #7 "Infant Nutritional Physiological Phenomena"[Mesh]
- #8 "Infant Formula"[Mesh]
- #9 "Food, Formulated"[Mesh]
- #10 "Dietary Supplements"[Mesh]
- #11 (supplement* OR formula*)
- #12 #7 OR #8 OR #9 OR #10 OR #11
- #13 #6 AND #12
- #14 #13 Filters: Systematic Reviews; Clinical Trial; Publication date from 2012/01/01 to 2014/12/31; Infant: birth-23 months; Newborn: birth-1 month; Field: Title/Abstract 337

CINAHL, via EBSCOhost databases

Searched 14/03/2014

Updated search 14/03/2014 a 20/10/2014

- #1 (MH "Milk, Human") 2523
- #2 "breast milk" OR "breast milks" OR "human milk" 2115
- #3 (MH "Breast Feeding") 11378
- #4 "breast feeding" OR breastfeeding OR "breast feed" OR breastfeed OR "breast fed" OR breastfed 14132
- #5 (MH "Lactation") 1548
- #6 lactation 2887
- #7 #1 OR #2 OR #3 OR #4 OR #5 OR #6 16616
- #8 (MH "Infant Nutritional Physiology") 339
- #9 (MH "Infant Formula") OR (MH "Infant Feeding, Supplemental") 2176
- #10 (MH "Food, Formulated") OR (MH "Dietary Supplements") 8304
- #11 supplement* OR formula* 51711
- #12 #8 OR #9 OR #10 OR #11 51908
- #13 #7 AND #12 2768
- #14 #13 Limitadores - Fecha de publicación: 20120101-20141231; Grupos de edad: Infant, Newborn: birth-1 month, Infant: 1-23 months **65**

EMBASE, via Ovid

Searched 14/03/2014

Updated search 14/03/2014 a 20/10/2014

- #1 breast milk/ 19514
- #2 ("breast milk" or "breast milks" or "human milk").ti,ab. 17640
- #3 #1 or #2 25388
- #4 breast feeding/ or lactation/ 69785
- #5 ("breast feeding" or breastfeeding or "breast feed" or breastfeed or "breast fed" or breastfed or lactation).ti,ab. 57580
- #6 #4 or #5 85454
- #7 #3 or #6 98607
- #8 artificial milk/ 9174
- #9 infant nutrition/ 10445
- #10 elemental diet/ 2703
- #11 diet supplementation/ 61837
- #12 #8 or #9 or #10 or #11 81652
- #13 (supplement* or formula*).ti,ab. 481836
- #14 (food* or feed* or diet*).ti,ab. 958620
- #15 #13 and #14 99135
- #16 #12 or #15 147596
- #17 #7 and #16 16759
- #18 limit #17 to (yr="2012 - 2014" and infant <to one year>) **200**

7. ANEXO II, Tabla de estudios individuales para la pregunta

ECAs

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios (Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
Martin Calama 1997 (8)	Diseño: ECA Objetivo determinar el efecto de la alimentación con agua glucosada en los recién nacidos lactantes	RN a término por parto vaginal, sin anomalías congénitas y sin factores de riesgo para hipo o hiperglicemia.	Intervención: Agua glucosada al 5% a través del biberón durante los primeros 3 días junto a la lactancia materna. Control: Grupo sin agua glucosada o cualquier otra solución alternativa a la leche humana.	- Cambio de peso, glucosa plasmática, Tª rectal Tras 5 meses sin contacto mediante la entrevista telefónica: a tiempos de 4,8,12,16 y 20 semanas: - duración de lactancia materna exclusiva - duración hasta la introducción de fórmula infantil - duración hasta el destete completo	La supresión de la alimentación con agua de glucosa en los primeros días de vida, aumenta la probabilidad de una lactancia exitosa.	<u>Aleatoriz.</u> , <u>OSA</u> , <u>cegamiento y Datos incompletos</u> : no claro <u>Sesgo de información</u> : bajo riesgo <u>Otros sesgos</u> : posible riesgo de memoria y falta de consenso en la consideración de riesgo de nivel bajo de glucosa sanguínea en los primeros días tras nacimiento
Howard CR, 2003 (7) (7)	Diseño: ECA Objetivo: evaluar los efectos de la introducción de chupete temprano vs. tardío y de dos tipos de exposición a pezones artificiales (vaso vs.	700 recién nacidos (36-42 semanas, peso al nacer ≥ 2200 g) Madres con intención de amamantar. Subgrupo de 481 niños que reciben suplementos	asignación a diferentes grupos de forma de suplementación (vaso/biberón), aunque esta intervención fue realizado sólo en los niños que necesitaron suplementos: a) biberón/chupete temprano (n=169), b)Biberón/introducción tardía chupete (n=167); c)vaso/uso temprano chupete (n=185); d)vaso/uso tardío de chupete (n=179).	Suplementos Vs. No suplementos Duración lactancia materna exclusiva: HR 1,49 (IC95% de 1,23 a 1,80) Duración full breastfeeding: HR 1,50 (IC95% de 1,24 a 1,81) Duración de cualquier tipo de lactancia materna: HR 1,53 (IC95% de 1,24 a 1,89)	La alimentación mediante suplementos tuvo un efecto perjudicial sobre la duración de la lactancia materna. Conclusiones sobre uso de chupete y forma de administrar	

GPC Lactancia Materna- P13. Administración rutinaria de suplementos.

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios (Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
	biberón para la provisión de suplementos en el hospital) sobre la duración de la lactancia materna e		<p>e)chupete temprano sin suplementos(n=104) y f)chupete tardío sin suplementos (n=112)</p> <p>Los datos se recogen a las 2, 5, 10, 16, 24, 38 y 52 semanas.</p> <p>Los efectos de la intervención en la duración de la lactancia fueron evaluados con regresión logística y análisis de supervivencia.</p>	<p>Biberón vs. vaso: reportado en otra pregunta</p> <p>Introducción temprana de chupete vs. introducción tardía reportado en otra pregunta</p> <p>Análisis de subgrupos:</p> <ul style="list-style-type: none"> - En niños nacidos por cesárea: sí hay diferencias según biberón vs. vaso <p>≤ 3 suplementos vs. ≥ 3 suplementos: hay diferencias significativas.</p>	los suplementos resumidos en otras preguntas.	

Estudios observacionales

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios (Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
Chantry, 2014 (9)	<p>Diseño: estudio prospectivo de cohorte longitudinal</p> <p>Objetivo Evaluar la suplementación de RNs con fórmula durante la estancia hospitalaria y determinar si la suplementación hospitalaria con fórmula acorta la duración de la lactancia después de ajustar por la intención de</p>	448 madres primerizas que tenían la intención preparto de amamantar, entre 32 y 40 semanas de gestación al momento de la entrevista, en espera de su primer único bebé nacido vivo, de habla Inglesa o española. Datos hospitalarios de n= 407 y de 393 a los 60 días	<p>Expuestos: recién nacidos que recibieron suplementación durante la estancia hospitalaria</p> <p>Controles: RN que recibieron lactancia materna exclusiva durante la hospitalización.</p> <p>Se utilizó el estadístico X2 para evaluar las diferencias significativas en la prevalencia de suplementación de fórmula en el hospital entre los diferentes estratos (de características maternas, del parto, del bebé y de estancia hospitalaria) y a través del análisis de regresión logística determinar si estas diferencias persistieron después del ajustarlo por intención de amamantar (IFI: infant</p>	<p>210 (53%) bebés fueron amamantados exclusivamente durante la estancia de maternidad y 183 (47%) recibieron la suplementación con fórmula en el hospital, a las 24h (n=114), 48h(n=48) y 72h (n=21) tras el nacimiento.</p> <p>USO DE SUPLEMENTACIÓN: Las razones más citadas por las madres para la suplementación fueron: percepción de suministro insuficiente de leche (18%), signos de ingesta inadecuada (16%), y un mal agarre o (14%).</p> <p>RESULTADOS DE LACTANCIA - La prevalencia de lactancia materna no exclusiva a los 30-60 días: 67,8% entre los no suplementados frente a 36,7% de suplementados. RRA 1,8 (IC 95%, 1,4 a</p>	Entre las mujeres que decidieron amamantar exclusivamente, la suplementación con fórmula en el hospital se asoció con un riesgo casi 2 veces mayor de no amamantar exclusivamente durante los días 30-60 y un riesgo casi 3 veces mayor de dejar de amamantar para el día 60, incluso después de ajustar por la intención de lactancia.	

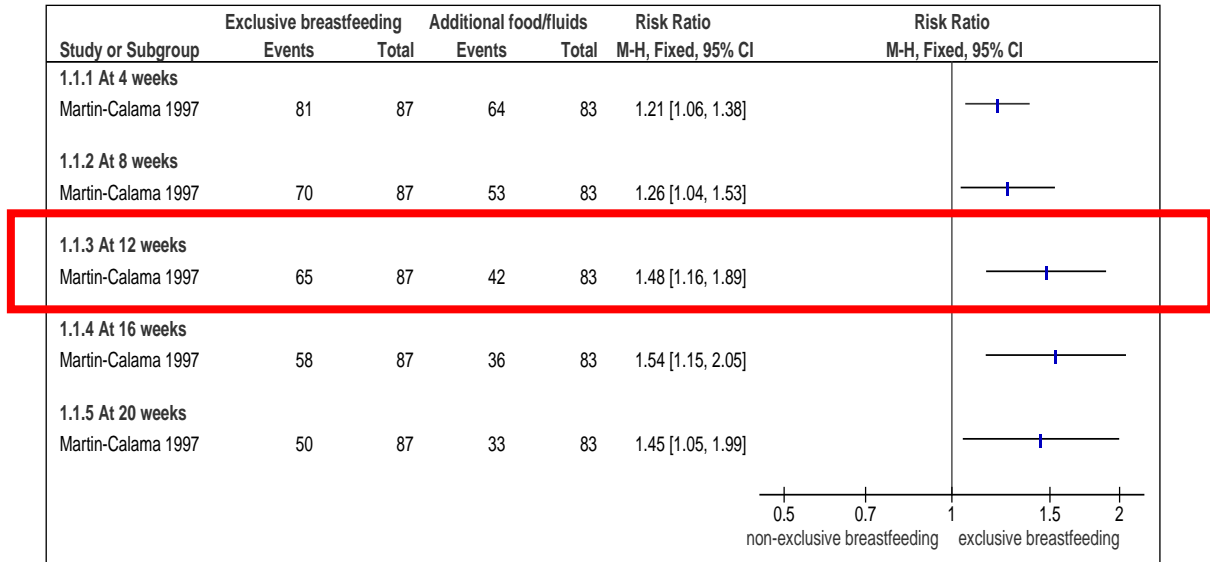
GPC Lactancia Materna- P13. Administración rutinaria de suplementos.

	amamantar.		feeding intention) Se realizó un análisis de regresión logística para calcular el crudo y OR para cada resultado de la lactancia en la suplementación hospitalaria frente a los grupos alimentados con leche materna exclusivamente durante la hospitalización. Variables de confusión utilizados para el ajuste del modelo: rango IFI, la educación materna (algún o ausencia de estudios universidad), origen étnico, edad, estado de seguro de salud, y la duración de la estancia en la maternidad	2,3). Cese de lactancia a los 60 días: 32,8% frente a 10,5% entre el grupo suplementado con fórmula d en el hospital frente a los alimentados con leche materna exclusivamente, respectivamente, RRA 2,7 (IC 95%, 1,7 a 4,5). Las probabilidades de los dos resultados adversos aumentaron con la mayor alimentación de suplementos en el hospital (días sin amamantación materna exclusiva 30-60, P = 0,003 y cese de lactancia, P = 0,011).	Las estrategias deben buscar evitar la innecesaria suplementación con fórmula en el hospital y apoyar la lactancia materna cuando la suplementación con fórmula es inevitable.	
Parry 2013 (11)	Diseño: estudio prospectivo de cohorte longitudinal Describir el patrón de la suplementación de bebés sanos a término Identificar factores asociados a la suplementación hospitalaria y evaluar el gradiente dosis-respuesta entre la cantidad de suple y duración de cualquier lactancia	1246 diadas madre-hijo en hongkong Seguimiento de 12 meses hasta el destete	Análisis de regresión logística múltiple Cox para determinar los asociados con la suplementación durante la estancia hospitalaria. Análisis de regresión Cox para explorar el impacto de la suplementación hospitalaria en la duración de la lactancia. Análisis ajustados por factores sociodemográficos. Para el resultado de HR presentado: tipo de parto (instrumental y cesárea), peso del recién nacido, iniciación en sala de partos, nivel de educación materna, experiencia previa en lactancia, planificación de amamantación exclusiva.	Suplementación: Asoc +: parto vaginal asistido, cesarea, mayor peso al nacer Asoc -: iniciación en sala de partos Cualquier suplementación durante 48h asociado a una menor duración HR: No hubo relación gradiente dosis-respuesta Es sustancialmente menos probable en cualquier punto de tiempo que los neonatos que recibieron suplementos estén siendo amamantados en comparación con sus homólogos alimentados con leche materna exclusivamente: HR ajustado:1,51 (IC95% 1,07 a 1,80)	La suplementación durante la estancia hospitalaria es común en Hong Kong y parece que perjudica la duración de la lactancia La falta de un efecto dosis-respuesta entre las cantidades de suplementos administrados en el período post-parto temprano y la duración de la lactancia materna sugiere que no existe ningún umbral por debajo del cual la suplementación con fórmula puede ser considerado seguro.	

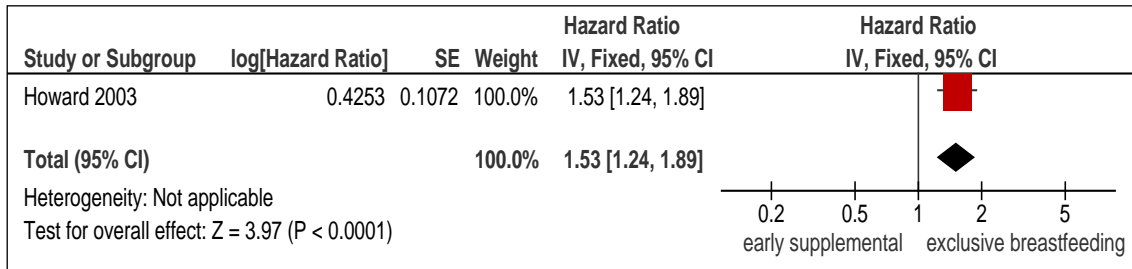
<p>Forde 2010 (10)</p>	<p>Diseño: estudio prospectivo de cohorte longitudinal</p> <p>Estudio de de indicadores basales de lactancia y factores que contribuyen a la iniciación, exclusividad y duración de la lactancia</p>	<p>Cohorte de 3828 bebés nacidos durante el 2006 en Australia.</p>	<p>Seguimiento: hasta 4 meses tras alta hospitalaria en 4 citas</p>	<p>BF duration:</p> <p>Table 5. Proportion of ever breastfed infants breastfeeding (n=3507)</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Breastfeeding duration</th> <th>Exclusive</th> <th>Fully^a</th> <th>Any^b</th> </tr> <tr> <th>% (95% CI)</th> <th>% (95% CI)</th> <th>% (95% CI)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>>1 week</td> <td>70.5 (67.7–73.3)</td> <td>73.7 (69.9–74.5)</td> <td>94.6 (91.4–97.8)</td> </tr> <tr> <td>≥1 month</td> <td>61.7 (59.1–64.3)</td> <td>63.5 (60.9–66.1)</td> <td>87.9 (84.8–91.0)</td> </tr> <tr> <td>≥2 months</td> <td>50.9 (48.5–53.3)</td> <td>53.5 (51.1–55.9)</td> <td>78.6 (75.7–81.5)</td> </tr> <tr> <td>≥3 months</td> <td>43.9 (41.7–46.1)</td> <td>47.1 (44.8–49.4)</td> <td>72.6 (69.8–75.4)</td> </tr> <tr> <td>≥4 months</td> <td>33.8 (31.9–35.7)</td> <td>38.6 (36.3–40.7)</td> <td>66.0 (63.3–68.7)</td> </tr> <tr> <td>≥5 months</td> <td>24.8 (23.2–26.4)</td> <td>30.1 (28.3–31.9)</td> <td>61.0 (58.4–63.6)</td> </tr> <tr> <td>≥6 months</td> <td>12.6 (11.4–13.8)</td> <td>16.2 (14.9–17.5)</td> <td>56.1 (53.6–59.6)</td> </tr> </tbody> </table> <p>^a = Fully breastfed infants are breastfed, NOT receiving breastmilk substitutes or solid foods but may be consuming juice or water based liquids or medicines/vitamins/minerals syrups.</p> <p>^b = Any breastfed infants are breastfed AND consuming breastmilk substitute and/or solids. (Welsh et al 2001:15)</p>	Breastfeeding duration	Exclusive	Fully ^a	Any ^b	% (95% CI)	% (95% CI)	% (95% CI)	>1 week	70.5 (67.7–73.3)	73.7 (69.9–74.5)	94.6 (91.4–97.8)	≥1 month	61.7 (59.1–64.3)	63.5 (60.9–66.1)	87.9 (84.8–91.0)	≥2 months	50.9 (48.5–53.3)	53.5 (51.1–55.9)	78.6 (75.7–81.5)	≥3 months	43.9 (41.7–46.1)	47.1 (44.8–49.4)	72.6 (69.8–75.4)	≥4 months	33.8 (31.9–35.7)	38.6 (36.3–40.7)	66.0 (63.3–68.7)	≥5 months	24.8 (23.2–26.4)	30.1 (28.3–31.9)	61.0 (58.4–63.6)	≥6 months	12.6 (11.4–13.8)	16.2 (14.9–17.5)	56.1 (53.6–59.6)	<p>Limitaciones del estudio: solo el 10% de mujeres que cesan la lactancia antes de los 6 meses tuvo información que podría haber evitado dicho desenlace - 40% de la población total a estudio con datos incompletos sobre la introducción de sólidos</p>
Breastfeeding duration	Exclusive	Fully ^a	Any ^b																																					
	% (95% CI)	% (95% CI)	% (95% CI)																																					
>1 week	70.5 (67.7–73.3)	73.7 (69.9–74.5)	94.6 (91.4–97.8)																																					
≥1 month	61.7 (59.1–64.3)	63.5 (60.9–66.1)	87.9 (84.8–91.0)																																					
≥2 months	50.9 (48.5–53.3)	53.5 (51.1–55.9)	78.6 (75.7–81.5)																																					
≥3 months	43.9 (41.7–46.1)	47.1 (44.8–49.4)	72.6 (69.8–75.4)																																					
≥4 months	33.8 (31.9–35.7)	38.6 (36.3–40.7)	66.0 (63.3–68.7)																																					
≥5 months	24.8 (23.2–26.4)	30.1 (28.3–31.9)	61.0 (58.4–63.6)																																					
≥6 months	12.6 (11.4–13.8)	16.2 (14.9–17.5)	56.1 (53.6–59.6)																																					

8. ANEXO III. Forest-Plot

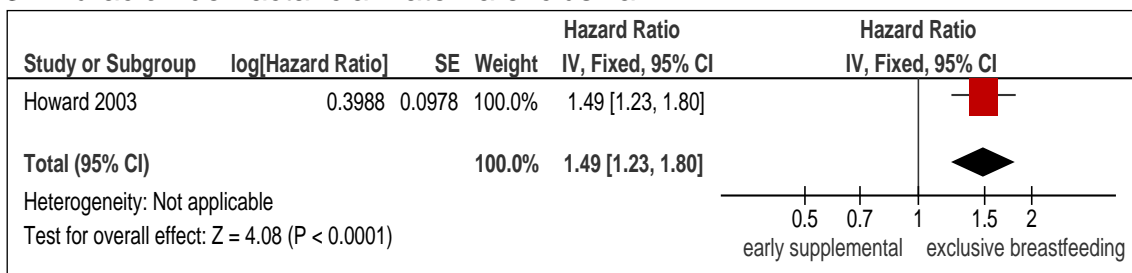
1. Proporción de niños amamantados exclusivamente con leche materna a los 3 meses



2.- Duración de Lactancia de cualquier tipo (overall BF)



3.- Duración de Lactancia materna exclusiva



4.-Cambio de peso (g) (6h, 12h, 24h, 48h, 72h)

Study or Subgroup	Exclusive breastfeeding			Additional food/fluids			Mean Difference IV, Fixed, 95% CI	Mean Difference IV, Fixed, 95% CI
	Mean	SD	Total	Mean	SD	Total		
1.11.1 At 6 hours of life								
Martin-Calama 1997	46.4	19.1	87	39.4	22.2	83	7.00 [0.76, 13.24]	
1.11.2 At 12 hours of life								
Martin-Calama 1997	86.4	30.4	87	74.9	34.5	83	11.50 [1.71, 21.29]	
1.11.3 At 24 hours of life								
Martin-Calama 1997	140.6	42.4	87	127.2	43.8	83	13.40 [0.43, 26.37]	
1.11.4 At 48 hours of life								
Martin-Calama 1997	197.8	73.2	87	165.3	56.4	83	32.50 [12.91, 52.09]	
1.11.5 At 72 hours of life								
Martin-Calama 1997	141.9	89.1	87	144.9	68.5	83	-3.00 [-26.83, 20.83]	

-50 -25 0 25 50
exclusive breastfeeding non-exclusive breastfeeding

Kramer 2012 (6)

Exclusive versus mixed breastfeeding 3-7 months, developed countries, observational studies

Monthly weight gain 3-8 months (g/mo)

Study or Subgroup	EBF			MBF			Weight	Mean Difference IV, Random, 95% CI	Mean Difference IV, Random, 95% CI
	Mean	SD	Total	Mean	SD	Total			
Akeson 1996a	498	118	10	438	127	9	4.2%	60.00 [-50.60, 170.60]	
Kramer 2000a	612.2	180	619	641	186	2836	36.4%	-28.80 [-44.55, -13.05]	
WHO 1994a	463	142	200	470	159	158	24.6%	-7.00 [-38.65, 24.65]	
WHO 1997	418.75	100.39	179	413.8	100.39	377	34.8%	4.95 [-12.91, 22.81]	
Total (95% CI)	1008			3380			100.0%	-7.95 [-31.84, 15.93]	

Heterogeneity: Tau² = 343.59; Chi² = 9.55, df = 3 (P = 0.02); I² = 69%
Test for overall effect: Z = 0.65 (P = 0.51)

-100 -50 0 50 100
Favours MBF Favours EBF

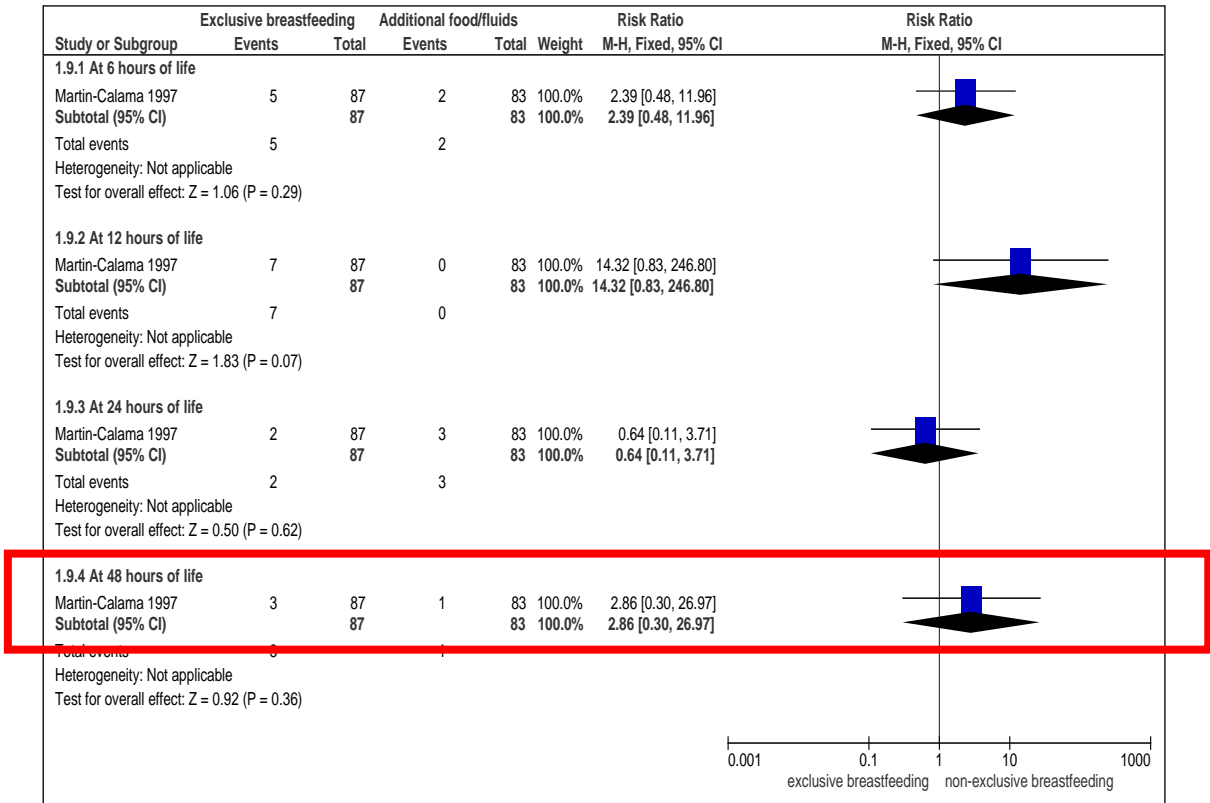
Weight-for-length z-score < -2 at 6 months

Study or Subgroup	EBF		MBF		Weight	Risk Ratio M-H, Fixed, 95% CI	Risk Ratio M-H, Fixed, 95% CI
	Events	Total	Events	Total			
Kramer 2000a	0	619	7	2841	100.0%	0.31 [0.02, 5.34]	
Total (95% CI)	619		2841		100.0%	0.31 [0.02, 5.34]	
Total events	0		7				

Heterogeneity: Not applicable
Test for overall effect: Z = 0.81 (P = 0.42)

0.001 0.1 1 10 1000
Favours EBF Favours MBF

5.- Número de episodios de Hipoglucemia (definido como glucosa sérica <2,2 mmol/L)



9. ANEXO IV. Evaluación de la calidad

1. Revisiones sistemáticas - AMSTAR

BECKER 2011 (4),

1. ¿Se brindó un diseño “a priori”?

La pregunta de la investigación y los criterios de inclusión deberían establecerse antes de llevar a cabo la revisión **Sí**

2. ¿Hubo duplicación en la selección de estudios y extracción de datos? Debería haber al menos dos personas independientes a cargo de la extracción de datos, y debería existir un procedimiento consensuado para los desacuerdos **Sí**

3. ¿Se realizó una búsqueda exhaustiva de literatura?

Deberían consultarse al menos dos fuentes electrónicas. El informe debe incluir los años y las bases de datos utilizadas (por ej. Central, EMBASE y MEDLINE). Deben especificarse las palabras clave y/o los términos MESH y, de ser posible, debe proveerse la estrategia de búsqueda. Todas las búsquedas deberían ser complementadas con consultas a contenidos actuales, revisiones, libros de textos, registros especializados, o expertos en el campo particular de estudio, y mediante la revisión de las referencias en los estudios encontrados **Sí**

4. ¿Se utilizó el estado de publicación (es decir, literatura gris) como criterio de inclusión?

Los autores deberían especificar que buscaron informes sin tener en cuenta el tipo de publicación. Los autores deberían especificar si excluyeron o no algún informe (de la revisión sistemática), en función del estado de publicación, idioma, etc. **No responde**

5. ¿Se brindó una lista de estudios (incluidos y excluidos)?

Debería proveerse una lista de estudios incluidos y excluidos **Sí**

6. ¿Se brindaron las características de los estudios incluidos?

De manera adjunta tal como una tabla, deberían proveerse los datos de los estudios originales sobre los participantes, las intervenciones y los resultados. Deberían informarse los rangos de las características en todos los estudios analizados, por ej, la edad, la raza, el sexo, los datos socioeconómicos relevantes, el estado de enfermedad, la duración, la severidad, o cualquier otra enfermedad **Sí**

7. ¿Se evaluó y documentó la calidad científica de los estudios

incluidos? Deberían proveerse métodos “a priori” (por ej, para estudios de efectividad si el autor o los autores eligen incluir sólo estudios aleatorizados, de doble ciego, controlados con placebo, u ocultamiento de las asignaciones como criterios de inclusión). Para otros tipos de estudios, serán relevantes los ítems alternativos **Sí**

8. ¿Se utilizó de manera adecuada la calidad científica de los estudios incluidos al formular las conclusiones?

El rigor metodológico y la calidad científica de los estudios deberían considerarse en el análisis y las conclusiones de la revisión, y plantearse explícitamente al formular las recomendaciones **Sí**

9. ¿Fueron adecuados los métodos utilizados para combinar los hallazgos de los estudios?

Para los resultados conjuntos, debería hacerse una prueba para garantizar que los estudios pudieron combinarse y para evaluar sus homogeneidad (es decir, la prueba chi-cuadrado para la homogeneidad, I²). Si existe heterogeneidad debería utilizarse un modelo de efectos aleatorios y/o debería considerarse lo adecuado de la combinación (es decir, ¿fue adecuado combinar los resultados?) **Sí**

10. ¿Se valoró la probabilidad de sesgo de publicación?

Una evaluación de sesgo de publicación debería incluir una combinación de ayudas gráficas (por ej. un gráfico en embudo – funnel plot – , otras pruebas disponibles) y/o pruebas estadísticas (por ej. prueba de regresión de Egger) **Sí**

11. ¿Se planteó el conflicto de intereses?

Deberían reconocerse claramente las fuentes posibles de apoyo tanto en la revisión sistemática como en los estudios incluidos **Sí**

10- BIBLIOGRAFÍA

- (1) NICE. Postnatal care up to 8 weeks after birth. Julio 2006 (actualizado en Febrero de 2015). Disponible en: <http://guidance.nice.org.uk/CG37>.
- (2) National Health and Medical Research Council. Infant Feeding Guidelines. 2012.
- (3) Aguayo Maldonado J, Arana Cañedo Argüelles C, Arena Ansótegui J, Canduela Martínez V, Flores Antón B, Gómez Papí A, Hernández Aguilar MT, Lasarte Velillas JJ, Lozano de la Torre MJ, Martín Calama J, Navas Lucena V. IHAN Calidad en la asistencia profesional al nacimiento y la lactancia. Ministerio de Sanidad, Política Social e Igualdad. Informes, estudios e investigación. 2011.
- (4) Becker GE, Remington S, Remington T. Early additional food and fluids for healthy breastfed full-term infants. *Cochrane Database Syst Rev* 2011;(12):CD006462.
- (5) Perinatal Services BC. Health Promotion Guideline 1. Safe Sleep Environment Guideline For Infants 0 to 12 months of age. February 2011. Disponible en: <http://www.perinatalervicesbc.ca/NR/rdonlyres/D799441C-3E00-49EE-BDF7-2A3196B971F0/0/HPGuidelinesSafeSleep1.pdf>.
- (6) Kramer MS, Kakuma R. Optimal duration of exclusive breastfeeding. *Cochrane Database of Systematic Reviews* 2012 Aug;(8).
- (7) Howard CR, Howard FM, Lanphear B, Eberly S, deBlieck EA, Oakes D, et al. Randomized clinical trial of pacifier use and bottle-feeding or cupfeeding and their effect on breastfeeding. *Pediatrics* 2003 Mar;111(3):511-8.
- (8) Martin-Calama J, Bunuel J, Valero MT, Labay M, Lasarte JJ, Valle F, et al. The effect of feeding glucose water to breastfeeding newborns on weight, body temperature, blood glucose, and breastfeeding duration. *J Hum Lact* 1997 Sep;13(3):209-13.
- (9) Chantry CJ, Dewey KG, Peerson JM, Wagner EA, Nommsen-Rivers LA. In-hospital formula use increases early breastfeeding cessation among first-time mothers intending to exclusively breastfeed. *J Pediatr* 2014 Jun;164(6):1339-45.
- (10) Forde KA, Miller LJ. 2006-07 north metropolitan Perth breastfeeding cohort study: how long are mothers breastfeeding? *Breastfeed Rev* 2010 Jul;18(2):14-24.
- (11) Parry JE, Ip DK, Chau PY, Wu KM, Tarrant M. Predictors and consequences of in-hospital formula supplementation for healthy breastfeeding newborns. *J Hum Lact* 2013 Nov;29(4):527-36.
- (12) Smith HA, Becker GE. Early additional food and fluids for healthy breastfed full-term infants. *Cochrane Database Syst Rev* 2016 Aug 30;(8):CD006462.
- (13) Flaherman VJ, Aby J, Burgos AE, Lee KA, Cabana MD, Newman TB. Effect of early limited formula on duration and exclusivity of breastfeeding in at-risk infants: an RCT. *Pediatrics* 2013 Jun;131(6):1059-65.
- (14) Straňak Z, Feyereislova S, Cerna M, Kollarova J, Feyereisl J. Limited Amount of Formula May Facilitate Breastfeeding: Randomized, Controlled Trial to Compare Standard Clinical Practice versus Limited Supplemental Feeding. *PLoS One* 2016;11(2):e0150053.
- (15) DaMota K, Banuelos J, Goldbronn J, Vera-Beccera LE, Heinig MJ. Maternal request for in-hospital supplementation of healthy breastfed infants among low-income women. *J Hum Lact* 2012 Nov;28(4):476-82.

- (16) Yaqub A, Gul S. Reasons for failure of exclusive breastfeeding in children less than six months of age. J Ayub Med Coll Abbottabad 2013 Jan;25(1-2):165-7.
- (17) Augustin AL, Donovan K, Lozano EA, Massucci DJ, Wohlgemuth F. Still nursing at 6 months: a survey of breastfeeding mothers. MCN Am J Matern Child Nurs 2014 Jan;39(1):50-5.

PREGUNTA CLÍNICA Nº 14

¿Cuándo está indicada la administración de suplementos en recién nacidos sanos?

1. Pregunta clínica en formato PICO

Tabla 1. Componentes de la pregunta clínica en formato PICO

Pacientes	RN sanos a término, sin riesgo de hipoglucemia
Intervención	Administración de suplementos
Comparación	No administración de suplementos
Resultados	<ul style="list-style-type: none"> -Tasa de LME al alta (crítica) -Duración de la lactancia materna (crítica) -Peso del bebé (48-72h.) (crítica) -Complicaciones de las mamas (crítica) -Satisfacción materna (con los cuidados recibidos) (crítica) -Hipoglucemia (crítica) -Ictericia (crítica) -Deshidratación (crítica) -Tasa de LM a los 4 meses (importante) -Tasa de LME a los 4 meses (importante)
Tipo de estudio	GPC, RS, ECAs y estudios observacionales

2. Introducción

La utilización de suplementos (leche materna extraída o fórmula) durante la estancia hospitalaria es una práctica frecuente, que en ocasiones no está justificada y que puede suponer un riesgo para el recién nacido y para el éxito de la lactancia. Conocer cuáles son las circunstancias en las que los beneficios de suplementar la lactancia materna superan a los riesgos puede ser de gran utilidad para los profesionales, sin olvidar que la administración de dichos suplementos siempre debe de ir acompañada del apoyo y las medidas necesarias para solucionar los problemas de lactancia y que la demanda de suplementos de una madre que previamente ha sido adecuadamente informada y apoyada, debe ser atendida y respetada.

3. Estrategia de elaboración de la pregunta

3.1. GPC

Tabla 2. GPC de base (seleccionadas con el AGREE)

Guía	Evidencia	Recomendación	Referencias	Comentarios
NICE 2006	<p>¿En qué circunstancias debe un bebé recibir alimentos suplementarios?</p> <p>La OMS/UNICEF recomiendan la administración de suplementos solo cuando es médicamente necesario, como se señala en el paso 6 de la IHAN.</p> <p>No se ha identificado ningún estudio que aborde específicamente las circunstancias para la suplementación.</p> <p>Un documento de Newman (Newman 1996) que fue revisado en la narrativa de la pregunta 6.3.4.2 sobre la suficiencia de la leche materna se describe un árbol de decisión para la evaluación de la alimentación adecuada. Con base en la experiencia adquirida en la Clínica de Lactancia Materna del Hospital para Niños Enfermos, Toronto, el autor mantiene que la deshidratación y la pérdida excesiva de peso eran potencialmente problemas prevenibles. Las graves consecuencias de la ingesta insuficiente son la deshidratación hipernatrémica severa, pérdida de peso severa y la hiperbilirrubinemia severa con posible daño irreversible al cerebro de un RN o de otros órganos vitales.</p> <p>Dyson et al (2006) (Dyson 2006) revisaron cinco ECA y dos ensayos controlados no aleatorios y concluyeron que los suplementos en el período neonatal se deben dar sólo cuando existen indicaciones médicas de peso, lo que apoya la recomendación de la OMS/UNICEF que se incluye en los 10 pasos de la estrategia IHAN. Si se administran suplementos por razones médicas o por elección materna es menos probable que la LM se vea</p>	<p>Solo se requiere la administración de suplementos si es médicamente necesario.</p>	<p>Dyson, Renfrew, McFadden, McCormick, Herbert and Thomas 2006, Effectiveness of public health interventions to promote the duration of breastfeeding: systematic review. London: National Institute for Health and Clinical Excellence.</p> <p>Newman, J. 1996, "Decision tree and postpartum management for preventing dehydration in the "breastfed" baby", Journal of Human Lactation, vol. 12, no. 2, pp. 129-135.</p>	

	afectada si solo se da un pequeño número de suplementos en los primeros cinco días.			
NICE UPDATE 2011	No hay nueva evidencia.			
BC 2013 BREASTFEEDING HEALTH TERM INFANTS	Hay muy pocas condiciones médicas, permanentes o temporales, en las que la LM no está recomendada. Antes de empezar a administrar suplementos se debe evaluar a la madre y al RN, incluyendo la observación de la toma, para determinar que la suplementación es apropiada y necesaria. Se deben considerar los beneficios de la leche materna y los posibles riesgos asociados con el uso de sucedáneos a la hora de formular recomendaciones sobre alimentación infantil (ABM 3 2009, WHO/UNICEF 2009, American Academy of Pediatrics 2005).	Muy pocos RN a término sanos requieren suplementos	American Academy of Pediatrics (2005). Policy Statement: Breastfeeding and the Use of Human Milk. Pediatrics, 115(2), 496-506. The Academy of Breastfeeding Medicine (2009, revised). Clinical protocol #3: Hospital guidelines for the use of supplementary feedings in the healthy term breastfed neonate. Breastfeeding Medicine, 4(3), 175-182. http://www.bfmed.org/Resources/Protocols.aspx World Health Organization/UNICEF (2009). Acceptable medical reasons for use of breast-milk substitutes. Geneva, Switzerland: Author. WHO/NMH/NHD/09.01 WHO/FCH/CAH/09,01. http://whqlibdoc.who.int/hq/2009/WHO_FCH_CAH_09.01_eng.pdf	

Tabla 3. Resumen de GPC del SNS

Guía	Evidencia	Recomendación	Referencias	Comentarios
GPC parto	No			
GPC embarazo	No			

Tabla 4. Otros documentos de sociedades/ organismos de referencia

Guía	Evidencia	Referencias	Comentarios
ABM 3 alimentación suplementaria 2009	<p>I. Indicaciones para alimentación suplementaria: 1. Separación</p> <p>II. Posibles indicaciones para alimentación suplementaria (Powers 1997):</p> <p>II.1. Indicaciones para los bebés</p> <ul style="list-style-type: none"> - La hipoglucemia asintomática documentada por medición de glucosa en la sangre efectuada en el laboratorio (no por métodos de detección de cabecera) que no responde a una frecuencia de lactancia apropiada. Los lactantes sintomáticos deben ser tratados con glucosa por vía intravenosa. (Ver el protocolo ABM sobre Hipoglucemia para más detalles) (Wight 2006a, Wight 2006b) - Evidencia clínica y de laboratorio de deshidratación significativa (por ejemplo, >10% de pérdida de peso, sodio alto, alimentación pobre, letargia, etc.) que no mejora después de una evaluación especializada y un manejo apropiado de la lactancia (Yaseen 2004, Neifert 2001). - La pérdida de peso del 8-10 % acompañada de retraso en la lactogénesis II (día 5 - 120 horas - o después) - Movimientos intestinales lentos o presencia continua de meconio en las heces en el día 5 (120 horas) (Neifert 2001, ILCA 2005) - Alimentación insuficiente a pesar de que la producción de leche es adecuado (transferencia pobre de leche) (Neifert 2001) - Hiperbilirrubinemia <ul style="list-style-type: none"> - Ictericia "Neonatal" por inanición donde el consumo de leche es pobre a pesar de una intervención apropiada (favor de ver el Protocolo ABM de Ictericia en el lactante alimentado al seno materno) - Ictericia relacionada con la lactancia cuando los niveles llegan a >20-25 mg/dL ($\mu\text{mol/L}$) en un lactante que por lo demás, muestra un crecimiento adecuado y en el que una interrupción de la lactancia puede ser útil ya sea por razones de diagnóstico y/o tratamiento <p>II.2. Indicaciones Maternas</p> <ul style="list-style-type: none"> - Separación de la madre y el lactante - Retraso en la Lactogenesis II (día 3-5 o después - 72-120 horas - y un consumo inadecuado del bebé (Neifert 2001) - Retención de placenta (la lactogénesis probablemente ocurra después de que los fragmentos de la placenta sean removidos) - Síndrome de Sheehan (hemorragia posparto seguida por la ausencia de 	<p>International Lactation Consultant Association. Clinical Guidelines for the Establishment of Exclusive Breastfeeding. June 2005. http://www.ilca.org/files/resources/ClinicalGuidelines2005.pdf (accessed July 30, 2009).</p> <p>Neifert MR, Seacat JM, Jobe WE. Lactation failure due to insufficient glandular development of the breast. <i>Pediatrics</i> 1985;76:823–828.</p> <p>Neifert MR. Prevention of breastfeeding tragedies. <i>Pediatr Clin North Am</i> 2001;48:273–97.</p> <p>Powers NG, Slusser W. Breastfeeding update. 2: Clinical lactation management. <i>Pediatr Rev</i> 1997;18:147–161.</p> <p>Wight N, Marinelli K, ABM Protocol Committee. ABM Clinical Protocol #1: Guidelines for glucose monitoring and treatment of hypoglycemia in breastfed neonates. <i>Breastfeed Med</i> 2006b;1:178–184.</p> <p>Wight N. Hypoglycemia in breastfed neonates. <i>Breastfeed Med</i> 2006a;1:253–262.</p> <p>Yaseen H, Salem M, Darwich M. Clinical presentation of hypernatremic dehydration in exclusively breast-fed neonates. <i>Indian J Pediatr</i> 2004;71:1059–1062.</p>	<p>Protocolo ABM hipoglucemia (ABM 1)</p> <p>A. En RN sin síntomas clínicos:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Continuar la LM o administrar a 1-5 mL/kg de leche materna extraída o suplemento (aprox. cada 1-2h.). 2. Comprobar de nuevo la concentración de glucosa en sangre antes de cada toma hasta que el valor sea aceptable y estable. 3. Evitar tomas forzadas. 4. Si el nivel de glucosa sigue siendo bajo, comenzar la administración IV de glucosa. 5. La lactancia materna puede continuar durante la administración de glucosa IV. 6. Documentar la respuesta al tratamiento. <p>B. RN con síntomas clínicos o niveles de glucosa en plasma <20-25 mg/dL (<1,1 a 1,4 mmol/L):</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Iniciar solución de glucosa al 10% por vía intravenosa. 2. No confiar en la alimentación oral o intragástrico para corregir hipoglucemia extrema o clínicamente significativa. 3. La concentración de glucosa en bebés que han tenido signos clínicos deben mantenerse a >45 mg/dl (>2,5 mmol/L). 4. Ajustar la administración IV según la concentración de glucosa en sangre. 5. Fomentar la lactancia frecuente.

	<p>lactogénesis)</p> <ul style="list-style-type: none"> - Insuficiencia glandular primaria, ocurre en menos del 5% de las mujeres (Insuficiencia primaria de la lactancia) evidenciada por el pobre desarrollo mamario durante el embarazo e indicaciones mínimas de lactogénesis - Patología o cirugía mamaria previa resultando en la producción escasa de leche (Neifert 1985) - Dolor intolerable durante los periodos de alimentación que no se alivia con ninguna intervención 		<p>6. Monitorizar la concentración de glucosa antes de las tomas, mientras se disminuye el tratamiento por vía intravenosa hasta que los valores se estabilicen.</p> <p>7. Documentar la respuesta al tratamiento.</p>
WHO 2009	<p>Madres para quienes la lactancia no está contraindicada, aunque presentan condiciones médicas preocupantes</p> <ul style="list-style-type: none"> •Absceso mamario: el amamantamiento debería continuar con el lado no afectado; el amamantamiento con el pecho afectado puede reiniciarse una vez se ha iniciado el tratamiento (WHO 1986); •Mastitis – si la lactancia es muy dolorosa, debe extraerse la leche para evitar que progrese la afección (WHO 2008); 	<p><i>Mastitis: causas y manejo.</i> Ginebra, Organización Mundial de la Salud, 2000 (WHO/FCH/CAH/00.13; http://whqlibdoc.who.int/hq/2000/WHO_FCH_CAH_00.13_spa.pdf, acceso 4 diciembre 2008).</p> <p>Resolución AMS 39.28. Alimentación del Lactante y del Niño Pequeño. En: <i>33a Asamblea Mundial de la Salud, Ginebra, 5–16 mayo 1986. Volumen 1. Resoluciones y documentos. Final.</i> Ginebra, Organización Mundial de la Salud, 1986 (WHA39/1986/REC/1), Anexo 6:122–135.</p>	
American Academy of Pediatrics 2012	NA		Solo indica contraindicaciones para la LM

3.2. Revisiones sistemáticas

No se han localizado RS.

3.3. Resumen de GPC base disponibles

La GPC de NICE (1) recomienda no administrar suplementos salvo que sea médicamente necesario en base al paso 6 de la estrategia de la IHAN y no encuentra ningún estudio que estudie de modo específico las circunstancias para la suplementación.

En la actualización de la GPC de NICE (2) tampoco se encuentran estudios.

La guía BC (3) concluye que muy pocos RN sanos y a término requieren suplementos, ya que hay muy pocas condiciones médicas, permanentes o temporales, en las que la LM no está recomendada. Antes de empezar a administrar suplementos se debe evaluar a la madre y al RN, incluyendo la observación de la toma, para determinar que la suplementación es apropiada y necesaria. Se deben considerar los beneficios de la leche materna y los posibles riesgos asociados con el uso de sucedáneos a la hora de formular recomendaciones sobre alimentación infantil (4-6).

El protocolo de la ABM “alimentación suplementaria” (4) enumera una lista de posibles indicaciones para la administración de suplementos, clasificándolos por indicaciones de la madre y del niño (7-13).

En cuanto a las indicaciones de la madre se incluye:

- Separación de la madre y el lactante.
- Retraso en la lactogénesis II (día 3-5 - 72-120 horas - o después) asociado a la ingesta insuficiente de leche.
- Retención de placenta (la lactogénesis probablemente ocurra después de que los fragmentos de la placenta sean removidos).
- Síndrome de Sheehan (hemorragia posparto seguida por la ausencia de lactogénesis).
- Insuficiencia glandular primaria, ocurre en menos del 5% de las mujeres (Insuficiencia primaria de la lactancia) evidenciada por el pobre desarrollo mamario durante el embarazo e indicaciones mínimas de lactogénesis.
- Patología o cirugía mamaria previa resultando en la producción escasa de leche.
- Dolor intolerable durante los periodos de alimentación que no se alivia con ninguna intervención.

En relación a las indicaciones del niño se incluye:

- La hipoglucemia asintomática documentada por medición de glucosa en la sangre efectuada en el laboratorio (no por métodos de detección de cabecera) que no responde a una frecuencia de lactancia apropiada. En concreto, en el protocolo 1 de la ABM sobre hipoglucemia (14) se establece lo siguiente:
 - oEn RN sin síntomas clínicos: continuar la LM o administrar de 1-5 ml/kg de leche materna extraída o suplemento (aprox. cada 1-2h.), evitando las tomas forzadas y comprobando la concentración de glucosa en sangre antes de cada toma hasta que el valor sea aceptable y estable. Si el nivel de glucosa sigue siendo bajo, comenzar la administración IV de glucosa, continuando con la LM.
 - oEn RN con síntomas clínicos o con niveles de glucosa en plasma <20-25 mg/dl (<1,1 a 1,4 mmol/l): iniciar administración de solución de glucosa al 10% por vía intravenosa, fomentando la LM frecuente y monitorizando la concentración de glucosa antes de las tomas, mientras se disminuye el tratamiento por vía intravenosa hasta que los valores se estabilicen.
- Evidencia clínica y de laboratorio de deshidratación significativa (por ejemplo, >10% de pérdida de peso, sodio alto, alimentación pobre, letargia, etc.) que no mejora después de una evaluación especializada y un manejo apropiado de la

lactancia.

- La pérdida de peso del 8-10 % acompañada de retraso en la lactogénesis II (día 5 - 120 horas - o después)
- Movimientos intestinales lentos o presencia continua de meconio en las heces en el día 5 (120 horas).
- Alimentación insuficiente a pesar de que la producción el suministro de leche es adecuada (transferencia pobre de leche).
- Hiperbilirrubinemia
 - o Ictericia “Neonatal” por inanición donde el consumo de leche es pobre a pesar de una intervención apropiada (favor de ver el Protocolo ABM de Ictericia en el lactante alimentado al seno materno).
 - o Ictericia relacionada con la lactancia cuando los niveles llegan a >20-25 mg/dL ($\mu\text{mol/L}$) en un lactante que por lo demás, muestra un crecimiento adecuado y en el que una interrupción de la lactancia puede ser útil ya sea por razones de diagnóstico y/o tratamiento.

La OMS (5) señala las condiciones médicas que pueden presentar madres sanas y que pueden requerir la administración de suplementos aunque la lactancia no está contraindicada. En el caso de absceso mamario el amamantamiento debería continuar con el lado no afectado mientras que el amamantamiento con el pecho afectado puede reiniciarse una vez se ha iniciado el tratamiento. En el caso de mastitis, si la lactancia es muy dolorosa debe extraerse la leche para evitar que progrese la afección.

En la búsqueda no se han localizado revisiones sistemáticas.

En resumen, las GPC y otros documentos de referencia evaluados concluyen que la leche materna es la mejor opción de alimentación para los recién nacidos, y que únicamente un pequeño porcentaje de niños requerirán alimentación suplementaria. Son muy pocas las razones por las cuales es necesario la administración de suplementos en madres y niños sanos.

3.4. Conclusión

x	Adopción GPC/Revisión sistemática
	Elaboración parcial
	Elaboración <i>de novo</i>

ACTUALIZADO A FECHA DE: 31 de Octubre de 2016

4. De la evidencia a la recomendación (Tabla de EtR)

¿Cuándo está indicada la administración de suplementos en recién nacidos sanos?									
Población: RN sanos a término, sin riesgo de hipoglucemia Intervención: Administración de suplementos Comparación: No administración de suplementos Perspectiva: Clínica									
	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>					<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>	
BENEFICIOS Y RIESGOS DE LA OPCIÓN	¿Cuál es la confianza global en la evidencia disponible sobre los efectos?	No se incluyen estudios	Muy baja	Baja	Moderada	Alta	Se han recogido las recomendaciones que realizan otras guías y organismos internacionales. Todas coinciden en que hay pocas razones por las cuales se deba suplementar a un RN sano. Además la evidencia de un estudio(15) recogido en la guía NICE parece indicar que si se administran suplementos por razones médicas es poco probable que la LM se vea afectada si solo se da un pequeño número de suplementos en los primeros cinco días (ver pregunta “efectos de los suplementos en la lactancia materna”).	Aunque el protocolo de la ABM indica que los suplementos pueden estar indicados en caso de “ictericia por leche materna, cuando los niveles llegan a >20-25 mg/dL (µmol/L) en un lactante que, por lo demás, muestra un crecimiento adecuado y en el que una interrupción de la lactancia puede ser útil ya sea por razones de diagnóstico y/o tratamiento”, el grupo elaborador de esta guía considera que es <u>excepcional que la bilirrubina llegue a esos niveles</u> y hay acuerdo en que no está indicado suspender transitoriamente la lactancia.	
	¿Existe incertidumbre o variabilidad importante en cómo los pacientes valoran los desenlaces de interés?	Incertidumbre/variabilidad importante	Incertidumbre/variabilidad probablemente importante	Incertidumbre/variabilidad e no importante	Incertidumbre/variabilidad no importante	No se conocen desenlaces no deseados			
	¿Los efectos deseados esperados son importantes?	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí			Varía
	¿Los efectos no deseados esperados son pequeños?	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí			Varía
	¿El balance entre los efectos deseados y no deseados favorece la opción?	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí			Varía
UTILIZACION	¿Los recursos que se requieren son bajos?	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía	La administración de suplementos no supone un aumento en el coste, ya que como primera opción se	

S O C	<p><u>¿El coste incremental es pequeño en relación a los beneficios netos?</u></p>	<table border="1"> <tr> <td>No</td> <td>Probablemente no</td> <td>Incierto</td> <td>Probablemente sí</td> <td>Sí</td> <td>Varia</td> </tr> </table>	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varia		<p>administrará el calostro o leche extraída de la madre (ver pregunta “tipos de suplemento”). En relación al método más adecuado para la administración de suplementos ver pregunta “cómo se deben de administrar los suplementos”.</p>
	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varia				
EQUIDAD	<p><u>¿Cuál sería el impacto en las desigualdades en salud?</u></p>	<table border="1"> <tr> <td>Aumentarían</td> <td>Probablemente aumentarían</td> <td>Incierto</td> <td>Probablemente reducirían</td> <td>Reducirían</td> <td>Varia</td> </tr> </table>	Aumentarían	Probablemente aumentarían	Incierto	Probablemente reducirían	Reducirían	Varia		<p>Se considera que las desigualdades reducirían, al especificarse las razones en las cuales está indicada la administración de suplementos, de modo que no depende del criterio individual de la madre y/o del profesional.</p>
	Aumentarían	Probablemente aumentarían	Incierto	Probablemente reducirían	Reducirían	Varia				
<table border="1"> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td>X</td> <td></td> </tr> </table>					X					
				X						

ACEPTABILIDAD	<p>¿Es la opción aceptable para los grupos de interés involucrados?</p>	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía	<p>Los datos de un estudio fenomenológico(16) apuntan que existe una importante incongruencia entre las expectativas que tienen las mujeres sobre la lactancia materna y la realidad, lo que conlleva a que muchas se sientan frustradas, demanden suplementos y en última instancia abandonen la lactancia de modo temprano. En concreto, los datos de otro estudio cualitativo(17) indican que la presencia de problemas relacionados con la lactancia está significativamente relacionada con el abandono de la lactancia materna y el uso de suplementos. Entre los problemas más citados por las madres para dejar de amamantar se incluye: “no tener suficiente leche”, “el niño no está interesado”; “problemas de agarre”; “dolor o molestias”; “creer que el RN no está ganando suficiente peso o que se queda con hambre”. Es importante por lo tanto tener en cuenta las percepciones de las madres acerca del apoyo necesario ante la presencia de problemas para evitar un abandono temprano de la lactancia y el uso de suplementos innecesarios. En una meta-síntesis reciente(18), las mujeres manifiestan querer información realista y detallada acerca de la lactancia, incluyendo las posibles dificultades con las que se pueden encontrar, en lugar de una actitud paternalista. Además consideran útil que se les ofrezca ayuda práctica (aunque no invasiva) frente a información estandarizada, y que el profesional sea proactivo y empático. Entre los problemas que destacan, las madres manifiestan haber información conflictiva de los diferentes profesionales sanitarios en relación a la suplementación. Además manifiestan sentirse presionadas tanto a favor como en contra de la lactancia materna, lo que en última instancia les hace sentir culpables y con poca confianza en sí mismas en un periodo de especial vulnerabilidad.</p>	<p>Se considera que es una opción aceptable. De todos modos conviene considerar que la alimentación de los niños pequeños es un tema muy presente en el debate social, tanto a favor como en contra de la lactancia materna, por lo que es posible que la opinión de familiares y amigos afecte a la madre a la hora de tomar una decisión.</p>
					X				

FACTIBILIDAD	<u>¿La implementación de la opción es factible?</u>	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	<u>Varía</u>		Se considera que es una opción factible, siempre y cuando los profesionales conozcan las causas en las que está indicado dar suplementos a un niño sano.
				X					
<u>Balance de las consecuencias</u>	Las consecuencias no deseadas superan claramente las consecuencias deseadas en la mayoría de los escenarios	Las consecuencias no deseadas probablemente superan las consecuencias deseadas en la mayoría de los escenarios	El balance entre las consecuencias deseadas y no deseadas está muy equilibrado o es incierto	Las consecuencias deseadas probablemente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los escenarios	Las consecuencias deseadas claramente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los escenarios	X			
<u>Tipo de recomendación</u>	Se recomienda no ofrecer la opción	Se sugiere no ofrecer la opción	Se sugiere ofrecer la opción	Se recomienda ofrecer la opción	X				
<u>Recomendación (Texto)</u>	<p><u>Recomendación de buena práctica</u></p> <p>Condiciones médicas del recién nacido sano que pueden requerir suplementos temporalmente (leche materna extraída o de fórmula)</p> <ul style="list-style-type: none"> •El diagnóstico de hipoglucemia debe realizarse siempre mediante análisis de laboratorio. La tira reactiva es una técnica de cribado. <ul style="list-style-type: none"> ✓ En recién nacidos con factores de riesgo de hipoglucemia sin síntomas clínicos se recomienda continuar la lactancia materna o administrar a 1-5ml/kg de leche materna extraída o de fórmula cada 1-2h. Se controlará la glucemia hasta que el valor sea aceptable y estable. Si el nivel de glucosa sigue siendo bajo, será necesaria la administración intravenosa de glucosa, continuando con la lactancia materna. ✓ En recién nacidos con síntomas clínicos o con niveles de glucosa en plasma <20-25 mg/dl (<1,1 a 1,4 mmol/l) se iniciará la administración de solución de glucosa al 10% por vía intravenosa. Se recomendará mantener la lactancia materna y monitorizar la glucemia antes de las tomas con la frecuencia necesaria, mientras se disminuye el tratamiento por vía intravenosa hasta que los valores se estabilicen. •Evidencia clínica y de laboratorio de deshidratación (por ejemplo, >10% de pérdida de peso, sodio alto, alimentación pobre etc.), junto con la valoración y el manejo apropiado de las dificultades de la lactancia. •Hiperbilirrubinemia o ictericia neonatal por ingesta de leche insuficiente a pesar de una intervención adecuada. En el recién nacido la ictericia se acompaña de una pérdida excesiva de peso de más del 8-10% o escasa ganancia ponderal 								

	<p>posteriormente. En la madre puede acompañarse de retraso en la subida de la leche o lactogénesis II más allá del quinto día postparto.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Movimientos intestinales lentos o presencia continua de meconio en las deposiciones en el quinto día. • Alimentación insuficiente a pesar de que el suministro de leche es adecuado (transferencia pobre de leche). <p>Condiciones de madres sanas cuyos hijos pueden requerir suplementos temporalmente</p> <ul style="list-style-type: none"> • Retraso en la lactogénesis II (día 3 a 5) y un consumo inadecuado en el recién nacido. • Retención de placenta (la lactogénesis probablemente ocurra después de que los fragmentos de placenta sean retirados) • Insuficiencia glandular primaria (insuficiencia primaria de la lactancia) que ocurre en menos del 5% de las mujeres. Se manifiesta por un pobre desarrollo mamario durante el embarazo y señales mínimas de lactogénesis. • Patología o cirugía mamaria que ocasiona hipogalactia. • Dolor intolerable durante los periodos de alimentación que no se alivia con ninguna intervención. <p>Necesidad de separación de la madre y del recién nacido</p>
<u>Justificación</u>	<p>Muy pocos recién nacidos sanos y a término requieren suplementos, ya que hay muy pocas condiciones médicas, permanentes o temporales, en las que la lactancia materna no está recomendada. Antes de empezar a administrar suplementos se debe evaluar a la madre y al RN, incluyendo la observación de la toma, para determinar que la suplementación es apropiada y necesaria. Se deben considerar los beneficios de la leche materna y los posibles riesgos asociados con el uso de sucedáneos a la hora de formular recomendaciones sobre la alimentación del lactante.</p>
<u>Consideraciones de subgrupos</u>	<p>Hay muchas madres que se sienten frustradas cuando reciben del profesional sanitario la recomendación de dar un suplemento de agua o leche a su hijo recién nacido. Las razones en las que éstos se basan, les confunden, y les hacen dudar de su capacidad de amamantar quitándoles seguridad acerca de la calidad y cantidad de su leche y poniendo en riesgo la continuidad de la lactancia materna cuando apenas ha comenzado.</p>
<u>Consideraciones para la implementación</u>	<p>Es necesario que los profesionales sanitarios conozcan los motivos médicos en los que puede ser necesario administrar suplementos a un recién nacido sano, para evitar su uso innecesario. Así mismo los profesionales deben saber que la mayoría de los problemas se pueden prevenir con un inicio precoz de la lactancia y un buen apoyo a la madre que amamanta. Por lo tanto, deben de estar preparados para prestar el apoyo necesario a las madres, teniendo en cuenta sus necesidades individuales y respondiendo a sus dudas y preocupaciones.</p> <p>Además cuando sea necesaria la administración de suplementos los profesionales deben de saber transmitir confianza a las madres y prestarles el apoyo y el seguimiento adecuados para superar sus dificultades. El protocolo de la ABM establece una serie de motivos inapropiados para la administración de suplementos y las consecuencias que conllevan (ver anexo 12).</p>
<u>Monitorización y evaluación</u>	-

<u>Prioridades para la investigación</u>	-
--	---

5. Anexos

Anexo I. Estrategias de búsqueda

Anexo II. Valoración de la calidad de los estudios

Anexo I. Estrategias de búsqueda

Es la estrategia general de las preguntas de suplementos.

Anexo II. Valoración de la calidad de los estudios

En esta pregunta se ha adoptado las evidencias de las GPC por lo que no hay tablas de la calidad de los estudios.

6. Bibliografía

- (1) NICE. Postnatal care up to 8 weeks after birth. Julio 2006 (actualizado en Febrero de 2015). Disponible en: <http://guidance.nice.org.uk/CG37>.
- (2) National Institute for Clinical Excellence (NICE). Recommendation for Guidance Executive Review of Clinical Guideline (CG37) - Postnatal care. 2012. Disponible en: <http://www.nice.org.uk/guidance/cg37/resources/cg37-postnatal-care-review-decision-march-20122>.
- (3) Perinatal Services BC Health Promotion Guideline. Breastfeeding Healthy Term Infants. March 2015. Disponible en: <http://www.perinatalservicesbc.ca/Documents/Guidelines-Standards/HealthPromotion/BreastfeedingHealthyTermInfantGuideline.pdf>.
- (4) Academy of Breastfeeding Medicine Protocol Committee. ABM clinical protocol# 3: hospital guidelines for the use of supplementary feedings in the healthy term breastfed neonate, revised 2009. 2009.
- (5) World Health Organization and UNICEF. Baby-friendly hospital initiative : revised, updated and expanded for integrated care. Section 3, Breastfeeding promotion and support in a baby-friendly hospital: a 20-hour course for maternity staff. 2009.
- (6) Ketan G, Ketan S. American Academy of Pediatrics: Breastfeeding and the Use of Human Milk. Pediatrics 2005;115(2):496-506.
- (7) Neifert MR, Seacat JM, Jobe WE. Lactation failure due to insufficient glandular development of the breast. Pediatrics 1985;76(5):823-8.
- (8) Powers NG, Slusser W. Breastfeeding update 2: clinical lactation management. Pediatrics in Review 1997;18(5):147-61.
- (9) Neifert MR. Prevention of breastfeeding tragedies. Pediatric Clinics of North America 2001;48(2):273-97.
- (10) Yaseen H, Salem M, Darwich M. Clinical presentation of hypernatremic dehydration in exclusively breast-fed neonates. The Indian Journal of Pediatrics 2004;71(12):1059-62.
- (11) International Lactation Consultant Association. Clinical Guidelines for the Establishment of Exclusive Breastfeeding. June 2005. Disponible en: <http://www.breastcrawl.org/pdf/ilca-clinical-guidelines-2005.pdf>. h .
- (12) Wight N, Marinelli KA. ABM Protocols: ABM Clinical Protocol# 1: Guidelines for Glucose Monitoring and Treatment of Hypoglycemia in Breastfed Neonates. Breastfeeding Medicine 2006;1(3):178-84.
- (13) Wight NE. Hypoglycemia in breastfed neonates. Breastfeeding Medicine 2006;1(4):253-62.
- (14) Wight N, Marinelli KA, the Academy of Breastfeeding Medicine. ABM Protocol. ABM Clinical Protocol #1: Guidelines for Blood Glucose Monitoring and Treatment of Hypoglycemia in Term and Late-Preterm Neonates, Revised 2014. Breastfeeding Medicine 2014;9(4):173-9.
- (15) Dyson L, Renfrew MJ, McFadden A, McCormick F, Herbert G, Thomas J. Effectiveness of public health interventions to promote the duration of breastfeeding: systematic review. London: National Institute for Health and Clinical Excellence 2006.
- (16) Mozingo JN, Davis MW, Droppleman PG, Merideth A. "It Wasn't Working": Women's Experiences with Short-Term Breastfeeding. MCN: The American Journal of Maternal/Child Nursing 2000;25(3):120-6.

- (17) Odom EC, Li R, Scanlon KS, Perrine CG, Grummer-Strawn L. Reasons for earlier than desired cessation of breastfeeding. *Pediatrics* 2013;131(3):e726-e732.
- (18) Schmied V, Beake S, Sheehan A, McCourt C, Dykes F. Womens perceptions and experiences of breastfeeding support: A metasynthesis. *Birth* 2011;38(1):49-60.

PREGUNTA CLÍNICA Nº 15

¿Cuál es el suplemento más adecuado en recién nacidos sanos?

1- PREGUNTA CLÍNICA EN FORMATO PICO

Pacientes	Recién nacidos sanos a término que están siendo amamantados
Intervención	Leche materna extraída de la propia madre, leche materna donada de bancos de leche, suero glucosado, fórmula de inicio, fórmula hidrolizada con alto grado de hidrólisis, fórmula hipoalergénica (parcialmente hidrolizada)
Comparación	Leche materna extraída de la propia madre, leche materna de bancos de leche, suero glucosado, fórmula de inicio, fórmula hidrolizada con alto grado de hidrólisis, fórmula hipoalergénica (parcialmente hidrolizada)
Resultados	<p><u>Sobre el lactante:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> • Hipoglucemia • Pérdida de peso mayor del 10% en las primeras 48-72 horas • Ictericia • Riesgo de cualquier tipo de alergia • Riesgo de alergia alimentaria • Riesgo de alergia a la leche de vaca • Riesgo de dermatitis atópica • Riesgo de rinitis alérgica • Riesgo de asma <p><u>Sobre la lactancia materna:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> • Tasa de lactancia materna exclusiva al alta hospitalaria • Tasa de lactancia materna exclusiva al mes • Tasa de lactancia materna exclusiva a los 4-6 meses • Tasa de cualquier tipo de lactancia materna a los 4-6 meses
Tipo de estudio	RS de ECA, ECA, RS de estudios observacionales o estudios observacionales

2- INTRODUCCIÓN

En las maternidades se utilizan diferentes alternativas para suplementar a los recién nacidos amamantados: leche materna, agua, suero glucosado, fórmula de inicio o fórmulas hidrolizadas. Nos planteamos cuál de todas estas alternativas es la más adecuada para suplementar a los recién nacidos amantados que lo precisen.

3. ESTRATEGIA DE ELABORACIÓN DE LA PREGUNTA

3.1. GPC Base

Tabla 2- Resumen de GPC Base

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
<p>NICE_2006 (Actualiz. 2011)</p>	<p><i>La administración de suplementos con líquidos que no sean leche materna influyen de forma negativa sobre la duración de la lactancia (Nivel 2)</i></p> <p>Si se requiere la administración de suplementos, la guía basada en la evidencia del Ministerio de Salud de Singapur recomienda que se proporcione calostro o leche materna como primera opción.</p>	<p>28. <i>Si el recién nacido no está tomando suficiente leche directamente desde el pecho, y se requiere suplementación, se debería suministrar leche materna extraída mediante taza o biberón [B]</i></p> <p>29. <i>No se recomienda suplementar con otros fluidos que no sean leche materna [C]</i></p>	<p>Singapore Ministry of Health 2002 (Guía de práctica clínica)</p>	<p>NICE publicó en 2010 un documento sobre los bancos de leche, en el que señala que “Está ampliamente reconocido que no hay suficiente evidencia de calidad sobre la efectividad de la leche donada para mejorar los resultados en salud. También hay preocupación en que tanto la investigación en relación a la efectividad de la leche donada y el acceso a la misma está siendo restringida por falta de comprensión del proceso de donación de leche a los bancos, y específicamente sobre los procesos para asegurar la seguridad de la leche donada”(disponible en: http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmedhealth/PMH0033790/).</p> <p>En el “NICE pathway about infant feeding and maternal nutrition in postnatal care” se señala que se advierte a las</p>

GPC Lactancia Materna- Pregunta 15. Suplementos más adecuados.

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
				<p>madres que no hay evidencia suficiente sobre la prevención de enfermedad alérgica por parte de los hidrolizados parciales o extensos. (disponible en: http://pathways.nice.org.uk/pathways/postnatal-care/infant-feeding-and-maternal-nutrition-in-postnatal-care).</p>
<p>Perinatal Services BC 2011</p>	<p>Las intervenciones dirigidas a niños con hipoglucemia documentada varían en función de las circunstancias individuales. Entre estas intervenciones se encuentra el aumento de la frecuencia de tomas, la suplementación enteral con leche materna extraída (de la madre o leche pasteurizada procedente de bancos de leche) o, si es necesario, un sustituto de la leche materna (89). Los recién nacidos con hipoglucemia sintomática, y aquellos con hipoglucemia asintomática que no respondieron a la suplementación enteral, reciben generalmente tratamiento con dextrosa de forma intravenosa (89).</p> <p>Para niños diagnosticados de hipoglucemia: apoyar a la madre y asegurar que no hay nada malo con su leche; iniciar y mantener tomas tempranas y frecuentes; si es necesario, empezar intervenciones para ayudar a establecer el suministro de leche materna⁹⁰.</p> <p>En ictericia de aparición precoz por falta de ingesta de leche materna: La suplementación no está generalmente indicada, pero si es necesaria, suplementar con la leche materna extraída o leche pasteurizada procedente de bancos de leche, o con sustituto de leche materna. No se recomienda la suplementación con suero glucosado 93,95.</p>		<p>89. Canadian Paediatric Society: Fetus and Newborn Committee. (2004 (Guía)</p> <p>90. The Academy of Breastfeeding Medicine (2006 (Guía)</p> <p>93. Canadian Paediatric Society (CPS): Fetus and Newborn Committee. (2007 (Guía)</p> <p>95. Deshpande PG. (2008, updated 2010 (artículo online)</p>	

3.2. Otros documentos

GPC Lactancia Materna- Pregunta 15. Suplementos más adecuados.

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
Iniciativa IHAN	En relación a la elección del tipo de suplementos , la leche humana extraída de la propia madre es el suplemento de elección (19), pero la obtención de suficiente calostro en los primeros días puede ser difícil. Si esto ocurre es necesario tranquilizar y transmitir confianza a la madre. Si el volumen de calostro materno es insuficiente, se prefiere la utilización de leche humana pasteurizada donada a otros suplementos. El médico debe sopesar los riesgos y beneficios potenciales de otros suplementos como fórmulas estándar o hidrolizadas, en función de los recursos disponibles, factores de riesgo como historia familiar de atopia, edad del lactante, cantidades requeridas y su impacto potencial en el establecimiento de la lactancia.	Paso 6 de la estrategia IHAN: «No dar a los recién nacidos más que leche materna, sin ningún otro alimento o bebida, a no ser que esté médicamente indicado»	(12) Blomquist HK (1994) (17) Powers NG, 1997 (Guía) (19) American Academy of Pediatrics (1997) (Policy Statement)	Define: - Alimentos prelácteos: administración de agua, suero glucosado o sucedáneos de leche materna antes de la primera toma de pecho. - Suplementos: administración de agua, suero glucosado o sucedáneos de leche materna después de la primera toma de leche materna.
ABM Clinical Protocol #3, 2009	<p>Elección del tipo de suplemento</p> <p>1. La leche materna extraída es la primera opción para la suplementación 19,41, pero puede que en los primeros días no se cuente con suficiente cantidad de calostro (0-72 h). La madre puede necesitar consuelo y educación si se presentan estas dificultades. En los primeros días la extracción manual puede permitir obtener mayores cantidades que una bomba de extracción 42. Masajearse el pecho, junto con la extracción con bomba mecánica puede aumentar también la cantidad de leche disponible43.</p> <p>2. Si el volumen de calostro de la madre no cubre las necesidades de su hijo, es preferible que se utilice leche donada pasteurizada que otro tipo de suplementos.41</p> <p>3. Es mejor utilizar fórmulas de hidrolizados de proteínas que cualquier leche artificial estándar, puesto que se evita la exposición a las proteínas de la leche de vaca, se reducen los niveles de bilirrubina más rápidamente 44 y puede llevar al mensaje psicológico que la suplementación es una terapia temporal.</p> <p>4. El médico debe sopesar los riesgos y beneficios potenciales de la utilización de otros suplementos, como fórmulas estándar, fórmulas de soja o hidrolizados de proteínas, dependiendo de los recursos disponibles, los factores de riesgo familiares como la atopia, la edad del niño, la cantidad que necesita, y el impacto potencial sobre el establecimiento de la lactancia materna.</p> <p>Volumen de los suplementos</p> <p>1. Varios estudios proporcionan una idea de la cantidad que se toma al pecho en cada momento. En un estudio se</p>		<p>19. American Academy of Pediatrics, Section on Breastfeeding. Policy statement: Breastfeeding and the use of human milk. <i>Pediatrics</i> 2005;115:496–506.</p> <p>41. <i>Global Strategy for Infant and Young Child Feeding.</i> World Health Organization/UNICEF, Geneva, 2003.</p> <p>42. Morton J, 2007.</p> <p>43. Morton J, 2007.</p> <p>44. Gourley GR, 1999</p> <p>45. Saint L, 1984</p> <p>46. Casey CE, 1986</p> <p>47. Evans KC, 2003</p> <p>48. Dollberg S, 2001</p>	<p>Necesidades de investigación</p> <p>Se requiere investigación para establecer recomendaciones basadas en la evidencia sobre el volumen de suplementación apropiado para condiciones específicas y si varía en función de si se trata de calostro o leche de fórmula. Otras preguntas específicas incluyen: ¿El volumen de suplemento debería ser independiente del peso del niño o un volumen por kg? ¿La suplementación debería “maquillar” la pérdida</p>

GPC Lactancia Materna- Pregunta 15. Suplementos más adecuados.

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios										
	<p>describe que la producción media de calostro (midiendo el peso del niño) de las primeras 24 horas tras el nacimiento era de 37,1 g (rango de 7 a 122,5 g), con una ingesta de 6 g de media por toma y seis tomas en las primeras 24 horas. 45 Otro estudio similar reveló una media de 13 g/kg/24 horas (rango de 3 a 32 g/Kg/24 horas) en las primeras 24 horas y aumentando a una media de 98 g/kg/24h al tercer día (72 horas). 46 Otro estudio señala una transferencia de leche materna de 6 ml/Kg/24 h al día 1, 25 ml/kg/24 h en el día 2 (48 h), 66 ml/kg/24 h al día 3 (72 horas) y 106 ml/kg/24 h al cuarto día (96 h) en niños sanos de parto normal. La cantidad ingerida por niños nacidos por cesárea era significativamente menor durante los días 2-4 (48-96 h).47 En un estudio en el que no hubo “romming in” y los niños fueron alimentados cada 4 horas, la ingesta promedio fue de 9.6 ml/kg/24 horas en el día 1 y de 13 ml/kg/24 h en el día 2 (48 horas).48 En la mayoría de los estudios, el rango de la cantidad ingerida es amplia, con los niños alimentados con fórmula que toman normalmente una cantidad mayor que los niños amamantados.</p> <p>2. Los niños alimentados de forma artificial “ad libitum” normalmente toman más cantidad que los niños amamantados48.</p> <p>3. Como no hay estudios definitivos disponibles, la cantidad de suplemento que se da debería reflejar las cantidades normales de calostro disponibles, el tamaño del estómago del niño (que cambia con el tiempo) y la edad y tamaño del niño.</p> <p>4. En base a la limitada evidencia disponible, en la siguiente tabla se sugieren las cantidades que los niños sanos a término deberían tomar, aunque la alimentación debería realizarse hasta que el niño esté saciado.</p> <p>TABLA 3. CONSUMO MEDIO DE CALOSTRO REPORTADO POR NIÑOS SANOS AMAMANTADOS48</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th><i>Tiempo de la toma</i></th> <th><i>(mL/feed)</i></th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Primeras 24 horas</td> <td>2–10</td> </tr> <tr> <td>24–48 horas</td> <td>5–15</td> </tr> <tr> <td>48–72 horas</td> <td>15–30</td> </tr> <tr> <td>72–96 horas</td> <td>30–60</td> </tr> </tbody> </table>	<i>Tiempo de la toma</i>	<i>(mL/feed)</i>	Primeras 24 horas	2–10	24–48 horas	5–15	48–72 horas	15–30	72–96 horas	30–60			<p>acumulada de peso? ¿Los intervalos de alimentación deberían ser diferentes para los suplementos?</p>
<i>Tiempo de la toma</i>	<i>(mL/feed)</i>													
Primeras 24 horas	2–10													
24–48 horas	5–15													
48–72 horas	15–30													
72–96 horas	30–60													

3.3. Revisiones sistemáticas

Se han identificado varias revisiones sistemáticas que abordan el efecto del uso de diferentes fórmulas y líquidos adicionales en la salud del niño y en el éxito de la lactancia materna. Dos de estas revisiones (1;2) abordan el uso temprano de alimentos y de líquidos adicionales en niños sanos a término amamantados, y otras cuatro revisiones comparan la utilización de fórmulas parcialmente hidrolizadas frente a fórmulas con alto grado de hidrólisis o fórmulas estándar (3-5), aunque una de ellas también compara la utilización de estas fórmulas frente a leche materna donada (3). La revisión de Iskedjian M et al se centra en medir el efecto de la utilización de fórmulas hidrolizadas en la prevención de dermatitis atópica y la de Szajewska H et al en la prevención de cualquier enfermedad alérgica (4).

Se ha identificado también otra revisión sistemática (de Silva D, 2014) sobre la prevención primaria de alergia alimentaria en niños y adultos, en la que entre otros aspectos, se resume la evidencia que existe en relación a las alternativas que existen a la fórmula de inicio estándar.

Por otro lado, se han identificado otras revisiones que abordan la utilización de fórmulas de soja para la prevención de alergia e intolerancia alimentaria (6), así como el uso de fórmulas basadas en aminoácidos para niños con alergia a la leche de vaca (7). En cuanto a la leche materna donada, se han identificado tres revisiones, todas ellas en prematuros o niños con bajo peso al nacer, (8-10), así como una revisión más antigua sobre la prevención de enterocolitis necrotizante en niños prematuros (11).

Las revisiones que responden realmente a la pregunta son las revisiones de Osborn et al, 2006, Szajewska et al, 2010 y la revisión de Becker et al, 2011. La revisión de Osborn (3) concluye que hay evidencia limitada que apoya que la alimentación prolongada con fórmulas hidrolizadas en comparación con fórmulas estándar reduce el riesgo de cualquier alergia y de alergia a la leche de vaca en los lactantes de alto riesgo de enfermedad alérgica que no pueden alimentarse con lactancia materna exclusiva. Sin embargo, en vista de los problemas metodológicos y la inconsistencia de los resultados, también señalan que se requieren mejores ECA que comparen fórmulas de suero parcialmente hidrolizado con fórmulas de caseína con alto grado de hidrólisis y fórmulas estándar. El metaanálisis de Szajewska et al (4) compara el uso de fórmula de suero parcialmente hidrolizado frente al uso de fórmula estándar y de caseína o de suero con alto grado de hidrólisis. Los autores del metaanálisis concluyen que hay evidencia para recomendar el uso de fórmulas de suero parcialmente hidrolizado para prevenir enfermedad alérgica, particularmente dermatitis atópica, aunque también señala que muchos de los estudios tienen serias limitaciones metodológicas. Finalmente, de estas dos revisiones se ha elegido la de Osborn DA para la presentación de los datos en el perfil de evidencia GRADE.

Tabla 3- Resumen de RS actuales

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
Osborn DA, 2006	<p>Metaanálisis de ECA</p> <p>Objetivos: determinar el efecto de fórmulas hidrolizadas en alergia e intolerancia alimentaria en lactantes y niños en comparación al uso de fórmulas de vaca adaptadas o leche humana. Si las fórmulas hidrolizadas son efectivas, determinar cuál es la más efectiva (tanto parcial como con alto grado de hidrólisis). Determinar que niños se benefician (bajo o alto riesgo de enfermedad alérgica, con exposición breve o larga de fórmula).</p>	<p>22 estudios cumplieron con los criterios de inclusión De alto riesgo: 12 estudios Riesgo no especificado: 5 De bajo riesgo: 1</p>	<p>Comparaciones que se estudian:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Exposición temprana breve vs. leche materna 2. Exposición prolongada fórmula hidrolizada vs. leche materna 3. Exposición temprana breve de fórmula hidrolizada vs. fórmula de leche de vaca fórmula estándar 4. Exposición prolongada fórmula hidrolizada vs. fórmula leche de vaca 5. Exposición prolongada fórmula hidrolizada vs. fórmula leche de vaca 6. Exposición prolongada fórmula hidrolizada vs. fórmula leche de vaca- niños de alto riesgo 7. Exposición prolongada fórmula con alto grado de hidrólisis vs. fórmula leche de vaca 8. Exposición prolongada fórmula parcialmente hidrolizada vs. fórmula leche de vaca 9. Exposición prolongada fórmula con alto grado de hidrólisis vs. fórmula parcialmente hidrolizada 10. Exposición prolongada sólo fórmula hidrolizada vs. fórmula leche de vaca <p>Y otros análisis de subgrupos.</p>	<p><u>2 ensayos para la exposición temprana breve.</u> Sólo encuentran diferencias en niños de bajo riesgo en alergia a la leche de vaca (RR 0,62; IC95% de 0,38 a 1,00).</p> <p><u>10 ensayos para la exposición prolongada con fórmula hidrolizada versus fórmula estándar en niños de alto riesgo</u> Reducción de alergia en el lactante (7 ECA): RR 0,79 (IC95% de 0,66 a 0,94) Reducción de alergia a la leche de vaca en niños con atopía confirmada (1 ECA): RR 0,36 (IC95% 0,15, 0,89). No el resto de desenlaces.</p> <p>Análisis de subgrupos de fórmula parcialmente hidrolizada vs. fórmula estándar encuentran una reducción significativa de alergia en el lactante (6 ECA, RR 0,79; IC95% 0,65 a 0,97). Fórmulas con un alto grado de hidrólisis vs. fórmulas parcialmente hidrolizadas, reducción significativa en alergia alimentaria (2 ECA; RR 0,43; IC95% 0,19 a 0,99) Fórmula de caseína con alto grado de hidrólisis vs. fórmula estándar disminuye riesgo de eccema en el lactante (3 ECA, RR 0,71; IC95% de 0,51 a 0,97), incidencia de eccema (1 ECA, RR 0,66; IC95% 0,44 a 0,98) y prevalencia (RR 0,50; IC95% 0,27 A 0,92).</p>	<p>No hay evidencia para apoyar el uso de fórmula hidrolizada para la prevención de alergia en comparación a lactancia materna exclusiva. En niños de alto riesgo que no pueden ser amamantados de forma exclusiva, hay evidencia limitada sobre el efecto de la exposición prolongada con fórmula hidrolizada en comparación a fórmula estándar en reducir la alergia en el lactante y en el niño y alergia a la leche de vaca en el lactante. En vista a los problemas metodológicos y la inconsistencia de los resultados, se necesitan ECA más grandes y bien diseñados que comparen fórmulas de suero</p>	

GPC Lactancia Materna- Pregunta 15. Suplementos más adecuados.

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
					parcialmente hidrolizado o de caseína con alto grado de hidrólisis a fórmulas de estándar.	
Becker 2011	<p>Diseño Metanálisis ECA</p> <p>Objetivo Realizar un metaanálisis sobre el efecto beneficioso y dañino de la suplementación en lactantes a término y examinar la duración y tipo de suplementación</p>	6 estudios N= 814, en dos estudios incluían niños sanos a término	Comparación entre lactancia materna exclusiva y lactancia con líquidos en el recién nacido o sólidos adicionales en el bebe a partir de cuatro meses	<p>Duración de lactancia materna</p> <p>Morbilidad infantil: fiebre, nivel plasmático de glucosa, cambio en el peso</p> <p>En la duración de lactancia materna (1 ECA), había una diferencia significativa a favor de la lactancia materna exclusiva hasta la semana 20 (RR 1,45 , (IC 95 % 1,05 a 1,99)) versus los que recibían suero glucosado.</p> <p>Morbilidad infantil (3 ECA), 1 ECA en recién nacido encontró una diferencia estadísticamente significativa pero no clínicamente en la temperatura a las 72 horas en los amamantados de forma exclusiva y unos niveles de glucosa en suero mayores en los lactantes recién nacidos a término sanos amamantados y suplementados con glucosa en su primera alimentación adicional temprana con líquidos a las 24 horas, aunque no a las 48 horas.</p> <p>2 ECA con lactantes de cuatro a seis meses de edad no indican ningún beneficio para los lactantes suplementados por 26 semanas, ni en los riesgos relacionados con la morbilidad o cambio de peso.</p> <p>Ninguno de los ensayos informó sobre los la mortalidad infantil o la ictericia fisiológica.</p>	<p>No fue posible evaluar completamente los beneficios o perjuicios de la suplementación o determinar el impacto del momento y el tipo de suplementación. El uso breve de agua adicional o agua con glucosa no mostro beneficios para los recién nacidos y se observan posibles efectos negativos sobre la duración de la lactancia materna.</p> <p>Para los lactantes de cuatro a seis meses, no se encontraron beneficios de los alimentos adicionales ni cualquier riesgo relacionado con la morbilidad o cambio de peso.</p>	

GPC Lactancia Materna- Pregunta 15. Suplementos más adecuados.

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
Szajewska H, 2010	<p>Metaanálisis</p> <p>Objetivo: revisar de forma sistemática los datos sobre la eficacia de las fórmulas de suero parcialmente hidrolizadas en reducir el riesgo de alergia en niños sanos con alto riesgo de enfermedad alérgica.</p>	<p>15 ECA incluidos, algunos con potenciales limitaciones metodológicas como ocultación de la secuencia inadecuada, no análisis por intención de tratar y cegamiento no verdadero.</p>	<p>Fórmula de suero parcialmente hidrolizada vs. fórmula estándar</p> <p>Fórmula de suero parcialmente hidrolizada vs. fórmula de suero con alto grado de hidrólisis</p> <p>Fórmula de suero parcialmente hidrolizada vs. fórmula de caseína con alto grado de hidrólisis.</p>	<p>Fórmula de suero parcialmente hidrolizada vs. fórmula estándar: todas las alergias y eccema/dermatitis atópica, se asocia con reducción del riesgo casi en todos los puntos temporales.</p> <p>Fórmula de suero parcialmente hidrolizada vs. fórmula de suero con alto grado de hidrólisis.</p> <p>No hay diferencias significativas salvo para reducción de incidencia acumulada de enfermedad alérgica de 0 a 36 meses de edad.</p> <p>No hay diferencias entre fórmula de suero parcialmente hidrolizada vs. fórmula de caseína con alto grado de hidrólisis (datos no presentados en el artículo pero disponibles bajo petición).</p>	<p>El uso de fórmula de suero parcialmente hidrolizada en comparación con fórmula estándar es efectiva en prevenir alergia en niños con alto riesgo. Estos resultados deben interpretarse con precaución debido a falta de rigor metodológico en muchos ensayos. La evidencia más fuerte proviene de un ECA bien diseñado y financiado de forma independiente.</p>	<p>La revisión fue financiada por una beca del instituto de nutrición de Nestlé, aunque los autores señalan que el Instituto no participó en ninguna de las etapas de la revisión.</p>

3.2. Resumen de GPC base y RS disponibles

La guía *NICE* (12) no recomienda la suplementación con otros líquidos que no sean leche materna (Grado C).

La guía *Perinatal Care services* (13), cuando menciona la administración de suplementos indica que se utilice, en este orden, leche extraída de la madre, leche donada pasteurizada o un sustituto de la leche materna, y no recomienda el uso de suero glucosado.

La iniciativa IHAN (14) señala que el suplemento de elección es la leche humana extraída de la propia madre, y que en segundo lugar está la leche humana donada pasteurizada. También se indica que el médico debe sopesar los riesgos y beneficios potenciales de la utilización de otros suplementos (por ejemplo fórmula estándar o hidrolizada) en función de los recursos disponibles, factores de riesgo como historia familiar de atopia, edad del lactante, cantidad requerida e impacto potencial en el establecimiento de la lactancia.

La *American Academy of Breastfeeding* (15) señala, en este orden, la utilización como suplemento de leche materna extraída, leche donada pasteurizada y las fórmulas hidrolizadas frente a las fórmulas estándar. Señala además que el uso de suero glucosado no es apropiado, y también sugiere cuál podría ser el volumen de calostro a administrar según las horas de vida del recién nacido.

3.3. Conclusión (marcar con una X):

	Adopción GPC/Revisión sistemática
X	Elaboración parcial
	Elaboración de novo

3.4. Diseño de la estrategia de búsqueda de estudios individuales

Criterios de selección de estudios	ECA
Período de búsqueda	2010- en adelante
Bases de datos	Cochrane Library MEDLINE, via Pubmed EMBASE, via Ovid Cinahl, via EBSCOhost databases PsylINFO, via OVID

Ver estrategias de búsqueda de estudios originales en el ANEXO I.

4- Resumen de la evidencia

4.1- GRADE Evidence Profile

Comparación 2: Fórmula de suero parcialmente hidrolizado vs. fórmula estándar

Bibliografía: Osborn 2006

Evaluación de la calidad							Resumen de los Resultados				Calidad	Importancia
Nº de estudios	Diseño	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Nº de pacientes expuesto	Grupo no expuesto	Relativa (95% CI)	Magnitud del efecto Absoluta por 1000		
Cualquier alergia en el lactante (incidencia)												
6 ¹	ECA	Serio ²	No seria	Seria ³	No seria	Probable ⁴	679	712	RR 0,73 (de 0,59 a 0,90)	61 menos por 1000 (de 93 menos a 23 menos)	MUY BAJA	IMPORTANTE
Cualquier alergia en el niño (incidencia)												
2 ⁵	ECA	No serio	Seria ⁶	Seria ³	Seria ⁷	Poco probable	261	249	RR 0,68 (de 0,31 a 1,52)	113 menos por 1000 (de 244 menos a 184 más)	MUY BAJA	IMPORTANTE
Ecceña/dermatitis atópica en el lactante (incidencia)												
6 ⁸	ECA	No serio	No seria	Seria ³	Seria ⁷	Probable ⁴	628	642	RR 0,84 (de 0,65 a 1,09)	25 menos por 1000 (de 55 menos a 14 más)	MUY BAJA	IMPORTANTE
Alergia a la leche de vaca en el lactante (incidencia)												
1 ⁹	ECA	No serio	No seria	Seria ³	Seria ¹⁰	Probable ¹¹	32	35	RR 0,36 (de 0,15 a 0,89)	274 menos por 1000 (de 364 menos a 47 menos)	MUY BAJA	CRITICA

¹de Seta, 1994; Lam, 1992 ; Marini, 1992; Vanderplas, 1992; von Berg, 2003; Willems, 1993; ²Riesgo de sesgos en la mayoría de los estudios incluidos; ³Se trata de estudios sobre el uso prolongado de fórmulas; ⁴La mayoría de los estudios, o no reportan conflictos de interés ni financiación o ésta proviene de Nestlé ; ⁵Marini, 1996; von Berg, 2003; ⁶Inconsistencia entre estudios; ⁷Pocos eventos o imprecisión en el intervalo ; ⁸Chirico, 1997; de Seta, 1994; Lam, 1992; Marini, 1992; Tsai, 1991; von Verg, 2003; ⁹Vanderplas, 1992 ; ¹⁰Pocos eventos y tamaño muestral muy pequeño; ¹¹Nestlé provee las fórmulas y realiza el análisis estadístico.

Comparación 3: Fórmulas con alto grado de hidrólisis (de suero o caseína) vs. Fórmula de suero parcialmente hidrolizado

Bibliografía: Osborn 2006a

Evaluación de la calidad							Resumen de los Resultados				Calidad	Importancia
Nº de estudios	Diseño	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Nº de pacientes		Magnitud del efecto			
							Fórmula e con alto grado de hidrólisis	Fórmula de suero parcialmente hidrolizado	Relativa (95% CI)	Absoluta por 1000		
Cualquier alergia en el lactante (incidencia)												
3 ¹	ECA	Serio ²	No seria	Seria ³	No seria	Probable ⁴	1193	613	RR 0,93 (de 0,75 a 1,16)	12 menos por 1000 (de 42 menos a 27 más)	MUY BAJA	IMPORTANTE
Cualquier alergia en el niño (incidencia)												
1 ⁵	ECA	No serio	No seria	Seria ³	Seria ⁶	Poco probable	440	221	RR 0,93 (de 0,74 a 1,18)	23 menos por 1000 (de 85 menos a 59 más)	BAJA	IMPORTANTE
Eccema/dermatitis atópica en el lactante (incidencia)												
4 ⁷	ECA	Serio ²	No seria	Seria ³	No seria	Probable ⁴	1221	644	RR 0,89 (de 0,73 a 1,10)	20 menos por 1000 (de 49 menos a 8 más)	MUY BAJA	IMPORTANTE
Alergia a la leche de vaca en el lactante (incidencia)												
1 ⁸	ECA	Serio ²	No serio	Seria ³	Seria ⁶	Probable ⁴	161	85	RR 0,13 (de 0,01 a 1,16)	41 menos por 1000 (de 47 menos a 8 más)	MUY BAJA	CRITICA
Alergia alimentaria en el lactante (incidencia)												
2 ⁹	ECA	Serio	No serio	Seria ³	Seria ⁶	Probable ⁴	211	130	RR 0,49 (de 0,19 a 0,99)	61 menos por 1000 (de 87 menos a 1 menos)	MUY BAJA	CRITICA

¹ Halcken, 2000; Odaleus, 1997; von Berg, 2003; ² Riesgo de sesgos en la mayoría de los estudios incluidos; ³ Se trata de estudios sobre el uso prolongado de las fórmulas; ⁴ estudios financiados en su mayoría por industria de alimentación infantil; ⁵ von Berg, 2003; ⁶ Pocos eventos; ⁷ Halcken, 2000; Nentwich, 2001; Oldaeus, 1997; von Berg, 2003; ⁸ Halcken, 2000; ⁹ Halcken, 2000; Oldaeus, 1997.

4.2- Resumen de la Evidencia

Administración de suplementos durante la estancia en el hospital

La revisión de Becker aborda el efecto de la exposición a líquidos en los primeros días tras el nacimiento sobre la lactancia materna (2) y la revisión de Osborn (3) estudia, entre otros aspectos, el efecto de la exposición temprana y breve a fórmulas hidrolizadas sobre el desarrollo posterior de enfermedad alérgica en el niño.

Suero glucosado versus otro tipo de suplemento (leche materna extraída, leche donada de banco, diferentes fórmulas)

No se han identificado estudios que comparen la administración de suero glucosado frente a leche extraída de la propia madre, leche donada de banco o al uso de diferentes fórmulas de inicio. Lo único que se ha encontrado son 4 estudios sobre el efecto de la suplementación con agua y/o suero glucosado sobre la lactancia materna (16-19). De estos estudios sólo uno (16) aportaba datos del efecto de la suplementación con suero glucosado al 5% (administrado con biberón cuando el niño se encontraba nervioso tras la toma en los primeros tres días) en la duración de la lactancia materna. Así, la **probabilidad de seguir con lactancia materna** era significativamente mayor en el grupo que recibió suero glucosado como suplemento, siendo a las 20 semanas el RR de 1,48 (IC95% de 1,05 a 1,99).

En relación al **número de episodios de hipoglucemia**, definida por un nivel de glucosa en sangre inferior a 2,2 mmol/L, la diferencia no fue significativa a las 6, 12, 24 y 48 horas tras el nacimiento, no llegándose en ningún caso a niveles de glucosa inferiores a 1,7 mmol/L o a presentar síntomas de hipoglucemia.

En cuanto a la **pérdida de peso**, ésta fue significativamente mayor en los niños con lactancia materna exclusiva **a las 48 horas** tras el nacimiento (DM de 32,50 g; IC95% de 12,91 a 52,09 g). Sin embargo, **a las 72 horas** no había diferencias significativas (DM de -3,00 g; IC95% de -26,83 a 20,83 g). De la misma manera, en el estudio de Nicoll (17) la diferencia en el **porcentaje de pérdida de peso** entre el grupo con lactancia materna exclusiva y el grupo con agua o suero glucosado no fue significativa a los tres ni a los cinco días tras el nacimiento (DM de 1,03% (IC95% de -0,18 a 2,24) y de 0,20% (IC95% -1,28 a 1,58), respectivamente.

Fórmula hidrolizada vs. fórmula estándar o leche donada de banco

En la revisión de Osborn et al, 2006 se describen 2 ensayos que estudian el efecto de una exposición breve y temprana a fórmula hidrolizada en los primeros días versus el uso de fórmula estándar o leche materna donada de banco en el desarrollo de enfermedad alérgica en niños con riesgo no definido (20;21). Estos estudios no encuentran diferencias significativas en el **desarrollo de alergia en el lactante**, aunque sí diferencias al límite de la significación en el desarrollo de **alergia a la leche de vaca** en el niño con el uso de fórmulas hidrolizadas versus fórmula estándar de leche de vaca (1 estudio, n= 3473, RR 0,62; IC95% de 0,38 a 1,00) (datos no representados en un perfil de evidencia GRADE).

**Calidad
muy baja
para
ambas**

alergia.

Cabe destacar que la FDA (*Food and Drug Administration*) en la revisión que realizó para valorar la inclusión de una declaración sobre salud en las etiquetas de fórmulas hidrolizadas sobre la eficacia de estas fórmulas en la prevención de dermatitis atópica en niños de alto riesgo, concluye que hay poca y muy poca evidencia que demuestre que la utilización de fórmulas de suero parcialmente hidrolizado versus fórmulas estándar en niños sanos no amamantados de forma exclusiva y con historia familiar de alergia reduce el riesgo de desarrollar dermatitis atópica en el primer año y desde primer al tercer año de vida, respectivamente (22).

ACTUALIZADO A FECHA DE: 31 de Octubre de 2016

5- De la evidencia a la recomendación (Tabla de EtR)

¿Cuál es el suplemento más adecuado en recién nacidos sanos?

ADMINISTRACIÓN DE SUPLEMENTOS PRIMEROS DÍAS DE VIDA

Población: Recién nacidos sanos a término amamantados que necesitan suplementos

Intervención: suero glucosado

Comparación: otro tipo de suplementos (leche extraída de la propia madre, leche donada de banco o diferentes tipos de fórmulas)

Perspectiva: Clínica

	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
BENEFICIOS Y RIESGOS DE LA OPCIÓN	<u>¿Cuál es la confianza global en la evidencia disponible sobre los efectos?</u>	No se incluyen estudios <input checked="" type="checkbox"/> Muy baja <input type="checkbox"/> Baja <input type="checkbox"/> Moderada <input type="checkbox"/> Alta <input type="checkbox"/>	No hay estudios que comparen el uso de suero glucosado como suplemento frente al resto de tipos de suplementos.	Consideraciones del panel: No se tienen datos sobre la importancia que dan las madres a los desenlaces de interés, aunque el grupo considera que no hay variabilidad. Los estudios que hay con suero glucosado son frente a lactancia materna exclusiva, y en ese caso el uso de suero glucosado es perjudicial para el éxito de la lactancia materna, y no parece producir beneficios al niño.
	<u>¿Existe incertidumbre o variabilidad importante en cómo los pacientes valoran los desenlaces de interés?</u>	Incertidumbre/variabilidad importante <input type="checkbox"/> Incertidumbre/variabilidad probablemente importante <input type="checkbox"/> Incertidumbre/variabilidad probablemente no importante <input checked="" type="checkbox"/> Incertidumbre/variabilidad no importante <input type="checkbox"/> No se conocen desenlaces no deseados <input type="checkbox"/>		
	<u>¿Los efectos deseados esperados son importantes?</u>	No <input type="checkbox"/> Probablemente no <input checked="" type="checkbox"/> Incierto <input type="checkbox"/> Probablemente sí <input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> Varía <input type="checkbox"/>		

GPC Lactancia Materna- Pregunta 15. Suplementos más adecuados.

<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
<p><u>¿Los efectos no deseados esperados son pequeños?</u></p>	<p>No Probablemente Incierto Pobablemente Sí <u>Varía</u></p> <p>no sí</p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		
<p><u>¿El balance entre los efectos deseados y no deseados favorece la opción?</u></p>	<p>No Probablemente Incierto Pobablemente Sí <u>Varía</u></p> <p>no sí</p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		

GPC Lactancia Materna- Pregunta 15. Suplementos más adecuados.

Población: Recién nacidos sanos a término amamantados que necesitan suplemento

Intervención: suero glucosado

Comparación: Otro tipo de suplementos

Perspectiva: Clínica

	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
UTILIZACIÓN DE RECURSOS	<u>¿Los recursos que se requieren son bajos?</u>	No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí <u>Varía</u> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>		El suero glucosado no supone grandes gastos. Se debería valorar cuál es el gasto que supone el resto de las opciones.
	<u>¿El coste incremental es pequeño en relación a los beneficios netos?</u>	No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí <u>Varía</u> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>		
EQUIDAD	<u>¿Cuál sería el impacto en las desigualdades en salud?</u>	Aumentarían Probablemente aumentarían Incierto Probablemente reducirían Reducirían <u>Varía</u> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>		La única evidencia que hay es sobre el impacto negativo del uso de suero glucosado versus lactancia materna exclusiva en el éxito de la lactancia materna.
ACEPTABILIDAD	<u>¿Es la opción aceptable para los grupos de interés involucrados?</u>	No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí <u>Varía</u> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/>		Hay opiniones contradictorias entre profesionales sanitarios. El grupo considera que las madres preferirían darle su calostro o leche extraída a su hijo, lo que probablemente aumentaría su autoconfianza y mejoraría su producción después.

GPC Lactancia Materna- Pregunta 15. Suplementos más adecuados.

	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>						<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>			
		No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía					
FACTIBILIDAD	<u>¿La implementación de la opción es factible?</u>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>					
	<u>Balance de las consecuencias</u>	Las consecuencias no deseadas superan claramente las consecuencias deseadas en la mayoría de los escenarios		Las consecuencias no deseadas probablemente superan las consecuencias deseadas en la mayoría de los escenarios		El balance entre las consecuencias deseadas y no deseadas está muy equilibrado o es incierto		Las consecuencias deseadas probablemente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los escenarios		Las consecuencias deseadas claramente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los escenarios		
		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>		<input checked="" type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>		
	<u>Tipo de recomendación</u>	Se recomienda no ofrecer la opción			Se sugiere no ofrecer la opción			Se sugiere ofrecer la opción			Se recomienda ofrecer la opción	
		<input checked="" type="checkbox"/>			<input type="checkbox"/>			<input type="checkbox"/>			<input type="checkbox"/>	

ADMINISTRACIÓN DE SUPLEMENTOS PRIMEROS DÍAS DE VIDA

Pacientes: Recién nacidos sanos a término amamantados que necesitan suplementos; **Intervención:** Leche materna donada

Comparación: Fórmula (estándar o con proteínas hidrolizadas) **Perspectiva:** Clínica

	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
BENEFICIOS Y RIESGOS DE LA OPCIÓN	<u>¿Cuál es la confianza global en la evidencia disponible sobre los efectos?</u>	No se incluyen estudios <input type="checkbox"/> Muy baja <input checked="" type="checkbox"/> Baja <input type="checkbox"/> Moderada <input type="checkbox"/> Alta <input type="checkbox"/>	No hay diferencias significativas sobre ninguna de los desenlaces de interés.	La FDA recomienda que en el caso en que se decida alimentar al niño con leche materna que no provenga de la propia madre del niño, se debería utilizar solamente la leche materna que proceda de una fuente que criba a sus donantes y que toma las precauciones necesarias para asegurar que la leche es segura (ver http://www.fda.gov/ScienceResearch/SpecialTopics/PediatricTherapeuticsResearch/ucm235203.htm). En una revisión retrospectiva de los resultados de los test serológicos realizados por un banco de leche humana a 1091 donantes potenciales, se observaron resultados positivos en el 3,3% de los casos (sífilis, n=6; hepatitis B, n=17; hepatitis C, n=3; HTLV, n=6; y SIDA;n=4), por lo que el estudio concluye que hay una incidencia significativa de resultados positivos entre mujeres interesadas en donar su leche, lo que implica que existe un riesgo asociado a la distribución de leche entre iguales sin control para el niño que la reciba (23). La leche donada en nuestro país no está disponible para los niños a término sanos.
	<u>¿Existe incertidumbre o variabilidad importante en cómo los pacientes valoran los desenlaces de interés?</u>	Incertidumbre/variabilidad importante <input type="checkbox"/> Incertidumbre/variabilidad probablemente importante <input type="checkbox"/> Incertidumbre/variabilidad probablemente no importante <input type="checkbox"/> Incertidumbre/variabilidad no importante <input checked="" type="checkbox"/> No se conocen desenlaces no deseados <input type="checkbox"/>		
	<u>¿Los efectos deseados esperados son importantes?</u>	No <input type="checkbox"/> Probablemente no <input type="checkbox"/> Incierto <input type="checkbox"/> Probablemente sí <input checked="" type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> <u>Varía</u> <input type="checkbox"/>		
	<u>¿Los efectos no deseados esperados son pequeños?</u>	No <input type="checkbox"/> Probablemente no <input type="checkbox"/> Incierto <input type="checkbox"/> Probablemente sí <input checked="" type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> <u>Varía</u> <input type="checkbox"/>		

GPC Lactancia Materna- Pregunta 15. Suplementos más adecuados.

<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
<p><u>¿El balance entre los efectos deseados y no deseados favorece la opción?</u></p>	<p> <i>No</i> <i>Probablemente no</i> <i>Incierto</i> <i>Probablemente sí</i> <i>Sí</i> <i>Varía</i> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> </p>		

GPC Lactancia Materna- Pregunta 15. Suplementos más adecuados.

Población: Recién nacidos sanos a término amamantados que necesitan suplementos

Intervención: Leche materna donada

Comparación: Fórmula (estándar o con proteínas hidrolizadas)

Perspectiva: Clínica

	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
UTILIZACIÓN DE RECURSOS	<u>¿Los recursos que se requieren son bajos?</u>	No <input type="checkbox"/> Probablemente no <input checked="" type="checkbox"/> Incierto <input type="checkbox"/> Probablemente sí <input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> <u>Varía</u> <input type="checkbox"/>		Se requiere calcular cuál es el coste de la creación y funcionamiento de bancos de leche materna donada.
	<u>¿El coste incremental es pequeño en relación a los beneficios netos?</u>	No <input type="checkbox"/> Probablemente no <input type="checkbox"/> Incierto <input checked="" type="checkbox"/> Probablemente sí <input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> <u>Varía</u> <input type="checkbox"/>		
EQUIDAD	<u>¿Cuál sería el impacto en las desigualdades en salud?</u>	Aumentarían <input type="checkbox"/> Probablemente aumentarían <input type="checkbox"/> Incierto <input type="checkbox"/> Probablemente reducirían <input checked="" type="checkbox"/> Reducirían <input type="checkbox"/> <u>Varía</u> <input type="checkbox"/>	En una encuesta con preguntas abiertas sobre los bancos de leche realizada a donantes y receptoras de leche humana pertenecientes a redes de intercambio en internet, se encontró que la mitad de las donantes no donarían a un banco porque no había bancos de leche en su área o porque no cumplían con los requisitos para ser donantes. Otras respondedoras no donaban a un banco porque creían que el proceso era complicado, tenían objeciones filosóficas o les atraía la idea de compartir su leche entre iguales. La mayoría de las donantes sentía que era importante conocer las circunstancias de las mujeres que recibían su leche. Por otro lado, ninguna de las receptoras había obtenido leche de un banco, puesto que no habrían cumplido con los requisitos para la recepción de esa leche o porque su precio era prohibitivo. La conclusión a la que llegaban los autores es que se debería impulsar la cooperación entre los bancos de leche y estas redes (24).	Aumentaría la posibilidad de utilizar leche materna donante para más madres y sus recién nacidos amamantados.

GPC Lactancia Materna- Pregunta 15. Suplementos más adecuados.

	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>						<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
ACEPTABILIDAD	<u>¿Es la opción aceptable para los grupos de interés involucrados?</u>	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	<u>Varía</u>		
		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		
FACTIBILIDAD	<u>¿La implementación de la opción es factible?</u>	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	<u>Varía</u>		La posibilidad de ofertar leche donante dependerá de las políticas que se lleven a cabo para facilitar la creación y el funcionamiento de estos bancos y fomentar la donación.
		<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		

Balance de las consecuencias

Las consecuencias no deseadas superan claramente las consecuencias deseadas en la mayoría de los escenarios

Las consecuencias no deseadas probablemente superan las consecuencias deseadas en la mayoría de los escenarios

El balance entre las consecuencias deseadas y no deseadas está muy equilibrado o es incierto

Las consecuencias deseadas probablemente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los escenarios

Las consecuencias deseadas claramente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los escenarios

Tipo de recomendación

Se recomienda no ofrecer la opción

Se sugiere no ofrecer la opción

Se sugiere ofrecer la opción

Se recomienda ofrecer la opción

¿Cuál es el suplemento más adecuado en recién nacidos sanos?

ADMINISTRACIÓN DE SUPLEMENTOS PRIMEROS DÍAS DE VIDA

Población: Recién nacidos sanos a término amamantados que necesitan suplementos

Intervención: Fórmula de suero parcialmente hidrolizado

Comparación: Fórmulas estándar

Perspectiva: Clínica

	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>																				
BENEFICIOS Y RIESGOS DE LA OPCIÓN	¿Cuál es la confianza global en la evidencia disponible sobre los efectos?	<p>No se incluyen estudios <input type="checkbox"/></p> <p>Muy baja <input checked="" type="checkbox"/></p> <p>Baja <input type="checkbox"/></p> <p>Moderada <input type="checkbox"/></p> <p>Alta <input type="checkbox"/></p>	<p>Evidencia indirecta (uso prolongado en niños de alto riesgo)</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Desenlaces</th> <th>Importancia relativa</th> <th>Certeza de la evidencia</th> <th>Tamaño del efecto</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1. Cualquier alergia en la infancia</td> <td>importante</td> <td>Baja</td> <td>Beneficio importante/Modesto</td> </tr> <tr> <td>2. Todas las alergias en la niñez</td> <td>importante</td> <td>Muy baja</td> <td>Sin efecto</td> </tr> <tr> <td>3. Eccema/dermatitis atópica en la infancia</td> <td>importante</td> <td>Baja</td> <td>Sin efecto</td> </tr> <tr> <td>4. Alergia a la leche de vaca en la infancia</td> <td>critica</td> <td>Muy baja</td> <td>Beneficio importante/Modesto</td> </tr> </tbody> </table> <p>Evidencia directa El riesgo de desarrollar alergia a la leche de vaca en la infancia en niños con historia familiar de alergia no especificado es menor cuando se usa fórmula hidrolizada versus fórmula estándar (RR 0,62; IC95% 0,38;1,00) (evidencia de muy baja calidad).</p>	Desenlaces	Importancia relativa	Certeza de la evidencia	Tamaño del efecto	1. Cualquier alergia en la infancia	importante	Baja	Beneficio importante/Modesto	2. Todas las alergias en la niñez	importante	Muy baja	Sin efecto	3. Eccema/dermatitis atópica en la infancia	importante	Baja	Sin efecto	4. Alergia a la leche de vaca en la infancia	critica	Muy baja	Beneficio importante/Modesto	<p>Consideraciones del panel: No se tienen datos sobre la importancia que dan las madres a los desenlaces de interés, aunque se cree que no hay variabilidad.</p> <p>Cabe destacar que la mayoría de los estudios incluyen niños con alto riesgo de desarrollar enfermedad alérgica,.</p>
	Desenlaces	Importancia relativa		Certeza de la evidencia	Tamaño del efecto																			
	1. Cualquier alergia en la infancia	importante		Baja	Beneficio importante/Modesto																			
2. Todas las alergias en la niñez	importante	Muy baja	Sin efecto																					
3. Eccema/dermatitis atópica en la infancia	importante	Baja	Sin efecto																					
4. Alergia a la leche de vaca en la infancia	critica	Muy baja	Beneficio importante/Modesto																					
¿Existe incertidumbre o variabilidad importante en cómo los pacientes valoran los desenlaces de interés?	<p>Incertidumbre/variabilidad importante <input type="checkbox"/></p> <p>Incertidumbre/variabilidad probablemente importante <input type="checkbox"/></p> <p>Incertidumbre/variabilidad probablemente no importante <input type="checkbox"/></p> <p>Incertidumbre/variabilidad no importante <input checked="" type="checkbox"/></p> <p>No se conocen desenlaces <input type="checkbox"/></p>																							
¿Los efectos deseados esperados son importantes?	<p>No <input type="checkbox"/></p> <p>Probablemente no <input type="checkbox"/></p> <p>Incierto <input checked="" type="checkbox"/></p> <p>Probablemente sí <input type="checkbox"/></p> <p>Sí <input type="checkbox"/></p> <p>Varía <input type="checkbox"/></p>																							

GPC Lactancia Materna- Pregunta 15. Suplementos más adecuados.

<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
<p><u>¿Los efectos no deseados esperados son pequeños?</u></p>	<p>No Probablement e no Incierto Pobableme nte sí Sí <i>Varía</i></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		
<p><u>¿El balance entre los efectos deseados y no deseados favorece la opción?</u></p>	<p>No Probablement e no Incierto Pobableme nte sí Sí <i>Varía</i></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		

GPC Lactancia Materna- Pregunta 15. Suplementos más adecuados.

Población: Recién nacidos sanos a término que amamantan y que necesitan suplementos

Intervención: Fórmula de suero parcialmente hidrolizado

Comparación: Fórmulas estándar

Perspectiva: Clínica

	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
UTILIZACIÓN DE RECURSOS	<u>¿Los recursos que se requieren son bajos?</u>	No <input type="checkbox"/> Probablemente no <input checked="" type="checkbox"/> Incierto <input type="checkbox"/> Probablemente sí <input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> <u>Varía</u> <input type="checkbox"/>		Las fórmulas hidrolizadas son más caras que las estándar.
	<u>¿El coste incremental es pequeño en relación a los beneficios netos?</u>	No <input type="checkbox"/> Probablemente no <input type="checkbox"/> Incierto <input type="checkbox"/> Probablemente sí <input checked="" type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> <u>Varía</u> <input type="checkbox"/>		La evidencia que hay sobre los beneficios es de muy baja calidad y el efecto es pequeño.
EQUIDAD	<u>¿Cuál sería el impacto en las desigualdades en salud?</u>	Aumentarían <input type="checkbox"/> Probablemente aumentarían <input checked="" type="checkbox"/> Incierto <input type="checkbox"/> Probablemente reducirían <input type="checkbox"/> Reducirían <input type="checkbox"/> <u>Varía</u> <input type="checkbox"/>		Las formulas hidrolizadas son muy caras

GPC Lactancia Materna- Pregunta 15. Suplementos más adecuados.

	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
ACEPTABILIDAD	¿Es la opción aceptable para los grupos de interés involucrados?	<p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí Varía</p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/></p>	Ninguno de los ensayos identificados preespecificó que fueran a medir la aceptación o el rechazo de las fórmulas hidrolizadas. Un estudio (Nentwich, 2001 1234 /id) señalaba que a los 6 meses hubo dos abandonos para la fórmula parcialmente hidrolizada por parte de los padres y un abandono en el grupo de fórmula con alto grado de hidrólisis por poca aceptabilidad de la fórmula por el niño. Oldaeus et al, 1997 reportó problemas con la alimentación del niño en tres de los niños alimentados con fórmula con alto grado de hidrólisis, 6 con la parcialmente hidrolizada y dos con la fórmula estándar. Vanderplas et al, 1993 reportó que 4 de los 25 niños alimentados con fórmula con hidrólisis intermedia la rechazaron frente a ninguno de los 21 niños alimentados con fórmula adaptada (3).	No se conoce cuál es la aceptación por parte de los profesionales de las fórmulas hidrolizadas. No tenemos datos sobre la aceptabilidad de las fórmulas hidrolizadas por los niños. Los estudios no incluyen la aceptación de las fórmulas por los niños como un desenlace de interés.
FACTIBILIDAD	¿La implementación de la opción es factible?	<p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí Varía</p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		

[Balance de las consecuencias](#)

Las consecuencias no deseadas superan claramente las consecuencias deseadas en la mayoría de los escenarios

Las consecuencias no deseadas probablemente superan las consecuencias deseadas en la mayoría de los escenarios

El balance entre las consecuencias deseadas y no deseadas está muy equilibrado o es incierto

Las consecuencias deseadas probablemente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los escenarios

Las consecuencias deseadas claramente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los escenarios

GPC Lactancia Materna- Pregunta 15. Suplementos más adecuados.

	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
<u>Tipo de recomendación</u>	Se recomienda no ofrecer la opción	Se sugiere no ofrecer la opción	Se sugiere ofrecer la opción	Se recomienda ofrecer la opción	
	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	

¿Cuál es el suplemento más adecuado en recién nacidos sanos?

Población: Recién nacidos sanos a término amamantados y que necesitan suplementos
Intervención: Fórmulas con un alto grado de hidrólisis **Comparación:** Fórmulas parcialmente hidrolizadas
Perspectiva: Clínica

	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>																								
BENEFICIOS Y RIESGOS DE LA OPCIÓN	<u>¿Cuál es la confianza global en la evidencia disponible sobre los efectos?</u>	No se incluyen estudios <input type="checkbox"/> Muy baja <input checked="" type="checkbox"/> Baja <input type="checkbox"/> Moderada <input type="checkbox"/> Alta <input type="checkbox"/>	Evidencia indirecta: <table border="1"> <thead> <tr> <th>Desenlaces</th> <th>Importancia relativa</th> <th>Certeza de la evidencia</th> <th>Tamaño del efecto</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1. Cualquier alergia en la infancia</td> <td>Importante</td> <td>Baja</td> <td>Sin efecto</td> </tr> <tr> <td>2. Todas las alergias en la niñez</td> <td>Importante</td> <td>Moderada</td> <td>Sin efecto</td> </tr> <tr> <td>3. Eccema/dermatitis atópica en la infancia</td> <td>Importante</td> <td>Baja</td> <td>Sin efecto</td> </tr> <tr> <td>4. Alergia alimentaria</td> <td>Crítica</td> <td>Muy baja</td> <td>Beneficio importante/Modesto</td> </tr> <tr> <td>5. Alergia a la leche de vaca en la infancia</td> <td>Crítica</td> <td>Muy baja</td> <td>Sin efecto</td> </tr> </tbody> </table> <p>La fórmula de caseína completamente hidrolizada en comparación a fórmulas de inicio, reduce la incidencia de alergia en el niño (RR 0,72, IC95% de 0,53 a 0,97), eccema en el lactante (3 estudios, 1237 niños; RR 0,71, IC95% de 0,51 a 0,97), y la incidencia y prevalencia de eccema en el lactante 1 estudio, RR 0,66, IC95% de 0,44 a 0,98) y prevalencia (1 estudio, RR 0,50, IC95% de 0,27 a 0,92).</p>	Desenlaces	Importancia relativa	Certeza de la evidencia	Tamaño del efecto	1. Cualquier alergia en la infancia	Importante	Baja	Sin efecto	2. Todas las alergias en la niñez	Importante	Moderada	Sin efecto	3. Eccema/dermatitis atópica en la infancia	Importante	Baja	Sin efecto	4. Alergia alimentaria	Crítica	Muy baja	Beneficio importante/Modesto	5. Alergia a la leche de vaca en la infancia	Crítica	Muy baja	Sin efecto	Consideraciones del panel: No se tienen datos sobre la importancia que dan las madres a los desenlaces de interés, aunque se cree que no hay variabilidad.
	Desenlaces	Importancia relativa		Certeza de la evidencia	Tamaño del efecto																							
	1. Cualquier alergia en la infancia	Importante		Baja	Sin efecto																							
2. Todas las alergias en la niñez	Importante	Moderada	Sin efecto																									
3. Eccema/dermatitis atópica en la infancia	Importante	Baja	Sin efecto																									
4. Alergia alimentaria	Crítica	Muy baja	Beneficio importante/Modesto																									
5. Alergia a la leche de vaca en la infancia	Crítica	Muy baja	Sin efecto																									
<u>¿Existe incertidumbre o variabilidad importante en cómo los pacientes valoran los desenlaces de interés?</u>	Incertidumbre/variabilidad importante <input type="checkbox"/> Incertidumbre/variabilidad probablemente importante <input type="checkbox"/> Incertidumbre/variabilidad probablemente no importante <input type="checkbox"/> Incertidumbre/variabilidad no importante <input checked="" type="checkbox"/> No se conocen desenlaces no deseados <input type="checkbox"/>																											
<u>¿Los efectos deseados esperados son importantes?</u>	No <input type="checkbox"/> Probablemente no <input checked="" type="checkbox"/> Incierto <input type="checkbox"/> Probablemente sí <input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> Varía <input type="checkbox"/>																											

GPC Lactancia Materna- Pregunta 15. Suplementos más adecuados.

	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
	<u>¿Los efectos no deseados esperados son pequeños?</u>	No Probablemente Incierto Pobablemente Sí <u>Varía</u> no sí <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>		
	<u>¿El balance entre los efectos deseados y no deseados favorece la opción?</u>	No Probablemente Incierto Pobablemente Sí <u>Varía</u> no sí <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>		

	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
UTILIZACIÓN DE RECURSOS	<u>¿Los recursos que se requieren son bajos?</u>	No Probablemente Incierto Pobablemente Sí <u>Varía</u> no sí <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>		Las formulas completamente hidrolizadas son más caras que las parcialmente hidrolizadas
	<u>¿El coste incremental es pequeño en relación a los beneficios netos?</u>	No Probablemente Incierto Pobablemente Sí <u>Varía</u> no sí <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>		Si no hay efecto no compensaría.

GPC Lactancia Materna- Pregunta 15. Suplementos más adecuados.

	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
EQUIDAD	<u>¿Cuál sería el impacto en las desigualdades en salud?</u>	<p>Aumentarían Probablemente aumentarían Incierto Probablemente reducirían Reducirían <i>Varía</i></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		
ACEPTABILIDAD	<u>¿Es la opción aceptable para los grupos de interés involucrados?</u>	<p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí <i>Varía</i></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/></p>	<p>Ninguno de los ensayos identificados preespecificó que fueran a medir la aceptación o el rechazo de las fórmulas hidrolizadas. Un estudio (Netwch 2001) señalaba que a los 6 meses hubo dos abandonos para la fórmula parcialmente hidrolizada por parte de los padres y un abandono en el grupo de fórmula con alto grado de hidrólisis por poca aceptabilidad de la fórmula por el niño. Oldaeus 1997 reportó problemas con la alimentación del niño en tres de los niños alimentados con fórmula con alto grado de hidrólisis, 6 con la parcialmente hidrolizada y dos con la fórmula estándar. Vanderplas 1993 reportó que 4 de los 25 niños alimentados con fórmula con hidrólisis intermedia la rechazaron frente a ninguno de los 21 niños alimentados con fórmula adaptada (Osborn 2006a).</p>	<p>Puede que los profesionales sanitarios prefieran utilizar las con alto grado de hidrólisis.</p> <p>No se conoce cuál es la aceptación por los niños de estas fórmulas</p>
FACTIBILIDAD	<u>¿La implementación de la opción es factible?</u>	<p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí <i>Varía</i></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		

GPC Lactancia Materna- Pregunta 15. Suplementos más adecuados.

<u>Balance de las consecuencias</u>	Las consecuencias no deseadas superan claramente las consecuencias deseadas en la mayoría de los escenarios <input type="checkbox"/>	Las consecuencias no deseadas probablemente superan las consecuencias deseadas en la mayoría de los escenarios <input type="checkbox"/>	El balance entre las consecuencias deseadas y no deseadas está muy equilibrado o es incierto <input checked="" type="checkbox"/>	Las consecuencias deseadas probablemente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los escenarios <input type="checkbox"/>	Las consecuencias deseadas claramente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los escenarios <input type="checkbox"/>
<u>Tipo de recomendación</u>	Se recomienda no ofrecer la opción <input type="checkbox"/>	Se sugiere no ofrecer la opción <input type="checkbox"/>	Se sugiere ofrecer la opción <input type="checkbox"/>	Se recomienda ofrecer la opción <input type="checkbox"/>	

Recomendaciones en relación a todas las comparaciones

Recomendaciones

Recomendación de buena práctica

V No utilizar suero glucosado para la suplementación de recién nacidos a término sanos.

Recomendación fuerte a favor

En caso de existir una indicación médica para la suplementación, se recomienda el uso de leche materna extraída como primera opción.

Recomendación de buena práctica

V No utilizar leche donada que no provenga de bancos de leche materna y por tanto no haya pasado los controles de calidad preceptivos.

Recomendación débil a favor

Se sugieren las fórmulas de inicio como suplemento de elección cuando no se disponga de leche materna extraída en niños sanos y sin historia familiar de atopía.

Recomendación débil a favor

Se sugiere el uso de fórmulas hidrolizadas en niños con historia familiar de primer grado de atopía (padres o hermanos con dermatitis atópica, rinitis alérgica, asma o alergia alimentaria).

Justificación

Se considera que la primera opción como suplemento es la leche materna extraída de la propia madre o la leche materna donada de banco que haya pasado los controles de calidad oportunos. No existen estudios que comparen la utilización de suero glucosado frente a otro tipo de suplementos, y como existen otras alternativas más seguras, no se recomienda su utilización. En cuanto al tipo de fórmula a utilizar, la evidencia parece indicar de forma débil que las fórmulas hidrolizadas pueden prevenir la aparición de enfermedad alérgica en el niño, sobre todo en niños de alto riesgo. Entre las fórmulas parcialmente hidrolizadas o con alto grado de hidrólisis, la evidencia sugiere que entre ambos tipos de fórmulas no hay diferencias, salvo un posible efecto protector frente al desarrollo de alergia alimentaria a favor de las fórmulas con alto grado de hidrólisis (sobre todo caseína), aunque con un intervalo de confianza al 95% amplio que incluye al 1 (evidencia de muy baja calidad). Por ello, no se hace una recomendación a favor de una u otra fórmula en niños de alto riesgo. Siguen siendo necesarios estudios que demuestren la superioridad de las fórmulas con alto grado de hidrólisis frente a las fórmulas parcialmente hidrolizadas y estudien la aceptación de estas fórmulas por el lactante.

Consideraciones de subgrupos

-

Consideraciones para la implementación

Se recomienda que se proporcione ayuda práctica a las madres para que aprendan a extraerse el calostro o la leche para que en caso de ser necesario se lo administren a sus hijos.

Se recomienda prestar especial apoyo a las familias con riesgo de atopía, explicando las particulares ventajas que la lactancia materna tiene en esa circunstancia.

Se recomienda a las instituciones que impulsen la creación de nuevos bancos de leche materna en el SNS y mejoren su capacidad de procesamiento y de distribución, así como las medidas necesarias para facilitar a las mujeres la donación de su leche.

Monitorización y evaluación

-

Prioridades para la investigación

- 1) Se necesitan estudios de mejor calidad metodológica y mayor tiempo de seguimiento que valoren la eficacia de los diferentes tipos de fórmulas en la prevención de enfermedades alérgicas en el niño y más allá de la infancia.
 - 2) Se necesitan estudios sobre el coste-efectividad del uso de fórmulas parcialmente hidrolizadas versus fórmulas estándar en niños de alto riesgo de desarrollar enfermedad alérgica
 - 3) Se necesitan estudios que aborden la aceptabilidad de los diferentes tipos de fórmulas por los niños.
-

6. ANEXO I, ESTRATEGIAS DE BÚSQUEDA

Cochrane Library

Searched 14/03/2014

Updated search 14/03/2014 a xx/xx/xxxx

- #1 MeSH descriptor: [Milk, Human] explode all trees 707
- #2 "breast milk" or breast-milk or (breast and milk) 1608
- #3 MeSH descriptor: [Breast Feeding] explode all trees 1212
- #4 breastfeeding or "breast feeding" or breastfeed or "breast feed" or breastfed or "breast fed" 3375
- #5 MeSH descriptor: [Lactation] explode all trees 439
- #6 lactation 1458
- #7 #1 or #2 or #3 or #4 or #5 or #6 4827
- #8 MeSH descriptor: [Infant Nutritional Physiological Phenomena] explode all trees 1767
- #9 MeSH descriptor: [Infant Formula] explode all trees 353
- #10 MeSH descriptor: [Food, Formulated] explode all trees 1013
- #11 MeSH descriptor: [Dietary Supplements] explode all trees 6564
- #12 supplement* or formula* 56320
- #13 #8 or #9 or #10 or #11 or #12 57883
- #14 #7 and #13 3096
- #15 MeSH descriptor: [Infant] explode all trees 12656
- #16 #14 and #15

MEDLINE, via Pubmed

Searched 14/03/2014

Updated search 14/03/2014 a xx/xx/xxxx

- #1 "Milk, Human"[Mesh]
- #2 "breast milk"[All Fields] OR "breast milks"[All Fields] OR "human milk"[All Fields]
- #3 "Breast Feeding"[Mesh]
- #4 "breast feeding"[All Fields] OR "breastfeeding"[All Fields] OR "breast feed"[All Fields] OR "breast feeding"[All Fields] OR "breastfeed"[All Fields] OR "breast fed"[All Fields] OR breastfed[All Fields]
- #5 "lactation"[MeSH Terms] OR "lactation"[All Fields]
- #6 #1 OR #2 OR #3 OR #4 OR #5
- #7 "Infant Nutritional Physiological Phenomena"[Mesh]
- #8 "Infant Formula"[Mesh]
- #9 "Food, Formulated"[Mesh]
- #10 "Dietary Supplements"[Mesh]
- #11 (supplement* OR formula*)
- #12 #7 OR #8 OR #9 OR #10 OR #11
- #13 #6 AND #12
- #14 #13 Filters: Systematic Reviews; Clinical Trial; Infant: birth-23 months; Newborn: birth-1 month; Field: Title/Abstract

CINAHL, via EBSCOhost databases

Searched 14/03/2014

Updated search 14/03/2014 a xx/xx/xxxx

- #1 (MH "Milk, Human") 2523

- #2 "breast milk" OR "breast milks" OR "human milk" 2115
- #3 (MH "Breast Feeding") 11378
- #4 "breast feeding" OR breastfeeding OR "breast feed" OR breastfeed OR "breast fed" OR breastfed 14132
- #5 (MH "Lactation") 1548
- #6 lactation 2887
- #7 #1 OR #2 OR #3 OR #4 OR #5 OR #6 16616
- #8 (MH "Infant Nutritional Physiology") 339
- #9 (MH "Infant Formula") OR (MH "Infant Feeding, Supplemental") 2176
- #10 (MH "Food, Formulated") OR (MH "Dietary Supplements") 8304
- #11 supplement* OR formula* 51711
- #12 #8 OR #9 OR #10 OR #11 51908
- #13 #7 AND #12 2768
- #14 #13 Limitadores - Grupos de edad: Infant, Newborn: birth-1 month, Infant: 1-23 months

EMBASE, via Ovid

Searched 14/03/2014

Updated search 14/03/2014 a xx/xx/xxxx

- #1 breast milk/ 19514
- #2 ("breast milk" or "breast milks" or "human milk").ti,ab. 17640
- #3 #1 or #2 25388
- #4 breast feeding/ or lactation/ 69785
- #5 ("breast feeding" or breastfeeding or "breast feed" or breastfeed or "breast fed" or breastfed or lactation).ti,ab. 57580
- #6 #4 or #5 85454
- #7 #3 or #6 98607
- #8 artificial milk/ 9174
- #9 infant nutrition/ 10445
- #10 elemental diet/ 2703
- #11 diet supplementation/ 61837
- #12 #8 or #9 or #10 or #11 81652
- #13 (supplement* or formula*).ti,ab. 481836
- #14 (food* or feed* or diet*).ti,ab. 958620
- #15 #13 and #14 99135
- #16 #12 or #15 147596
- #17 #7 and #16 16759
- #18 limit #17 to infant <to one year>

11- BIBLIOGRAFÍA

- (1) Szajewska H, Horvath A, Koletzko B, Kalisz M. Effects of brief exposure to water, breast-milk substitutes, or other liquids on the success and duration of breastfeeding: a systematic review. *Acta Paediatr* 2006 Feb;95(2):145-52.
- (2) Becker GE, Remington S, Remington T. Early additional food and fluids for healthy breastfed full-term infants. *Cochrane Database Syst Rev* 2011;(12):CD006462.
- (3) Osborn DA, Sinn J. Formulas containing hydrolysed protein for prevention of allergy and food intolerance in infants. *Cochrane Database Syst Rev* 2006;(4):CD003664.
- (4) Szajewska H, Horvath A. Meta-analysis of the evidence for a partially hydrolyzed 100% whey formula for the prevention of allergic diseases. *Curr Med Res Opin* 2010 Feb;26(2):423-37.
- (5) Alexander DD, Cabana MD. Partially hydrolyzed 100% whey protein infant formula and reduced risk of atopic dermatitis: a meta-analysis. *J Pediatr Gastroenterol Nutr* 2010 Apr;50(4):422-30.
- (6) Osborn DA, Sinn J. Soy formula for prevention of allergy and food intolerance in infants. *Cochrane Database Syst Rev* 2006;(4):CD003741.
- (7) Hill DJ, Murch SH, Rafferty K, Wallis P, Green CJ. The efficacy of amino acid-based formulas in relieving the symptoms of cow's milk allergy: a systematic review. *Clin Exp Allergy* 2007 Jun;37(6):808-22.
- (8) Quigley MA, Henderson G, Anthony MY, McGuire W. Formula milk versus donor breast milk for feeding preterm or low birth weight infants. *Cochrane Database Syst Rev* 2007;(4):CD002971.
- (9) Boyd CA, Quigley MA, Brocklehurst P. Donor breast milk versus infant formula for preterm infants: systematic review and meta-analysis. *Arch Dis Child Fetal Neonatal Ed* 2007 May;92(3):F169-F175.
- (10) Henderson G, Anthony MY, McGuire W. Formula milk versus maternal breast milk for feeding preterm or low birth weight infants. *Cochrane Database Syst Rev* 2007;(4):CD002972.
- (11) McGuire W, Anthony MY. Donor human milk versus formula for preventing necrotising enterocolitis in preterm infants: systematic review. *Arch Dis Child Fetal Neonatal Ed* 2003 Jan;88(1):F11-F14.
- (12) NICE. Postnatal care up to 8 weeks after birth. Julio 2006 (actualizado en Febrero de 2015). Disponible en: <http://guidance.nice.org.uk/CG37>.
- (13) Perinatal Services BC. Health Promotion Guideline. Breastfeeding Healthy Term Infants. 2013 Feb.
- (14) IHAN. Hospitales IHAN. Guía detallada para la aplicación paso por paso. Disponible en: <https://>
- (15) Academy of Breastfeeding Medicine Protocol Committee. ABM clinical protocol# 3: hospital guidelines for the use of supplementary feedings in the healthy term breastfed neonate, revised 2009. 2009.
- (16) Martin-Calama J, Bunuel J, Valero MT, Labay M, Lasarte JJ, Valle F, et al. The effect of feeding glucose water to breastfeeding newborns on weight, body temperature, blood glucose, and breastfeeding duration. *J Hum Lact* 1997 Sep;13(3):209-13.
- (17) Nicoll A, Ginsburg R, Tripp JH. Supplementary feeding and jaundice in newborns. *Acta Paediatr Scand* 1982 Sep;71(5):759-61.

- (18) Ojofeitimi EO, Elegbe IA. The effect of early initiation of colostrum feeding on proliferation of intestinal bacteria in neonates. *Clin Pediatr (Phila)* 1982 Jan;21(1):39-42.
- (19) Schutzman DL, Hervada AR, Branca PA. Effect of water supplementation of full-term newborns on arrival of milk in the nursing mother. *Clin Pediatr (Phila)* 1986 Feb;25(2):78-80.
- (20) Juvonen P, Mansson M, Andersson C, Jakobsson I. Allergy development and macromolecular absorption in infants with different feeding regimens during the first three days of life. A three-year prospective follow-up. *Acta Paediatr* 1996 Sep;85(9):1047-52.
- (21) Saarinen KM, Juntunen-Backman K, Jarvenpaa AL, Klemetti P, Kuitunen P, Lope L, et al. Breast-feeding and the development of cows' milk protein allergy. *Adv Exp Med Biol* 2000;478:121-30.
- (22) Chung CS, Yamini S, Trumbo PR. FDA's health claim review: whey-protein partially hydrolyzed infant formula and atopic dermatitis. *Pediatrics* 2012 Aug;130(2):e408-e414.
- (23) Cohen RS, Xiong SC, Sakamoto P. Retrospective review of serological testing of potential human milk donors. *Arch Dis Child Fetal Neonatal Ed* 2010 Mar;95(2):F118-F120.
- (24) Gribble KD. Peer-to-peer milk donors' and recipients' experiences and perceptions of donor milk banks. *J Obstet Gynecol Neonatal Nurs* 2013 Jul;42(4):451-61.

PREGUNTA Nº16

¿Cómo deben administrarse los suplementos?

1- PREGUNTA CLÍNICA EN FORMATO PICO

Tabla 1- Componentes de la pregunta clínica en formato PICO

Pacientes	Madres sanas y recién nacidos sanos a término amamantados
Intervención	Cuchara, vaso, cuentagotas, jeringa, relactador, alimentación con dedo, biberón, paladai
Comparación	Cuchara, vaso, cuentagotas, jeringa, relactador, alimentación con dedo, biberón, paladai
Resultados	Tasa de lactancia materna exclusiva al alta/a la semana Tasa de lactancia materna a los 4-6 meses Tasa de lactancia materna exclusiva a los 4-6 meses Satisfacción materna Complicaciones de las mamas (grietas, ingurgitaciones) Peso del recién nacido (48-72h.)
Tipo de estudio	RS de ECA, ECA, RS de estudios observacionales o estudios observacionales

2- INTRODUCCIÓN

Aunque la utilización de tetinas es la forma más aceptada en nuestro entorno para administrar suplementos a los recién nacidos amamantados, es conocido que su utilización puede interferir con la lactancia y que existen diferentes alternativas. Teniendo en cuenta que cuando existe una indicación médica para suplementar a un recién nacido lo prioritario es que tome dicho suplemento nos planteamos cuál es la forma más adecuada de administrarlo.

3. ESTRATEGIA DE ELABORACIÓN DE LA PREGUNTA

3.1. GPC Base

Tabla 2- Resumen de GPC Base

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
<p>NICE_2006 (Actualiz. 2011)</p>	<p><i>Si los suplementos son necesarios, la suplementación por vaso puede mejorar la duración de la lactancia materna. Sin embargo, esto puede ser beneficioso solo entre recién nacidos nacidos por cesárea [Nivel 1+]</i></p> <p>Un artículo publicado por Newman (Newman 1996) describía un árbol de decisión para valorar una alimentación adecuada, basándose en la experiencia adquirida en el <i>Breastfeeding Clinic of the Hospital for Sick Children</i> de Toronto. El método preferido en clínica para suplementar a un recién nacido deshidratado que puede ser recolocado y reengancharse al pecho, pero que aún no mama bien, es el suplementador o relactador colocado en el pecho.</p> <p>Se coloca una sonda en el pezón unida a un recipiente de leche materna extraída para que cuando el niño succiona reciba leche materna, tanto directamente como a través del relactador. Si la recolocación, el reenganche y la compresión de la mama no son efectivas y el recién nacido no está haciendo un buen agarre, se recomienda la alimentación por dedo o vaso. La alimentación por dedo es una técnica en la que se utiliza una sonda o una jeringuilla que se coloca como ayuda junto al dedo índice o meñique del cuidador. Esto permite la alimentación sin el uso de una tetina artificial.</p> <p>Howard et al (1999) examinaron el efecto de dos métodos para administrar líquido adicional sobre la lactancia materna (en vaso o biberón) durante el periodo postnatal, así como el efecto de la introducción temprana (2-5 días) versus tardía " más de 4 semanas) del uso del chupete. El reclutamiento tuvo lugar de forma antenatal entre mujeres que pretendían amamantar y estaban indecisas o querían</p>	<p>Si el recién nacido no está tomando suficiente leche directa desde el pecho y es necesario administrar suplementos, se debería proporcionar leche materna extraída mediante taza o biberón [B].</p> <p>Todos los proveedores de salud deberían implementar un programa estructurado externamente evaluado que promoviera la lactancia materna, utilizando la iniciativa IHAN como mínimo estándar [A].</p>	<p>Newman J,1996</p> <p>Howard CR, 1999 (Ensayo)</p> <p>Dyson R, 2006 (RS)</p>	

GPC Lactancia Materna- Pregunta 16. Forma administración suplementos.

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
	<p>que sus recién nacidos utilizaran chupete. Se aleatorizaron 700 niños (de 807) a cuatro grupos: biberón/chupete temprano (n=169); biberón/chupete tardío (n=167); vaso/chupete temprano (n = 185); o vaso/chupete tardío (n = 179).</p> <p>Los datos se recogieron al nacer y durante el primer año de vida del niño de forma cegada por parte de los investigadores.</p> <p>La alimentación suplementaria tenía un efecto negativo independientemente del método utilizado (taza o biberón) sobre la duración de la lactancia materna, sin encontrar diferencias entre el método utilizado. El número de veces que se administraba suplemento modificaba el efecto: la duración de la lactancia materna exclusiva aumentaba en los niños suplementados mediante vaso a los que se administraba suplemento más de dos veces, por lo que se recomienda evitar la exposición de los niños amantados a tetinas artificiales en el período neonatal.</p> <p>Dyson et al (2006) en la revisión sistemática llevada a cabo para la HAD, revisaron dos estudios en los que se presentaban datos de un total de 1302 niños. La única conclusión obtenida de la evidencia fue que la alimentación por vaso podía tener mejores resultados en relación a la duración de la lactancia materna en comparación con la alimentación por biberón en niños nacidos por cesárea.</p>			
Perinatal Services BC 2011	-	-	-	No dice cómo se pueden administrar los suplementos

3.2. Otros documentos

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
<p>Documento Ministerio sobre IHAN</p> <p>Guía detallada IHAN en Hospitales</p>	<p>Muchos profesionales piensan que los biberones con tetinas son el único modo de administrar suplementos cuando el lactante no puede tomar directamente el pecho. Cuando sea necesario administrar suplementos se pueden utilizar diversas técnicas: relactador, vaso, cuchara o gotero, alimentación por dedo o biberón (14, 19). No existe evidencia acerca de la seguridad o eficacia de la mayoría de los métodos ni de su efecto sobre el amamantamiento. Sin embargo cuando la limpieza o refrigeración no son óptimas, la mejor opción puede ser el vaso (20). El vaso es seguro para los RN y puede ayudar a preservar la duración del amamantamiento en los RN que requieran administración de múltiples suplementos (14).</p>	<p>Si por razones médicas son necesarios los suplementos, existen diversas alternativas a las tetinas: vasos, cucharas, jeringas y cuenta gotas que pueden utilizarse en función de la edad de gestación y de los motivos por los que se necesitan suplementos (Documento Ministerio).</p> <p>Paso 9 de la estrategia IHAN: Se recomienda evitar en lo posible el uso de tetinas y chupetes mientras el bebé está aprendiendo a mamar. Hay alternativas a las tetinas: pueden usarse jeringa o vasito. Ambas pueden utilizarse para ofertar suplementos de manera transitoria (Guía detallada Hospitales IHAN; pg 40).</p>	<p>(14) Howard CR (2003) (ECA) (19) American Academy of Pediatrics (1997) (Policy Statement) (20) United Nations Children's Fund (1996)</p>	
<p>ABM Clinical Protocol #3, 2009</p>	<p>Métodos para administrar suplementos</p> <p>1. Cuando se necesite administrar suplementos, hay varios métodos entre los que se puede escoger: relactador al pecho, alimentación por vaso, cuchara, gotero, alimentación por dedo, alimentación por jeringa directamente a la boca o por biberón⁴⁹.</p> <p>2. Hay poca evidencia sobre la seguridad o eficacia de la mayoría de los métodos alternativos y su efecto sobre la lactancia materna: sin embargo, cuando la limpieza no es óptima, la alimentación por vaso es la opción recomendada⁴¹.</p> <p>3. La alimentación por vaso ha demostrado seguridad tanto para niños prematuros y nacidos a término, y que pueden ayudar a preservar la duración de la lactancia materna entre los que requieren múltiple uso de suplementos^{50–55}.</p>		<p>41. <i>Global Strategy for Infant</i> 49. Wight NE, 2001 50. Howard CR, 1999 51. Howard CR, 2003 52. Kramer MS, 2001 53. Marinelli KA, 2001 54. Malhotra N, 1999 55. Lang S, 1994; 56. Cloherty M, 2005</p>	<p>Necesidades en investigación</p> <p>Falta investigación sobre cuál es el método óptimo para la suplementación. ¿Son algunos métodos mejores que otros para niños con determinadas características, edades y recursos?; ¿Qué métodos interfieren menos con el establecimiento de la lactancia materna?</p>

GPC Lactancia Materna- Pregunta 16. Forma administración suplementos.

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
	<p>4. Los sistemas “<i>Supplemental nursing systems</i>” tienen la ventaja de aportar la suplementación apropiada mientras que estimulan de forma simultánea el pecho para producir más leche y reforzar la alimentación del niño al pecho. Desafortunadamente, la mayoría de los sistemas son complicados de utilizar, difíciles de limpiar, caros y requieren un aprendizaje moderadamente complejo⁴⁹. Una versión más simple, suplementando con un gotero o jeringa mientras el niño está al pecho, puede ser efectivo.</p> <p>5. El biberón es el método más comúnmente utilizado en las regiones del mundo más ricas, pero es de interés por la diferencia en los movimientos de la lengua y la mandíbula que hacen los niños al alimentarse, diferencias en el flujo y en el desarrollo a largo plazo⁴⁹.</p> <p>Algunos expertos han recomendado el uso de una pezonera con una base ancha y un flujo bajo para tratar de imitar la lactancia materna, pero no hay investigación que evalúe los resultados obtenidos con diferentes tipos de tetinas.</p> <p>5. No se ha identificado todavía un dispositivo óptimo para la suplementación, y éstos pueden variar de un niño a otro. Ningún método está exento de algún riesgo o beneficio potencial^{49,56}.</p> <p>6. Cuando se seleccione un método alternativo para la alimentación, los clínicos deberían considerar varios criterios:</p> <ol style="list-style-type: none"> a. Coste y disponibilidad b. facilidad de uso y lavado c. estrés generado al niño d. si se puede administrar un volumen adecuado de leche en 20-30 minutos. e. si se trata de un sistema que se prevé de uso corto o prolongado. f. las preferencias maternas y g. si el método aumenta el desarrollo de las habilidades en lactancia. 			

3.3. Revisiones sistemáticas

En la búsqueda realizada se han identificado dos revisiones sistemáticas Cochrane relacionadas con la forma de administración de los suplementos (1;2). La primera revisión trata de la forma de administrar los suplementos en los recién nacidos que no pueden alimentarse solamente con lactancia materna (1) y la segunda sobre evitar el uso de los biberones durante el establecimiento de la lactancia materna en los niños prematuros (2).

Se ha seleccionado la revisión de Flint et al, 2007, en la que se compara la alimentación con taza versus otras formas de alimentación enteral complementaria en recién nacidos que no pueden amamantar de forma total (*fully breastfeed*). Sin embargo, esta revisión excluye los dos artículos de Howard (3;4), el primero de ellos (3) porque comparan dos grupos de recién nacidos que son alimentados de forma exclusiva con fórmula que es administrada mediante vaso o biberón, y el segundo (4) porque el estudio no cumple con los criterios de inclusión al no tratarse de *niños "unable to fully breastfeed"*, aunque es el estudio al que se hace referencia en el documento de la OMS (sobre la iniciativa *Baby Friendly*) (4). También excluye el estudio de Malhotra et al, 1999, que describe la diferencia en el volumen y tiempo que se tarda en administrar la leche mediante el uso de biberón, vaso o paladai, por su mala calidad metodológica (5).

Las características de la revisión de Flint et al, 2007, se resumen en la siguiente tabla.

Tabla 3- Resumen de RS actuales

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios (Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
Flint A, 2007	Revisión sistemática con metanálisis Objetivo: determinar el efecto de la alimentación con taza versus otras formas de alimentación enteral complementaria en recién nacidos que no pueden alimentarse solamente con la	La revision incluye 4 ECAs: <ul style="list-style-type: none"> • Collins 2004 (n=319) • Gilks 2004 (n=54) • Mosley 2001 (n=16) • Rocha 2002 (n=83) 	Tipos de intervención: alimentación oral, tanto de leche materna extraída o de la combinación de leche materna extraída y fórmula artificial, vía taza (o forma similar para que el niño sorba la leche) versus otras formas de administrar el suplemento (por sonda o biberón)	Los resultados principales son para taza vs biberón: <ul style="list-style-type: none"> • Ganancia de peso: ns (1 estudio) • Tiempo para alimentarse con ganancia de peso aceptable (15-30 g/día) • % sin lactancia materna al alta hospitalaria, a los tres y seis meses: <ul style="list-style-type: none"> - RR 0,82 (IC95% 0,62; 1,09) - RR 0,88 (IC95%: 0,76; 1,03) - RR 0,91 (IC95% de 0,78 a1,05) • % sin lactancia casi exclusiva al alta, 3 y 6 meses: <ul style="list-style-type: none"> - RR 0,75 (0,61,,92), NNT 7,3 (4,6 a 22,3) (4 estudios) 	No se puede recomendar la alimentación por taza frente a la alimentación por biberón porque no proporciona beneficio en el mantenimiento de la lactancia tras el alta hospitalaria y puede llevar a prolongar la estancia en el	Todos los niños incluidos son prematuros. Los autores tenían intención inicial de ver si los resultados variaban entre: -niños prematuros vs. nacidos a término - Niños con

GPC Lactancia Materna- Pregunta 16. Forma administración suplementos.

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
	lactancia materna			- Ns para 3 y 6 meses (1 estudio) • Duración estancia: 1 estudio (Collins 2004): 59 (37-85) días vs. 48 (33-65) días	hospital.	malformaciones oral-facial vs. normales El estudio de Collins 2004 incluye niños prematuros de edad inferior a 34 semanas.

3.2. Resumen de GPCs base y RSs disponibles

La guía de *NICE* (6) indica que se debería proporcionar leche extraída mediante taza o biberón (Grado B).

La iniciativa IHAN (7) señala que la mejor forma de administración de suplementos puede ser el vaso y que se debe evitar el uso de tetinas al existir otros métodos alternativos.

La *American Academy of Breastfeeding* (8) describe los métodos que hay para la administración de suplementos e indica varios criterios que pueden tenerse en cuenta a la hora de escoger el método a utilizar.

La revisión sistemática seleccionada (1),, que incluye datos obtenidos en niños prematuros, concluye que no se puede recomendar la alimentación por taza frente a la alimentación por biberón porque no proporciona beneficio en el mantenimiento de la lactancia tras el alta hospitalaria y puede llevar a prolongar la estancia en el hospital.

3.3. Conclusión (marcar con una X):

	Adopción GPC/Revisión sistemática
X	Elaboración parcial
	Elaboración de novo

3.4. Diseño de la estrategia de búsqueda de estudios individuales

Criterios de selección de estudios	ECAS, ensayos clínicos
Período de búsqueda	2006-marzo 2014
Bases de datos	Cochrane Library MEDLINE, via Pubmed EMBASE, via Ovid Cinahl, via EBSCOhost databases PsyINFO, via OVID

Ver estrategias de búsqueda de estudios originales en el ANEXO I.

4- Resumen de la evidencia (Tablas de estudios individuales y valoración de calidad en el ANEXO X)

4.1- GRADE Evidence Profile

Comparación 1: Taza vs. Biberón

Bibliografía: Howard CR, Howard FM, Lanphear B, Eberly S, deBlieck EA, Oakes D, Lawrence RA. Randomized clinical trial of pacifier use and bottle feeding or cupfeeding and their effect on breastfeeding. Pediatrics 2003;111;511.

Evaluación de la calidad							Resumen de los Resultados				Calidad	Importancia
Nº de estudios	Diseño	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Nº de pacientes		Magnitud del efecto			
							Suplementos con biberón	Suplementos con vaso	Relativa (95% CI)	Absoluta por 1000		
Duración de la lactancia materna exclusiva*												
1	ECA	Serio ¹	No seria	Seria ²	No seria	Poco probable	230 ³	251 ³	HR 1,06 (de 0,88 a 1,27)	-	BAJA	CRITICA
Duración de cualquier lactancia materna*												
1	ECA	Serio ¹	No seria	Seria ²	No seria	Poco probable	230 ⁴	251 ⁴	HR 0,92 (de 0,76 a 1,12)	-	BAJA	IMPORTANTE

¹ Crossover entre la intervención con vaso vs. biberón, y no hay cegamiento en las enfermeras que administran los suplementos en el uso de vaso y biberón; ² El estudio incluye padres que querían usar chupete (problemas de validez externa), y sólo el 33% de las madres que reciben suplementos es por prescripción médica; ³ Mediana de 14 días (IC95% de 11 a 21) vs. Mediana 21 días (IC95% de 14 a 25); ⁴Mediana 140 días (IC95% de 112 a 157) vs. Mediana 163 días (IC95% de 140 a 180)

*En el subgrupo de cesáreas, donde es más probable que la indicación para la suplementación sea médica, sí había diferencias en la duración de la lactancia según la forma de administración. Las diferencias entre los grupos con biberón vs. vaso eran de 11 días (IC95% de 6 a 21) vs. 21 días (IC95% de 13 a 33) en la duración de la lactancia materna exclusiva y de 90 (IC95% de 42 a 196) vs. 161 (de 105 a 240) en la duración de cualquier tipo de lactancia materna.

4.2- Resumen de la Evidencia

<p>Además de la revisión Cochrane mencionada y de los artículos de Howard (4) y de Malhotra et al, 1999 (5), se han identificado tres estudios adicionales que no han sido incluidos en el perfil de evidencia GRADE. Se trata de un estudio longitudinal (9) que describe la asociación entre la lactancia materna exclusiva y la lactancia con suplementación en el hospital (taza vs. biberón) con la competencia del niño y su comportamiento a la hora de succionar y con la producción de leche materna; un segundo estudio piloto, no aleatorizado, que evalúa el uso del paladai (pequeña taza con un pico en forma de “lámapara de Aladino”, utilizada como dispositivo de alimentación tradicionalmente en la india) en comparación al biberón para alimentar a niños prematuros (10) y un tercer estudio en prematuros tardíos que compara la alimentación en taza vs. biberón y su efecto sobre la lactancia materna exclusiva y de cualquier tipo de lactancia al alta, a los 3 y a los 6 meses (11).</p>	
<p>El único estudio que responde específicamente a nuestra pregunta es el estudio de Howard 2003 (4), que aunque incluye la suplementación de niños tanto con dificultades médicas como por petición de la madre, es el único que compara la administración de suplementos mediante taza o biberón en niños sanos nacidos a término y amamantados.</p>	
<p>De los 700 niños incluidos el 69% (n=481) recibió suplementos, siendo la indicación de tipo médico sólo en el 33% de los casos (ejemplo: hipoglicemia o pérdida de peso mayor o igual del 10%). En el 51% de los casos los suplementos fueron administrados por petición de la madre y la causa no fue documentada en el 16% de los casos. No se registraron diferencias entre los grupos en la frecuencia de tomas en el hospital o en la ocurrencia de problemas tempranos con la lactancia materna (lesiones en el pezón, pérdida de peso del niño desde el nacimiento, problemas con el agarre, tipo de suplemento administrado o número de veces que fue amamantado o número de suplementos que recibió en el hospital), aunque los autores no proporcionan los datos concretos.</p>	<p>Calidad baja</p>
<p>Los análisis ajustados no encontraron diferencias significativas en la duración de cualquier tipo de lactancia materna (overall breastfeeding) y en la duración de la lactancia materna exclusiva.</p>	<p>Calidad baja</p>
<p>Sin embargo, en el subgrupo de madres que dieron a luz por cesárea la alimentación por taza llevó al aumento de la duración de lactancia materna, prolongando la lactancia materna exclusiva 10 días y cualquier tipo de lactancia materna 10 semanas. Además, era más probable que la indicación de la administración de suplementos fuera médica en este subgrupo (33% vs 20%), aunque en el análisis realizado en base al tipo de indicación para la suplementación no se observaron diferencias entre grupos.</p>	<p>Calidad muy baja (subgrupo)</p>
<p>También se observó que cuando el recién nacido recibía <u>suplementos más de tres veces</u>, la duración de la lactancia exclusiva aumentaba de forma significativa en aquellos en los que los suplementos habían sido administrados con taza, aunque no había efecto sobre la duración de cualquier tipo de lactancia materna. Además, se encontraron</p>	

diferencias significativas en el volumen total de suplementos administrados cuando se utilizaba vaso ($67\pm 67\text{ml}$) versus biberón ($121\pm 167\text{ml}$).

Resultados de la actualización de la búsqueda a octubre de 2016

(12) utilizada para responder a esta pregunta, publicada en 2016 y que incluye un estudio (11) que ya ha sido tenido en cuenta en la GPC.

Por otro lado, se ha identificado un ECA realizado en Tailandia (13) que compara el uso de sonda con jeringa adosada al pecho frente al vaso en madres en las que no se detecta producción de leche a las 42-48 horas tras el nacimiento. Se incluyeron mujeres que dieron a luz sin complicaciones, por parto vaginal o por cesárea. A los niños se les administró fórmula (no leche extraída) mediante vaso o sonda con jeringa adosada al pecho después de las tomas y se observó que la puntuación para el agarre a las 66-72 horas postparto era mejor cuando se suplementaba mediante sonda y jeringa, siendo la puntuación total del LATCH de 8 y 7, respectivamente ($p=0,039$). Sin embargo, no se sabe si hay diferencias en los resultados en lactancia. Además, en este caso el uso de jeringa con sonda adosada al pecho puede tener ventajas frente al uso del vaso si se administra como suplemento fórmula y las madres no se extraen la leche materna tras la toma. Por lo tanto, los resultados de este estudio no modifican las recomendaciones formuladas en la guía.

ACTUALIZADO A FECHA DE: 31 de Octubre de 2016

5- De la evidencia a la recomendación (Tabla de EtR)

¿Cómo deben administrarse los suplementos?

Población: madres sanas y recién nacidos sanos a término y amamantados
Intervención: Cuchara, vaso o taza, paladai, cuentagotas, jeringa, relactador, alimentación con dedo, biberón
Comparación: Cuchara, vaso, paladai, cuentagotas, jeringa, relactador, alimentación con dedo, biberón
Perspectiva: Clínica

	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>																						
BENEFICIOS Y RIESGOS DE LA OPCIÓN	¿Cuál es la confianza global en la evidencia disponible sobre los efectos?	<table style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="text-align: center; width: 15%;">No se incluyen estudios</td> <td style="text-align: center; width: 15%;">Muy baja</td> <td style="text-align: center; width: 15%;">Baja</td> <td style="text-align: center; width: 15%;">Moderada</td> <td style="text-align: center; width: 15%;">Alta</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input checked="" type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> </tr> </table>	No se incluyen estudios	Muy baja	Baja	Moderada	Alta	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<table style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th style="text-align: left;">Desenlaces</th> <th style="text-align: left;">Importancia relativa</th> <th style="text-align: left;">Certeza de la evidencia</th> <th style="text-align: left;">Tamaño del efecto</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1. Duración lactancia maternarítica exclusiva</td> <td>aja</td> <td>in efecto*</td> <td></td> </tr> <tr> <td>2. Duración de cualquier tipo nportante de lactancia materna</td> <td>aja</td> <td>in efecto*</td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	Desenlaces	Importancia relativa	Certeza de la evidencia	Tamaño del efecto	1. Duración lactancia maternarítica exclusiva	aja	in efecto*		2. Duración de cualquier tipo nportante de lactancia materna	aja	in efecto*		<p>Se podrian considerar como evidencia indirecta los estudios realizados en prematuros, aunque en estos casos se trata de alimentación, no de suplementación.</p> <p>La revisión de Flint et al, 2007 (1) señala que al alta hospitalaria, es más probable que los prematuros que son alimentados por taza vs. biberón estén con lactancia materna exclusiva, pero no a los 3 y 6 meses, y que sin embargo la duración de la estancia hospitalaria es mayor en esos casos. En un ECA reciente en prematuros tardíos (11), de tamaño muestral mayor que el del conjunto de los cuatro estudios incluidos en la revisión de Flint, sí encuentran diferencias</p>
	No se incluyen estudios	Muy baja	Baja	Moderada	Alta																					
	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																					
Desenlaces	Importancia relativa	Certeza de la evidencia	Tamaño del efecto																							
1. Duración lactancia maternarítica exclusiva	aja	in efecto*																								
2. Duración de cualquier tipo nportante de lactancia materna	aja	in efecto*																								
¿Existe incertidumbre o variabilidad importante en cómo los pacientes valoran los desenlaces de interés?	<table style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="text-align: center; width: 15%;">Incertidumbre/variabilidad probablemente importante</td> <td style="text-align: center; width: 15%;">Incertidumbre/variabilidad probablemente importante</td> <td style="text-align: center; width: 15%;">Incertidumbre/variabilidad probablemente no importante</td> <td style="text-align: center; width: 15%;">Incertidumbre/variabilidad no importante</td> <td style="text-align: center; width: 15%;">No se conocen desenlaces no deseados</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input checked="" type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> </tr> </table>	Incertidumbre/variabilidad probablemente importante	Incertidumbre/variabilidad probablemente importante	Incertidumbre/variabilidad probablemente no importante	Incertidumbre/variabilidad no importante	No se conocen desenlaces no deseados	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<p>Resumen de resultados:</p> <p>La evidencia disponible proviene de un único ECA con posibles sesgos para responder a la pregunta concreta y que proporciona evidencia indirecta porque la suplementación no se da siempre por indicación médica.</p> <p>Parece que no hay diferencias en la duración de la lactancia materna exclusiva ni de cualquier tipo en función de si se utiliza taza o biberón a la hora de administrar suplementos en el hospital a niños amamantados.</p> <p>*Sin embargo, sí se observa que cuando el recién nacido recibía suplementos más de 3 veces, la duración de la lactancia exclusiva aumentaba de forma significativa al administrar los suplementos con taza pero no la duración de cualquier tipo de lactancia materna. En el subgrupo de</p>														
Incertidumbre/variabilidad probablemente importante	Incertidumbre/variabilidad probablemente importante	Incertidumbre/variabilidad probablemente no importante	Incertidumbre/variabilidad no importante	No se conocen desenlaces no deseados																						
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																						
¿Los efectos deseados esperados son importantes?	<table style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="text-align: center; width: 15%;">No</td> <td style="text-align: center; width: 15%;">Probablemente no</td> <td style="text-align: center; width: 15%;">Incierto</td> <td style="text-align: center; width: 15%;">Pobablemente sí</td> <td style="text-align: center; width: 15%;">Sí</td> <td style="text-align: center; width: 15%;">Varía</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input checked="" type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> </tr> </table>	No	Probablemente no	Incierto	Pobablemente sí	Sí	Varía	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>													
No	Probablemente no	Incierto	Pobablemente sí	Sí	Varía																					
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																					

GPC Lactancia Materna- Pregunta 16. Forma administración suplementos.

<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
<p><u>¿Los efectos no deseados esperados son pequeños?</u></p>	<p>No Probablemente Incierto Pobablemente Sí <u>Varía</u></p> <p>no sí</p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>	<p>madres que dieron a luz por cesárea la alimentación por taza llevó al aumento de la duración de lactancia materna exclusiva y de cualquier tipo. Ver la tabla GRADE de perfil de evidencia.</p>	<p>significativas en la lactancia materna exclusiva al alta a los 3 y 6 meses entre los alimentados por taza vs.biberón, y no así en la duración de la estancia hospitalaria.</p>
<p><u>¿El balance entre los efectos deseados y no deseados favorece la opción?</u></p>	<p>No Probablemente Incierto Pobablemente Sí <u>Varía</u></p> <p>no sí</p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		

¿Cómo deben administrarse los suplementos?

	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
UTILIZACIÓN DE RECURSOS	<u>¿Los recursos que se requieren son bajos?</u>	No <i>Probablemente no</i> <i>Incierto</i> <i>Probablemente sí</i> <i>Sí</i> <i>Varía</i> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>		Dependerá de la formación de los profesionales sanitarios y sus conocimientos en la utilización de cada uno de los métodos.
	<u>¿El coste incremental es pequeño en relación a los beneficios netos?</u>	No <i>Probablemente no</i> <i>Incierto</i> <i>Probablemente sí</i> <i>Sí</i> <i>Varía</i> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>		
EQUIDAD	<u>¿Cuál sería el impacto en las desigualdades en salud?</u>	Aumentarían <i>Probablemente aumentarían</i> <i>Incierto</i> <i>Probablemente reducirían</i> <i>Reducirían</i> <i>Varía</i> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>		Con la taza disminuirían las desigualdades sociales.

	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
ACEPTABILIDAD	<p>¿Es la opción aceptable para los grupos de interés involucrados?</p>	<p>No <input type="checkbox"/> Probablemente no <input type="checkbox"/> Incierto <input type="checkbox"/> Probablemente sí <input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> Varía <input checked="" type="checkbox"/></p>	<p>Profesionales sanitarios En un estudio realizado en Toronto (Canadá) sobre las creencias y prácticas de pediatras y enfermeras en relación a los métodos utilizados para administrar suplementos a los recién nacidos, se encontró que el 44% de las enfermeras de la zona postparto y el 56,2% de los pediatras estaban de acuerdo con que la alimentación frecuente con biberón llevaba al fenómeno de la confusión del pezón, frente al 15% de las enfermeras del nivel II. El método de suplementación más utilizado era el biberón, seguido por el vaso y la alimentación por dedo. En cuanto a la seguridad, todas las enfermeras apoyaban la idea de que el biberón es relativamente seguro para el niño y conveniente para el personal de enfermería y menos enfermeras pensaban que la administración por taza era seguro para el niño y conveniente para el personal. No creer en el fenómeno de la confusión no tenía efecto en la elección del método por las enfermeras de segundo nivel, pero sí por las del área postparto, siendo más probable que en ese caso eligieran el biberón y la alimentación por dedo como método (14).</p> <p>Madres En un estudio cualitativo realizado en el Reino Unido (15), en el que se entrevistaron madres y diferentes tipos de profesionales sanitarios (matronas, pediatras, enfermeras...), uno de los temas principales fue el debate en torno al uso de taza versus biberón, siendo tres las categorías identificadas: la dificultad para “volver” al pecho, la facilidad de uso del método y la necesidad de conocimientos y habilidades.</p>	<p>Se cree que todas las madres que amamantan, en el caso en el que se tengan que administrar suplementos, preferirían que se administraran con el sistema que vaya a favorecer la duración de la lactancia materna.</p>

GPC Lactancia Materna- Pregunta 16. Forma administración suplementos.

	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
ACEPTABILIDAD			<p>En el hospital se utilizan el vaso, biberón, jeringa, alimentación por dedo, tubos naso y orogástricos y el sistema “<i>supplemental nursing system</i>”.</p> <p>Tanto madres como profesionales sanitarios expresan preocupación sobre la posible confusión tetina-pezón, aunque algunos profesionales dudan de su existencia real. A algunos profesionales sanitarios les preocupa la posible dificultad de volver al pecho tras el uso del vaso, aunque otros profesionales no le encuentran desventajas al vaso.</p> <p>Tanto madres como profesionales creen que el biberón puede ser el método más fácil de usar. El derramamiento de leche con el vaso se considera como un problema por ambos. Los profesionales creen que el uso del vaso consume mucho tiempo, aunque creen que el niño puede controlar mejor la cantidad de leche que toma (frente al uso de jeringa).</p> <p>El estudio muestra que las ventajas y desventajas de los métodos no se discuten con las madres y que no hay consistencia en el método utilizado para cada niño, lo que causa angustia a la madre. Nadie señala la necesidad de experiencia para utilizar el biberón, pero sí para el uso del vaso. Algunos profesionales señalan que no se debería enseñar a las madres a utilizar el vaso.</p>	
FACTIBILIDAD	<p>¿La implementación de la opción es factible?</p>	<p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí Varía</p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/></p>	<p>En el estudio de Cloherty M, 2005 (15), se concluye que existe la necesidad urgente de determinar cuál es el mejor método para administrar suplementos, para que se pueda proporcionar información precisa a las madres, así como idear políticas apropiadas y destinar recursos y personal cualificado para ello.</p>	<p>La implementación dependerá de las necesidades de formación de los profesionales para el uso adecuado de cada método, de la disponibilidad de los diferentes métodos en el hospital etc.</p>

<u>Balance de las consecuencias</u>	Las consecuencias no deseadas superan claramente las consecuencias deseadas en la mayoría de los escenarios <input type="checkbox"/>	Las consecuencias no deseadas probablemente superan las consecuencias deseadas en la mayoría de los escenarios <input type="checkbox"/>	El balance entre las consecuencias deseadas y no deseadas está muy equilibrado o es incierto <input checked="" type="checkbox"/>	Las consecuencias deseadas probablemente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los escenarios <input type="checkbox"/>	Las consecuencias deseadas claramente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los escenarios <input type="checkbox"/>
<u>Tipo de recomendación</u>	Se recomienda no ofrecer la opción <input type="checkbox"/>	Se sugiere no ofrecer la opción <input type="checkbox"/>	Se sugiere ofrecer la opción <input type="checkbox"/>	Se recomienda ofrecer la opción <input type="checkbox"/>	
<u>Recomendación (Texto)</u>	<p><u>Recomendaciones de buena práctica</u></p> <p>√ En lactantes amamantados que por indicación médica requieran la administración de suplementos utilizar el método de administración que mejor se adecue a las necesidades del lactante y de la madre, evitando el uso de tetinas siempre que sea posible (Ver Anexo 13).</p> <p>√ Considerar los siguientes criterios a la hora de elegir el mejor método en cada caso:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Cantidad de volumen a administrar (por ejemplo para el calostro o pequeñas cantidades de leche materna madura sería preferible utilizar cucharita, jeringa o vaso) • Duración prevista: breve o prolongada • Necesidad de un método que ayude a desarrollar las habilidades en lactancia materna de la madre y el niño (el suplementador ayuda a estimular el pecho; la administración con técnica digital (sonda adosada al dedo) permite ejercicios de rehabilitación). • La facilidad de uso y de limpieza (tanto en el caso del hospital como en el domicilio) • El coste que puede suponer • La aceptación del método por el recién nacido • Las preferencias maternas 				

Justificación

No se han encontrado estudios que demuestren que un método sea mejor que otro. Sí que parece que la suplementación mediante vaso puede ser mejor que mediante biberón si se administran más de tres suplementos. Sin embargo, la evidencia es de baja o muy baja calidad. Por ello, se ha redactado una recomendación de buena práctica clínica, en la que se proponen los criterios que pueden ayudar a elegir entre los métodos que existen y que han sido adaptados desde el protocolo clínico de la ABM. Los estudios cualitativos señalan que existe preocupación por el tema de la confusión de la tetina y el pezón, aunque algunos profesionales también creen que la “vuelta al pecho” puede verse dificultada por el uso del vaso.

Consideraciones de subgrupos

-

Consideraciones para la implementación

La posibilidad de poder elegir entre los diferentes métodos dependerá de su disponibilidad y de las rutinas y prácticas hospitalarias. Es importante que el personal reciba formación que le capacite para la utilización del método más idóneo de suplementación del recién nacido. El método debe así adaptarse a las necesidades y capacidades del recién nacido y de sus padres, y no a la comodidad o falta de formación del personal. Los profesionales deben proporcionar información y ayuda a las madres y familia para que puedan elegir y utilizar entre los diferentes sistemas de administración de suplementos el que mejor se adapte a sus necesidades.

Monitorización y evaluación

Prioridades para la investigación

Falta investigación sobre cuál es el método óptimo para la suplementación, para determinar si algún método es mejor que otro en cada situación o para niños con determinadas características y edad, o para saber qué métodos interfieren menos con el establecimiento de la lactancia materna.

6. ANEXO I, ESTRATEGIAS DE BÚSQUEDA

Cochrane Library

Searched 24/03/2014

Updated search 24/03/2014 a xx/xx/xxxx

#1 bottle and feeding:ti,ab,kw or tube and feeding:ti,ab,kw or cup and feeding:ti,ab,kw or spoon and feeding:ti,ab,kw or (syringe or syringes) and feeding:ti,ab,kw Publication Date from 2006 to 2014 (Word variations have been searched)

#2 bowl and feeding:ti,ab,kw or dropper and feeding:ti,ab,kw or (tube or finger) and feeder:ti,ab,kw or glass and feeding:ti,ab,kw or paladai:ti,ab,kw (Word variations have been searched)

#3 infant or baby or babies:ti,ab,kw (Word variations have been searched)

#4 (#1 or #2) and #3 (137)

MEDLINE, via Pubmed

Searched 24/03/2014

Updated search 24/03/2014 a xx/xx/xxxx

#1 ("tube"[All Fields] AND "feeding"[All Fields]) OR "tube feeding"[All Fields]

#2 "bottle feeding"[MeSH Terms] OR ("bottle"[All Fields] AND "feeding"[All Fields]) OR "bottle feeding"[All Fields]

#3 cup[All Fields] AND feeding[All Fields]

#4 spoon[All Fields] AND feeding[All Fields]

#6 ("syringes"[MeSH Terms] OR "syringes"[All Fields] OR "syringe"[All Fields]) AND feeding[All Fields]

#7 #1 OR #2 OR #3 OR #4 OR #5 OR #6

#8 #7 ("2006/01/01"[PDat] : "2014/12/31"[PDat])

#9 bowl[All Fields] AND feeding[All Fields]

#10 dropper[All Fields] AND feeding[All Fields]

#11 finger[All Fields] AND feeding[All Fields]

#12 ("glass"[MeSH Terms] OR "glass"[All Fields]) AND feeding[All Fields]

#13 paladai[All Fields]

#14 (tube[All Fields] OR ("fingers"[MeSH Terms] OR "fingers"[All Fields] OR "finger"[All Fields])) AND feeder[All Fields]

#15 #8 OR #9 OR #10 OR #11 OR #12 OR #13 OR #14

#16 Filters: Clinical Trial; Systematic Reviews; Humans; Newborn: birth-1 month; Infant: birth-23 months; Field: Title/Abstract (188)

EMBASE, via Ovid

Searched 24/03/2014

Updated search 24/03/2014 a xx/xx/xxxx

#1 ((tube and feeding) or "tube feeding").ti,ab,kw.

#2 ("bottle feeding" or (bottle and feeding)).ti,ab,kw.

#3 (cup and feeding).ti,ab,kw.

#4 (spoon and feeding).ti,ab,kw.

#5 ((syringe or syringes) and feeding).ti,ab,kw.

#6 1 or 2 or 3 or 4 or 5

#7 limit 6 to yr="2006 -Current"

#8 (bowl and feeding).ti,ab,kw.

#9 (drooper and feeding).ti,ab,kw.

- #10 (glass and feeding).ti,ab,kw.
- #11 (finger and feeding).ti,ab,kw.
- #12 paladai.ti,ab,kw
- #13 ((tube or finger) and feeder).ti,ab,kw.
- #14 7 or 8 or 9 or 10 or 11 or 12 or 13
- #15 limit 14 to infant <to one year> (172)

Cinahl, via EBSCOhost databases

Searched 24/03/2014

Updated search 24/03/2014 a xx/xx/xxxx

- #1 TI tube feeding OR AB tube feeding OR MH tube feeding
- #2 TI bottle feeding OR AB bottle feeding OR MH bottle feeding
- #3 TI cup feeding OR AB cup feeding OR MH cup feeding
- #4 TI spoon feeding OR AB spoon feeding OR MH spoon feeding
- #5 TI ((syringe OR syringes) AND feeding) OR AB ((syringe OR syringes) AND feeding) OR MH ((syringe OR syringes) AND feeding)
- #6 TI bowl feeding OR AB bowl feeding OR MH bowl feeding
- #7 TI dropper feeding OR AB dropper feeding OR MH dropper feeding
- #8 TI glass feeding OR AB glass feeding OR MH glass feeding
- #9 TI paladai OR AB paladai OR MH paladai
- #10 TI finger feeding OR AB finger feeding OR MH finger feeding
- #11 TI ((tube OR finger OR fingers) AND feeder) OR AB ((tube OR finger OR fingers) AND feeder) OR MH ((tube OR finger OR fingers) AND feeder)
- #12 #1 OR #2 OR #3 OR #4 OR #5
- #13 #12 Limitadores - Fecha de publicación: 20060101-20141231
- #14 #6 OR #7 OR #8 OR #9 OR #10 OR #11 OR #13
- #15 #14 Limitadores - Grupos de edad: Infant, Newborn: birth-1 month, Infant: 1-23 months (387)

7. ANEXO II, Tabla de estudios individuales para la pregunta

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
Howard CR, 2003	<p>Diseño: ECA</p> <p>Objetivo: evaluar los efectos de dos tipos de exposición a pezones artificiales sobre la duración de la lactancia materna (vaso vs. biberón para la provisión de suplementos en el hospital) e introducción de chupete temprano (2 a 5 días) vs. tardío (>4 semanas)</p>	700 recién nacidos (36-42 semanas, peso al nacer \geq 2200 g).	<p>Asignación aleatoria a cuatro grupo de intervenciones: a) biberón/chupete temprano (n=169), Biberón/introducción tardía chupete (n=167); vaso/uso temprano chupete (n=185); vaso/uso tardío de chupete (n=179).</p> <p>La intervención vaso/biberón fue realizado sólo en los niños que necesitaron suplementos: Vaso (n=251) y biberón (n=230).</p> <p>Los datos se recogen a las 2, 5, 10, 16, 24, 38 y 52 semanas. Los efectos de la inintervención en la duración de la lactancia fueron evaluados con regresión logística y análisis de supervivencia.</p>	<p><u>Biberón vs. vaso:</u></p> <p>Duración lactancia materna exclusiva HR 1,06 (IC95% de 0,88 a 1,27) (ns)</p> <p>Duración de lactancia materna casi exclusiva HR 1,01 (IC95% de 0,84 a 1,22) (ns)</p> <p>Duración cualquier tipo de lactancia materna HR 0,92 (IC95% de 0,76 a 1,12) (ns)</p> <p><u>Introducción temprana de chupete vs. introducción tardía</u></p> <p>Lactancia materna exclusiva al mes: OR 1,5 (IC95% de 1,0 a 2,0) (ns)</p> <p>Duración lactancia materna exclusiva HR 1,09(IC95% de 0,94 a 1,27) (ns)</p> <p>Duración de lactancia materna casi exclusiva HR 1,04 (IC95% de 0,89 a 1,21) (ns)</p> <p>Duración cualquier tipo de lactancia materna HR 1,22 (IC95% de 1,03 a 1,44) (p=0,02)</p> <p><u>Análisis de subgrupos:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> - En niños nacidos por cesárea: sí hay diferencias según biberón vs. vaso - \leq 3 suplementos vs. \geq 3 suplementos: hay diferencias significativas 	<p>La administración de suplementos mediante vaso no produce beneficios en población de niños sanos amamantados, pero puede haber beneficiado a las díadas madre-hijo que requerían suplementación múltiple o habían nacido por cesárea. El uso de chupete en el período neonatal era perjudicial para la lactancia materna exclusiva y la duración de cualquier tipo de lactancia materna.</p> <p>Estos resultados apoyan las recomendaciones de evitar la exposición a pezones artificiales en los amamantados en el período neonatal.</p>	

11- BIBLIOGRAFÍA

- (1) Flint A, New K, Davies MW. Cup feeding versus other forms of supplemental enteral feeding for newborn infants unable to fully breastfeed. Cochrane Database of Systematic Reviews 2007.
- (2) Collins CT, Makrides M, Gillis J, McPhee AJ. Avoidance of bottles during the establishment of breast feeds in preterm infants. Cochrane Database of Systematic Reviews 2008.
- (3) Howard CR, de Blicke EA, ten Hoopen CB, Howard FM, Lanphear BP, Lawrence RA. Physiologic stability of newborns during cup- and bottle-feeding. Pediatrics 1999 Nov;104(5 Pt 2):1204-7.
- (4) Howard CR, Howard FM, Lanphear B, Eberly S, deBlicke EA, Oakes D, et al. Randomized clinical trial of pacifier use and bottle-feeding or cupfeeding and their effect on breastfeeding. Pediatrics 2003 Mar;111(3):511-8.
- (5) Malhotra N, Vishwambaran L, Sundaram KR, Narayanan I. A controlled trial of alternative methods of oral feeding in neonates. Early human development 1999;54:29-38.
- (6) NICE. Postnatal care up to 8 weeks after birth. Julio 2006 (actualizado en Febrero de 2015). Disponible en: <http://guidance.nice.org.uk/CG37>.
- (7) IHAN. Hospitales IHAN. Guía detallada para la aplicación paso por paso. Disponible en: <https://>
- (8) Academy of Breastfeeding Medicine Protocol Committee. ABM clinical protocol# 3: hospital guidelines for the use of supplementary feedings in the healthy term breastfed neonate, revised 2009. 2009.
- (9) Huang YY, Gau ML, Huang CM, Lee JT. Supplementation with cup-feeding as a substitute for bottle-feeding to promote breastfeeding. Chang Gung Med J 2009 Jul;32(4):423-31.
- (10) Aloysius A, Hickson M. Evaluation of paladai cup feeding in breast-fed preterm infants compared with bottle feeding. Early human development 2007;83:619-21.
- (11) Yilmaz G, Caylan N, Karacan CD, Bodur I, Gokcay G. Effect of cup feeding and bottle feeding on breastfeeding in late preterm infants: a randomized controlled study. J Hum Lact 2014 May;30(2):174-9.
- (12) Flint A, New K, Davies MW. Cup feeding versus other forms of supplemental enteral feeding for newborn infants unable to fully breastfeed. Cochrane Database Syst Rev 2016 Aug 31;(8):CD005092.
- (13) Puapornpong P, Raungrongmorakot K, Hemachandra A, Ketsuwan S, Wongin S. Comparisons of Latching on between Newborns Fed with Feeding Tubes and Cup Feedings. J Med Assoc Thai 2015 Oct;98 Suppl 9:S61-S65.
- (14) Al-Sahab B, Feldman M, Macpherson A, Ohlsson A, Tamim H. Which method of breastfeeding supplementation is best? The beliefs and practices of paediatricians and nurses. Paediatr Child Health 2010 Sep;15(7):427-31.
- (15) Cloherty M, Alexander J, Holloway I, Galvin K, Inch S. The cup-versus-bottle debate: a theme from an ethnographic study of the supplementation of breastfed infants in hospital in the United kingdom. J Hum Lact 2005 May;21(2):151-62.

PREGUNTA CLÍNICA Nº 17

¿Cuáles son las mejores estrategias estructuradas para el apoyo y protección de la lactancia materna durante la estancia en el hospital?

1- Pregunta clínica en formato PICO

Tabla 1- Componentes de la pregunta clínica en formato PICO

Pacientes	Madres de bebés sanos nacidos a término que amamantan y sus bebés
Intervención	Medidas de apoyo y protección a la lactancia materna durante la estancia en el hospital
Comparación	Atención habitual
Resultados	Tasa de lactancia materna exclusiva al alta Tasa de lactancia materna exclusiva al mes Tasa de lactancia materna exclusiva a los 4 meses Tasa de lactancia materna exclusiva a los 6 meses Tasa de cualquier lactancia materna a los 4 meses Tasa de cualquier lactancia materna a los 6 meses Satisfacción materna Complicaciones de las mamas (grietas, ingurgitaciones) Pérdida ponderal del recién nacido (48-72h.) Frecuencia de tomas
Tipo de estudio	RS de ECA, ECA, RS de estudios observacionales o estudios observacionales

2- Introducción

En 1989, la OMS y UNICEF, tras identificar que las prácticas inadecuadas en las maternidades contribuían a la caída de las tasas de lactancia materna, elaboraron un documento sobre “Protección, Promoción y Apoyo de la Lactancia Natural. La función especial de los servicios de maternidad”. En dicho documento se establecieron los “Diez pasos hacia una feliz lactancia natural” de la IHAN. Posteriormente, en 1998, la OMS publicó el documento “Pruebas científicas de los diez pasos hacia una feliz lactancia natural” que recogió la evidencia científica sobre la eficacia de la aplicación de estos diez pasos. Transcurridos más de 15 años de esta publicación, interesa conocer si una estrategia como la que propone IHAN sigue siendo recomendable.

3. ESTRATEGIA DE ELABORACIÓN DE LA PREGUNTA

3.1. GPC Base

Tabla 2- Resumen de GPC Base

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
<p>NICE_2006 (Actualiz. 2011)</p>	<p>6.3.3 Los factores ambientales (prácticas hospitalarias, iniciativa IHAN, rooming-in) facilitan la lactancia materna efectiva?</p> <p><i>6.3.3.1 Evidencia sobre la efectividad clínica.</i></p> <p>Hay estudios que analizan el impacto de la organización hospitalaria sobre el inicio y duración de la lactancia materna, particularmente en relación a la iniciativa IHAN y los 10 pasos que promueve.</p> <p>En un estudio observacional en Escocia (Broadfoot et al. 2005) se evaluó el efecto de la iniciativa IHAN en las tasas de lactancia materna, observándose que las mujeres que dieron a luz en un hospital IHAN acreditado eran un 28% más probable (OR 1,28; IC95%: 1,24-1,31) que estuvieran amamantando a los 7 días. Estos resultados fueron ajustados por la edad de la madre, tamaño del hospital, año de nacimiento e índice de privación (deprivation index).</p> <p>En una revisión sistemática Fairbank et al (2000) evaluaron la efectividad de las intervenciones para promover el inicio de la lactancia materna, encontrando que los cambios institucionales para promover la lactancia materna, tanto como parte de la iniciativa IHAN como de forma independiente, pueden ser efectivas para aumentar el inicio y duración de la lactancia materna, sobre todo en países en vías de desarrollo (rooming in o un conjunto de intervenciones).</p> <p>Un ensayo controlado no aleatorizado (Cattaneo and Buzetti, 2001), hizo una valoración previa y posterior a un programa de educación en cascada basado en la iniciativa IHAN. Todos los hospitales mejoraron el cumplimiento de</p>	<p>El apoyo a la lactancia materna debería estar disponible independientemente del lugar en el que se localicen los cuidados (A).</p> <p>Todos los proveedores de salud (hospitalaria y primaria) deberían tener una política escrita sobre lactancia materna que debe ser comunicada a los trabajadores y a los padres. Cada proveedor debería identificar un profesional sanitario líder responsable de implementar esta política [D (GPP)].</p> <p>Todos los proveedores de salud de las maternidades (tanto si trabajan en el hospital o en atención primaria), deberían implementar un programa estructurado externamente evaluado que promueva la lactancia materna, utilizando la iniciativa IHAN (www.babyfriendly.org.uk) como mínimo estándar [A].</p> <p>Los profesionales sanitarios deberían tener tiempo suficiente, como prioridad, para apoyar a las mujeres y los niños durante el inicio y la continuación de la lactancia materna [D(GPP)]</p>		<p>Comentan que se deben hacer estudios de coste efectividad de la estrategia IHAN en comparación con otro programa, o frente al estándar de tratamiento.</p> <p>Entre los resultados se deberían incluir las tasas de inicio y duración de lactancia materna exclusiva, y se debería intentar construir también medidas de resultados económicos de salud como los QALY.</p>

GPC Lactancia Materna- Pregunta 17. Estrategias estructuradas en Hospitales.

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
	<p>los 10 pasos (del paso 1 a 3 y del 6 al 10), encontrando que en Italia, los pasos más fáciles de alcanzar eran entre el 4 y el 9.</p> <p>En 2003 en Francia, Labarere et al encontraron que un programa de educación de tres días en una maternidad hospitalaria aumentaba la tasa de lactancia materna exclusiva al alta. Se recogieron los datos previos a la intervención de 323 diadas madre-bebé y de 324 diadas posteriores, encontrando que aumentaba la p de que los niños tomaran el pecho en la primera hora, que estuvieran en la misma habitación las 24 horas y disminuía la p de recibir fórmulas.</p> <p>DiGirolamo et al (2001) valoraron en una cohorte el impacto en la lactancia del tipo y número de pasos IHAN en la lactancia, siendo la variable principal la discontinuación de la lactancia a las 6 semanas post-parto. Los factores que se asociaban con un mayor riesgo de discontinuación fueron el comienzo tardío de la primera toma y el uso de suplementos en el niño.</p> <p>En un estudio realizado en el Boston Medical Centre de EEUU, Philipp et al (2001) compararon las tasas de inicio antes (1995), durante (1998) y después (1999) de la implementación de la estrategia IHAN, observando que la implementación de los 10 pasos aumenta las tasas de inicio (de 55% a 77,5% y 86,5%).</p> <p>Una revisión sistemática (Donnelly et al 2000) evalúa el efecto de la distribución de packs comerciales en los hospitales, concluyendo que su distribución disminuye el número de mujeres con lactancia exclusiva a las 1-2, 3-6 y 8-10 semanas y no tiene efecto sobre la lactancia materna no exclusiva.</p> <p>En otro estudio en el que se evaluó el impacto de la reducción de la estancia hospitalaria tras el parto en la duración de lactancia materna (Brown y Lumley 1997), se encontraron diferencias significativas a las 6 semanas, 3 y 6 meses</p> <p>En una revisión sistemática sobre el tema (Brown et al 2002), no encontraron diferencias significativas entre las</p>			

GPC Lactancia Materna- Pregunta 17. Estrategias estructuradas en Hospitales.

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
	<p>mujeres que les dieron el alta temprana y el grupo control, aunque la heterogeneidad entre estudios era alta. En otra cohorte longitudinal (Waldenstrom 2004), una experiencia más positiva de lactancia materna se asoció con una estancia hospitalaria más corta. Los autores concluyen que las características de las madres y su experiencia con la primera toma puede ser un predictor más importante de la duración de la lactancia que la duración de la estancia hospitalaria.</p> <p>La Task Force canadiense de Medicina Preventiva (Palda et al. 2003) actualizaron su revisión de 2000, incluyendo recomendaciones en contra de proveer de packs comerciales al alta a las nuevas madres y recomiendan roomin-in y contacto temprano maternal para promover la lactancia materna.</p> <p>6.3.3.2 Evidence Surrounding the Cost-Effectiveness of the Baby Friendly Hospital Initiative</p> <p>Al no haber estudios de coste-efectividad, se realiza un modelo propio, concluyendo que la implementación de la estrategia IHAN en Inglaterra y Escocia probablemente suponga un ahorro en un período de 15 años, asumiendo que todas las unidades implementan la estrategia rápidamente, con un mayor nivel de costes en los primeros años.</p>			
Perinatal Services BC 2011	<p>En 2004, <i>Health Canada</i> recomendaba la lactancia materna exclusiva durante los primeros 6 meses de la vida del niño y la continuación de la lactancia materna hasta los dos años de edad (1) y de forma subsecuente la promocionaba y apoyaba por asociaciones de profesionales sanitarios y organizaciones (2-6).</p> <p>Para promocionar el inicio de la lactancia materna y el aumento de la duración, la implementación de las mejores prácticas basadas en la evidencia por los profesionales de la salud es crítica. Una estrategia para promocionar la mejor práctica es la iniciativa IHAN 7,8 (ver el Apéndice A).</p> <p>El objetivo de esta guía Provincial BC para recién nacidos a término es:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Facilitar los cuidados para la lactancia maternal óptimos y 	<p>Recomendación 2:</p> <p>Las mejores prácticas basadas en la evidencia de la iniciativa IHAN deberían ser utilizadas por los proveedores de salud cuando se trata del cuidado de las madres y de sus bebés (A).</p> <p>Principios a seguir:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Promover la lactancia materna exclusiva durante los primeros seis meses de vida del niño y lactancia continua por dos años o más (1-6). • Apoyar a la madre que amamanta a lo largo de todo el continuo de la asistencia sanitaria de acuerdo con sus objetivos y proveer una asistencia basada en la mejor evidencia, 	<ol style="list-style-type: none"> 1. United Nations Children's Fund/World Health Organization (2006). 2. World Health Organization. (1981). 3. World Health Assembly Resolutions. (1980 to 2005). 4. World Health Organization/United Nations Children's Fund. (1990). 5. World Health Organization/United Nations Children's Fund (2005) 	

GPC Lactancia Materna- Pregunta 17. Estrategias estructuradas en Hospitales.

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
	<p>consistentes a las mujeres y a sus niños por todos los profesionales sanitarios tanto en los hospitales como en atención primaria.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Aumentar el número de niños amamantados de forma exclusiva desde el nacimiento al alta hospitalaria y por los primeros seis meses de vida con la introducción de nutrientes y alimentación complementaria segura junto con lactancia materna continuada hasta los dos años o más. Estas recomendaciones se basan en la evidencia actual y las mejores prácticas de la Iniciativa IHAN. Estas son consistentes con la iniciativa canadiense IHAN7, las recomendaciones del Ministerio de Salud de BC; 9,10 Perinatal Services BC (PSBC) education <i>Breastfeeding: Making a Difference</i>;11el <i>BC Baby-Friendly Network Resouce Binder</i>;12 y los documentos canadienses <i>Nutrition for Healthy Term Infants</i>2 y <i>Family-Centred Maternity and Newborn Care: National Guidelines</i>.13 <p>Las definiciones de lactancia materna utilizadas en esta guía fueron definidas por el BCC (Appendix B) y en base a la toma de leche materna por parte del bebé. Estos han sido adoptados por las provincias y territorios a través de Canadá, son utilizados en el PSBC Perinatal Data Registry (BCPDR),15 y se basan en las definiciones de la OMS 16.</p>	<p>valoración de sus necesidades, análisis de los datos obtenidos y un plan de acción desarrollado con la madre.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Utilizar los principios para educación de personas adultas cuando trabaje con padres. Reconocer que el periodo postparto es una continuación de la experiencia del nacimiento. Determinar el conocimiento de los padres; después añadir sobre sus conocimientos y habilidades. Centrarse en atender a las necesidades de la madre y de la familia, su interés por aprender, y la información necesaria para poder tomar una decisión informada. • Respetar la decisión de los padres cuando se basa en conocimientos precisos (es profesionalmente ético y facilita la discusión respetuosa). <p>Lactancia materna tras el nacimiento y mejores prácticas hospitalarias:</p> <ul style="list-style-type: none"> • contacto piel con piel tras nacimiento vaginal y por cesárea. • habilidad del niño por encontrar el pezón de la madre y succionar de forma efectiva. • ofrecer solo leche materna o leche humana donada. • tomas tempranas y frecuentes para estimular la producción de la leche y el confort maternal. • mantener el bebé al lado de la cama 24 horas al día. • observar y educar sobre el comportamiento de los bebés y las señales de hambre • evitar el uso de chupetes y tetinas hasta que la lactancia esté bien establecida. 	<ol style="list-style-type: none"> 6. World Health Organization (2001). 7. World Health Organization/United Nations Children's Fund (1989). 8. World Health Organization. Vallenas C & Savage F. (1998). 9. Merewood A (2005) (Observacional) 10. Philipp BL, (2001) (Observacional) 11. Hannula L (2008) (RS) 12. Murray EK (2007). 13. Breastfeeding Committee for Canada (2002). 14. Breastfeeding Committee for Canada (2011). 15. Accreditation Canada. (2011). 16. Breastfeeding Committee for Canada (2008). 17. BC Baby-Friendly Network. (2010). 	

3.2. Revisiones sistemáticas

En la búsqueda realizada se ha identificado una revisión sistemática publicada en 2012 que considera la evidencia existente sobre la eficacia de los programas estructurados en las maternidades para el apoyo en el inicio y duración de la lactancia materna exclusiva versus la atención estándar (1). También se identificó una revisión narrativa publicada en 2013 sobre el impacto de la iniciativa IHAN en el sistema sanitario de Australia (2).

En la revisión sistemática de Beake et al, 2012 los autores incluyeron los artículos que valoraban la eficacia de los programas implementados en el ámbito hospitalario para apoyar el inicio y duración de la lactancia materna exclusiva, excluyendo los estudios que evaluaban únicamente la estrategia de los 7 pasos desarrollada por UNICEF en 1998 para los centros de salud (1).

Debido a la variabilidad en las intervenciones, y en la medición de los resultados, los autores de la revisión no pudieron meta-analizar los datos de los estudios y resumieron los resultados de forma descriptiva en tablas, teniendo en cuenta si los estudios presentaban datos sobre la tasa de inicio de lactancia materna, de lactancia materna a la semana, a los 2 meses, hasta los 5 meses y a los 6 meses de edad.

Tabla 3- Resumen de RS actuales

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
Beake S, 2012	<p>Diseño Revisión sistemática</p> <p>Objetivo Considerar la evidencia de programas estructurados vs no estructurados para apoyar el inicio y duración de la lactancia materna exclusiva en las maternidades.</p>	<p>26 estudios, entre ellos:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 5 revisiones sistemáticas - 1 ECA - 2 ensayos controlados - Un estudio transversal - Dos estudios descriptivos - 15 estudios de cohortes 	<p>Se describen los resultados de los estudios, no se hacen metaanálisis. Los datos se proporcionan por separado para las tasas al inicio, a la semana (o al alta), hasta los dos meses, de los dos a los cinco y a los seis meses de edad.</p>	<p>En general, aumento de las tasas de lactancia materna, en todos los momentos, incluso de lactancia materna exclusiva.</p> <p>No se han evaluado en general los costes de la implementación de estos programas, y los estudios en su mayoría son de baja calidad, no ajustan por factores de confusión, y cuando se evalúan los resultados antes y después de implementar un programa estructurado o conseguir la acreditación, no se tiene en cuenta el nivel de implementación de los pasos, que es muy importante.</p>	<p>A pesar de la baja calidad general de los estudios, los programas estructurados en comparación con la asistencia sanitaria habitual influyen de forma positiva el inicio y duración de la lactancia exclusiva y de cualquier tipo. En sistemas sanitarios con bajas tasas de inicio y duración, los programas estructurados pueden tener un beneficio mayor.</p>	<p>Pocos de los estudios incluidos en esta revisión controlan los resultados por factores de confusión, por lo que se tienen que considerar el impacto de posibles sesgos.</p>

3.3. Resumen de GPC base y RS disponibles

La guía NICE (3) recomienda que todos los proveedores de atención a la maternidad (tanto hospitalaria como de atención primaria) deberían implementar un programa estructurado evaluado externamente que fomente la lactancia materna, utilizando la iniciativa IHAN como el mínimo estándar (Recomendación grado A).

La guía del *Perinatal Care services* (4) indica que se deberían utilizar las mejores prácticas basadas en la evidencia y en base a la iniciativa IHAN por todos los proveedores en salud para atender a las madres y a sus hijos (Recomendación grado A).

3.4. Conclusión (marcar con una X):

	Adopción GPC/Revisión sistemática
X	Elaboración parcial
	Elaboración de novo

3.5. Diseño de la estrategia de búsqueda de estudios individuales

Criterios de selección de estudios	ECA, estudios de cohortes
Período de búsqueda	2010-Marzo 2014
Bases de datos	Cochrane Library MEDLINE, via Pubmed EMBASE, via Ovid Cinahl, via EBSCOhost databases PsyINFO, via OVID

Ver estrategias de búsqueda de estudios originales en el ANEXO I.

4- Resumen de la evidencia (Tablas de estudios individuales y valoración de calidad en el ANEXO X)

4.1- GRADE Evidence Profile

Comparación 1: Programas estructurados para el apoyo de la lactancia materna vs. Atención habitual

Bibliografía: Cattaneo A, 2001; Gau ML, 2004; Labarere J, 2003; Zimmerman DR, 1999; Venancio SI, 2012; Chien LY, 2007; Braun ML, 2003; Hawkins SS, 2014; Kramer MS, 2001; Merten S, 2005; Duyan Camurdan A, 2007; Dulon M, 2003; Shinwell 2006.

Evaluación de la calidad							Resumen de los Resultados				Calidad	Importancia
Nº de estudios	Diseño	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Nº de pacientes		Magnitud del efecto			
							Grupo expuesto	Grupo no expuesto	Relativa (95% CI)	Absoluta por 1000		
Tasa de lactancia materna exclusiva al alta hospitalaria o hasta una semana tras el nacimiento												
5 ¹	Estudios observacionales	Serio ²	No seria	No seria	No seria	Ninguna ³	Nº total:74.326		Ver resumen de evidencia		MUY BAJA	CRITICA
Tasa de lactancia materna exclusiva al mes												
3 ⁴	Estudios observacionales	Serio ²	No seria	No seria	No seria	Ninguna ³	Nº total:6.232		Ver resumen de evidencia		MUY BAJA	CRITICA
Tasa de lactancia materna exclusiva a los 3 meses												
1 ⁵	ECA	No serio	No seria	Seria ⁶	No seria	Poco probable	3.839/8.865 (43,3%)	572/8.930 (6,4%)	OR 6,77 (de 6,16 a 7,42)	-	MODERADA	CRITICA
Tasa de lactancia materna exclusiva a los 4 meses												
2 ⁷	Estudios observacionales	Serio ²	No seria	No seria	No seria	Ninguna ³	Nº total: 3.416		Ver resumen de evidencia		MUY BAJA	CRITICA
Tasa de lactancia materna exclusiva a los 6 meses												
1 ⁵	ECA	Serio ⁸	No seria	Seria ⁶	No seria	Poco probable	700/8.865 (7,9%)	54/8.930 (0,6%)	OR* 14,09 (de 10,67 a 18,62)	-	BAJA	IMPORTANTE
3 ⁹	Estudios observacionales	Serio ²	No seria	No seria	No seria	Ninguna	Nº total: 3.037		Ver resumen de evidencia		MUY BAJA	IMPORTANTE
Tasa de cualquier tipo de lactancia materna a los 3 meses												
1 ⁵	ECA	No serio	No seria	Seria ⁶	No seria	Poco probable	4.601/8.865 (51,9%)	2.527/8.930 (28,3%)	OR 0,28 (de 0,16 a 0,49)	-	MODERADA	IMPORTANTE
Tasa de cualquier tipo de lactancia materna a los 4 meses												
3 ¹⁰	Estudios observacionales	Serio ²	No seria	No seria	No seria	Ninguna ³	Nº total: 5.149		Ver resumen de evidencia		MUY BAJA	IMPORTANTE
Tasa de cualquier tipo de lactancia materna a los 6 meses												

GPC Lactancia Materna- Pregunta 17. Estrategias estructuradas en Hospitales.

1 ⁵	ECA	No serio	No seria	Seria ⁶	No seria	Poco probable	4.344/8.865 (49,8%)	3.224/8.930 (36,1%)	OR* 1,70 (de 1,60 a 1,89)	-	MODERADA	IMPORTANTE
----------------	-----	----------	----------	--------------------	----------	---------------	------------------------	------------------------	------------------------------	---	----------	------------

¹Cattaneo A, 2001, Gau ML, 2004; Labarere J, 2003; Zimmerman DR, 1999; Venancio SI, 2012; ² Existe riesgo de sesgo en los estudios; ³ Podría haber efecto dosis respuesta entre número de pasos IHAN experimentados y aumento tasa lactancia materna, exclusiva y parcial (Chien YL, 2007), aunque no podemos aumentar la calidad por el riesgo de sesgos que tienen los estudios; ⁴ Braun ML, 2003; Gau ML, 2004; Hawkins SS, 2014; ⁵ Kramer MS, 2001; ⁶ Problemas de validez externa de los resultados; ⁷ Merten S, 2005; Duyan Camurdan A, 2007; ⁸ Los autores señalan que la estimación del OR para la lactancia exclusiva a los 6 meses es poco fiable debido a las bajas tasas registradas en el grupo control; ⁹ Dulon M, 2003; Duyan Camurdan A, 2007; Shinwell 2006; ¹⁰ Braun ML, 2003; Dulon M, 2003; Merten S, 2005. * Cálculos de OR sin ajustar.

4.2- Resumen de la Evidencia

Los desenlaces considerados en la revisión de Beake (1) como desenlaces principales son la tasa de inicio de lactancia materna así como la tasa de lactancia materna, exclusiva y de cualquier tipo, en diferentes puntos de tiempo (a la semana o alta hospitalaria, hasta los dos meses, hasta los 5 meses o a los 6 meses de edad) y la duración de la lactancia materna exclusiva o lactancia materna de cualquier tipo. Los autores también consideraron otros desenlaces secundarios, como los relacionados con la salud materno-infantil, el conocimiento de las madres, sus actitudes y habilidades con la lactancia tras la introducción de un programa estructurado, la experiencia de las mujeres en referencia al apoyo recibido por parte de los profesionales y por los grupos de apoyo entre iguales, los problemas con la lactancia materna y el impacto de estas estrategias de apoyo sobre los recursos sanitarios.

Los autores realizaron una búsqueda de estudios publicados entre 1992 y 2010, incluyendo finalmente en su revisión 26 artículos: 5 revisiones sistemáticas, un ECA, dos ensayos controlados, un estudio transversal, dos estudios descriptivos y 15 estudios de cohortes.

Las 5 revisiones sistemáticas identificadas (5-9) concluyen que las intervenciones dirigidas a apoyar el inicio y la duración de la lactancia materna son efectivas. Beake et al señalan que de los artículos que estas revisiones incluyen, ellos sólo seleccionan 9 (1).

La conclusión final a la que llegan Beake et al es que la mayoría de los estudios incluidos encuentran un aumento significativo de las tasas de inicio de lactancia materna tras la introducción de un programa de lactancia estructurado en el hospital o en las maternidades, aunque el tamaño del efecto varía entre estudios y no en todos se controla el análisis por factores de confusión.

Los estudios incluidos evalúan tanto el efecto de la implantación de la estrategia IHAN sobre las tasas de lactancia, así como las diferencias entre hospitales con alto cumplimiento de los pasos IHAN versus los de bajo cumplimiento y el efecto de la implementación de la intervención educativa de la estrategia IHAN o de intervenciones educativas similares sobre las tasas de lactancia materna.

En nuestro caso, los desenlaces de interés que se han tenido en cuenta han sido la tasa de lactancia materna exclusiva al alta hospitalaria, la tasa de lactancia materna exclusiva al mes, a los cuatro y a los seis meses, así como la tasa de cualquier tipo de lactancia materna a los cuatro y seis meses. Asimismo, también se han presentado los datos del único ECA realizado hasta la fecha (10) que evalúa el efecto de la implementación de un programa estructurado en la lactancia materna a los 3 y 6 meses de edad.

En la actualización de la búsqueda de Beake et al, se han identificado otros 5 estudios que aportan datos en relación a los desenlaces mencionados (11-15). Los estudios que describían únicamente los niveles de cumplimiento de los pasos IHAN por los hospitales o los que daban datos del impacto de la implementación de la iniciativa sólo sobre las tasas de inicio de lactancia materna no han sido incluidos. En esta

<p>actualización también se ha identificado una revisión sistemática sobre las barreras y facilitadores identificados en la literatura para implementar la estrategia IHAN, así como una metasíntesis de estudios cualitativos que exploran las opiniones y experiencias de profesionales sanitarios sobre la iniciativa y un estudio cualitativo sobre las experiencias de mujeres que han dado a luz en un hospital que se encontraba en el proceso de obtención de dicha acreditación. Los resultados de estos estudios han sido tenidos en cuenta en la elaboración de las recomendaciones.</p>	
<p>En cuanto a la lactancia materna exclusiva al alta hospitalaria, son 5 los estudios que describen el efecto de un programa estructurado sobre las tasas de lactancia materna exclusiva a la semana o al alta hospitalaria. Entre estos estudios se encuentra un ensayo controlado (16) en el que los autores asignan 8 hospitales a dos grupos de estudio: el grupo 1 (4 hospitales del Sur de Italia) y grupo 2 (4 hospitales del Norte y Centro de Italia). En la fase 1 del estudio, los autores describen cuál es la tasa de lactancia materna basal en ambos grupos de hospitales. A continuación, en el grupo 1 se implementa una intervención, basada en el curso de 18 horas de UNICEF, para la capacitación en lactancia materna de los profesionales sanitarios, y posteriormente se miden las tasas de lactancia materna en ambos grupos de hospitales (Fase 2). A continuación la intervención se implementa en los hospitales del grupo 2 y tras 4-5 meses se vuelven a medir los resultados en lactancia materna en los hospitales de ambos grupos (Fase 3). Lo que los autores de este estudio encuentran es que la tasa de lactancia materna exclusiva en la primera semana aumenta en ambos grupos de estudio tras la intervención (del 41% al 77% en el grupo 1 y del 23% al 73% en el grupo 2).</p>	<p>Calidad muy baja</p>
<p>Dos de los cuatro estudios restantes incluidos valoran el cambio producido en la tasa de lactancia exclusiva antes y después de la implementación de la estrategia estructurada, siendo la recogida de datos retrospectiva en uno de ellos (17). La tasa de lactancia materna exclusiva aumenta en ambos casos, del 15,8% al 35,2% (18) y del 36% al 55% (17), respectivamente. El tercer estudio evalúa la implementación de la estrategia IHAN en 7 hospitales mediante un estudio pre-post comparando los datos de esos hospitales con los datos de otros 7 hospitales control, y observa que la tasa de lactancia materna exclusiva a la semana aumenta de un 30% a un 50% en los hospitales del grupo intervención, manteniéndose constante en los hospitales del grupo control, de un 24% a un 23%), entre los años 1999 y 2002 (19). El último estudio (14), encuentra que el porcentaje de niños con lactancia materna exclusiva un día después del alta hospitalaria era mayor si estos nacían en un centro acreditado IHAN frente a los que lo hacían en un centro no acreditado (13,8% vs. 6,6%).</p>	
<p>En cuanto a los resultados sobre la tasa de lactancia materna exclusiva al mes, de los cuatro estudios que inicialmente aportan datos (11;15;19;20), sólo tres se refieren a la lactancia materna exclusiva (15;19;20). Braun et al describen que para los niños nacidos de forma previa a la implementación de la iniciativa IHAN el HR para no estar amamantando de forma exclusiva al mes era de 1,66 (IC95% 1,40; 1,98) en comparación a los nacidos en el período post-implementación. En el estudio de Gau et al, la lactancia materna exclusiva al mes aumentaba entre 1999 a 2002 en los hospitales intervenidos (del 16% al 23%) en comparación a los no acreditados (del 6% al 5%). Y por último, en el</p>	<p>Calidad muy baja</p>

<p>estudio de Hawkins, aunque dar a luz en un hospital acreditado IHAN no se asociaba de forma significativa con la duración de la lactancia materna exclusiva igual o superior a las 4 semanas, el número de prácticas de la iniciativa que la madre experimentaba sí se asociaba de forma significativa ($p < 0,001$). Los autores sugieren que posiblemente lo que aumenta la tasa de lactancia materna no sea tener o no tener la acreditación IHAN, sino más bien el número experimentado de prácticas hospitalarias que apoyan la lactancia materna. De hecho, el estudio de Chien et al encuentra una relación dosis respuesta entre el número de pasos IHAN experimentados por las madres en los hospitales y la tasa de lactancia materna al mes y a los tres meses de dar a luz (21). De los 7 estudios incluidos en la revisión de Beake et al, tres de los estudios aportan datos sobre el efecto de la estrategia estructurada sobre la tasa de cualquier tipo de lactancia materna a los 4 meses de edad (20;22;23) y sólo dos la tasa de lactancia materna exclusiva a los 4 meses (22;24).</p>	
<p>En lo que a la tasa de lactancia materna exclusiva a los 4 meses se refiere, en el estudio de Merten et al, la tasa aumentaba del 49% al 60% (22), y en el estudio de Duyan-Camurdan (24) del 45,5% al 53,7%. El único ECA, de buena calidad identificado que evalúa el efecto de la implementación de un programa estructurado de apoyo al inicio y mantenimiento de la lactancia materna (10), mide la tasa de lactancia materna exclusiva a los 3 meses, observando que tras la implementación del programa ésta aumenta de un 6,4% a un 43,3%.</p>	<p>Calidad muy baja</p> <p>Calidad moderada</p>
<p>En cuanto a la tasa de cualquier tipo de lactancia materna a los 4 meses de edad, en el estudio de Dulong esta tasa aumenta de un 42,1% a un 49,5%, y en el estudio de Merten de un 60% a un 72%. Por otro lado, en el estudio de Braun se obtiene que el OR para la discontinuación de cualquier tipo de lactancia materna a los 4 meses es de 1,55 (IC95% de 1,16 a 2,01) cuando no hay un programa estructurado para el apoyo de la lactancia materna. Asimismo, en el único ECA que se ha encontrado que valore el efecto de la implementación de una estrategia estructurada para el apoyo de la lactancia materna, la tasa de cualquier tipo de lactancia materna a los 3 meses aumenta del 36,1% al 49,8% (OR 0,52; IC95% de 0,39 a 0,71).</p>	<p>Calidad muy baja</p> <p>Calidad moderada</p>
<p>En el ECA de Kramer la proporción de mujeres con lactancia materna exclusiva a los 6 meses era más de 12 veces mayor en el grupo experimental frente al control (7,9% vs 0,6%), y en los 3 estudios observacionales que incluían la medición de este desenlace, las tasas de lactancia materna exclusiva a los 6 meses aumentaban en dos de ellos y en el último no había diferencias significativas.</p>	<p>Calidad baja</p> <p>Calidad muy baja</p>
<p>En cuanto a la proporción de mujeres con cualquier tipo de lactancia a los 6 meses también era mayor en el grupo experimental (OR 1,7; IC95% de 1,6 a 1,89).</p>	<p>Calidad moderada</p>
<p>En cuanto la pérdida de peso fisiológica del recién nacido en los primeros días, en la actualización de los estudios publicados desde 2010 se ha identificado un estudio (25), no incluido en la tabla GRADE, que mide la pérdida fisiológica del peso en los primeros 7 días de vida de los niños nacidos en un hospital IHAN. En este estudio, que incluye 121 niños, observan que la máxima pérdida de peso de los lactantes</p>	<p>Calidad muy baja</p>

amamantados de este hospital no supera en ningún caso el 10% descrito en otros estudios, por lo que se concluye que la existencia de políticas de apoyo a la lactancia materna se asocia a una menor pérdida de peso en los lactantes amamantados.	
--	--

ACTUALIZADO A FECHA DE: 31 de Octubre de 2016

5- De la evidencia a la recomendación (Tabla de EtR)

¿Cuáles son las mejores estrategias estructuradas para el apoyo y protección de la lactancia materna durante la estancia en el hospital?

Población: Madres de recién nacidos sanos a término que amamantan y sus bebés
Intervención: Medidas de apoyo y protección a la lactancia materna durante la estancia en el hospital
Comparación: Atención habitual
Perspectiva: Clínica

	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>																																								
BENEFICIOS Y RIESGOS DE LA OPCIÓN	¿Cuál es la confianza global en la evidencia disponible sobre los efectos?	No se incluyen estudios <input type="checkbox"/> Muy baja <input type="checkbox"/> Baja <input type="checkbox"/> Moderada <input checked="" type="checkbox"/> Alta <input type="checkbox"/>	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Desenlaces</th> <th>Importancia relativa</th> <th>Certeza de la evidencia</th> <th>Tamaño del efecto</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1. Tasa de lactancia materna exclusiva al alta hospitalaria</td> <td>crítica</td> <td>baja</td> <td>Beneficio importante/Modesto</td> </tr> <tr> <td>2. Tasa de lactancia materna exclusiva al mes</td> <td>crítica</td> <td>baja</td> <td>Beneficio importante/Modesto</td> </tr> <tr> <td>3. Tasa de lactancia materna exclusiva a los 3 meses</td> <td>crítica</td> <td>moderada</td> <td>Beneficio importante/Modesto</td> </tr> <tr> <td>4. Tasa de lactancia materna exclusiva a los 4 meses</td> <td>crítica</td> <td>baja</td> <td>Beneficio importante/Modesto</td> </tr> <tr> <td>5. Tasa de lactancia materna exclusiva a los 6 meses</td> <td>importante</td> <td>baja</td> <td></td> </tr> <tr> <td>6. Tasa de cualquier tipo de lactancia materna a los 3 meses</td> <td>importante</td> <td>moderada</td> <td>Beneficio importante/Modesto</td> </tr> <tr> <td>7. Tasa de cualquier tipo de lactancia materna a los 4 meses</td> <td>importante</td> <td>baja</td> <td>Beneficio importante/Modesto</td> </tr> <tr> <td>8. Tasa de cualquier tipo de lactancia materna a los 6 meses</td> <td>importante</td> <td>moderada</td> <td>Beneficio importante/Modesto</td> </tr> <tr> <td>9. Pérdida ponderal de peso del recién nacido</td> <td>crítica</td> <td>baja</td> <td>Beneficio importante/Modesto</td> </tr> </tbody> </table>	Desenlaces	Importancia relativa	Certeza de la evidencia	Tamaño del efecto	1. Tasa de lactancia materna exclusiva al alta hospitalaria	crítica	baja	Beneficio importante/Modesto	2. Tasa de lactancia materna exclusiva al mes	crítica	baja	Beneficio importante/Modesto	3. Tasa de lactancia materna exclusiva a los 3 meses	crítica	moderada	Beneficio importante/Modesto	4. Tasa de lactancia materna exclusiva a los 4 meses	crítica	baja	Beneficio importante/Modesto	5. Tasa de lactancia materna exclusiva a los 6 meses	importante	baja		6. Tasa de cualquier tipo de lactancia materna a los 3 meses	importante	moderada	Beneficio importante/Modesto	7. Tasa de cualquier tipo de lactancia materna a los 4 meses	importante	baja	Beneficio importante/Modesto	8. Tasa de cualquier tipo de lactancia materna a los 6 meses	importante	moderada	Beneficio importante/Modesto	9. Pérdida ponderal de peso del recién nacido	crítica	baja	Beneficio importante/Modesto	Consideraciones del panel: No se tienen datos sobre la importancia que les dan las madres a los desenlaces de interés, aunque se cree que no hay variabilidad.
	Desenlaces	Importancia relativa		Certeza de la evidencia	Tamaño del efecto																																							
	1. Tasa de lactancia materna exclusiva al alta hospitalaria	crítica		baja	Beneficio importante/Modesto																																							
2. Tasa de lactancia materna exclusiva al mes	crítica	baja	Beneficio importante/Modesto																																									
3. Tasa de lactancia materna exclusiva a los 3 meses	crítica	moderada	Beneficio importante/Modesto																																									
4. Tasa de lactancia materna exclusiva a los 4 meses	crítica	baja	Beneficio importante/Modesto																																									
5. Tasa de lactancia materna exclusiva a los 6 meses	importante	baja																																										
6. Tasa de cualquier tipo de lactancia materna a los 3 meses	importante	moderada	Beneficio importante/Modesto																																									
7. Tasa de cualquier tipo de lactancia materna a los 4 meses	importante	baja	Beneficio importante/Modesto																																									
8. Tasa de cualquier tipo de lactancia materna a los 6 meses	importante	moderada	Beneficio importante/Modesto																																									
9. Pérdida ponderal de peso del recién nacido	crítica	baja	Beneficio importante/Modesto																																									
¿Existe incertidumbre o variabilidad importante en cómo los pacientes valoran los desenlaces de interés?	Incertidumbre/variabilidad importante <input type="checkbox"/> Incertidumbre/variabilidad probablemente importante <input type="checkbox"/> Incertidumbre/variabilidad probablemente no importante <input type="checkbox"/> Incertidumbre/variabilidad no importante <input checked="" type="checkbox"/> No se conocen desenlaces no deseados <input type="checkbox"/>																																											
¿Los efectos deseados esperados son importantes?	No <input type="checkbox"/> Probablemente no <input type="checkbox"/> Incierto <input type="checkbox"/> Probablemente sí <input checked="" type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> Varía <input type="checkbox"/>																																											

GPC Lactancia Materna- Pregunta 17. Estrategias estructuradas en Hospitales.

<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
<p><u>¿Los efectos no deseados esperados son pequeños?</u></p>	<p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí <u>Varía</u></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>	<p>Resumen de resultados:</p> <p>La evidencia disponible proviene en su mayoría de estudios observacionales, con posibles sesgos, aunque en todos los casos los resultados van en la misma dirección. Los resultados del único ECA identificado van en la misma dirección, por lo que finalmente se considera que la evidencia global es de calidad moderada.</p> <p>Ver la tabla GRADE de perfil de evidencia.</p>	
<p><u>¿El balance entre los efectos deseados y no deseados favorece la opción?</u></p>	<p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí <u>Varía</u></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		

¿Cuáles son las mejores estrategias estructuradas para el apoyo y protección de la lactancia materna durante la estancia en el hospital?

	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
UTILIZACIÓN DE RECURSOS	<u>¿Los recursos que se requieren son bajos?</u>	<i>No</i> <i>Probablemente no</i> <i>Incierto</i> <i>Probablemente sí</i> <i>Sí</i> <i>Varia</i> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>		
	<u>¿El coste incremental es pequeño en relación a los beneficios netos?</u>	<i>No</i> <i>Probablemente no</i> <i>Incierto</i> <i>Probablemente sí</i> <i>Sí</i> <i>Varia</i> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	<p>En cuanto al impacto de este tipo de estrategias en los recursos, la guía NICE incluye un modelo para valorar el coste-efectividad de la implementación de la estrategia IHAN en Inglaterra y Escocia, en el que valoran el ahorro en los costes teniendo en cuenta la disminución del número de otitis y gastroenteritis en los niños con lactancia materna y la reducción del uso de fórmulas y tetinas debido al aumento de la tasa de la lactancia materna.</p> <p>Los costes dependerán de los cambios que haya que hacer en la organización (para permitir el <i>rooming in</i>, más personal para vigilar el contacto piel con piel, realizar observaciones de tomas etc.), los cursos que se deben impartir a los profesionales sanitarios etc.</p>	

GPC Lactancia Materna- Pregunta 17. Estrategias estructuradas en Hospitales.

	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
EQUIDAD	<u>¿Cuál sería el impacto en las desigualdades en salud?</u>	<p>Aumentarían Probablemente aumentarían Incierto Probablemente reducirían Reducirían <i>Varía</i></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>	<p>Madres que dan a luz</p> <p>En un estudio cualitativo realizado en Escocia (26) que explora las expectativas y experiencias en relación a la alimentación del bebé de madres que habían dado a luz en un hospital en pleno proceso de acreditación IHAN, surgió un tema principal relacionado con “mensajes contradictorios” e “información que falta”, que incluía “consejos opuestos”, “falta de información” y “presión para amamantar”, con un tema secundario sobre “el coste emocional”.</p>	<p>La versión actual de la IHAN ya contempla los pasos que se deben seguir cuando una madre no desea amamantar.</p>
ACEPTABILIDAD	<u>¿Es la opción aceptable para los grupos de interés involucrados?</u>	<p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí <i>Varía</i></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/></p>	<p>Profesionales sanitarios</p> <p>En una metátesis reciente (27) de las percepciones de los profesionales sanitarios sobre la iniciativa de los Hospitales amigos de los niños de la OMS/UNICEF, se concluye que los profesionales sanitarios tienen diferentes creencias y actitudes frente a la iniciativa IHAN, lo que puede ayudar o entorpecer la implementación del proceso.</p>	

	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
FACTIBILIDAD	<p><u>¿La implementación de la opción es factible?</u></p>	<p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí <u>Varía</u></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>	<p>Se ha descrito que la introducción de la iniciativa a nivel local requiere una planificación detallada, una amplia colaboración y un líder entusiasta y comprometido que dirija el proceso de cambio. Los autores señalan la importancia de pensar de forma más creativa a la hora de trasladar esta política global a un cambio efectivo a nivel local (27). El estudio cualitativo realizado en Escocia (26) concluye que la interpretación de las recomendaciones de la iniciativa IHAN pueden estar restringiendo las discusiones prenatales sobre la alimentación infantil, y que se debe cambiar el mensaje sobre la alimentación infantil para que el foco se centre en la mujer, incluyendo en la discusión la realidad de cada método de alimentación infantil. Añaden que es importante que se siga promocionando la lactancia materna, pero que sin embargo se necesita proveer de toda la información sobre la alimentación del bebé así como dar apoyo también a aquellas mujeres que no quieren amamantar.</p> <p>En una revisión reciente, en la que organizan las barreras y facilitadores identificados en la literatura en tres niveles (nivel sociopolítico, organizativo y nivel individual) (28), señalan que a nivel sociopolítico, se deberían promulgar leyes para la protección de la lactancia materna (como por ejemplo las bajas maternales), las costumbres sociales en relación a la alimentación infantil, la integración de los servicios sanitarios pre, peri y postnatales, el respaldo y apoyo de las autoridades a la iniciativa IHAN, la necesidad de una educación adecuada en los programas de capacitación para los profesionales sanitarios y la fuerza y visibilidad del marketing que realiza la industria de fórmulas infantiles, entre otros.</p>	<p>La implementación es factible, pero requiere recursos y una buena estrategia de implementación para que ésta sea efectiva y satisfactoria para todos los grupos de interés.</p> <p>En un artículo en el que se estudia si el haber experimentado las prácticas de la iniciativa IHAN se asocia con el cumplimiento de las expectativas que tenían las madres lactantes en relación al tiempo que querían amamantar de forma exclusiva, se encontró por ejemplo que de las 1457 madres incluidas en el estudio, más del 85% pensaba dar lactancia exclusiva durante 3 meses o más y que sólo el 32,4% alcanzó la duración pretendida (29).</p>

GPC Lactancia Materna- Pregunta 17. Estrategias estructuradas en Hospitales.

	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
FACTIBILIDAD			<p>A nivel organizativo, se identifica la necesidad de realizar el audit y el feedback del proceso, la disponibilidad de recursos económicos y humanos, la fuerza del liderazgo en el proceso de implementación, que se trate de un proceso participativo y multidisciplinar y que se den los cambios organizativos necesarios para poder llevar a cabo la implementación de todos los pasos.</p> <p>A nivel del profesional sanitario, se identifican como barreras el nivel de conocimientos sobre lactancia materna y sus actitudes hacia la lactancia materna en general o hacia la iniciativa IHAN (ser reacio a promocionar la lactancia sin tener en cuenta si se hace sentir culpable a las mujeres o sin respetar sus creencias culturales), así como la sobreutilización de biberones y chupetes fácilmente accesibles. El facilitador más mencionado es el acceso por parte de los profesionales sanitarios, a cursos educativos sobre capacitación en lactancia materna. Desde el punto de vista de las madres, entre los factores que impiden la implementación de la iniciativa se encuentra su conocimiento sobre la lactancia materna y la iniciativa IHAN, sus creencias culturales relacionadas con la lactancia, la experiencia vivida en el parto y la existencia o no de apoyo por parte de la familia o de otros grupos de apoyo, una preparación prenatal inadecuada y la inconsistencia de la información aportada por los diferentes profesionales sanitarios.</p>	<p>Se encuentra una relación dosis respuesta entre el número de las prácticas experimentadas y el alcanzar la intención de amamantar de forma exclusiva. Sin embargo, puede que esta asociación se explique sólo por uno de las prácticas, que es la de no recibir alimentación suplementaria (la única que en el análisis multivariables que se asocia de forma independiente (OR 2,3; IC95% 1,8; 3,1).</p>

GPC Lactancia Materna- Pregunta 17. Estrategias estructuradas en Hospitales.

FACTIBILIDAD			<p>Las recomendaciones que realizan los autores sobre la implementación de la estrategia IHAN a nivel intra, inter y extra-organizacional, son: 1) el respaldo tanto de la administración local como de los políticos gubernamentales, 2) liderazgo efectivo en el proceso del cambio de las prácticas hospitalarias, 3) la capacitación adecuada de los profesionales sanitarios, 4) la influencia de la industria de la leche de fórmula y 5) la integración de los servicios hospitalarios con los de la atención primaria.</p> <p>En un artículo publicado en España, se resumen las preguntas y dudas que pueden plantearse a la hora de implementar los diez pasos IHAN (30). Por ejemplo, se dan consejos de qué se puede hacer para enseñar y ayudar a las madres cuando el tiempo o el personal es escaso, o que para garantizar una atención adecuada se cuente siempre en cada turno con al menos una enfermera con experiencia. También se describe por ejemplo que para evitar suplementaciones innecesarias se elaboró un protocolo de indicación de suplementos, cuya administración requería de prescripción facultativa, quedando así registrado en la historia clínica. Otro aspecto que se señala es que no puede haber un hospital amigo de los niños si su área sanitaria no lo es, y que el reto está además en establecer en la población servicios de soporte y hacer no sólo hospitales o centros de salud, sino también comunidades y sociedades “amigas de los niños”.</p>	
--------------	--	--	---	--

GPC Lactancia Materna- Pregunta 17. Estrategias estructuradas en Hospitales.

<u>Balance de las consecuencias</u>	Las consecuencias no deseadas superan claramente las consecuencias deseadas en la mayoría de los escenarios	Las consecuencias no deseadas probablemente superan las consecuencias deseadas en la mayoría de los escenarios	El balance entre las consecuencias deseadas y no deseadas está muy equilibrado o es incierto	Las consecuencias deseadas probablemente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los escenarios	Las consecuencias deseadas claramente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los escenarios
	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
<u>Tipo de recomendación</u>	Se recomienda no ofrecer la opción	Se sugiere no ofrecer la opción	Se sugiere ofrecer la opción	Se recomienda ofrecer la opción	
	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	
<u>Recomendación (Texto)</u>	<p><u>Recomendación fuerte a favor</u></p> <p>Se recomienda que todas las maternidades implementen un programa estructurado, con evaluación externa, que promueva y apoye la lactancia materna, utilizando la iniciativa IHAN como mínimo estándar.</p> <p>Se recomienda que las maternidades implementen el programa estructurado de la iniciativa IHAN que, en su versión actual, incluye las recomendaciones de un parto y nacimiento respetado, atención humanizada a la madre, el respeto a las exigencias del código de comercialización de sucedáneos de leche materna y el dar un apoyo adecuado y de calidad a las madres que no amamantan (ver los diez pasos IHAN en el Anexo 14).</p>				
<u>Justificación</u>	<p>A pesar de que la evidencia apunta a que la iniciativa IHAN aumenta las tasas de lactancia materna exclusiva, se han descrito en la literatura numerosas barreras que pueden complicar el proceso de la implementación y que pueden hacer que el proceso no sea efectivo. Además, también se ha descrito que el hecho de que un centro esté acreditado como centro IHAN no significa que las madres que amamantan experimenten todos los pasos descritos, por lo que se necesita monitorizar el cumplimiento de cada paso por parte del hospital y de los profesionales sanitarios.</p>				

Consideraciones de subgrupos -

Consideraciones para la implementación

- Se recomienda que la implementación sea un proceso participativo y multidisciplinar y que sea dirigido por profesionales sanitarios con experiencia y capacidad de liderazgo.
- Se recomienda que la organización provea los recursos necesarios (cambios organizativos, formación adecuada a los profesionales sanitarios) para que la implementación del programa sea efectiva.
- Se recomienda que el programa incluya las exigencias de la acreditación que aseguran la evaluación externa y los criterios de calidad de reconocimiento mundial.
- Se recomienda que tras la implementación de un programa estructurado de estas características se monitorice de forma continua la cumplimentación de los 10 pasos que propone la iniciativa.

Monitorización y evaluación

Se debe diseñar una estrategia que permita monitorizar tanto la implementación como el cumplimiento de todos los pasos IHAN, para que las madres que amamantan reciban la mejor atención que les permita conseguir una lactancia exclusiva.

Prioridades para la investigación

Se necesitan estudios cuantitativos que demuestren que en los centros en los que se ha implementado la iniciativa de la OMS/UNICEF, los niños amamantados pierden menos peso que los niños amamantados que han nacido en centros no acreditados, o incluso hacer la comparación teniendo en cuenta el número de pasos experimentados por las madres y no sólo por ser centros acreditados.

6. ANEXO I, ESTRATEGIAS DE BÚSQUEDA

Cochrane Library

Searched 26/03/2014

Updated search 26/03/2014 a xx/xx/xxxx

- #1 "breast feeding" or breastfeeding or "breast feed" or breastfeed or "breast fed" or breast fed:ti,ab,kw or lactation:ti,ab,kw (Word variations have been searched) 3285
- #2 support:ti,ab,kw or promotion:ti,ab,kw (Word variations have been searched) 46697
- #3 #1 and #2 563
- #4 programm*:ti,ab,kw (Word variations have been searched) 10108
- #5 #2 and #4 1836
- #6 #1 and #5 49
- #7 "baby friendly" 53
- #8 #6 or #7 Publication Date from 2010 to 2014 27

MEDLINE, via Pubmed

Searched 26/03/2014

Updated search 26/03/2014 a xx/xx/xxxx

- #1 "breast feeding"[MeSH Terms] OR "breast feeding"[All Fields] OR "breastfeeding"[All Fields] OR "breast feeding"[All Fields] OR "breastfeed"[All Fields] OR "breast feed"[All Fields] OR "breastfed" [All Fields] OR "breast fed"[All Fields]
- #2 "lactation"[MeSH Terms] OR "lactation"[All Fields]
- #3 #1 OR #2
- #4 support* OR promot* Field: Title/Abstract
- #5 programm* Field: Title/Abstract
- #6 #4 AND #5
- #7 #3 AND #6
- #8 #7 Filters: Publication date from 2010/01/01 to 2014/12/31
- #9 ("infant, newborn"[MeSH Terms] OR ("infant"[All Fields] AND "newborn"[All Fields]) OR "newborn infant"[All Fields] OR "baby"[All Fields] OR "infant"[MeSH Terms] OR "infant"[All Fields]) AND friendly[All Fields] AND ("hospitals"[MeSH Terms] OR "hospitals"[All Fields] OR "hospital"[All Fields]) AND initiative[All Fields] Filters: Publication date from 2010/01/01 to 2014/12/31
- #10 #8 OR #9 262

EMBASE, via Ovid

Searched 26/03/2014

Updated search 26/03/2014 a xx/xx/xxxx

- #1 ("breast feeding" or breastfeeding or "breast feed" or breastfeed or "breast fed" or breast fed).ti,ab,kw.
- #2 lactation.ti,ab,kw.
- #3 #1 OR #2
- #4 (support* or promot*).ti,ab,kw.
- #5 "programm*".ti,ab,kw.
- #6 #4 AND #5
- #7 #3 AND #6
- #8 (baby and friendly and hospital and initiative).ti,ab,kw.
- #9 #7 OR #8
- #10 limit #9 to yr="2010 -Current" 326

Cinahl, via EBSCOhost databases

Searched 26/03/2014

Updated search 26/03/2014 a xx/xx/xxxx

- #1 "breast feeding" or breastfeeding or "breast feed" or breastfeed or "breast fed" or breast fed
- #2 (MH "Breast Feeding")
- #3 #1 OR #2
- #4 lactation
- #5 (MH "Lactation")
- #6 #4 OR #5
- #7 #3 OR #6
- #8 support* OR promot*
- #9 programm*
- #10 #8 AND #9
- #11 #7 AND #10
- #12 "baby friendly"
- #13 #11 OR #12
- #14 Limitadores - Fecha de publicación: 20100101-20141231
- Modos de búsqueda - Booleano/Frase
- #15 #13 AND #14 178

7. ANEXO II, Tabla de estudios individuales para la pregunta

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios (Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
Zimmerman DR, 1999	Diseño: estudio de cohorte Objetivo: aumentar las tasas de lactancia en un hospital del centro.	Pre-intervention 188 infants vs. post-intervention 405 infants; Mujeres de ingresos bajos.	Los datos se recogen al alta hospitalaria. La intervención es educación y apoyo a las madres vs. no educación y apoyo a las madres. La intervención consiste en educación prenatal para todas las madres embarazadas, packs de regalo postparto y grupos de apoyo. Durante el estudio, la tasa de inicio de lactancia materna aumentó del	Aumento del % de lactancia materna a la semana de cualquier tipo y de lactancia materna exclusiva: 1. Cualquier tipo de lactancia materna a la semana: 50% vs. 67%, P < 0.05 2. Lactancia materna exclusiva a la semana: 36% vs. 55%, P < 0.05 Aumento a los 2 semanas postparto: 1. Cualquier tipo de lactancia materna: 35% vs. 57%, p<0,05 2. Lactancia materna exclusiva: 20% vs. 30%, p<0,05	Intervenciones relativamente baratas pueden tener un impacto significativo en el inicio de la lactancia materna, incluso en una población con alto riesgo de no amamantar.	Educación de las mujeres, packs regalo, etc. Las figuras de las tablas no son las mismas que las del abstract. La iniciación se contempla al alta.
Kramer MS, 2001	Diseño: ECA tipo cluster Objetivo: valorar los efectos de la promoción de la lactancia materna en su duración y exclusividad y sobre las infecciones gastrointestinales y respiratorias y el eccema atópico en los niños.	17046 díadas madre-hijo (niños sanos de más de 2,500 kg y madres sanas que quieren dar el pecho Seguimiento: 16491 (96,7%) a los 12 meses.	Aleatorización de los centros Intervención: n=16 Control: n=15 La intervención se basa en los estándares de la estrategia IHAN, y no sólo se centra en el hospital, sino en la atención posterior a la estancia hospitalaria.	Resultados: Lactancia exclusiva a los 3 meses: 43,3% vs 6,4% (p>0,001) Lactancia predominante a los 3 meses:51,9% vs. 28,3% (p>0,001) Lactancia exclusiva a los 6 meses: 7,9% vs. 0,6% (p>0,001) Lactancia predominante a los 6 meses: 10,6% vs. 1,6% (p=0,003). Miden otros resultados: uno o más episodios de infección gastrointestinal, 2 o más episodios del tracto respiratorio y eccema atópico, cada uno en los primeros 12 meses de vida. Para lactancia materna, resultados ajustados por el peso del niño al nacer, la edad de la madre, historia previa de lactancia materna durante 3 meses o más	La intervención aumenta la duración y exclusividad de la lactancia y disminuye el riesgo de infecciones gastrointestinales y de eccema atópico en el primer año de vida.	
Cattaneo A, 2001	Diseño: Ensayo clínico controlado no aleatorizado	Se divide la intervención en dos grupos de hospitales:	La intervención educativa consiste en un curso para la capacitación de profesionales que de forma subsecuente	Prácticas hospitalarias: aumenta el cumplimiento con los diez pasos de la estrategia IHAN.	Un curso de capacitación de al	La intervención solo es en el hospital. Se

GPC Lactancia Materna- Pregunta 17. Estrategias estructuradas en Hospitales.

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
	Objetivo: valorar la efectividad de entrenar al staff en la mejora de las tasas de lactancia materna	grupo 1 que incluye tres hospitales generales y uno universitario en el sur de Italia, y el grupo 2, con tres hospitales generales y uno universitario del centro y norte de Italia. Entre los grupos de hospitales, hay diferencias en las características de los partos, nº de nacimientos etc. 571 trabajadores sanitarios 2669 diadas madre-hijo	darán el curso a los trabajadores en salud, con una versión ligeramente adaptada del curso de 18 horas de Unicef sobre el manejo y Promoción de la lactancia materna.	Conocimiento de los trabajadores: aumentan de 0,41 a 0,72 en grupo 1 y de 0,53 a 0,75 en el grupo 2. Tasas de lactancia materna exclusiva al alta hospitalaria: de 41 a 77% y de 23% a 73%. Tasa de lactancia exclusiva y predominante a los 3 meses: de 37% a 50% Tasa de cualquier lactancia materna a los 6 meses: 43 a 63% y de 41% a 64%. Cuatro factores se asocian con lactancia exclusiva al alta: primera toma en la primera hora, rooming in, no uso de chupete e instrucciones de cómo extraer la leche materna. Agrupadas, se asocian de forma significativa con un OR de 6,78 (5,65 a 8,14) con lactancia materna exclusiva al alta.	menos tres días con psesiones prácticas y habilidades para aconsejar es efectivo en cabmiar las prácticas hospitalrias, el conocimiento de los trabajadores y las tasas dee lactancia materna.	hacen dos grupos, pero n
Labarere J, 2003	Diseño: estudio retrospectivo con dos muestras transversales. Objetivo: estimar si un programa de capacitación de tres días para profesionales sanitarios puede cambiar las prácticas en las maternidades y en la tasa de lactancia materna exclusiva.	Niños en el grupo pre-intervención: 323. VS. Niños en el grupo post-intervención: 324	Datos recogidos de historia. Intervención: educación del personal sanitario vs. no educación del personal sanitario La intervención educativa no es de la iniciativa IHAN, y dura tres días.	Aumento en % de lactancia materna exclusiva al alta hospitalaria: 15,8% (IC95% 12,0-20,2) vs. 35,2% (IC95% 30,0-40,6) (p<0,01). Este resultado persiste tras el análisis multivariante (OR 2,74 (1,72; 4,37).	Un programa de capacitación para profesionales sanitarios puede ser efectivo en mejorar las prácticas en las maternidades y aumentar la tasa de lactancia materna exclusiva al alta hospitalaria.	
Braun MLG, 2003	Diseño: estudio observacional prospectivo	Cohorte pre-IHAN: 187 vs. Cohorte post-IHAN:	Estudio de tipo antes y después que sigue de forma prospectiva dos	Mayores tasas de lactancia materna. Duración media de lactancia materna	Aumento significativo, sobre	Estudio de pequeño

GPC Lactancia Materna- Pregunta 17. Estrategias estructuradas en Hospitales.

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)																													
	Objetivo: demostrar que una intervención basada en la iniciativa IHAN aumenta las tasas de lactancia materna.	250 niños	cohortes. Intervención: IHAN vs. Atención estándar. Se realizan entrevistas a las madres en las maternidades y en el hogar al final de los meses 1, 2, 4 y 6 postparto. Se calcula el riesgo de no seguir amamantando de forma exclusiva al mes y cualquier lactancia materna a los 4 meses.	exclusiva de 2 meses vs. 1 mes HR 1,66 (IC 95% 1,40; 1,98) para no estar amamantando de forma exclusiva al mes. HR 1,55 (IC95%: 1,16;2,07) para el cese de cualquier tipo de lactancia materna a los 4 meses entre los niños nacidos antes de la iniciativa IHAN vs. los nacidos después de la implementación de la iniciativa.	todo en la tasa de lactancia materna exclusiva, tras la implementación de la iniciativa IHAN.	tamaño, efectos del la iniciativa IHAN más fuertes en población no privilegiada.																													
Dulon M, 2003 SuSe study	Diseño: Estudio descriptivo y prospectivo Objetivo: valorar la implementación de las prácticas IHAN en hospitales alemanes no certificados y examinar la influencia sobre la promoción de la lactancia materna a largo plazo y su exclusividad según los criterios de la OMS	De 1120 hospitales, se aleatorizan 360 centros y aceptan participar 177 (51%). De 4352 mujeres que dan a luz, 3294 cumplen con los criterios de inclusión y aceptan participar 1851 (56%). Cumplen el seguimiento final el 80%.	Se realiza un seguimiento de la alimentación del bebé mediante cuestionarios a los 2, 4, 6, 9 y 12 meses. Se construye un índice de promoción de LM, según el número de prácticas IHAN aplicadas a las madres, y se categoriza en dos grupos: nivel bajo (≤ 5 prácticas IHAN) y nivel alto (≥ 5 prácticas IHAN). Se define como lactancia materna de corta duración cuando ésta es inferior a 4 meses, y de larga duración cuando es superior a 4 meses.	Un mayor índice de promoción se asocia con "full breastfeeding" a los 4 y 6 meses: • 4m: 42,1% vs. 49,5% (p=0,005) • 6m: 10,8% vs. 15,7% (p=0,006) Las características sociodemográficas son más predictores de la duración de la lactancia materna que las prácticas hospitalarias.	En hospitales alemanes no seleccionados, incluso niveles moderados de promoción de lactancia materna (identificados por los criterios de la OMS/UNICEF) se asociaban con el éxito de la lactancia materna de larga duración.	Se utilizan las definiciones de lactancia materna de la OMS.																													
Gau ML, 2004	Diseño: cohorte; pre-post test. Objetivo: evaluar la implementación de un cambio en las políticas sobre lactancia materna en 7 hospitales de acuerdo con los 10 pasos de la iniciativa IHAN y valorar el impacto de las prácticas hospitalarias en la lactancia materna.	12 hospitales. Grupo experimental: 3227. Grupo control 1254. Duración de 3 años.	La intervención consiste en un programa de capacitación para los profesionales sanitarios basado en la iniciativa <i>Baby friendly</i> . La medición de los resultados se realiza mediante cuestionarios sobre la duración de la lactancia materna, conocimientos, actitudes y datos demográficos. Se comparan las tasas de lactancia maternal (exclusive, mixta y total) de	Lactancia materna exclusiva a las 2 semanas postparto (de 1999 a 2002): <table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2"></th> <th colspan="2">1999</th> <th colspan="2">2002</th> </tr> <tr> <th>Int.</th> <th>Cont.</th> <th>Int.</th> <th>Cont.</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>LME hospital</td> <td>0,30</td> <td>0,24</td> <td>0,50</td> <td>0,23</td> </tr> <tr> <td>LME 2 semanas post</td> <td>0,19</td> <td>0,06</td> <td>0,26</td> <td>0,05</td> </tr> <tr> <td>LME 1 mes</td> <td>0,16</td> <td>0,06</td> <td>0,23</td> <td>0,05</td> </tr> <tr> <td>LME 2 meses</td> <td>0,09</td> <td>0,03</td> <td>0,12</td> <td>0</td> </tr> </tbody> </table> *Diferencias en las tasas de lactancia materna exclusiva (todas p<0,001).		1999		2002		Int.	Cont.	Int.	Cont.	LME hospital	0,30	0,24	0,50	0,23	LME 2 semanas post	0,19	0,06	0,26	0,05	LME 1 mes	0,16	0,06	0,23	0,05	LME 2 meses	0,09	0,03	0,12	0	Las tasas de lactancia materna son mayores en el grupo experimental, observándose una tendencia temporal en el aumento de las tasas.	
	1999		2002																																
	Int.	Cont.	Int.	Cont.																															
LME hospital	0,30	0,24	0,50	0,23																															
LME 2 semanas post	0,19	0,06	0,26	0,05																															
LME 1 mes	0,16	0,06	0,23	0,05																															
LME 2 meses	0,09	0,03	0,12	0																															

GPC Lactancia Materna- Pregunta 17. Estrategias estructuradas en Hospitales.

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
			ambos grupos en cuatro tiempos diferentes (durante la estancia en el hospital, a las 2 semanas, a 1 y 2 meses postparto).			
Merten S, 2005	Diseño: transversal retrospectivo Objetivo: describir los resultados de un estudio nacional sobre la prevalencia y duración de la lactancia materna en 2003 en Suiza y analizar la influencia del cumplimiento con las recomendaciones de UNICEF por parte del hospital en el que tiene lugar el nacimiento.	3032 madres (74% de las contactadas) participan. Válidos 2861 cuestionarios de niños nacidos en 145 servicios diferentes. Una parte es retrospectiva y la otra parte es transversal (recuerdo de 24 horas).	Se valora la asociación de las tasas de lactancia materna con haber nacido o no en un hospital acreditado IHAN. 45 hospitales ya acreditados y 31 en proceso (de 145). Se compara la duración de lactancia materna exclusiva, <i>full</i> y cualquier tipo de lactancia materna, según el tipo de hospital en el que dio a luz la madre (IHAN vs no IHAN). Se hace análisis de regresión de cox.	Diferencias en la duración de la lactancia materna exclusiva, <i>full breastfeeding</i> y cualquier tipo de lactancia materna según se trate de un hospital IHAN o en proceso de serlo vs. hospitales no IHAN. La mediana para la duración era de: Lactancia materna exclusiva: 12 semanas vs. 8 semanas (IHAN vs. No IHAN) <i>Full breastfeeding</i> : 20 semanas vs. 17 semanas. Teniendo en cuenta los tres tipos de hospital (IHAN, en proceso IHAN, no IHAN): <ul style="list-style-type: none"> • % lactancia materna exclusiva en menores de 4 meses: 60% vs. 51% vs. 49%, respectivamente. • % lactancia materna exclusiva menores de 6 meses: 42% vs. 36% vs. 34%, respectivamente. • % <i>Fully breastfeed</i> en menores de 4 meses: 72 vs. 64 vs 60; • % <i>Fully breastfeed</i> en menores de 6 meses: 51% vs. 46% vs. 42%. 	Los resultados apoyan la hipótesis de que el aumento en las tasas de lactancia en Suiza desde 1994 se deben en parte al aumento del número de servicios con la certificación IHAN.	Las definiciones del tipo de lactancia materna se basan en las definiciones de la OMS. Para estimar la extensión del posible impacto del sesgo de recuerdo, se validaron los resultados del análisis retrospectivo con los del análisis de 24 horas de recuerdo.
Duyan Camurdan A, 2007	Diseño: Estudio antes y después en el mismo hospital (descriptivo transversal) Objetivo: evaluar los efectos de la iniciativa IHAN en la lactancia materna.	PreIHAN: 258 niños nacidos entre noviembre de 2001 y febrero de 2002 PostIHAN: 297 niños nacidos entre noviembre de 2002 y febrero de 2003	Se compara un grupo de niños nacidos antes y después de la implantación de la iniciativa IHAN, mediante las tasas de lactancia materna exclusiva en los primeros meses de vida y la lactancia materna de larga duración. Se hace una regresión de Cox.	Lactancia materna exclusiva (pre vs. post): 15 días: 93,1% vs. 97,4% 2 meses: 62,2% vs. 76,1% 4 meses: 45,6% vs. 53,7% 6 meses: 9,8% vs. 9,3% Duración de la lactancia materna: Mediana de duración en meses Pre vs. Post: 17,83 ± 0,6 vs. 21,17 ± 0,42 Tras ajustar: la estrategia IHAN aumenta	La tasa de lactancia materna aumenta tras la implementación de la iniciativa IHAN.	Los datos se obtienen de las historias, no se hacen cuestionarios específicos para recogerlos.

GPC Lactancia Materna- Pregunta 17. Estrategias estructuradas en Hospitales.

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
				1,5 veces (IC95% 1,16; 2,03) la duración de la lactancia materna. El parto vaginal también se asocia con una mayor duración (OR 1,6 (IC95%:1,22; 2,18)).		
Chien LY, 2007	Diseño: estudio observacional longitudinal Objetivo: examinar la asociación entre el número de prácticas de IHAN que las madres han experimentado y el inicio de lactancia durante la estancia en el hospital, al mes y a los 3 meses tras parto.	3670 cuestionarios que son enviados. Se recogen 2079 (56,6%). Madres que dieron a luz a niños sin anomalías congénitas en hospitales de Taiwan desde junio a octubre de 2003, inclusive. 2079 madres participan en el cuestionario postal.	Cuestionarios (al mes y a los tres meses tras el parto) que recogen los 10 pasos IHAN, en lenguaje adaptado para las madres. Miden la lactancia exclusiva y la parcial. La variable dependiente es ordinal, y de tres niveles: lactancia materna exclusiva, lactancia materna parcial y sin lactancia.	Encuentra una relación dosis respuesta entre el número de los 10 pasos IHAN y la lactancia durante la estancia en el hospital, al mes y a los 3 meses de vida. Por cada paso adicional de la iniciativa IHAN que se cumple, el OR para lactancia al mes es de 1,22 (1,17-1,20) y a los tres meses es de 1,19 (1,15-1,29).	Existe una relación dosis respuesta entre el número de las 10 prácticas experimentadas y la lactancia materna. Sin embargo, muy pocas mujeres en Taiwan experimentaron los 10 pasos. Se necesita prestar más atención para implementar los 10 pasos.	Se les pregunta el hospital en el que dan a luz a las madres. Se encuentra una relación dosis respuesta entre el número de los pasos experimentados por la madre y la lactancia materna.
Tarrant M, 2011	Diseño: Estudio prospectivo Objetivo: Examinar el impacto de las prácticas hospitalarias de la iniciativa IHAN sobre la duración de la lactancia materna.	1242 diadas madre-hijo. Seguimiento de 12 meses.	Se incluyen 6 variables predictoras (6 prácticas IHAN). El punto de corte de 8 semanas se escoge por ser la mediana del grupo (el número de semanas con CUALQUIER tipo de lactancia materna).	Lactancia materna de 8 semanas de duración o más: 46,6% Sólo al 4,8% de las mujeres experimentaron los 6 pasos IHAN. Tras ajustar el análisis por las 6 prácticas y otras variables confusoras, la lactancia materna exclusiva en el hospital protege frente al cese de la lactancia a las 8 semanas (OR 0,61; IC95%: 0,42; 0,88) Mujeres que experimentan las 6 prácticas hospitalarias vs. las que experimentan 1 o menos: OR 3,13 (1,41;6,95)	La mayor exposición a las prácticas IHAN aumenta la tasa de LM. Se requiere apoyo institucional y administrativo para asegurar que todas las mujeres reciben el apoyo de acuerdo con las recomendaciones de la OMS.	En Japón, los permisos de maternidad son de 8 semanas.
García De León-González R, 2011	Diseño: estudio prospectivo	Muestra aleatoria de 1273 niños seguidos en centros primeros	Intervención para mejorar la implementación de la iniciativa IHAN entre los años 1997 y 2005.	Tasas de lactancia materna antes y después (desde 1997 hasta 2005).	Esta intervención basada en la participación,	Los datos de lactancia materna se

GPC Lactancia Materna- Pregunta 17. Estrategias estructuradas en Hospitales.

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación Comentarios)																														
	Objetivo: describir el proceso de implementación y el efecto de una intervención de mejora de la calidad para alcanzar el cumplimiento de la iniciativa IHAN.	entre 1997 y 2005 del hospital de Yecla.	La intervención consistió en: Capacitación orientada en el proceso, audit y feedback, ciclos de mejora de la calidad, inversión de recursos para el apoyo de la lactancia materna. La variable resultado es cualquier tipo de lactancia materna.	La probabilidad de ser amamantado en el primer mes (lactancia materna de cualquier tipo) era 45% mayor para los niños nacidos en 2005 que en 1997 (OR 0,55; IC95% 0,38; 0,79) y 86% mayor para ser amamantados a los 7 meses. A los 3 meses: OR 0,29 (0,21; 0,40) y a los 5 meses OR 0,22 (IC95% 0,16; 0,3).	capacitación, audit y feedback son útiles para implementar la iniciativa IHAN que se asocia con aumentos en la tasa de lactancia materna.	obtienen en su mayoría de las historias clínicas.																														
Venancio SI, 2012	Diseño: estudio retrospectivo. Objetivo: Valorar la influencia del IHAN en los indicadores de lactancia materna en Brasil, utilizando los datos de la segunda encuesta sobre la prevalencia de lactancia materna realizada en 2008.	Datos de 64 barrios/distritos. 65936 niños menores de 1 año cubiertos por la campaña de vacunación en 2008.	Se les pregunta a las madres el nombre del servicio en el que el niño nació. Se separa a las madres en dos grupos de comparación según si habían dado a luz en un centro certificado IHAN o no.	Lactancia materna exclusiva 1 día tras alta hospitalaria (preguntado cuando el niño tiene 4 meses): 13,8% vs. 6,6% Lactancia materna exclusiva hasta los 2, 3 y 6 meses: 13% más, 8% más y 6% más respectivamente, en el grupo de madres atendidas en un centro IHAN.	La iniciativa IHAN ha tenido un impacto en varios de los indicadores de lactancia materna. Los autores esperan que los resultados de este estudio sirvan para que los políticos y profesionales sanitarios sean conscientes de la importancia y potencial de esta estrategia.																															
Zakarija Gkovic 2012	Diseño: estudio de cohortes prospectivo Objetivo: evaluar el impacto del curso de capacitación de la iniciativa IHAN en las prácticas hospitalarias y las tasa de lactancia materna en los primeros 12 meses de vida.	Muestra consecutiva de mujeres en las maternidades. 773 madres (338 pre y 385 post) Se excluyen las madres que han dado a luz al menos 24 horas antes. Contacto telefónico tras el alta a los 3,6 y	Mediciones al alta hospitalaria, a los 3,6 y 12 meses de vida. Se miden las prácticas hospitalarias (6 de los 10 pasos IHAN) y la alimentación infantil. 80% de los profesionales sanitarios del hospital universitario de Spliz (Croacia) completan el curso de 20 horas de la iniciativa.	Lactancia materna exclusiva durante las primeras 48 h: 6% vs. 11.7% (p<0,005). No hay diferencias al alta hospitalaria, a los 3, 6 y 12 meses de vida. <table border="1"> <thead> <tr> <th></th> <th>Tipo lact</th> <th>% pre</th> <th>% post</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="4">3 meses p=0,13</td> <td>Exclusiva</td> <td>34,6</td> <td>40,5</td> </tr> <tr> <td>Predomin</td> <td>15,9</td> <td>13,5</td> </tr> <tr> <td>Complemt</td> <td>14,0</td> <td>4,7</td> </tr> <tr> <td>Ninguna</td> <td>35,5</td> <td>31,3</td> </tr> <tr> <td rowspan="4">6 meses p=0,08</td> <td>Exclusiva</td> <td>9,3</td> <td>14,2</td> </tr> <tr> <td>Predomin</td> <td>4,9</td> <td>1,7</td> </tr> <tr> <td>Complemt</td> <td>56,9</td> <td>59,2</td> </tr> <tr> <td>Ninguna</td> <td>28,9</td> <td>24,9</td> </tr> </tbody> </table>		Tipo lact	% pre	% post	3 meses p=0,13	Exclusiva	34,6	40,5	Predomin	15,9	13,5	Complemt	14,0	4,7	Ninguna	35,5	31,3	6 meses p=0,08	Exclusiva	9,3	14,2	Predomin	4,9	1,7	Complemt	56,9	59,2	Ninguna	28,9	24,9	La capacitación de los profesionales sanitarios, en base a la iniciativa IHAN, se asocia con mejora significativa en la implementación de prácticas y de tasas de inicio de lactancia materna exclusiva. La alta tasa de suplementación en	Definición de la OMS para la lactancia materna.
	Tipo lact	% pre	% post																																	
3 meses p=0,13	Exclusiva	34,6	40,5																																	
	Predomin	15,9	13,5																																	
	Complemt	14,0	4,7																																	
	Ninguna	35,5	31,3																																	
6 meses p=0,08	Exclusiva	9,3	14,2																																	
	Predomin	4,9	1,7																																	
	Complemt	56,9	59,2																																	
	Ninguna	28,9	24,9																																	

GPC Lactancia Materna- Pregunta 17. Estrategias estructuradas en Hospitales.

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
		12 meses.			el hospital puede explicar en parte la falta de mejora en las tasas de lactancia exclusiva y duración tras el alta.	
Hawkins SS, 2014	Diseño: estudio cuasi experimental, Objetivo: examinar el cumplimiento con los pasos de la iniciativa IHAN así como evaluar el IHAN y sus componentes sobre el inicio y duración de la lactancia materna en general y de acuerdo con el nivel educativo de las madres.	915 madres que dieron a luz en 4 hospitales acreditados o que fueron acreditados y 1099 madres de 6 servicios no acreditados.	Se calcula un Score de prácticas de lactancia materna con los 7 pasos IHAN que responden las madres, y cuya puntuación va del 0 al 7. Se pregunta si recibieron un pack de regalo con fórmula.	34,6% de las madres de los centros IHAN dijeron haber experimentado los 7 pasos, y 28,4% recibieron un pack de regalo con fórmula. Entre las madres con bajo nivel educativo, la iniciativa IHAN aumenta el inicio de la lactancia por 8,6% (cada paso se asocia con un aumento medio en el inicio de 16,2%). En las madres con alto nivel educativo, no había efecto. Regresión logística para lactancia materna exclusiva ≥ 4 semanas: la iniciativa IHAN no se asocia de forma significativa, ni para todas las madres ni para el subgrupo de madres con 12 años o menos de estudios. Sin embargo, sí se asocia con la puntuación que da la madre sobre las prácticas experimentadas y con que se le hubiera regalado un pack con fórmula en el hospital. Para cualquier tipo de lactancia \geq que 4 semanas ocurre igual.	El cumplimiento de las prácticas IHAN debe ser monitorizado, puesto que un mayor nivel de cumplimiento con las prácticas de la iniciativa puede tener un impacto mayor en las tasas de lactancia y reducir potencialmente las diferencias socioeconómicas en la lactancia materna.	Lactancia materna exclusiva definida por que el niño tome sólo leche materna por 4 semanas o más. Sí hay asociación entre el número de prácticas hospitalarias experimentadas por las madres con la tasa de lactancia materna a las cuatro semanas.

11- BIBLIOGRAFÍA

- (1) Beake S, Pellowe C, Dykes F, Schmied V, Bick D. A systematic review of structured compared with non-structured breastfeeding programmes to support the initiation and duration of exclusive and any breastfeeding in acute and primary health care settings. *Maternal and Child Nutrition* 2012 Apr;8(2):141-61.
- (2) Atchan M, Davis D, Foureur M. The impact of the Baby Friendly health Initiative in the Australian health care system: A critical narrative review of the evidence. *BREASTFEED REV* 2013 Jul;21(2):15-22.
- (3) NICE. Postnatal care up to 8 weeks after birth. Julio 2006 (actualizado en Febrero de 2015). Disponible en: <http://guidance.nice.org.uk/CG37>.
- (4) Perinatal Services BC. Health Promotion Guideline. Breastfeeding Healthy Term Infants. 2013 Feb.
- (5) Fairbank L., O'Meara S., Renfrew M.J., Woolridge M., Sowden A.J. & Lister-Sharp D. A systematic review to evaluate the effectiveness of interventions to promote the initiation of breastfeeding. *Health Technology Assessment* 2000;4:1-171.
- (6) Britton C, McCormick FM, Renfrew MJ, Wade A, King SE. Support for breastfeeding mothers. *Cochrane Database Syst Rev* 2007;(1):CD001141.
- (7) Spiby H, McCormick F, Wallace L, Renfrew MJ, D'Souza L, Dyson L. A systematic review of education and evidence-based practice interventions with health professionals and breast feeding counsellors on duration of breast feeding. *Midwifery* 2009 Feb;25(1):50-61.
- (8) Hannula L, Kaunonen M, Tarkka MT. A systematic review of professional support interventions for breastfeeding. *J Clin Nurs* 2008 May;17(9):1132-43.
- (9) DeMott K., Bick D., Norman R., Ritchie G., Turnbull N., Adams C. et al. (2006) Clinical Guidelines and Evidence Review for Postnatal Care: Routine postnatal care of recently delivered women and their babies. National Collaborating Centre for Primary Care (NICE Postnatal Care Guideline).
- (10) Kramer MS, Chalmers B, Hodnett ED, Sevkovskaya Z, Dzikovich I, Shapiro S, et al. Promotion of Breastfeeding Intervention Trial (PROBIT): a randomized trial in the Republic of Belarus. *JAMA* 2001 Jan 24;285(4):413-20.
- (11) García-De-León-González R, Oliver-Roig A, Hernández-Martínez M, Mercader-Rodríguez B, Muñoz-Soler V, Maestre-Martínez MI, et al. Becoming baby-friendly in Spain: A quality-improvement process. *Acta Paediatrica, International Journal of Paediatrics* 2011 Mar;100(3):445-50.
- (12) Tarrant M, Wu KM, Fong DY, Lee IL, Wong EM, Sham A, et al. Impact of baby-friendly hospital practices on breastfeeding in Hong Kong. *Birth (Berkeley, Calif)* 2011 Sep;38(3):238-45.
- (13) Zakarija-Grkovic I, Segvic O, Bozinovic T, Cuze A, Lozancic T, Vuckovic A, et al. Hospital practices and breastfeeding rates before and after the UNICEF/WHO 20-hour course for maternity staff. *Journal of human lactation : official journal of International Lactation Consultant Association* 2012 Aug;28(3):389-99.
- (14) Venancio SI, Saldiva SRDM, Escuder MML, Giugliani ERJ. The Baby-Friendly Hospital Initiative shows positive effects on breastfeeding indicators in Brazil. *Journal of Epidemiology and Community Health* 2012 Oct;66(10):914-8.
- (15) Hawkins SS, Stern AD, Baum CF, Gillman MW. Compliance with the Baby-Friendly Hospital Initiative and impact on breastfeeding rates. *Archives of Disease in Childhood: Fetal and Neonatal Edition* 2014 Mar;99(2):F138-F143.

- (16) Cattaneo A, Buzzetti R. Effect on rates of breast feeding of training for the baby friendly hospital initiative. *BMJ* 2001 Dec 8;323(7325):1358-62.
- (17) Zimmerman DR. You can make a difference: increasing breastfeeding rates in an inner-city clinic. *J Hum Lact* 1999 Sep;15(3):217-20.
- (18) Labarere J, Castell M, Fourny M, Durand M, Pons JC. A training program on exclusive breastfeeding in maternity wards. *Int J Gynaecol Obstet* 2003 Oct;83(1):77-84.
- (19) Gau ML. Evaluation of a lactation intervention program to encourage breastfeeding: a longitudinal study. *Int J Nurs Stud* 2004 May;41(4):425-35.
- (20) Braun ML, Giugliani ER, Soares ME, Giugliani C, de Oliveira AP, Danelon CM. Evaluation of the impact of the baby-friendly hospital initiative on rates of breastfeeding. *Am J Public Health* 2003 Aug;93(8):1277-9.
- (21) Chien LY, Tai CJ, Chu KH, Ko YL, Chiu YC. The number of Baby Friendly hospital practices experienced by mothers is positively associated with breastfeeding: a questionnaire survey. *Int J Nurs Stud* 2007 Sep;44(7):1138-46.
- (22) Merten S, Dratva J, Ackermann-Liebrich U. Do baby-friendly hospitals influence breastfeeding duration on a national level? *Pediatrics* 2005 Nov;116(5):e702-e708.
- (23) Dulon M, Kersting M, Bender R. Breastfeeding promotion in non-UNICEF-certified hospitals and long-term breastfeeding success in Germany. *Acta Paediatr* 2003 Jun;92(6):653-8.
- (24) Duyan CA, Ozkan S, Yuksel D, Pasli F, Sahin F, Beyazova U. The effect of the baby-friendly hospital initiative on long-term breast feeding. *Int J Clin Pract* 2007 Aug;61(8):1251-5.
- (25) Grossman X, Chaudhuri JH, Feldman-Winter L, Merewood A. Neonatal weight loss at a US Baby-Friendly Hospital. *J Acad Nutr Diet* 2012 Mar;112(3):410-3.
- (26) Lagan BM, Symon A, Dalzell J, Whitford H. 'The midwives aren't allowed to tell you': perceived infant feeding policy restrictions in a formula feeding culture - the Feeding Your Baby Study. *Midwifery* 2014 Mar;30(3):e49-e55.
- (27) Schmied V, Thomson G, Byrom A, Burns E, Sheehan A, Dykes F. A meta-ethnographic study of health care staff perceptions of the WHO/UNICEF Baby Friendly Health Initiative. *Women Birth* 2014 Dec;27(4):242-9.
- (28) Semenic S, Childerhose JE, Lauziere J, Groleau D. Barriers, facilitators, and recommendations related to implementing the Baby-Friendly Initiative (BFI): an integrative review. *J Hum Lact* 2012 Aug;28(3):317-34.
- (29) Perrine CG, Scanlon KS, Li R, Odom E, Grummer-Strawn LM. Baby-Friendly hospital practices and meeting exclusive breastfeeding intention. *Pediatrics* 2012 Jul;130(1):54-60.
- (30) Flores B, Temboursy MC, Muñoz MC, Román E. Dificultades frecuentes para la acreditación como Hospital Amigo de los Niños: nuestro abordaje. *Rev Calidad Asistencial* 2008;23(6):264-70.

PREGUNTA CLÍNICA Nº 18

¿Cuáles son las mejores estrategias estructuradas para el apoyo y protección de la lactancia materna en los centros de salud?

1- Pregunta clínica en formato PICO

Tabla 1- Componentes de la pregunta clínica en formato PICO

Pacientes	Madres de bebés sanos nacidos a término que amamantan y sus bebés
Intervención	Medidas de apoyo y protección a la lactancia materna en la atención primaria
Comparación	Atención habitual
Resultados	Tasa de lactancia materna exclusiva al mes Tasa de lactancia materna exclusiva a los 4 meses Tasa de lactancia materna exclusiva a los 6 meses Tasa de cualquier lactancia materna a los 4 meses Tasa de cualquier lactancia materna a los 6 meses Satisfacción materna Complicaciones de las mamas (grietas, ingurgitaciones)
Tipo de estudio	RS de ECA, ECA, RS de estudios observacionales o estudios observacionales

2- Introducción

Durante los últimos años se han desarrollado en España los siete pasos de la estrategia IHAN para los Centros de Salud. Teniendo en cuenta que la gran mayoría de los problemas de lactancia se manifiestan tras el alta hospitalaria y que son una causa frecuente de destete precoz, interesa conocer si implantar un programa estructurado para la promoción, protección y apoyo a la lactancia en Atención Primaria podría mejorar las tasas de lactancia materna.

3. ESTRATEGIA DE ELABORACIÓN DE LA PREGUNTA

3.1. GPC Base

Tabla 2- Resumen de GPC Base

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
NICE_2006 (Actualiz. 2011)	Además de lo que se dice de la aplicación de la iniciativa en los hospitales, en la actualización de la guía se identifica una revisión sistemática de 2008 sobre la efectividad de las intervenciones en atención primaria para promocionar la lactancia materna. En esta revisión los autores concluyen que las intervenciones sobre la lactancia son más efectivas que la atención habitual en aumentar las tasas de lactancia materna a corto y largo plazo, y que la combinación de intervenciones pre y postnatales y la inclusión de apoyo no profesional en una intervención multifactorial puede ser beneficiosa.	<p>El apoyo a la lactancia materna debería estar disponible independientemente del lugar en el que se localicen los cuidados (A).</p> <p>Todos los proveedores de salud (hospitalaria y primaria) deberían tener una política escrita sobre lactancia materna que debe ser comunicada a los trabajadores y a los padres. Cada proveedor debería identificar un profesional sanitario líder responsable de implementar esta política [D (GPP)].</p> <p>Todos los proveedores de salud de las maternidades (tanto si trabajan en el hospital o en atención primaria), deberían implementar un programa estructurado externamente evaluado que promueva la lactancia materna, utilizando la iniciativa IHAN (www.babyfriendly.org.uk) como mínimo estándar [A].</p> <p>Los profesionales sanitarios deberían tener tiempo suficiente, como prioridad, para apoyar a las mujeres y los niños durante el inicio y la continuación de la lactancia materna [D(GPP)]</p>		<p>Comentan que se deben hacer estudios de coste efectividad de la estrategia IHAN en comparación con otro programa, o frente al estándar de tratamiento.</p> <p>Entre los resultados se deberían incluir las tasas de inicio y duración de lactancia materna exclusiva, y se debería intentar construir también medidas de resultados económicos de salud como los QALY.</p>
Perinatal Services BC 2011	En 2004, <i>Health Canada</i> recomendaba la lactancia materna exclusiva durante los primeros 6 meses de la vida del niño y la continuación de la lactancia materna hasta los dos años de edad (1) y de forma subsecuente la promocionaba y apoyaba por asociaciones de profesionales sanitarios y organizaciones (2-6). Para promocionar el inicio de la lactancia materna y el aumento de la duración, la implementación de las mejores prácticas basadas en la evidencia por los profesionales de	<p>Recomendación 2:</p> <p>Las mejores prácticas basadas en la evidencia de la iniciativa IHAN deberían ser utilizadas por los proveedores de salud cuando se trata del cuidado de las madres y de sus bebés (A).</p> <p>Principios a seguir:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Promover la lactancia materna exclusiva 	<ol style="list-style-type: none"> 1. United Nations Children's Fund/World Health Organization (2006). 2. World Health Organization. (1981). 3. World Health Assembly Resolutions. (1980 to 2005). 4. World Health 	

GPC Lactancia Materna- Pregunta 18. Estrategias estructuradas en AP.

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
	<p>la salud es crítica. Una estrategia para promocionar la mejor práctica es la iniciativa IHAN 7,8 (ver el Apéndice A).</p>	<p>durante los primeros seis meses de vida del niño y lactancia continua por dos años o más (1-6).</p> <ul style="list-style-type: none"> • Apoyar a la madre que amamanta a lo largo de todo el continuo de la asistencia sanitaria de acuerdo con sus objetivos y proveer una asistencia basada en la mejor evidencia, valoración de sus necesidades, análisis de los datos obtenidos y un plan de acción desarrollado con la madre. • Utilizar los principios para educación de personas adultas cuando trabaje con padres. Reconocer que el periodo postparto es una continuación de la experiencia del nacimiento. Determinar el conocimiento de los padres; después añadir sobre sus conocimientos y habilidades. Centrarse en atender a las necesidades de la madre y de la familia, su interés por aprender, y la información necesaria para poder tomar una decisión informada. • Respetar la decisión de los padres cuando se basa en conocimientos precisos (es profesionalmente ético y facilita la discusión respetuosa). 	<p>Organization/United Nations Children's Fund. (1990).</p> <p>5. World Health Organization/United Nations Children's Fund (2005)</p> <p>6. World Health Organization (2001).</p> <p>7. World Health Organization/United Nations Children's Fund (1989).</p> <p>8. World Health Organization. Vallenas C & Savage F. (1998).</p>	

3.2. Revisiones sistemáticas

En la búsqueda realizada se ha identificado una revisión (1) sobre la eficacia de las intervenciones en atención primaria para promocionar la lactancia materna. En ella tratan de incluir los estudios en los que la intervención se originó en un contexto sanitario, considerando para dicha revisión a las maternidades como atención primaria. Consideran el apoyo a la lactancia materna a nivel de sistema (como la iniciativa IHAN y los programas educativos de los profesionales sanitarios). En sus conclusiones, los autores afirman que las intervenciones para promover la lactancia materna son más efectivas que la atención habitual a la hora de aumentar las tasas de lactancia materna a corto y largo plazo, aunque los estudios son muy heterogéneos y siendo difícil asegurar que las intervenciones se inician en la atención primaria. Por ello no se ha tenido en cuenta esta revisión.

3.3. Resumen de GPC base y RS disponibles

La guía NICE (2) recomienda que todos los proveedores de atención a la maternidad (tanto hospitalaria como de atención primaria) deberían implementar un programa estructurado evaluado externamente que fomente la lactancia materna, utilizando la iniciativa IHAN como el mínimo estándar (Recomendación grado A).

La guía del *Perinatal Care services* (3) indica que se deberían utilizar las mejores prácticas basadas en la evidencia y en base a la iniciativa IHAN por todos los proveedores en salud para atender a las madres y a sus hijos (Recomendación grado A).

3.4. Conclusión (marcar con una X):

	Adopción GPC/Revisión sistemática
	Elaboración parcial
x	Elaboración de novo

3.5. Diseño de la estrategia de búsqueda de estudios individuales

Criterios de selección de estudios	ECA, estudios observacionales
Período de búsqueda	Hasta 31 de mayo de 2016
Bases de datos	Cochrane Library MEDLINE, via Pubmed EMBASE, via Ovid Cinahl, via EBSCOhost databases PsylINFO, via OVID

Ver estrategias de búsqueda de estudios originales en el ANEXO I.

4- Resumen de la evidencia (Tablas de estudios individuales y valoración de calidad en el ANEXO X)

4.1- GRADE Evidence Profile

Comparación 1: Programas estructurados para el apoyo de la lactancia materna en centros de salud/atención primaria vs. Atención habitual
Bibliografía: Cattaneo A, 2016; Kramer MS, 2001; Corriveau SK, 2013; Baerug A, 2016; Rosen-Carole C, 2016.

Evaluación de la calidad							Resumen de los Resultados				Calidad	Importancia
Nº de estudios	Diseño	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Nº de pacientes		Magnitud del efecto			
							Grupo expuesto	Grupo no expuesto	Relativa (95% CI)	Absoluta por 1000		
Tasa de lactancia materna exclusiva a los 3 meses												
1 ¹	ECA	No serio	No seria	Seria ²	No seria	Poco probable	3.839/8.865 (43,3%)	572/8.930 (6,4%)	OR 6,77 (de 6,16 a 7,42)	-	MODERADA	CRITICA
Tasa de lactancia materna exclusiva a los 4 meses												
1 ³	Estudios observacionales	Serio ⁴	No seria	No seria	No seria	Poco probable	Nº total: 757		Ver resumen de evidencia		MUY BAJA	CRITICA
Tasa de lactancia materna exclusiva a los 6 meses												
1 ¹	ECA	Serio ⁵	No seria	Seria ²	No seria	Poco probable	700/8.865 (7,9%)	54/8.930 (0,6%)	OR* 14,09 (de 10,67 a 18,62)	-	BAJA	CRITICA
3 ⁶	Estudios observacionales	Serio ⁷	No seria	No seria	No seria	Poco probable	Nº total: 7883		Ver resumen de evidencia		MUY BAJA	CRITICA
Tasa de cualquier lactancia materna a los 6 meses												
1 ⁸	Estudios observacionales	Serio ⁹	No seria	No seria	No seria	Poco probable	11% (214/1948)	7% (136/1948)	-	-	MUY BAJA	IMPORTANTE
Tasa de cualquier lactancia materna a los 6 meses												
1 ¹⁰	Estudios observacionales	Serio ⁹	No seria	No seria	Seria ¹¹	Poco probable	Dos meses	Un mes	-	-	MUY BAJA	IMPORTANTE

¹ Kramer MS, 2001; ² Problemas de validez externa de los resultados y no se trata exactamente de implementación en centros de salud de los 7 pasos; ³ Corriveau 2013; ⁴ Estudio retrospectivo y del tipo antes-después con posibles sesgos; ⁵ Los autores señalan que la estimación del OR para la lactancia exclusiva a los 6 meses es poco fiable debido a las bajas tasas registradas en el grupo control; ⁶ Cattaneo 2016, Corriveau 2013; Baerug A, 2016 ⁸ Rosen-Carole C, 2016; ⁹ Estudio con posibles sesgos, tipo antes-después; ¹⁰ Rosen-Carole, 2015; ¹¹ No se proporcionan intervalos de confianza de la duración.

4.2- Resumen de la Evidencia

<p>Como ya se ha mencionado en la pregunta anterior, el único ECA, de buena calidad identificado que evalúa el efecto de la implementación de un programa estructurado de apoyo al inicio y mantenimiento de la lactancia materna es el ECA de Kramer (4). En este ECA, aunque la intervención se basó en la estrategia IHAN, como en esa época los grupos de apoyo no existían en Bielorrusia, el paso 10 (apoyo postnatal) se expandió para incluir a las policlínicas. De ahí que la tasa de lactancia materna exclusiva a los 3 meses aumenta de un 6,4% a un 43,3%, y la proporción de mujeres con lactancia materna exclusiva a los 6 meses era más de 12 veces mayor en el grupo experimental frente al control (7,9% vs 0,6%).</p>	<p>Calidad moderada</p> <p>Calidad baja</p>
<p>En relación a la implementación específica de programas estructurados en los centros de salud, se han identificado cuatro estudios, dos realizados en EEUU (5;6), uno realizado en Noruega (7) y el otro en Italia (8).</p>	
<p>El objetivo del primer estudio era determinar si la implementación de un programa basado en el protocolo clínico de la ABM "<i>The Breastfeeding-Friendly Physician's Office, Part 1: Optimizing Care for Infants and Children</i>" (9) en atención primaria aumentaba las tasas de lactancia materna. En este estudio, con un diseño retrospectivo tipo antes-después, se incluyeron los datos de 757 diadas madre-hijo. Los datos de lactancia materna se recogieron en la estancia hospitalaria, la primera visita del recién nacido al pediatra, y a los 2, 4 y 6 meses de vida, encontrándose que en todos los casos, la tasa de lactancia materna exclusiva aumentaba tras la implementación del programa, al menos en un 10% (5).</p>	<p>Calidad muy baja</p>
<p>El estudio realizado en Noruega (7) en el que se valora la efectividad de implementación de la iniciativa IHAN en los Servicios de Salud comunitarios (54 municipalidades), se encontró que la tasa de lactancia materna exclusiva a los 6 meses era del 17,9% en el grupo intervención frente al 14,1% en el grupo control (OR 1,33; IC95% de 1,03 a 1,72), aunque a los 12 meses no había diferencias. El grupo control recibía la atención estándar, que comprendía la atención prenatal y el cuidado tras el alta hospitalaria durante la infancia y la adolescencia, así como las consultas a las 6 semanas, a los 3, 4, 5, 6, 7-8, 10 y 11-12 meses para vacunaciones, medidas antropométricas, cribado y consejo en lactancia materna. El estudio se hizo en municipalidades en las que no se había introducido todavía en IHAN en los Servicios de salud comunitarios (rurales o distritos rurales o semiurbanos).</p>	<p>Calidad muy baja</p>
<p>El estudio de Rosen-Carole (6), en el que se pretendía evaluar el efecto de la iniciativa IHAN sobre el conocimiento y actitudes de los proveedores y el personal de una red de centros de salud, así como las tasas de lactancia materna, indica que la duración de la lactancia en el primer año de vida pasa de una media de un mes tanto en el período preiniciativa como durante la implementación, a una duración media de dos meses durante el período postintervención (p=0,10).</p>	<p>Calidad muy baja</p>
<p>Sin embargo, en un estudio controlado no aleatorizado realizado en Italia</p>	

sobre la efectividad de la iniciativa IHAN para los centros de salud en aumentar la tasa de lactancia materna exclusiva a los 6 meses de vida (8) , no se observaron diferencias significativas. En este estudio, la implementación de la estrategia se hizo por etapas, primero en el grupo de intervención temprana y después en el de intervención tardía.	Calidad muy baja
--	-------------------------

ACTUALIZADO A FECHA DE: 31 de Octubre de 2016

5- De la evidencia a la recomendación (Tabla de EtR)

¿Cuáles son las mejores estrategias estructuradas para el apoyo y protección de la lactancia materna en los centros de salud?

Población: Madres de recién nacidos sanos a término que amamantan y sus bebés
Intervención: Medidas de apoyo y protección a la lactancia materna durante la estancia en el hospital
Comparación: Atención habitual
Perspectiva: Clínica

	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>																								
BENEFICIOS Y RIESGOS DE LA OPCIÓN	<u>¿Cuál es la confianza global en la evidencia disponible sobre los efectos?</u>	No se incluyen estudios <input type="checkbox"/> Muy baja <input type="checkbox"/> Baja <input checked="" type="checkbox"/> Moderada <input type="checkbox"/> Alta <input type="checkbox"/>	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Desenlaces</th> <th>Importancia relativa</th> <th>Certeza de la evidencia</th> <th>Tamaño del efecto</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1. Tasa de lactancia materna exclusiva a los 3 meses</td> <td>Critica</td> <td>Moderada</td> <td>Beneficio importante/Modesto</td> </tr> <tr> <td>2. Tasa de lactancia materna exclusiva a los 4 meses</td> <td>Critica</td> <td>Muy baja</td> <td>Sin efecto</td> </tr> <tr> <td>3. Tasa de lactancia materna exclusiva a los 6 meses</td> <td>Critica</td> <td>Baja</td> <td>Beneficio importante/Modesto</td> </tr> <tr> <td>4. Tasa de cualquier lactancia materna a los 6 meses</td> <td>Importante</td> <td>Muy baja</td> <td>Algún beneficio</td> </tr> <tr> <td>5. Duración de la lactancia materna</td> <td>Importante</td> <td>Muy baja</td> <td>Algún beneficio</td> </tr> </tbody> </table>	Desenlaces	Importancia relativa	Certeza de la evidencia	Tamaño del efecto	1. Tasa de lactancia materna exclusiva a los 3 meses	Critica	Moderada	Beneficio importante/Modesto	2. Tasa de lactancia materna exclusiva a los 4 meses	Critica	Muy baja	Sin efecto	3. Tasa de lactancia materna exclusiva a los 6 meses	Critica	Baja	Beneficio importante/Modesto	4. Tasa de cualquier lactancia materna a los 6 meses	Importante	Muy baja	Algún beneficio	5. Duración de la lactancia materna	Importante	Muy baja	Algún beneficio	Consideraciones del panel: No se tienen datos sobre la importancia que les dan las madres a los desenlaces de interés, aunque se cree que no hay variabilidad.
	Desenlaces	Importancia relativa	Certeza de la evidencia	Tamaño del efecto																								
	1. Tasa de lactancia materna exclusiva a los 3 meses	Critica	Moderada	Beneficio importante/Modesto																								
2. Tasa de lactancia materna exclusiva a los 4 meses	Critica	Muy baja	Sin efecto																									
3. Tasa de lactancia materna exclusiva a los 6 meses	Critica	Baja	Beneficio importante/Modesto																									
4. Tasa de cualquier lactancia materna a los 6 meses	Importante	Muy baja	Algún beneficio																									
5. Duración de la lactancia materna	Importante	Muy baja	Algún beneficio																									
<u>¿Existe incertidumbre o variabilidad importante en cómo los pacientes valoran los desenlaces de interés?</u>	Incertidumbre/variabilidad importante <input type="checkbox"/> Incertidumbre/variabilidad probablemente importante <input type="checkbox"/> Incertidumbre/variabilidad probablemente no importante <input checked="" type="checkbox"/> Incertidumbre/variabilidad no importante <input type="checkbox"/> No se conocen desenlaces no deseados <input type="checkbox"/>																											
<u>¿Los efectos deseados esperados son importantes?</u>	No <input type="checkbox"/> Probablemente no <input type="checkbox"/> Incierto <input type="checkbox"/> Probablemente sí <input checked="" type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> Varía <input type="checkbox"/>																											

GPC Lactancia Materna- Pregunta 18. Estrategias estructuradas en AP.

<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
<p><u>¿Los efectos no deseados esperados son pequeños?</u></p>	<p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí <u>Varía</u></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		
<p><u>¿El balance entre los efectos deseados y no deseados favorece la opción?</u></p>	<p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí <u>Varía</u></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		

¿Cuáles son las mejores estrategias estructuradas para el apoyo y protección de la lactancia materna en los centros de salud?

	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
UTILIZACIÓN DE RECURSOS	<u>¿Los recursos que se requieren son bajos?</u>	No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí <i>Varía</i> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	Ver pregunta IHAN en hospitales	
	<u>¿El coste incremental es pequeño en relación a los beneficios netos?</u>	No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí <i>Varía</i> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	Ver pregunta IHAN en hospitales	
EQUIDAD	<u>¿Cuál sería el impacto en las desigualdades en salud?</u>	Aumentarían Probablemente aumentarían Incierto Probablemente reducirían Reducirían <i>Varía</i> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	Ver pregunta IHAN en hospitales	
ACEPTABILIDAD	<u>¿Es la opción aceptable para los grupos de interés involucrados?</u>	No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí <i>Varía</i> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/>	Ver pregunta IHAN en hospitales	

GPC Lactancia Materna- Pregunta 18. Estrategias estructuradas en AP.

	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>						<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
FACTIBILIDAD AD	<u>¿La implementación de la opción es factible?</u>	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía		
		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		

Balace de las consecuencias

Las consecuencias no deseadas superan claramente las consecuencias deseadas en la mayoría de los escenarios

Las consecuencias no deseadas probablemente superan las consecuencias deseadas en la mayoría de los escenarios

El balance entre las consecuencias deseadas y no deseadas está muy equilibrado o es incierto

Las consecuencias deseadas probablemente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los escenarios

Las consecuencias deseadas claramente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los escenarios

Tipo de recomendación

Se recomienda no ofrecer la opción

Se sugiere no ofrecer la opción

Se sugiere ofrecer la opción

Se recomienda ofrecer la opción

Recomendación (Texto)

Recomendación fuerte a favor

Se recomienda que todos los centros de salud implementen un programa estructurado, con evaluación externa, que promueva y apoye la lactancia materna, utilizando la iniciativa IHAN como mínimo estándar (ver los siete pasos IHAN en el Anexo 14).

Justificación

A pesar de que no hay tantos estudios sobre la eficacia de la implementación de una estrategia estructurada en los centros de salud en aumentar las tasas de lactancia materna exclusiva, los estudios identificados encuentran que su implementación lleva al aumento de la tasa de lactancia materna exclusiva a los 6 meses. Además, sí que existe evidencia de la eficacia de la implementación de la iniciativa IHAN en las maternidades, así como evidencia de que en general, cualquier estrategia de apoyo aumenta dichas tasas, por lo que se recomienda su implementación.

Consideraciones de subgrupos

-

Consideraciones para la implementación

- Se recomienda que la implementación sea un proceso participativo y multidisciplinar y que sea dirigido por un profesional sanitario con experiencia y capacidad de liderazgo.
- Se recomienda que la organización provea los recursos necesarios (cambios organizativos, formación adecuada a los profesionales sanitarios) para que la implementación del programa sea efectiva.
- Se recomienda que el programa incluya las exigencias de la acreditación que aseguran la evaluación externa y los criterios de calidad de reconocimiento mundial.
- Se recomienda que tras la implementación de un programa estructurado de estas características se monitorice de forma continua la cumplimentación de los 7 pasos que propone la iniciativa.

Monitorización y evaluación

Se debe diseñar una estrategia que permita monitorizar tanto la implementación como el cumplimiento de todos los pasos.

Prioridades para la investigación

Se necesitan estudios que demuestren que en los centros en los que se ha implementado la iniciativa de la OMS/UNICEF hay un aumento de las tasas de lactancia materna, así como una mayor satisfacción de las madres.

6. ANEXO I, ESTRATEGIAS DE BÚSQUEDA

Cochrane

#1 breastfeeding or breast-feeding or "breast feeding" or lactation:ti,ab,kw and friendly and (initiative or baby or protocol):ti,ab,kw and "primary care" or "health center" or "health systems" or (primary and (health or care or center or services)):ti,ab,kw (Word variations have been searched) 8

Pubmed

#1 Search breastfeeding[Title/Abstract] OR breast-feeding[Title/Abstract] OR "breast feeding"[Title/Abstract] OR lactation[Title/Abstract] 55703

#2 Search friendly AND (baby OR initiative OR protocol) 2024

#3 Search "primary care"[Title/Abstract] OR "health center"[Title/Abstract] OR "health systems"[Title/Abstract] OR (primary AND (health OR care OR center OR services)) 511406

#4 Search #1 AND #2 AND #3 61

Embase

1 (breastfeeding or breast-feeding or "breast feeding" or lactation).ti,ab,kw. 65799

2 (friendly and (initiative or baby or protocol)).af. 2292

3 ("primary care" or "health center" or "health systems" or (primary and (health or care or center or services))).af. 888879

4 1 and 2 and 3 62

Cinhal

S1 breastfeeding or breast-feeding or "breast feeding" or lactation 17148

S2 friendly and (initiative or baby or protocol) 730

S3 "primary care" or "health center" or "health systems" or (primary and (health or care or center or services)) 95555

S4 S1 AND S2 AND S3 25

7. ANEXO II, Tabla de estudios individuales para la pregunta

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
Kramer MS, 2001	Diseño: ECA tipo cluster Objetivo: valorar los efectos de la promoción de la lactancia materna en su duración y exclusividad y sobre las infecciones gastrointestinales y respiratorias y el eccema atópico en los niños.	17046 díadas madre-hijo (niños sanos de más de 2,500 kg y madres sanas que quieren dar el pecho Seguimiento: 16491 (96,7%) a los 12 meses.	Aleatorización de los centros Intervención: n=16 Control: n=15 La intervención se basa en los estándares de la estrategia IHAN, y no sólo se centra en el hospital, sino en la atención posterior a la estancia hospitalaria.	Resultados: Lactancia exclusiva a los 3 meses: 43,3% vs 6,4% (p>0,001) Lactancia predominante a los 3 meses:51,9% vs. 28,3% (p>0,001) Lactancia exclusiva a los 6 meses: 7,9% vs. 0,6% (p>0,001) Lactancia predominante a los 6 meses: 10,6% vs. 1,6% (p=0,003). Miden otros resultados: uno o más episodios de infección gastrointestinal, 2 o más episodios del tracto respiratorio y eccema atópico, cada uno en los primeros 12 meses de vida. Para lactancia materna, resultados ajustados por el peso del niño al nacer, la edad de la madre, historia previa de lactancia materna durante 3 meses o más	La intervención aumenta la duración y exclusividad de la lactancia y disminuye el riesgo de infecciones gastrointestinales y de eccema atópico en el primer año de vida.	
Corriveau 2013	Realizado en EEUU Estudio retrospectivo tipo antes-después Objetivo: determinar si la implementación de un programa basado en el protocolo clínico de la ABM en atención primaria aumenta las tasas de lactancia materna.	757 diadas madre-hijo	Datos de lactancia materna recogidos en la estancia hospitalaria, la primera visita del recién nacido al pediatra y a los 2,4 y 6 meses de vida.	Tasa de lactancia materna exclusiva aumenta tras la implementación del programa al menos en un 10% en todas las visitas (aunque no ocurre lo mismo con cualquier tipo de lactancia materna).	En aquellas familias que reciben cuidados por parte de una atención primaria pediátrica en la que se ha implementado el protocolo clínico de la ABM pueden aumentar las tasas de lactancia materna exclusiva.	No recibieron financiación externa.
Rosen-Carole 2015	Estudio realizado en EEUU, de tipo antes y después.	N=1948 madres Basal, y durante dos períodos de la iniciativa	Se evalúan las tasas de lactancia materna antes y durante la implementación IHAN, realizando	El inicio y duración de lactancia materna mejora en el curso de la implementación del programa, aumenta de media la	La implementación de la IHAN en una red de atención	Los autores declaran no tener conflictos

GPC Lactancia Materna- Pregunta 18. Estrategias estructuradas en AP.

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación Comentarios)
	Objetivo: evaluar el efecto de la iniciativa IHAN en el conocimiento y las actitudes de los proveedores de salud y el personal, así como las tasas de lactancia materna de pacientes en una red de "Federally Qualified Health Center network" sin consultores de lactancia entre el personal.	(respuesta inicial, al mes, a los 2, 4 6, 9 y 12 meses).	también 136 encuestas a proveedores de atención primaria antes y después de ser expuestos a un módulo de educación en lactancia.	duración de lactancia en un mes en comparación con las tasas basales ($p=0.01$) (inicial, al mes, a los 2, 4 y 6 meses). Preintervención: 38% inicial, 25% al mes y sólo 6% a los 6 meses. A los 2 años de la iniciativa: 57% inicial, 11% a los 6 meses. Se observan una mejoría significativa en el conocimiento de los proveedores y del personal y las actitudes.	primaria con múltiples especialidades.	de interés y no haber recibido financiación para el estudio ni para la elaboración del artículo. Las tasas de lactancia se basan en el reporte por parte de los padres (revisión de historias clínicas).
Baerug A, 2016	Realizado en Noruega Estudio pragmático cluster cuasialeatorizado Objetivo: valorar la efectividad de implementación de la iniciativa IHAN en los Servicios de Salud comunitarios (54 municipalidades)	54 municipalidades de noruega De las 3948 mujeres invitadas a participar, contestaron al cuestionario 1051 del grupo intervención y 981 del grupo control.	El grupo control recibía atención estándar (atención prenatal y cuidado tras el alta hospitalaria durante la infancia y adolescencia), así como las consultas a las 6 semanas, y 3,4,5,6,7,8,10 y 12 meses para vacunaciones etc. El estudio se hizo en municipalidades en las que no se había introducido todavía en IHAN en los Servicios de Salud Comunitarios (rurales o distritos rurales o semiurbanos).	La tasa de lactancia materna exclusiva a los 6 meses es del 17,9% en el grupo intervención frente al 14,1% en el grupo control (OR 1,33; IC95% del 1,03 al 1,72). A los 12 meses no hay diferencias.	La IHAN a nivel de los servicios de salud comunitarios aumenta las tasas de lactancia materna exclusiva a los 6 meses de vida del niño.	Ensayo financiado por la Fundación EXTRA Noruega para la salud y rehabilitación, la unidad nacional noruega sobre lactancia del hospital universitario de Oslo y también por la Dirección de Salud y el Ministerio de Salud y bienestar Noruega.
Cattaneo A, 2016	Realizado en Italia Estudio controlado no aleatorizado Objetivo: analizar la efectividad de la implementación de la	5094 diadas madre/hijo en tres cohortes fueron seguidas hasta los 12 meses tras el nacimiento en 3 rondas de colección de datos: basal, tras la	La implementación de la estrategia se hizo por etapas: primero en el grupo de intervención temprana y después en el de intervención tardía.	No se observan diferencias significativas en aumentar la tasa de lactancia materna exclusiva a los 6 meses de vida El ratio de lactancia materna a los 6 meses es el outcome principal. La basal, a los 3 y 12 meses también se midió.		Financiación por parte del Instituto de Salud Maternal e Infantil IRCCS de IRCCS Burlo Garofolo y por

GPC Lactancia Materna- Pregunta 18. Estrategias estructuradas en AP.

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
	iniciativa IHAN en los centros de salud sobre la lactancia materna exclusiva a los 6 meses.	implemtnación en el grupo de intervención temprana y tras la implmentación en el grupo de intervención tardía. 689 diadas (14%) no completaron el estudio.				fondos del Comité italiano para UNICEF y por cada Local Health Authority (LHA) participante.

11- BIBLIOGRAFÍA

- (1) Chung M, Raman G, Trikalinos T, Lau J, Ip S. Interventions in primary care to promote breastfeeding: an evidence review for the U.S. Preventive Services Task Force. *Ann Intern Med* 2008 Oct 21;149(8):565-82.
- (2) NICE. Postnatal care up to 8 weeks after birth. Julio 2006 (actualizado en Febrero de 2015). Disponible en: <http://guidance.nice.org.uk/CG37>.
- (3) Perinatal Services BC. Health Promotion Guideline. Breastfeeding Healthy Term Infants. 2013 Feb.
- (4) Kramer MS, Chalmers B, Hodnett ED, Sevkovskaya Z, Dzikovich I, Shapiro S, et al. Promotion of Breastfeeding Intervention Trial (PROBIT): a randomized trial in the Republic of Belarus. *JAMA* 2001 Jan 24;285(4):413-20.
- (5) Corriveau SK, Drake EE, Kellams AL, Rovnyak VG. Evaluation of an office protocol to increase exclusivity of breastfeeding. *Pediatrics* 2013 May;131(5):942-50.
- (6) Rosen-Carole C, Waltermaurer E, Goudreault M, Larimer A, Pokharel-Wood M, Rajupet S, et al. Assessing the Efficacy of a Breastfeeding-Friendly Quality Improvement Project in a Large Federally Qualified Health Center Network. *J Hum Lact* 2015 Oct 23.
- (7) Baerug A, Langsrud O, Loland BF, Tufte E, Tylleskar T, Fretheim A. Effectiveness of Baby-friendly community health services on exclusive breastfeeding and maternal satisfaction: a pragmatic trial. *Matern Child Nutr* 2016 Apr 8.
- (8) Cattaneo A, Bettinelli ME, Chapin E, Macaluso A, Cordova do Espirito SL, Murante AM, et al. Effectiveness of the Baby Friendly Community Initiative in Italy: a non-randomised controlled study. *BMJ Open* 2016;6(5):e010232.
- (9) Grawey AG, Marinelli KA, Holmes AV and the Academy of Breastfeeding Medicine. ABM Critical Protocol #14: Breastfeeding-Friendly Physician's Office: Optimizing Care for Infants and Children, Revised 2013. *Breastfeeding Medicine*. Volume 8, Number 2, 2013.

PREGUNTA Nº 19

¿Cómo interpretar la pérdida de peso del recién nacido sano amamantado en los primeros días?

1- PREGUNTA CLÍNICA EN FORMATO PICO

Tabla 1- Componentes de la pregunta clínica en formato PICO

Pacientes	Recién nacido a término sano amamantado
Intervención	Manejo adecuado de la lactancia materna
Resultados	Pérdida normal de peso del recién nacido amamantado en los primeros días
Tipo de estudio	RS de estudios observacionales o estudios observacionales

2- INTRODUCCIÓN

La pérdida de peso en el recién nacido es un motivo frecuente de preocupación para los padres y en muchas ocasiones también para los profesionales. De hecho, es uno de los motivos más frecuentes por lo que se administran suplementos. Se plantea si el disponer de unas gráficas de pérdida de peso neonatal sería de utilidad en la valoración del recién nacido y si evitaría la administración de algunos suplementos innecesarios.

3. ESTRATEGIA DE ELABORACIÓN DE LA PREGUNTA

3.1. GPC Base

Tabla 2- Resumen de GPC Base

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
<p>NICE_2006 (Actualiz. 2011)</p>	<p>2.8.1. Monitorización rutinaria del peso de los niños</p> <p>Los bebés sanos normalmente pierden peso en la primera semana de vida. Esta pérdida de peso es generalmente transitoria y no tiene importancia, pero puede ser exagerada si hay dificultades en el establecimiento de la alimentación o si el niño está enfermo.</p> <p>En el pasado, los niños eran pesados al menos dos veces en los primeros 10 días tras el nacimiento (al nacimiento y antes de ser transferidos de la matrona al “<i>health visitor</i>” alrededor de los 10-14 días tras el parto.</p> <p>Hay un debate sobre los beneficios y riesgos de pesar de forma rutinaria a los niños en las primeras semanas de vida.</p> <p>Los que se oponen consideran que pesar de forma rutinaria a los niños puede causar daños porque:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Intervenciones innecesarias debidas a un error en la medición del peso (por ejemplo, causado por procesos fisiológicos normales (micciones, deposiciones) que no son tenidos en cuenta). - Se crea ansiedad a los padres - Potencial para interferir con la lactancia materna exclusiva. <p>Dewey et al (2002) presentaron resultados preliminares de un estudio prospectivo poblacional sobre la incidencia de y los factores de riesgo para la ingesta insuficiente de leche en un estudio realizado en California. 280 diadas madre hijo fueron reclutados en 24 horas tras el nacimiento.</p> <p>Se dotó de ayuda para la lactancia por profesionales sanitarios entrenados durante la estancia hospitalaria y en el hogar de la mujer los días 3, 4 y 14, según necesidad.</p> <p>Los resultados preliminares que se reportaron fueron los</p>	<p>No hay recomendaciones en cuanto a cómo alorar la pérdida de peso en el recién nacido.</p>	<p>Dewey KG, 2003</p> <p>Martín Calama J, 1997</p>	

GPC Lactancia Materna- Pregunta 19. Pérdida peso primeros días.

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
	<p>siguientes:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Retraso en el inicio de la producción de leche es común (24%), especialmente en las primíparas (34%) - La pérdida de peso mayor al 10% ocurría en el 12% de los niños en el día 3 y era 6 veces más probable si había retraso en la producción de leche (35 vs. 5,6%). - El retraso en la producción de leche era un factor de riesgo clave para el uso subsecuente de fórmula - La mitad de los niños puntuaron menos de 10 puntos en el IBFAT el día 1, disminuyendo el % al 22% el día 3 y al 14% el día 7. - La mayoría de las mujeres (81%) reportaron problemas con la lactancia el día 3. <p>Se señaló la necesidad de asegurar que las mujeres eran seguidas sobre el tercer día postparto, particularmente las primíparas y las que dieron a luz por cesárea. Las mujeres del estudio eran de alto nivel de estudios y de apoyo social, factores ambos asociados con mayores porcentajes y duración de la lactancia materna.</p> <p>Un estudio español (Martín-Calama 1997) evaluó el efecto de suplementar con suero glucosado a recién nacidos amamantados. 180 recién nacidos fueron asignados de forma aleatoria a dos grupos. Un grupo recibía suero glucosado al 5% ad libitum a través de un biberón en los 3 primeros días de vida. El segundo grupo no recibía suplementos durante el mismo período. Hubo una mayor pérdida de peso en los primeros 48 h pero no a las 72h. La pérdida de peso no excedió en ningún caso el 7% en ambos grupos.</p>			
Perinatal Services BC 2012	<p>Monitorización de la pérdida y ganancia de peso del niño</p> <p>Pérdida y ganancia de peso en el niño La pérdida de peso es variable en la primera semana de vida. Las pérdidas mayores del 7% (26) o 10% (71,72) en los primeros 4 días postparto para niños nacidos por vía vaginal o en los primeros 5 días si fueron nacidos por cesárea (66) indican valoración continuada del proceso de la lactancia materna y la posible corrección de la técnica de</p>	<p>La derivación a un profesional sanitario de lactancia materna y/o a un médico está indicada en las siguientes situaciones (65):</p> <ul style="list-style-type: none"> - Retraso en la lactogénesis y pérdida continua de peso en el niño - Retraso en la lactogénesis y output inadecuado en el niño - Output inadecuado en el niño y pérdida de peso continua en el niño 	<p>26. American Academy of Pediatrics (2005). 38. Riordan J & Wambach (2010). 39. Lawrence RA & Lawrence RM. (2005). 65. Dewey KG et al, (2003). 71. Registered Nurses Association of Ontario. (2003). 72. International Lactation</p>	

GPC Lactancia Materna- Pregunta 19. Pérdida peso primeros días.

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
	lactancia materna hasta que la ganancia de peso es satisfactoria (72,73). Los parámetros de la pérdida de peso del niño y cuándo debería empezar a ganar peso no están basados en la evidencia todavía (73-75). Sin embargo, existe un consenso general de que la pérdida de peso en el nacimiento debería recuperarse en aproximadamente 2 semanas (38,39,73).		Consultants Association. (2005) 73. Noel-Weiss J et al (2008). 74. Macdonald PD, (2003). 75. Iyer NP et al (2008).	

3.2. Otros documentos

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
Documento Ministerio sobre IHAN, 2011	Las pérdidas de peso entre el 8-10% pueden considerarse dentro de límites normales si no existen problemas y el examen físico es normal, pero es indicación de evaluación cuidadosa y de posible asistencia técnica. En la mayoría de los casos, aunque puede ser necesaria la evaluación de la técnica de la lactancia, no está indicada la administración de suplementos , como cuando la pérdida de peso es < al 7% y no existe hemólisis u otra patología (5). Existen algunas situaciones que nos pueden plantear la indicación de suplementos, como la pérdida de peso superior al 8-10% asociada a retraso en la lactogénesis (después del 5 día)	Lo que se debería hacer: 7. Antes de administrar suplementos es necesario evaluar una toma (postura, agarre y transferencia de leche) (19). La mayoría de los RN que permanecen con sus madres y maman adecuadamente pierden < del 7% del peso del peso de nacimiento. Una pérdida ponderal superior puede indicar una transferencia inadecuada de leche o una producción baja de la misma. Las pérdidas de peso entre el 8-10% pueden considerarse dentro de límites normales si no existen problemas y el examen físico es normal pero es indicación de evaluación cuidadosa y de posible asistencia técnica. 8. El pediatra debe ser avisado si: El RN muestra signos de enfermedad además de ingesta inadecuada. La pérdida de peso del RN es superior al 7%	5. Lang S et al, 1994 19. Ryan K et al, 1997.	
ABM Clinical Protocol #3, 2009	Los recién nacidos pierden peso debido a una diuresis fisiológica de líquido extracelular siguiendo la transición a la vida extrauterina (8). La máxima pérdida de peso normal es de 5.5-6.6% del peso al nacer en bebés que fueron amamantados exclusivamente de manera óptima (14,15,21,22) y ocurre entre los dos y tres días de vida (48-72 horas después de nacer) (14,15, 21). Los bebés amamantados de forma óptima recuperan el peso al nacer	- Entre 48 y 72 horas de vida nadir entre 5,5 y 6,6% - Recuperación del peso promedio: 8,3 días (97,5% lo recuperado en 21 días).	8. Zangen S, et al 2001 14. Marchini G et al, 1997 15. Rodriguez G et al, 2000 21. MacDonald P et al, 2003 22. Martens PJ et al, 2000.	

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
	en un promedio (intervalo de confianza de 95%) de 8.3 días (7.7-8.9) con el 97.5 % recuperando su peso al nacer a los 21 días (21). El porcentaje de pérdida de peso debe ser observado muy de cerca para detectar los valores extremos, pero la mayoría de los bebés amamantados no requerirán el uso de suplementos.			

3.3. Revisiones sistemáticas

Se ha identificado una revisión sistemática publicada en 2008 (1), que encuentra que la pérdida media de peso se sitúa entre el 5,7% y el 6,6% (desviación estándar alrededor del 2%), y que el peso de nacimiento se recupera en las primeras dos semanas de vida.

Tabla 3- Resumen de RS actuales

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios (Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
Noel Weiss J et al, 2008	Diseño: RS Objetivo: establecer la referencia de pérdida de peso en las dos primeras semanas tras el nacimiento realizando una RS de estudios que reportan el peso al nacer de los niños amamantados de forma exclusiva.	11 estudios cumplen los criterios de inclusión.	Las definiciones, tipos de mediciones y formas de reporte varían entre los estudios. 10 son observacionales y un estudio era un ECA que proporcionaba datos en la rama control que fueron utilizados.	La pérdida media de peso se sitúa entre el 5,7% y el 6,6%, con desviaciones estándar sobre el 2%. El rango de la mediana de la pérdida de peso se sitúan entre 3,2% y 8,3%, estando en la mayoría sobre el 6%. La mayoría de los niños de estos estudios recuperan el peso de nacimiento en las dos primeras semanas postparto. Parece que los días 2 y 3 tra el parto son los días en los que se da la máxima pérdida de peso.	Los métodos para reportar la pérdida de peso eran inconsistentes. El máximo del 7% recomendado por cuatro guías parece basarse en la pérdida media de peso y no tiene en cuenta la desviación estándar.	Se necesitan más estudios para entender las causas de la pérdida de peso neonatal y sus implicaciones en la morbimortalidad.

3.2. Resumen de GPCs base y RSs disponibles

La guía de *NICE* no hace recomendaciones relacionadas con la interpretación de la pérdida de peso del recién nacido en los primeros días (2).

La iniciativa IHAN señala que una pérdida ponderal superior al 7% puede indicar una transferencia inadecuada de leche o una producción baja de la misma. Si no existen problemas y el examen físico es normal, las pérdidas de peso entre el 8 y 10% pueden considerarse dentro de los límites normales, aunque es indicación de evaluación cuidadosa y de posible asistencia técnica (3).

La *American Academy of Breastfeeding* (4) señala que la pérdida de peso nadir se da entre las 48 y 72h de vida y que ésta se sitúa entre el 5,5 y el 6,6%, y que su recuperación se da en un promedio de 8,3 días, recuperándolo en los primeros 21 días el 97,5% de los niños.

La *Perinatal Services BC* (5) señala que la derivación a un profesional sanitario de lactancia materna está indicada cuando se da un retraso en la lactogénesis y una pérdida continua del peso del niño, o el output en el niño es inadecuado y la pérdida de peso es continua.

La revisión sistemática identificada (1) encuentra que la pérdida media de peso se sitúa entre el 5,7% y el 6,6% (desviación estándar alrededor del 2%), y que el peso de nacimiento se recupera en las primeras dos semanas de vida. Asimismo, concluye que se necesita más investigación para entender las causas de la pérdida de peso neonatal y sus implicaciones en morbi-mortalidad.

3.3. Conclusión (marcar con una X):

	Adopción GPC/Revisión sistemática
X	Elaboración parcial
	Elaboración de novo

3.4. Diseño de la estrategia de búsqueda de estudios individuales

Criterios de selección de estudios	Estudios observacionales
Período de búsqueda	2008-junio de 2015
Bases de datos	Cochrane Library MEDLINE, via Pubmed EMBASE, via Ovid Cinahl, via EBSCOhost databases PsylINFO, via OVID

Ver estrategias de búsqueda de estudios originales en el ANEXO I.

4- Resumen de la evidencia (Tablas de estudios individuales y valoración de calidad en el ANEXO X)

4.1- GRADE Evidence Profile

No procede.

4.2- Resumen de la Evidencia

En el estudio de mayor calidad incluido (6) en esta revisión, 971 recién nacidos eran pesados al nacer, a las 48 horas y a los cinco, siete y diez días de vida, encontrándose que la pérdida media de peso era diferente según el tipo de alimentación, siendo mayor en niños con lactancia materna (6,6%) versus lactancia artificial (3,5%). La mediana del tiempo para recuperar el peso al nacer era de 8,3 días (P97,5 de 21) y de 6,5 días (P97,5 de 16,7), respectivamente. Sin embargo, no queda claro que en este estudio el manejo de la lactancia materna fuera óptimo. Además, los niños eran pesados con poca frecuencia.

En 2015 Bertini y colaboradores (7) recogieron de forma retrospectiva el peso de 1760 recién nacidos a término, por parto vaginal y sin malformaciones, asfixia neonatal u otras complicaciones, cada 12 horas. Todos los niños fueron puestos en CPP tras el parto y tomaron lactancia materna exclusiva, Y el alta hospitalaria se producía entre las 48 y 72 horas tras el parto.

La pérdida media de peso estuvo cerca del 6% ($\pm 1,73\%$), no habiendo niños que perdieran más del 10%, lo que concuerda con los resultados de estudios anteriores (8;9).

El tiempo medio hasta alcanzar el peso nadir fue de 43,72h (± 11.61), al igual que en otros estudios (6;8;9). El 72% de los niños ya estaba recuperando peso antes del alta médica (48-72 horas), y casi todos los demás habían ganado peso al día siguiente de haber recibido el alta.

Los autores elaboraron una gráfica para realizar el seguimiento de la pérdida de peso en las primeras 72 horas de vida de un niño cuya madre ha recibido un apoyo adecuado a la lactancia materna.

En el estudio de Crossland et al (8), en el que también se construyó una gráfica sobre la pérdida de peso de recién nacidos sanos amamantados en las primeras dos semanas de vida. En los primeros días los resultados fueron similares a los de Bertini, si bien el número de niños incluidos fue menor (111 niños amamantados). Se encontró que los niños amamantados pierden una media del 6,4% del peso al nacer (IC95% de 5,5 a 7,3%), y que el 54% de los niños tardó más de ocho días en recuperar su peso de nacimiento.

En este caso, el estudio se realizó en un hospital con una política de apoyo a la lactancia materna., y los autores concluyeron que si el peso no empieza a aumentar para el sexto día de vida, se debería considerar la existencia de problemas con la alimentación.

Sin embargo, en la práctica habitual no todos los niños nacen por un parto natural ni inician de forma temprana la lactancia materna, por lo que es probable que pierdan algo más de peso o que tarden más tiempo en recuperarlo. En un estudio reciente (10), que incluía niños nacidos por parto vaginal o por cesárea, se construyeron también los nomogramas para representar la pérdida de peso en los primeros días observándose que a las 48 horas tras el nacimiento el 5% de los bebés nacidos por vía vaginal y el 10% de los nacidos por cesárea habían perdido más del 10% del peso al nacer, y que a las 72 horas el 25% de los nacidos por cesárea había perdido más del 10%. En este caso, no se conoce cuál fue el apoyo prestado a la lactancia materna y la pérdida de datos para el cálculo de las curvas fue mucho mayor.

<p>En otro estudio retrospectivo (11) se encontró que la pérdida de peso \geq al 5% en el primer día predice una pérdida ponderal nadir del 10% con un OR de 4,06 (IC95% de 3,69 a 4,46), por lo que los autores concluyen que este punto de corte se podría utilizar para identificar aquellos niños que podrían beneficiarse de intervenciones dirigidas al apoyo de la lactancia materna y prevención de pérdida excesiva de peso.</p>	
--	--

ACTUALIZADO A FECHA DE: 31 de Octubre de 2016

5- De la evidencia a la recomendación (Tabla de EtR)

¿Cómo interpretar la pérdida de peso del recién nacido sano amamantado en los primeros días?

	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
BENEFICIOS Y RIESGOS DE LA OPCIÓN	¿Cuál es la confianza global en la evidencia disponible sobre los efectos?	No se incluyen estudios <input checked="" type="checkbox"/> Muy baja <input type="checkbox"/> Baja <input type="checkbox"/> Moderada <input type="checkbox"/> Alta <input type="checkbox"/>	Los estudios identificados son estudios observacionales, en su mayoría retrospectivos, que tratan de describir cuál es la pérdida de peso fisiológica de recién nacidos amamantados durante los primeros días de vida. En los estudios más recientes, se han construido curvas de seguimiento de la pérdida del peso en los primeros días. No hay estudios sobre las implicaciones de una pérdida del 7% o del 10% en los recién nacidos (implicaciones sobre la morbilidad).	
	¿Existe incertidumbre o variabilidad importante en cómo los pacientes valoran los desenlaces de interés?	Incertidumbre/variabilidad importante <input type="checkbox"/> Incertidumbre/variabilidad probablemente importante <input type="checkbox"/> Incertidumbre/variabilidad probablemente no importante <input type="checkbox"/> Incertidumbre/variabilidad no importante <input checked="" type="checkbox"/> No se conocen desenlaces no deseados <input type="checkbox"/>		
	¿Los efectos deseados esperados son importantes?	No <input type="checkbox"/> Probablemente no <input type="checkbox"/> Incierto <input checked="" type="checkbox"/> Probablemente sí <input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> Varía <input type="checkbox"/>		

GPC Lactancia Materna- Pregunta 19. Pérdida peso primeros días.

<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
<p><u>¿Los efectos no deseados esperados son pequeños?</u></p>	<p>No Probablemente Incierto Pobablemente Sí <u>Varía</u></p> <p>no sí</p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		
<p><u>¿El balance entre los efectos deseados y no deseados favorece la opción?</u></p>	<p>No Probablemente Incierto Pobablemente Sí <u>Varía</u></p> <p>no sí</p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		

¿Cómo interpretar la pérdida de peso del recién nacido sano amamantado en los primeros días?

	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
UTILIZACIÓN DE RECURSOS	<u>¿Los recursos que se requieren son bajos?</u>	No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí <u>Varía</u> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>		Dependerá de la formación de los profesionales sanitarios y del gasto que pueda suponer integrar este tipo de gráficos en la historia clínica.
	<u>¿El coste incremental es pequeño en relación a los beneficios netos?</u>	No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí <u>Varía</u> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>		
EQUIDAD	<u>¿Cuál sería el impacto en las desigualdades en salud?</u>	Aumentarían Probablemente aumentarían Incierto Probablemente reducirían Reducirían <u>Varía</u> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>		
ACEPTABILIDAD AD	<u>¿Es la opción aceptable para los grupos de interés involucrados?</u>	No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí <u>Varía</u> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>		

GPC Lactancia Materna- Pregunta 19. Pérdida peso primeros días.

	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
ACEPTABILIDAD	¿Es la opción aceptable para los grupos de interés involucrados?	No <input type="checkbox"/> Probablemente no <input type="checkbox"/> Incierto <input checked="" type="checkbox"/> Probablemente sí <input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> <u>Varía</u> <input type="checkbox"/>		
FACTIBILIDAD	¿La implementación de la opción es factible?	No <input type="checkbox"/> Probablemente no <input type="checkbox"/> Incierto <input type="checkbox"/> Probablemente sí <input checked="" type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> <u>Varía</u> <input type="checkbox"/>		

Balace de las consecuencias

Las consecuencias no deseadas superan claramente las consecuencias deseadas en la mayoría de los escenarios

Las consecuencias no deseadas probablemente superan las consecuencias deseadas en la mayoría de los escenarios

El balance entre las consecuencias deseadas y no deseadas está muy equilibrado o es incierto

Las consecuencias deseadas probablemente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los escenarios

Las consecuencias deseadas claramente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los escenarios

Tipo de recomendación

Se recomienda no ofrecer la opción

Se sugiere no ofrecer la opción

Se sugiere ofrecer la opción

Se recomienda ofrecer la opción

**Recomendación
(Texto)**

Recomendaciones de buena práctica

V Vigilar y prestar el apoyo necesario a la lactancia materna en aquellos casos en los que se identifique una pérdida de peso neonatal igual o superior a 7%.

V Se pueden utilizar las curvas de Bertini como el ideal de pérdida de peso del recién nacido sano amamantado al que habría que aproximarse y las curvas de Flaherman como el límite que no se debería superar.

Justificación

No se han encontrado estudios que demuestren que la utilización de las gráficas suponga una mejora en los resultados de morbimortalidad de los recién nacidos sanos amamantados. Sin embargo, estas gráficas proporcionan datos continuos sobre la pérdida ponderal fisiológica del niño, lo que puede facilitar una interpretación más adecuada de la misma, así como la identificación de aquellas díadas que puedan necesitar un apoyo más intensificado de lactancia materna.

Consideraciones de subgrupos

-

Consideraciones para la implementación

Monitorización y evaluación

Prioridades para la investigación

Se requieren estudios sobre las tasas de mortalidad y morbilidad y su relación con la pérdida de peso para poder determinar cuál es el punto en el que se requiere la realización de intervenciones para prevenir enfermedades y proteger la salud. La valoración de la eficacia de la lactancia materna y de la necesidad de suplementación deben basarse en algo más que en la pérdida ponderal de peso.

6. ANEXO I, ESTRATEGIAS DE BÚSQUEDA

Cochrane Library

Searched 30/06/2015

Updated search 30/06/2015 a **xx/xx/xxxx**

- #1 "weight loss":ti,ab,kw (Word variations have been searched) 9597
- #2 breastfeeding or "breast feeding" or breastfed or lactation or lactating:ti,ab,kw (Word variations have been searched) 10607
- #3 #1 and #2 129
- #4 infant or infants or newborn or newborns:ti,ab,kw (Word variations have been searched) 43409
- #5 #3 and #4 **47**

MEDLINE, via Pubmed

Searched 30/06/2015

Updated search 30/06/2015 a **xx/xx/xxxx**

- #1 Search "weight loss"[Title/Abstract] 64508
- #2 Search (breastfeeding[Title/Abstract] OR "breast feeding"[Title/Abstract] OR breastfed[Title/Abstract] OR lactation[Title/Abstract] OR lactating[Title/Abstract]) 68535
- #3 Search #1 AND #2 635
- #4 Search #1 AND #2 Filters: Newborn: birth-1 month; Infant: birth-23 months 221
- #5 Search (infant[Title/Abstract] OR infants[Title/Abstract] OR newborn[Title/Abstract] OR newborns[Title/Abstract]) 434726
- #6 Search #3 AND #5 261
- #7 Search #5 OR #6 **297**

EMBASE, via Ovid

Searched 30/06/2015

Updated search 30/06/2015 a **xx/xx/xxxx**

- 1 "weight loss".ti,ab,kw. 99453
- 2 (breastfeeding or "breast feeding" or breastfed or lactation or lactating).ti,ab,kw. 80400
- 3 1 and 2 736
- 4 limit 3 to infant <to one year> 54
- 5 (infant or infants or newborn or newborns).ti,ab,kw. 538757
- 6 3 and 5 311
- 7 4 or 6 **318**

CINAHL, via EBSCOhost databases

Searched 30/06/2015

Updated search 30/06/2015 a **xx/xx/xxxx**

- S1 TI "weight loss" OR AB "weight loss" 9291
- S2 TI (breastfeeding or "breast feeding" or breastfed or lactation or lactating) OR AB (breastfeeding or "breast feeding" or breastfed or lactation or lactating) 11368
- S3 #1 AND #2 127

GPC Lactancia Materna- Pregunta 19. Pérdida peso primeros días.

S4	S3 Limitadores - Grupos de edad: Infant, Newborn: birth-1 month, Infant: 1-23 months	
	63	
S5	TI (infant or infants or newborn or newborns) OR AB (infant or infants or newborn or newborns)	50,839
S6	S3 AND S5	76
S7	S4 OR S6	82

11- BIBLIOGRAFÍA

- (1) Noel-Weiss J, Courant G, Woodend AK. Physiological weight loss in the breastfed neonate: a systematic review. *Open Med* 2008;2(4):e99-e110.
- (2) NICE. Postnatal care up to 8 weeks after birth. Julio 2006 (actualizado en Febrero de 2015). Disponible en: <http://guidance.nice.org.uk/CG37>.
- (3) Estrategia centros de salud IHAN. Revisada, actualizada y ampliada para la atención integral en los centros de salud. Manual para la acreditación IHAN. España. 2014. Disponible en: https://www.ihan.es/docs/documentacion-acreditacion/centros_salud/Manual_para_la_acreditacion_IHAN_en_AP_2015.pdf.
- (4) ABM Clinical Protocol #3: Hospital Guidelines for the Use of Supplementary Feedings in the Healthy Term Breastfed Neonate, Revised 2009. BREASTFEEDING MEDICINE. Volume 4, Number 3, 2009.
- (5) Perinatal Services BC Health Promotion Guideline. Breastfeeding Healthy Term Infants. March 2015. Disponible en: <http://www.perinatalservicesbc.ca/Documents/Guidelines-Standards/HealthPromotion/BreastfeedingHealthyTermInfantGuideline.pdf>.
- (6) Macdonald PD, Ross SR, Grant L, Young D. Neonatal weight loss in breast and formula fed infants. *Arch Dis Child Fetal Neonatal Ed* 2003 Nov;88(6):F472-F476.
- (7) Bertini G, Breschi R, Dani C. Physiological weight loss chart helps to identify high-risk infants who need breastfeeding support. *Acta Paediatr* 2015 Oct;104(10):1024-7.
- (8) Crossland DS, Richmond S, Hudson M, Smith K, Abu-Harb M. Weight change in the term baby in the first 2 weeks of life. *Acta Paediatr* 2008 Apr;97(4):425-9.
- (9) Grossman X, Chaudhuri JH, Feldman-Winter L, Merewood A. Neonatal weight loss at a US Baby-Friendly Hospital. *J Acad Nutr Diet* 2012 Mar;112(3):410-3.
- (10) Flaherman VJ, Schaefer EW, Kuzniewicz MW, Li SX, Walsh EM, Paul IM. Early weight loss nomograms for exclusively breastfed newborns. *Pediatrics* 2015 Jan;135(1):e16-e23.
- (11) Flaherman VJ, Kuzniewicz MW, Li S, Walsh E, McCulloch CE, Newman TB. First-day weight loss predicts eventual weight nadir for breastfeeding newborns. *Arch Dis Child Fetal Neonatal Ed* 2013 Nov;98(6):F488-F492.

PREGUNTA CLÍNICA Nº 20

¿Qué curvas de crecimiento reflejan mejor el crecimiento normal de un niño sano? ¿Cuáles son los parámetros que se deben monitorizar?

1- Pregunta clínica en formato PICO

Tabla 1- Componentes de la pregunta clínica en formato PICO

Pacientes	Niño sano
Intervención	Monitorización del crecimiento con estándares basados en condiciones ideales de crecimiento (curvas de la OMS)
Comparación	Monitorización del crecimiento con estándares construidos con datos poblacionales (estándares locales)
Resultados	Detección de problemas de ingesta insuficiente de leche o detectar situaciones en que sea preciso hacer un estudio más a fondo para encontrar la causa del problema.
Tipo de estudio	Estudios observacionales

2- Introducción

Se han venido utilizando gráficas de crecimiento basadas en poblaciones infantiles con diferentes patrones de alimentación que han generado incertidumbre sobre el patrón de crecimiento de algunos lactantes amamantados. Se plantea si utilizar gráficas basadas en poblaciones con buenas condiciones sociosanitarias y una alimentación óptima con lactancia materna, establecería un estándar de crecimiento fiable.

3. ESTRATEGIA DE ELABORACIÓN DE LA PREGUNTA

3.1. GPC Base

Tabla 2- Resumen de GPC Base

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
<p>NICE_2006 (Actualiz. 2011)</p>	<p>La monitorización rutinaria del crecimiento, incluyendo la talla (longitud) y peso, está ampliamente aceptada y forma parte del seguimiento estándar de la salud del niño.</p> <p>La monitorización del crecimiento se ha utilizado como una herramienta de "screening" para identificar trastornos y enfermedades que pueden afectar al crecimiento. La Fundación de Crecimiento del niño organizó en julio de 1998 un encuentro de pediatras, endocrinos, médicos de salud pública, médicos de familia y enfermeras de varias disciplinas para considerar si la monitorización del crecimiento podía considerarse como un programa de screening (Elliman Hall 2003). Tras examinar la evidencia, se desarrollaron una serie de recomendaciones para la práctica clínica. También se señaló la necesidad de investigación y de un debate futuro. Los participantes del encuentro, denominados "Coventry Consensus", señalaron lo siguiente para recién nacidos normales:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. El peso al nacer, recogido de forma correcta y en relación con la edad gestacional, es un primer paso esencial en la monitorización del crecimiento. 2. La medición de la longitud en el neonato normal no forma parte de un programa nacional de monitorización del crecimiento 3. No se ha encontrado una justificación para monitorizar la longitud en los primeros dos años de vida. <p>El grupo también consideró la monitorización posterior del peso. Se reconoció que la ganancia de peso en las primeras semanas de vida puede ser una causa de preocupación, encontrando poca evidencia sobre la frecuencia óptima de medición del peso en el neonato. Se consideró que las consultas rutinarias de atención primaria a los 2 ,3 ,4 ,8 y 12 meses de vida (vacunación y vigilancia) eran una oportunidad para pesar al niño, si así estaba indicado. Sin embargo, no hay evidencia de que pesar de forma regular a un bebé sano tiene algún beneficio. Las recomendaciones del grupo sobre la medición del peso de forma rutinaria fueron las siguientes:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Los bebés deberían ser pesados (desnudos) en las visitas rutinarias de vacunación y vigilancia. 		<p>Elliman D& Hall D. 2003. Health for all children. 4th edn. Oxford: Oxford University Press.</p> <p>Panpanich R& Garner, P. 1999. "Growth monitoring in children." In Cochrane Database of Systematic Reviews 1999, issue 4, Chichester, John Wiley & Sons Ltd.</p> <p>Sachs, M., Dykes, F., & Carter, B. 2005, "Weight monitoring of breastfed babies in the UK: centile charts, scales and weighing frequency", Maternal and Child Nutrition, vol.1, no.2,pp.63-76.</p> <p>Cole, T.J., Paul A.A. & Whitehead, T.J. 2002, "Weight reference charts for British long-term breastfed infants," Acta Paediatrica, vol, 91 (12), pp. 1296-1300.</p>	

GPC Lactancia Materna- Pregunta 20. Monitorización del crecimiento.

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
	<p>2. De forma habitual, los niños que están creciendo no deberían ser pesados más de una vez cada 15 días hasta los 6 meses de vida y de forma mensual después, puesto que esto solo aumenta la ansiedad de los padres.</p> <p>Una revisión Cochrane sobre la monitorización del crecimiento en niños (Panpanich and Garner, 1999) encontró dos ECA realizados en países en desarrollo, concluyendo que no había suficiente información para asegurar que la monitorización rutinaria del crecimiento tiene beneficios sobre la salud del niño en cualquier escenario.</p> <p>En relación a las gráficas de crecimiento, el “<i>Joint Working Party on Child Health Surveillance</i>” recomendó la utilización de las gráficas de 1990. También advirtieron que los niños normales no tienen por qué seguir siempre las líneas de crecimiento que se muestran en los gráficos.</p> <p>En una revisión de gráficas de crecimiento existentes en el RU, Sachs et al 2005 describieron la base de datos de la gráfica 1990 del RU. Se trata de una gráfica que combina los datos transversales del “British Standards Institute” de 163 niños de 0 a 3 meses y 90 niños de 3 a 6 meses de vida con datos longitudinales del estudio de crecimiento infantil de Cambridge, que incluye 252 niños reclutados entre 1984 y 1988. Más del 98% de los niños de ambas muestras eran de raza blanca y estatus socioeconómico relativamente alto. 120 de los niños del estudio de Cambridge fueron amamantados al menos durante 24 semanas, siendo introducidos los sólidos a las 15 semanas de media.</p> <p>En 2002 se elaboraron unas nuevas gráficas basadas exclusivamente en niños amamantados (Cole, Paul Whitehead 2002), utilizando los datos de los 120 niños del estudio de Cambridge amamantados. Se ha argumentado que estas gráficas son las que se deberían utilizar en el RU. Sin embargo, no se ha probado si su uso mejora la precisión en las derivaciones, afectan a la duración de la lactancia o a la confianza de los padres, y si son generalizables.</p> <p>La guía NICE señala que al tiempo que se estaba elaborando esta guía, se acababan de lanzar las gráficas de crecimiento de la OMS, cuyo uso todavía no había sido evaluado en el RU.</p>			
Guía de Práctica Clínica sobre la Prevención y el Tratamiento de la	<p>La medición del SP y la OB en niños y niñas y adolescentes es difícil porque no se dispone de una definición estandarizada de la OB infantil que se aplique en todo el mundo, obligando a los profesionales a utilizar unas curvas y tablas de referencia que sean válidas y útiles en su entorno. Un segundo problema es seleccionar unos puntos de corte que definan las categorías de normopeso, SO y OB. En el momento de la elaboración de este documento no existe un consenso internacional sobre todos estos</p>	<p>V Se recomienda utilizar las curvas y las tablas de crecimiento del estudio semilongitudinal de Hernández <i>et al.</i> (1988) para realizar el diagnóstico de sobrepeso y obesidad en la infancia y adolescencia.</p>	<p>56,43 59,61-71 72-85 86-87 53,58</p>	

GPC Lactancia Materna- Pregunta 20. Monitorización del crecimiento.

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
Obesidad Infantojuvenil	<p>aspectos.</p> <p>Son múltiples los organismos e iniciativas, tanto españolas^{59,61-71} como internacionales⁷²⁻⁸⁵, que trabajan intensamente para ofrecer unas curvas y tablas de referencia que representen fielmente a la población en la que se elaboran. Todas ellas tienen ventajas e inconvenientes, derivados fundamentalmente de: 1) el emplazamiento geográfico en el que se desarrollaron, dificultando la generalización de algunas tablas a otros medios geográficos; 2) el momento en que se elaboraron. Es conocido que la incidencia de SP y OB en la infancia y adolescencia se ha incrementado a lo largo de la última década, y esto puede resultar un inconveniente para la aplicación de tablas de reciente publicación, ya que al utilizarlas, en comparación con las más antiguas, se podría considerar como normales casos clasificados de SP o de SP casos de OB, y 3) la heterogeneidad entre los diversos autores en cuanto al punto de corte, establecido por lo general, mediante percentiles (P), para SP u OB. Puesto que las referencias más recientes de crecimiento, que presentan la ventaja de reflejar la tendencia secular al aumento de la talla, tienen la desventaja de actualizar la tendencia secular no deseada hacia el aumento desproporcionado del peso en relación con la talla, y el IMC, algunos países han propuesto mantener sin actualizar las referencias del IMC^{86,87}. Así, para construir las gráficas y tablas de las referencias de peso y de IMC actualmente disponibles en los Estados Unidos (EE.UU.) se excluyeron los datos más recientes de peso (y en consecuencia, de IMC), correspondientes a los menores de 6 o más años de edad del Estudio NHANES III, realizado entre 1988 y 1994. Esto fue debido a la mayor prevalencia de OB en esta muestra en comparación con las <i>i</i> halladas en estudios anteriores realizados en el país⁸⁶. En la misma línea, en el Reino Unido se ha recomendado no actualizar por el momento las referencias de IMC construidas a partir de datos recogidos entre 1978 y 1990⁸⁷.</p> <p>En los EE.UU. y en Canadá se utilizan, en la práctica clínica, las referencias locales de IMC de las gráficas de crecimiento elaboradas por los Centros para la Prevención y el Control de Enfermedades de Estados Unidos⁷⁸ (<i>Centers for Disease Control and Prevention</i>, CDC en sus siglas en inglés), recomendándose como puntos de corte para el diagnóstico de SP y de OB, los percentiles P85 y P95, respectivamente, de dichas referencias^{53,58,78,88}. En cambio, en los países europeos que disponen de referencias propias de IMC se utilizan con los mismos fines, en la práctica clínica, los percentiles P90 (P91 en el Reino Unido) y P97 (P98 en el Reino Unido) respectivamente^{72-76,79,80}, incluyéndose esta recomendación en las dos GPC europeas que abordan la OB durante la infancia y la adolescencia^{56,43}.</p>	<p>V Para el diagnóstico de sobrepeso, el IMC debe ser igual o superior al P90 e inferior al P97 para su edad y sexo en las curvas y tablas de crecimiento del estudio semilongitudinal de Hernández <i>et al.</i> (1988).</p> <p>V Para el diagnóstico de obesidad, el IMC debe ser igual o superior al P97 para su edad y sexo en las curvas y tablas de crecimiento del estudio semilongitudinal de Hernández <i>et al.</i> (1988).</p>		

GPC Lactancia Materna- Pregunta 20. Monitorización del crecimiento.

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
	<p>De entre las referencias de IMC disponibles en España^{59,61-71} han sido tres las que han tenido el mayor apoyo entre los miembros del grupo de trabajo de la GPC: 1) las incluidas en las «Curvas y tablas de crecimiento (Estudios longitudinal y transversal)» del Instituto de Investigación sobre Crecimiento y Desarrollo de la Fundación Faustino Orbeago, publicadas en 2004⁶⁷; 2) las derivadas de los datos del «Estudio transversal español de crecimiento 2008», publicadas en 2008⁶⁹, y 3) las contempladas en las «Curvas y tablas de crecimiento» del estudio semilongitudinal del Instituto de Investigación sobre Crecimiento y Desarrollo de la Fundación Faustino Orbeago, publicadas en 1988⁵⁹.</p> <p>En el momento de la elaboración de esta GPC, no ha podido establecerse un acuerdo unánime sobre qué patrón de referencia se debe considerar como válido. En este contexto, y ante la necesidad de ofrecer a todos los profesionales de la salud responsables de la atención sanitaria de la población infantojuvenil de España un patrón de referencia, se propone la utilización de las tablas del estudio semilongitudinal, iniciado en 1978-80, de la Fundación Faustino Orbeago, elaboradas por Hernández et al.⁵⁹. Estas tablas están realizadas en España antes del inicio del incremento de SP-OB, por lo que son más directamente aplicables que las de otros países.</p>			

3.2. Otros documentos

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
<p>Iniciativa IHAN (De las guías detalladas para los hospitales y para los centros de salud).</p>	<p>El control de peso del bebé debe contrastarse con las gráficas de la OMS. Durante las primeras 4 semanas de vida, el lactante debe ganar por lo menos 20 gr/día (las niñas algo menos). Debe tomarse como referencia el menor peso postparto, no el peso al nacimiento. Si la ganancia ponderal es menor, los profesionales deben evaluar la eficacia de la lactancia y corregir la técnica si fuese necesario. Si la ganancia de peso continua siendo inadecuada, se deben descartar problemas médicos.</p> <ul style="list-style-type: none"> • El peso no debe ser usado como única medida de éxito de la lactancia. Los profesionales deben valorar las excretas y el estado de bienestar del recién nacido y enseñar a las madres su uso para valorar la lactancia. 			

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
	<ul style="list-style-type: none"> Las tablas de la OMS indican el percentil de peso de un lactante comparado con el peso medio de niños/as de su misma edad óptimamente alimentados. No son una herramienta para saber cuándo suplementar con leche de fórmula o introducir la alimentación complementaria. 			

3.3. Revisiones sistemáticas

Hay revisiones sistemáticas sobre la utilidad de la monitorización del crecimiento en los niños, pero no sobre cuál es la mejor curva a utilizar.

3.2. Resumen de GPC base y RS disponibles

Las guías consultadas no realizan distinciones en el tipo de gráfica a utilizar según el tipo de alimentación que el niño reciba. Lo que sí se discute es qué gráfica es la que mejor refleja el patrón normal de crecimiento de un niño sano.

La guía NICE (1) recomienda la utilización de las gráficas UK 1990, aunque señala que al tiempo que se estaba elaborando esta guía se acababan de lanzar las gráficas de crecimiento de la OMS, cuyo uso todavía no había sido evaluado en el RU.

En la estrategia IHAN (2) se recomienda el uso de las gráficas de la OMS. En cuanto a las mediciones, se señala que como referencia inicial se debe tomar el menor peso postparto, no el peso de nacimiento, y que si la ganancia ponderal es menor, se debe evaluar la eficacia de la lactancia y corregir la técnica si fuera necesario. Si así el niño sigue sin ganar peso, entonces se deberían descartar problemas médicos. Por otro lado, se indica que el peso no debe usarse como única medida del éxito de la lactancia materna.

En la GPC española sobre la obesidad infantojuvenil (3), se recomienda utilizar las curvas y las tablas de crecimiento del estudio semilongitudinal de Hernández et al (4). para realizar el diagnóstico de sobrepeso y obesidad en la infancia y adolescencia, y los P90 y P97 para el diagnóstico de sobrepeso y obesidad.

3.3. Conclusión (marcar con una X):

	Adopción GPC/Revisión sistemática
X	Elaboración parcial
	Elaboración de novo

3.4. Diseño de la estrategia de búsqueda de estudios individuales

Criterios de selección de estudios	estudios observacionales
Período de búsqueda	
Bases de datos	Cochrane Library CINAHL, via EBSCOhost databases EMBASE, via Ovid MEDLINE, via Pubmed

Ver estrategias de búsqueda de estudios originales en el ANEXO I.

4- Resumen de la evidencia

4.1- Resumen de la Evidencia

Parámetros de crecimiento en el seguimiento del niño

El parámetro de crecimiento más utilizado en el seguimiento del niño es el peso para la edad. Se trata de la variable más sensible para detectar cambios en el estado nutricional del niño, aunque también hay que considerar la longitud/talla para la valoración clínica a largo plazo (5). La relación entre el peso y la longitud/talla se utiliza con menor frecuencia, aunque se trata de un parámetro muy útil para detectar de forma la malnutrición aguda. De hecho, en la última encuesta realizada por la OMS se recoge que este parámetro es utilizado por el 70% de los países que han adoptado los estándares de la OMS (5), cuando en 2004 sólo era utilizado por el 23% de los mismos (6). Lo que casi nunca se ha utilizado es el IMC para la edad, aunque un 29% de países lo han introducido recientemente en sus programas (5). El cálculo del IMC es muy sencillo (kg/m^2), pero éste varía con la edad, con lo que debe interpretarse mediante percentiles o calculando la puntuación z. Cuando el índice está elevado puede deberse tanto a un exceso de masa grasa (obesidad) como a un exceso de masa magra (constitución atlética), lo que puede diferenciarse si se mide el perímetro del brazo y el pliegue tricípital (7).

En cuanto a los puntos de corte, aunque los más utilizados han sido los percentiles (6), en la actualidad la mayoría de los países optan por la clasificación de la puntuación z (5).

Los percentiles 95-97 y 3-5 son utilizados a menudo para clasificar a los niños que están en riesgo de bajo peso o de obesidad. Estos puntos de corte se establecen de forma arbitraria, y no se basan en estudios que hayan investigado la asociación entre los puntos de corte con el riesgo de presentar resultados negativos en salud (7).

En cuanto a las puntuaciones z, los puntos de corte utilizados son las puntuaciones z superiores a 2 e inferiores a -2(8).

Patrones de referencia para monitorizar el crecimiento del niño

En España, ha habido una larga tradición de estudios de crecimiento. Uno de los grupos que más ha trabajado en este área es el grupo de Bilbao, (9). (10).

Otros grupos españoles de Madrid, Zaragoza, Barcelona y Andalucía también llevaron a cabo estudios transversales a partir de 2000(11). La integración de los datos de estas regiones permitió observar que no hay diferencias entre las regiones españolas, que ha habido una aceleración secular positiva de la talla de unos 2 cm así como un incremento significativo del sobrepeso y la obesidad en los últimos 15 años.

Junto con los resultados de los estudios transversales se han publicado los resultados de los estudios longitudinales de Zaragoza, Bilbao y Barcelona en la publicación "Estudios Españoles de Crecimiento 2010" (12). Estos estudios longitudinales han permitido elaborar gráficas diferenciadas según el patrón de maduración en varones y mujeres.

Los estudios comparativos con poblaciones de otros países indican que la población española ha alcanzado la talla de los países desarrollados de Europa y América, aunque siguen observándose diferencias importantes con la población de Países Bajos, Alemania y los Países Nórdicos (12).

Como patrones de referencia utilizados a nivel internacional se encuentra la versión de 2000 del estudio de crecimiento del CDC de niños norteamericanos. En Europa se ha elaborado un patrón multicéntrico para niños de 0 a 3 años de edad, llamado Euro-Growth 2000. La OMS propuso también unos nuevos patrones de referencia internacionales prescriptivos que describen cómo deberían crecer los niños en condiciones ideales, que construyeron bajo la premisa de que cuando las necesidades de salud y ambientales se cumplen, los niños de todo el mundo crecen de forma similar (13). Para la elaboración de las curvas de crecimiento se consideraron los datos de los niños de madres que no fumaran ni antes ni después del parto, de embarazo único y que no hubiera morbilidades significativas que pudieran afectar al crecimiento. Como parte de selección de los lugares para el estudio, se realizaron encuestas para identificar las características socioeconómicas que se podrían utilizar para seleccionar los grupos cuyo crecimiento no estaba limitado por factores ambientales. En cuanto a la alimentación, para la inclusión en el estudio se debía cumplir lo siguiente: 1) lactancia materna exclusiva o predominante al menos los 4 primeros meses (120 días); 2) introducción de la alimentación complementaria entre los cuatro y seis meses y 3) lactancia materna parcial hasta los 12 meses (365 días).

De los 1743 niños reclutados, 903 (51,8%) completaron el seguimiento. El 75% de los niños fueron amamantados de forma exclusiva o predominante al menos durante 4 meses, el 99,5% empezó la alimentación complementaria a los 6 meses y el 68,3% fue parcialmente amamantado hasta los 12 meses de vida. El grado de cumplimiento variaba con respecto al lugar. Asimismo, era menos probable que las madres que cumplían con los criterios alimentarios trabajaran o fueran primíparas y más probable que hubieran tenido un parto vaginal. El uso de chupete era más prevalente en las no cumplidoras.

Para conseguir un alto nivel de cumplimiento de estos tres criterios es fundamental la consejería en lactancia materna, que era proporcionada por consejeras expertas y se basaba en la ayuda con el inicio de la lactancia materna tras el parto, la prevención y resolución de los problemas con la lactancia materna y el mantenimiento de la lactancia materna exclusiva/predominante los primeros 4 meses y la lactancia parcial los primeros 12 meses de vida.

(14).

Para las edades de 5 a 19 años, la OMS creó unas nuevas tablas tomando como base los datos del NCHS de 1979, en las que la obesidad era muy poco prevalente y en las que se había alcanzado la talla máxima por el fenómeno de la aceleración secular del crecimiento. En esta misma línea, la GPC de Obesidad Infantojuvenil (3) recomienda utilizar las curvas y tablas de crecimiento del estudio semilongitudinal de Hernández et al 1988 para realizar el diagnóstico de sobrepeso y obesidad en la infancia y la adolescencia, puesto que entonces la prevalencia de la obesidad era mucho menor, aun sabiendo que desde que fueron publicadas se ha dado un aumento secular en la talla.

Aunque se trata de patrones y curvas ampliamente utilizados, en realidad no se conoce su sensibilidad, especificidad y valor predictivo, ni cuál es el impacto que tiene su uso sobre los resultados en la salud del niño. Lo que sí se encuentra en la literatura es que según el estándar de crecimiento que se aplique, el número de niños clasificados como de bajo peso, sobrepeso u obesidad varía, lo que puede tener sus implicaciones en la toma de decisiones.

En Francia se describió que las diferencias más importantes al utilizar la curva local o la curva de la OMS se encontraron en los primeros seis meses de vida(15)

Los datos de otro estudio longitudinal francés posterior (16) observaron las mismas tendencias que las descritas anteriormente, aunque las diferencias eran menos importantes porque la puntuación z variaba entre -0,4 y +0,4, y no entre -0,80 y + 0,80 (15).

La desvinculación que aparece al principio de la vida entre los valores de referencia franceses y los de la OMS también se observa en estudios realizados en otros países. (17).

(18). En el análisis secundario de los datos de un estudio realizado en Nigeria se observó que la introducción de las curvas de la OMS y de las puntuaciones z del peso para la talla podía implicar la inclusión de muchos más niños en el programa de tratamiento de malnutrición aguda severa que con las curvas del NCHS (25754 vs.2989, respectivamente)(19), siendo la precisión pronóstica de las gráficas de peso para la talla (en puntuación z o percentiles) de la OMS para la mortalidad por malnutrición mejor que la de la NCHS(20).

En otro estudio realizado en Canadá en un centro hospitalario terciario (21) se observó que en general los percentiles del peso para la edad eran superiores al utilizar la curva de la OMS como referencia en comparación con la curva del CDC, aunque entre el primer y sexto mes de vida éstos eran más bajos con los estándares de la OMS. En edades más tempranas (menores de 6 meses) el número de niños que se situaban por debajo del percentil 3 era mayor si se consideraba el estándar de la OMS (19,7% vs. 15,2%), aunque para los niños mayores de 6 meses ocurría justo lo contrario (19,1% vs 28,6%).

En cuanto a la longitud, el riesgo de retraso en el crecimiento (por debajo del percentil 3) era mayor si se tenían en cuenta las curvas OMS en todos los casos, siendo el riesgo de sobrepeso u obesidad ($\geq P85$) mayor al utilizar los estándares de la OMS (21.0% vs 16.6%), y menor el de emaciación ($< P5$) (18,6% vs 23,0%). El IMC para la edad y el peso para la longitud de la OMS presentaban una alta correlación ($r^2 = 0.83$) aunque no eran intercambiables, puesto que en un 9% de todos los niños y en un 16% de los niños de seis meses o menos, los percentiles de ambos parámetros se diferenciaban en más de 25 puntos porcentuales.

En un estudio con niños flamencos de 0 a 3 años de edad (22) se encontró que la longitud media de los lactantes amamantados se acercaba de forma razonable al patrón estándar de la OMS, aunque no el peso, el IMC o el perímetro craneal. , por lo que los autores concluían que la comparación de los lactantes amamantados se ajustaba mejor al patrón local de referencia que a los de la OMS.

En un estudio en el que se compara el ajuste de los datos de dos

cohortes del Reino Unido (ALSPAC y GMS) con el patrón de referencia nacional UK 1990 y el de la OMS (23), se observa que las dos cohortes se ajustan relativamente bien al patrón nacional. En relación a las curvas de la OMS, los niños del RU presentaban de media un mayor peso al nacer. Hasta los 4 meses de vida, ambas cohortes eran similares en peso a la mediana de OMS, siendo el riesgo de ser clasificado de bajo peso a los 12 meses menor teniendo en cuenta la curva de la OMS (RR 0,15; IC95% de 0,07 a 0,32), y como obeso a los 4 o 5 años de edad mayor (RR 1,35; IC95% de 1,02 a 1,78).

En España, concretamente en Aragón, se realizó un estudio que pretendía evaluar las diferencias en la interpretación del peso en una muestra de niños, desde el nacimiento hasta los 18 meses de edad, según se utilizaran los estándares nacionales o los internacionales (24). Las mayores diferencias se daban a partir de los 6 meses de edad. Los autores concluyeron que en general, las gráficas de la OMS y de Carrascosa-Ferrández eran las que menos niños y niñas dejaban por debajo de los límites de la normalidad. En También se observó que las puntuaciones típicas medias de peso variaban según el referente utilizado, y que iban aumentando cuando se comparaban los datos de la muestra con los valores de referencia de la OMS. Con respecto a los valores de referencia de Sobradillo (estudio transversal) y Carrascosa-Ferrández, los valores disminuían de forma progresiva, encontrándose las menores diferencias con los valores de las curvas de Sobradillo (Estudio longitudinal) y EuroGrowth.

En un estudio posterior(25), se concluye que para que las curvas españolas actuales puedan servir como patrones de referencia convendría excluir en su elaboración a todos los pacientes con obesidad, ya que de otra manera, podrían llegar a considerarse como estudios meramente descriptivos de una población con una reconocida tendencia al exceso de peso corporal, y por lo tanto, su aplicabilidad clínica quedaría en entredicho.

Consideraciones a tener en cuenta al utilizar las gráficas de la OMS

Todos los autores alertan de la posibilidad de que el mal uso de las curvas de la OMS lleve a la administración innecesaria de suplementos o de leche artificial a lactantes amamantados menores de seis meses.

Para evitarlo, se deben tener en cuenta los siguientes aspectos:

1. La monitorización del crecimiento es insuficiente si se utiliza de forma aislada para valorar el estado nutricional y de salud del niño. Previo a las mediciones se debe realizar una valoración clínica, de desarrollo y comportamiento, así como de la alimentación del niño.
2. Existe un 3% de niños cuyo crecimiento se sitúa por debajo del percentil 3 y otro 3% que se sitúa por encima del percentil 97. Estos niños están creciendo perfectamente, solo que se trata de niños que son constitucionalmente pequeños o grandes.
3. Una medida aislada, y a menudo incluso dos muy próximas en el tiempo, nunca será suficiente para señalar si el niño crece bien o no: sólo puede ser utilizado como alerta, nunca como criterio de toma de decisiones. Sólo los cambios en la velocidad del crecimiento pueden ayudar en la toma de decisiones y para ello es necesario contar con al

menos tres mediciones en el niño para poder construir un perfil de desarrollo.

4. De forma previa a la toma de cualquier decisión, es necesario que los datos del crecimiento se utilicen junto con la valoración clínica, nutricional y de comportamiento del niño. Así, por ejemplo, la medición del peso para la edad sólo puede ser útil en manos de una consultora experta en lactancia materna, que combinará dicha medición con consejos con el manejo de la lactancia materna.

Para conseguir una lactancia materna exclusiva durante al menos 4 meses, en el estudio de la OMS fue necesario un apoyo intensivo por parte de consejeras expertas en lactancia materna que incluía visitas a domicilio a las 24 horas tras el parto, a los 7, 14 y 30 días postparto y de forma mensual hasta los seis meses de vida del niño. Además se proporcionó una línea de 24 horas disponible para todas las madres y visitas a domicilio adicionales cuando se daban problemas con la lactancia materna. En la vida real, la mayoría de las mujeres no cuentan con este apoyo intensivo. Asimismo, incluso con ese apoyo intensivo, en el estudio de la OMS no se consiguió que todos los niños inicialmente reclutados fueran amamantados de forma exclusiva o predominante al menos los primeros cuatro meses de vida. Por ello, el apoyo a la lactancia materna es crucial, y se necesitan esfuerzos intensivos para mantener la lactancia materna exclusiva hasta los 4 o 6 meses de vida del niño (7).

En un ECA cruzado realizado en Malawi (26) se encontró que cuando se utilizaban las curvas de la OMS con respecto a las del NCHS, aumentaba tanto la preocupación de los profesionales sanitarios (aOR 4,4; IC95% de 2,4 a 8,1), como el porcentaje de derivaciones (OR 5,1; IC95% de 2,4 a 10,8) y la administración de consejos alimentarios que podían llevar a la interrupción de la lactancia materna exclusiva (OR 2,4; IC95% de 1,2 a 4,9). Por ello, los autores concluyen que el uso de las curvas de la OMS podría aumentar las derivaciones inapropiadas y debilitar las ya bajas tasas de lactancia materna exclusiva existentes, y que para prevenirlo tanto las guías como los cursos de capacitación en el uso de estas gráficas deberían enfatizar la importancia de tener en cuenta a la hora de interpretar los resultados la tendencia del crecimiento, la idoneidad de la lactancia materna y el estado clínico del niño.

Como complemento a las curvas estándares de crecimiento de la OMS, se ha desarrollado un proyecto internacional para cubrir la parte fetal y de recién nacidos que no incluida en las curvas de la OMS (NTERGROWTH-21st). El consorcio implementó 3 estudios que incluyeron datos relacionados con la salud, crecimiento y la nutrición desde el embarazo hasta las primeras etapas de la infancia de unas 60.000 mujeres y recién nacidos en cinco continentes. <https://intergrowth21.tghn.org/>.

ACTUALIZADO A FECHA DE: 31 de Octubre de 2016

5- De la evidencia a la recomendación (Tabla de EtR)

¿Qué curvas de crecimiento reflejan mejor el crecimiento normal de un niño sano? ¿Cuáles son los parámetros que se deben monitorizar?

Población: Niños sanos

Intervención: Monitorización del crecimiento con estándares basados en condiciones ideales de crecimiento (curvas de la OMS)

Comparación: Monitorización del crecimiento con estándares contruidos con datos poblacionales (estándares locales)

Perspectiva: Clínica

Commented [NeM1]:

CAMBIAR CON LO QUE SE DECIDA AL INICIO

	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
BENEFICIOS Y RIESGOS DE LA OPCIÓN	¿Cuál es la confianza global en la evidencia disponible sobre los efectos?	<p>No se incluyen estudios <input checked="" type="checkbox"/></p> <p>Muy baja <input type="checkbox"/> Baja <input type="checkbox"/> Moderada <input type="checkbox"/> Alta <input type="checkbox"/></p>	<p>Los estudios identificados analizan las posibles implicaciones de utilizar las curvas de la OMS en comparación con otros patrones utilizados hasta la fecha.</p> <p>Lo que no se conoce es cómo afecta el uso de una u otra curva al manejo del niño y si tiene efecto sobre su salud y el éxito de la lactancia materna.</p>	<p>Como se ha demostrado en un estudio etnográfico en el RU, las madres sienten que es importante asegurar que el peso del bebé sigue un percentil, y prefieren que su hijo se sitúe en el percentil 50 (27).</p>
	¿Existe incertidumbre o variabilidad importante en cómo los pacientes valoran los desenlaces de interés?	<p>Incertidumbre/variabilidad probablemente importante <input type="checkbox"/></p> <p>Incertidumbre/variabilidad probablemente importante <input checked="" type="checkbox"/></p> <p>Incertidumbre/variabilidad probablemente no importante <input type="checkbox"/></p> <p>Incertidumbre/variabilidad no importante <input type="checkbox"/></p> <p>No se conocen desenlaces no deseados <input type="checkbox"/></p>	<p>Los efectos desados de la utilización de las curvas de la OMS versus los patrones locales dependerán de la realización de una interpretación adecuada de los resultados y de las intervenciones que se realicen una vez identificados los niños en riesgo.</p>	
	¿Los efectos deseados esperados son importantes?	<p>No <input type="checkbox"/> Probablemente no <input type="checkbox"/> Incierto <input checked="" type="checkbox"/> Probablemente sí <input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> Varía <input type="checkbox"/></p>		

GPC Lactancia Materna- Pregunta 20. Monitorización del crecimiento.

<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
<p><u>¿Los efectos no deseados esperados son pequeños?</u></p>	<p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí <u>Varía</u></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		
<p><u>¿El balance entre los efectos deseados y no deseados favorece la opción?</u></p>	<p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí <u>Varía</u></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		

¿ Qué parámetros y tablas de crecimiento deben utilizarse para evaluar si el lactante amamantado se está alimentando correctamente?

	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
UTILIZACIÓN DE RECURSOS	<u>¿Los recursos que se requieren son bajos?</u>	No <i>Probablemente no</i> <i>Incierto</i> <i>Probablemente sí</i> <i>Sí</i> <i>Varía</i> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	La mayoría de los países que han adoptado las curvas de la OMS (83%) han tenido que rediseñar las cartillas de salud infantil para incluir las nuevas gráficas (de Onis, 2012).	Muchos de los países que han adoptado las curvas de la OMS señalan que han aprovechado la oportunidad para introducir la monitorización de nuevos indicadores, como la longitud/talla para la edad (35%), la relación entre el peso y la longitud/talla para la edad (30,4%), el IMC para la edad (28,8%) y el perímetro craneal para la edad (16%) (de Onis, 2012).
	<u>¿El coste incremental es pequeño en relación a los beneficios netos?</u>	No <i>Probablemente no</i> <i>Incierto</i> <i>Probablemente sí</i> <i>Sí</i> <i>Varía</i> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>		La adopción de estas gráficas por los sistemas sanitarios tiene su coste, puesto que supone tanto una inversión en cuanto a su inclusión en las cartillas de salud infantil como de formación del personal sanitario para su correcta interpretación. Además, no hay estudios

GPC Lactancia Materna- Pregunta 20. Monitorización del crecimiento.

	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
				de coste-efectividad de la monitorización del crecimiento.
EQUIDAD	<u>¿Cuál sería el impacto en las desigualdades en salud?</u>	<p>Aumentarían <input type="checkbox"/> Probablemente aumentarían <input type="checkbox"/> Incierto <input type="checkbox"/> Probablemente reducirían <input type="checkbox"/> Reducirían <input type="checkbox"/> <u>Varía</u> <input checked="" type="checkbox"/></p>		Dependerá de cuáles sean las diferencias en el manejo que suponga la clasificación de los niños según estas curvas, si se produce la introducción de alimentación complementaria antes de tiempo o si se aumenta el riesgo de obesidad infantil por el uso de las gráficas que la estén infraestimando.
ACEPTABILIDAD	<u>¿Es la opción aceptable para los grupos de interés involucrados?</u>	<p>No <input type="checkbox"/> Probablemente no <input type="checkbox"/> Incierto <input type="checkbox"/> Probablemente sí <input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> <u>Varía</u> <input checked="" type="checkbox"/></p>	<p>En el artículo de la OMS de 2012 se señala que aunque España señala la adopción de las curvas de la OMS, algunas regiones del país continúan utilizando gráficas locales (de Onis, 2012).</p> <p>En Europa, de los 45 países que contestaron el 51% había adoptado las curvas de la OMS y el 18% lo estaba considerando. Los que no las habían adoptado preferían utilizar sus patrones de referencia locales (de Onis, 2012).</p> <p>En cuanto a los parámetros antropométricos, el 90,4% ha adoptado el peso para la edad, el 83,2% la longitud/talla para el peso y el 70,4% la relación entre el peso y la longitud/talla (de Onis, 2012).</p>	<p>Existe variabilidad entre los profesionales sanitarios en relación a cuáles son las curvas que deben utilizarse. De hecho, la utilización de las curvas de la OMS o de las curvas locales varía entre las comunidades de España.</p> <p>En cuanto a la presentación de percentiles o de puntuaciones z, los primeros han sido los más comúnmente utilizados, aunque la tendencia actual es utilizar las puntuaciones z.</p>

GPC Lactancia Materna- Pregunta 20. Monitorización del crecimiento.

	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
FACTIBILIDAD	¿La implementación de la opción es factible?	<p>No <input type="checkbox"/> Probablemente no <input type="checkbox"/> Incierto <input type="checkbox"/> Probablemente sí <input checked="" type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> <i>Varía</i> <input type="checkbox"/></p>	<p>Dentro de las actividades realizadas para implementar las gráficas de la OMS en los países que las han adoptado se encuentran:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) El diseño de una nueva cartilla de salud 2) Realización de cursos de capacitación 3) Incorporación en las prácticas profesionales de la valoración del crecimiento del niño 4) Compra de sistemas de medición 5) Movilización de recursos para apoyar la implementación 6) Incorporación de los estándares en la historia clínica electrónica 7) Sistemas de monitorización de la nutrición. <p>El 75% de los países reportaron haber formado un pool de formadores nacionales que enseñaban en cascada la aplicación de los estándares de la OMS en sus respectivas regiones y distritos (de Onis,2012).</p> <p>Los retos encontrados a la hora de implementar las curvas de la OMS fueron la existencia de otras prioridades más urgentes, problemas de financiación y económicos, barreras en el procedimiento y retos en la coordinación.</p>	<p>Las madres de un estudio realizado en Inglaterra veían los suplementos de fórmula y los alimentos sólidos como importantes para mantener el crecimiento ajustado a las gráficas estándar. Las enfermeras que atienden en el hogar no daban información clara a las madres sobre el impacto perjudicial de los suplementos de fórmula sobre la lactancia materna, y no se preguntaban si la ganancia de peso era más importante que la continuación de la lactancia materna exclusiva (28).</p>

Balance de las consecuencias

Las consecuencias no deseadas superan claramente las consecuencias deseadas en la mayoría de los escenarios

Las consecuencias no deseadas probablemente superan las consecuencias deseadas en la mayoría de los escenarios

El balance entre las consecuencias deseadas y no deseadas está muy equilibrado o es incierto

Las consecuencias deseadas probablemente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los escenarios

Las consecuencias deseadas claramente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los escenarios

<u>Tipo de recomendación</u>	Se recomienda no ofrecer la opción	Se sugiere no ofrecer la opción	Se sugiere ofrecer la opción	Se recomienda ofrecer la opción
<u>Recomendación (Texto)</u>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
<u>Justificación</u>	<p>√ Se deberían utilizar las curvas de la OMS para realizar el seguimiento del crecimiento del lactante, así como los puntos de corte establecidos por los mismos, puesto que son las únicas curvas que muestran cuál debería de ser el crecimiento de un niño en condiciones óptimas.</p> <p>√ Se deberían recoger al menos el peso para la edad y la relación longitud/peso para la edad.</p>			
<u>Consideraciones de subgrupos</u>	<p>Los estudios locales son muy útiles para conocer la situación de un entorno determinado. Sin embargo, su utilización como patrón comparativo no es deseable, puesto que los datos estadísticos obtenidos dependen de la situación nutricional de la población estudiada. Si utilizamos patrones en países que presentan una alta prevalencia de desnutrición, ésta se verá infravalorada; por el contrario, en países en los que la prevalencia de sobrepeso y obesidad es alta, lo que se verá infraestimada será la prevalencia de sobrepeso y obesidad.</p> <p>El peso debería compararse junto con la talla del niño, para evitar una mala interpretación de los datos. Por otro lado, si se identifica un problema potencial, se debería acompañar de una valoración de la clínica y la alimentación del niño.</p>			
<u>Consideraciones para la implementación</u>	<p>La valoración del crecimiento se debe realizar en el contexto general de la valoración clínica del niño y de las características de su alimentación, incluyendo la valoración de la eficacia de la lactancia materna.</p> <p>Se debe formar a los profesionales para saber interpretar estas curvas de forma adecuada.</p>			
<u>Monitorización y evaluación</u>				
<u>Prioridades para la investigación</u>	<p>Se necesita investigación que estudie el impacto de la utilización de las curvas de crecimiento sobre la salud del niño y el éxito de la lactancia materna</p>			

6. ANEXO I, ESTRATEGIAS DE BÚSQUEDA

Cochrane Library

Searched 09/12/2014

Updated search xx/xx/xxxx

#1 "growth charts" or "growth charts" or "growth standards" or "growth standard" or "growth curve" or "growth curves":ti,ab,kw and breastfeeding or "breast feeding" or lactation:ti,ab,kw and infant or infants:ti,ab,kw (Word variations have been searched) **13**

MEDLINE, via Pubmed

Searched 09/12/2014

Updated search xx/xx/xxxx

#1 (("growth chart" OR "growth charts" OR "growth standard" OR "growth standards" OR "growth curve" OR "growth curves") AND (breastfeeding OR "breast feeding" OR lactation) AND (infant OR infants)) Field: Title/Abstract **110**

EMBASE, via Ovid

Searched 09/12/2014

Updated search xx/xx/xxxx

#1 ("growth chart" or "growth charts" or "growth standard" or "growth standards" or "growth curve" or "growth curves").ti,ab,kw. 12095

#2 (breastfeeding or "breast feeding" or lactation).ti,ab,kw. 56175

#3 (infant or infants).ti,ab,kw. 336070

#4 #1 AND #2 AND #3 **151**

CINAHL, via EBSCOhost databases

Searched 09/12/2014

Updated search xx/xx/xxxx

S1 ("growth chart" OR "growth charts" OR "growth standard" OR "growth standards" OR "growth curve" OR "growth curves") AND (breastfeeding OR "breast feeding" OR lactation) AND (infant OR infants) 267

Cinahl **58**

11- BIBLIOGRAFÍA

- (1) NICE. Postnatal care up to 8 weeks after birth. Julio 2006 (actualizado en Febrero de 2015). Disponible en: <http://guidance.nice.org.uk/CG37>.
- (2) Estrategia centros de salud IHAN. Revisada, actualizada y ampliada para la atención integral en los centros de salud. Manual para la acreditación IHAN. España. 2014. Disponible en:
https://www.ihan.es/docs/documentacion-acreditacion/centros_salud/Manual_para_la_acreditacion_IHAN_en_AP_2015.pdf.
- (3) Grupo de trabajo de la Guía de Práctica Clínica sobre la Prevención y el Tratamiento de la Obesidad Infantojuvenil. Centro Cochrane Iberoamericano, coordinador. Guía de Práctica Clínica sobre la Prevención y el Tratamiento de la Obesidad Infantojuvenil. Plan de Calidad para el Sistema Nacional de Salud del Ministerio de Sanidad y Política Social. Agència d'Àvaluació de Tecnologia i Recerca Mèdiques; 2009. Guías de Práctica Clínica en el SNS: AATRM N° 2007/25. d'Àvaluació de Tecnologia i Recerca Mèdiques; 2009. Guías de Práctica Clínica en el SNS: AATRM N° 2007/25.
- (4) Hernández M, Castellet J, Narvaiza JL, Rincón JM, Ruiz I, Sánchez E, Sobradillo B, Zurimendi A. Curvas y tablas de crecimiento (0-18 años). Instituto de Investigación sobre Crecimiento y Desarrollo. Fundación Faustino Orbegozo, Bilbao, ISBN: 84-7391-177-6, 1988, 1-32.
- (5) de Onis M, Onyango A, Borghi E, Siyam A, Blossner M, Lutter C. Worldwide implementation of the WHO Child Growth Standards. Public Health Nutr 2012 Sep;15(9):1603-10.
- (6) de Onis M, Wijnhoven TM, Onyango AW. Worldwide practices in child growth monitoring. J Pediatr 2004 Apr;144(4):461-5.
- (7) Cattaneo A, Guoth-Gumberger M. The new WHO Child Growth Standards: possible effects on exclusive breastfeeding in the first six months. BREASTFEED REV 2008 Nov;16(3):9-12.
- (8) Organización Mundial de la Salud. Curso de capacitación sobre la evaluación del crecimiento del niño. Ginebra, OMS, 2008. Disponible en: http://www.who.int/childgrowth/training/c_interpretando.pdf.
- (9) Sobradillo B, Aguirre A, Aresti U, Bilbao A, Fernández-Ramos C, Lizárraga A, Lorenzo H, Madariaga L, Rica I, Ruiz I, Sánchez E, Santamaría C, Serrano JM, Zabala A, Zurimendi B, Hernández M. Curvas y tablas de crecimiento. Estudios longitudinal y transversal. Bilbao: Fundación Faustino Orbegozo, Bilbao, ISBN 84-607-9967-0, 2004, 1-31.
- (10) Fernández C, Lorenzo H, Vrotsou K, Aresti U, Rica I, Sánchez E. Estudio de Crecimiento de Bilbao. Curvas y Tablas de Crecimiento (Estudio transversal). Fundación Faustino Orbegozo, Bilbao, ISBN 978-84-615-7707-1, 2011, 1-35.
- (11) Carrascosa A, Fernández JM, Fernández C, Ferrández A, López-Siguero JP. Estudio transversal español de crecimiento 2008. Parte II: valores de talla, peso e índice de masa corporal desde el nacimiento a la talla adulta. An Pediatr 2008;68:552-69.
- (12) Carrascosa A, Fernández JM, Ferrández A, López-Siguero JP, López D, Sánchez E y Grupo Colaborador. Estudios Españoles de Crecimiento 2010. Disponible en:

http://www.seep.es/privado/documentos/Publicaciones/Estudios_Espa%C3%B1oles_de_Crecimiento_2010.pdf.

- (13) Assessment of differences in linear growth among populations in the WHO Multicentre Growth Reference Study. *Acta Paediatr Suppl* 2006 Apr;450:56-65.
- (14) Breastfeeding in the WHO Multicentre Growth Reference Study. *Acta Paediatr Suppl* 2006 Apr;450:16-26.
- (15) de Onis M, Garza C, Onyango AW, Rolland-Cachera MF. Les standards de croissance de l'Organisation mondiale de la santé pour les nourrissons et les jeunes enfants. *Arch Pediatr* 2009 Jan;16(1):47-53.
- (16) Deheeger M, Rolland-Cachera MF. Etude longitudinale de la croissance d'enfants parisiens suivis de l'âge de 10 mois à 18 ans. *Arch Pediatr* 2004 Sep;11(9):1139-44.
- (17) de Onis M, Onyango AW, Borghi E, Garza C, Yang H. Comparison of the World Health Organization (WHO) Child Growth Standards and the National Center for Health Statistics/WHO international growth reference: implications for child health programmes. *Public Health Nutr* 2006 Oct;9(7):942-7.
- (18) Prost MA, Jahn A, Floyd S, Mvula H, Mwaiyeghele E, Mwinuka V, et al. Implication of new WHO growth standards on identification of risk factors and estimated prevalence of malnutrition in rural Malawian infants. *PLoS One* 2008;3(7):e2684.
- (19) Isanaka S, Villamor E, Shepherd S, Grais RF. Assessing the impact of the introduction of the World Health Organization growth standards and weight-for-height z-score criterion on the response to treatment of severe acute malnutrition in children: secondary data analysis. *Pediatrics* 2009 Jan;123(1):e54-e59.
- (20) Lapidus N, Luquero FJ, Gaboulaud V, Shepherd S, Grais RF. Prognostic accuracy of WHO growth standards to predict mortality in a large-scale nutritional program in Niger. *PLoS Med* 2009 Mar 3;6(3):e39.
- (21) Nash A, Secker D, Corey M, Dunn M, O'Connor DL. Field testing of the 2006 World Health Organization growth charts from birth to 2 years: assessment of hospital undernutrition and overnutrition rates and the usefulness of BMI. *JPEN J Parenter Enteral Nutr* 2008 Mar;32(2):145-53.
- (22) Roelants M, Hauspie R, Hoppenbrouwers K. Breastfeeding, growth and growth standards: Performance of the WHO growth standards for monitoring growth of Belgian children. *Ann Hum Biol* 2010 Jan;37(1):2-9.
- (23) Wright C, Lakshman R, Emmett P, Ong KK. Implications of adopting the WHO 2006 Child Growth Standard in the UK: two prospective cohort studies. *Arch Dis Child* 2008 Jul;93(7):566-9.
- (24) Ayerza CA, Rodriguez MG, Samper Villagrasa MP, Fuertes Fernandez-Espinar J, Broto CP, Collado Hernandez MP, et al. Diferencias entre los estándares de referencia para el peso en niños de hasta 18 meses de edad. *Nutr Hosp* 2010 Sep;25(5):838-44.
- (25) Durá T. Grupo Colaborador de Navarra. ¿Son válidas las curvas y tablas de crecimiento españolas actuales? *Nutr Hosp* 2012;27(1):244-51.
- (26) Ahmad UN, Yiwombe M, Chisepo P, Cole TJ, Heikens GT, Kerac M. Interpretation of World Health Organization growth charts for assessing infant malnutrition: a randomised controlled trial. *J Paediatr Child Health* 2014 Jan;50(1):32-9.
- (27) Sachs M, Dykes F, Carter B. Weight monitoring of breastfed babies in the United Kingdom--interpreting, explaining and intervening. *Matern Child Nutr* 2006 Jan;2(1):3-18.

- (28) Sachs M, Dykes F, Carter B. Weight monitoring of breastfed babies in the UK - centile charts, scales and weighing frequency. *Matern Child Nutr* 2005 Apr;1(2):63-76.

PREGUNTA CLÍNICA Nº 21

¿Qué hacer ante un recién nacido adormilado que no demanda o que no hace tomas efectivas?

1. Pregunta clínica en formato PICO

Tabla 1. Componentes de la pregunta clínica en formato PICO

Pacientes	RN sanos a término sano y sin factores de riesgo de hipoglucemia
Exposición	RN adormilado que no demanda o que no hace tomas efectivas
Comparación	RN que hace tomas efectivas frecuentes
Desenlaces	<ul style="list-style-type: none">• Hipoglucemia• Pérdida ponderal• Ictericia• Deshidratación
Tipo de estudio	GPC, RS, ECA, estudios observacionales y estudios descriptivos

2. Introducción

Algunos recién nacidos están excesivamente adormilados en los primeros días y realizan pocas tomas. Estas situaciones causan gran preocupación a las madres y a los profesionales y, en ocasiones pueden suponer un riesgo. Nos planteamos qué medidas se pueden adoptar para asegurar el aporte nutricional al recién nacido sin interferir con la instauración de la lactancia.

3. Estrategia de elaboración de la pregunta

3.1. GPC

Tabla 2. IHAN

			Referencia	
UNICEF/ OMS	<p>Hipoglucemia del recién nacido</p> <ul style="list-style-type: none"> • Los RN alimentados con leche materna pueden mantener mejor los niveles de glucosa en sangre que los alimentados artificialmente con fórmulas. Los neonatos compensan la bajada de glucosa usando sus reservas corporales (por ejemplo el glucógeno almacenado en el hígado). • Los RN a término, sanos no desarrollan hipoglucemia por poca alimentación. Si un RN a término sano desarrolla síntomas de hipoglucemia, se debe investigar un problema subyacente. <p>Los síntomas de hipoglucemia incluyen nivel reducido de conciencia, convulsiones, tono anormal (“hipotónico”), y apnea. Un pediatra debe valorar a cualquier RN con éstos síntomas inmediatamente.</p>		<p>"UNICEF/OMS. Iniciativa Hospital Amigo del Niño, revisada, actualizada y ampliada para la atención integral, Sección 3, Lactancia Promoción y Apoyo en un Hospital Amigo del Niño. Diciembre 2008". Washington, D.C. OPS © 2008</p>	

Tabla 3. GPC de base (seleccionadas con el AGREE)

Guía	Evidencia	Recomendación	Referencias	Comentarios
NICE	<p>Bebés adormilados</p> <p>No se ha encontrado literatura en relación con los RN somnolientos y la lactancia. Glover (Glover 1995) desarrolló un diagrama de flujo diseñado para ayudar al personal de enfermería en la toma de decisiones con respecto a la suplementación. Un punto de buena</p>	<p>Bebé adormilado</p> <p>Se debe informar a las madres que realizar CPP o masajear los pies del bebé es útil para despertarlo. La salud general del bebé debe evaluarse si no hay mejoría.</p>	<p>Glover, J. 1995, "Supplementation of breastfeeding newborns: a flow chart for decision making", Journal of Human Lactation, vol. 11, no. 2, pp. 127-131.</p>	

GPC Lactancia Materna – Pregunta 21. Recién nacido adormilado.

	práctica en este cuadro indica intervenciones cuando un RN no se despierta y/o alimenta de modo efectivo tras 3-5 horas después de la última toma. La madre debe despertarlo, utilizar estimulación suave, quitarle la manta, cambiarle el pañal y masajearle. Si el bebé continúa sin alimentarse debe realizarse una evaluación para detectar signos y síntomas de hipoglucemia, sepsis y deshidratación.	[D(GPP)]		
NICE UPDATE	No			
BC 2013 BREASTFEEDING HEALTH TERM INFANTS	No			
BC Nursing care pathway 2010	No			

Tabla 4. Resumen de GPC del SNS

Guía	Evidencia	Recomendación	Referencias	Comentarios
GPC parto	NO			
GPC embarazo	NO			

Tabla 5. Resúmenes otras guías/ docs. de referencia

Guía	Evidencia	Recomendación	Referencias	Comentarios
ABM 1 (2014, actualización) (Wight 2014)	La hipoglucemia transitoria en el periodo inmediato al nacimiento es frecuente y se presenta en casi todos los mamíferos. En los RN sanos a término, incluso si no se les proporciona alimentación enteral en las primeras horas, dicho fenómeno es auto-limitado y forma parte de la adaptación del RN a la vida extrauterina, ya que los niveles de glucosa se elevan espontáneamente en las primeras 24 horas de	La LM temprana y exclusiva cumple las necesidades metabólicas y nutricionales de un RN sano y a término. Los RN sanos a término no desarrollan hipoglucemia clínicamente significativa como resultado de una alimentación escasa durante un tiempo limitado (III). El CPP facilita el inicio y establecimiento	Adamkin DH, Committee on Fetus and Newborn. Postnatal glucose homeostasis in late-preterm and term infants. Pediatrics 2011;127:575–579. Srinivasan G, Pildes RS, Cattamanchi G, et al. Plasma glucose values in normal neonates: A new look. J Pediatr 1986;109:114–117. Hawdon JM, Ward Platt MP, Aynsley-Green A. Patterns of metabolic adaptation for preterm and term	

	<p>vida (en algunos RN tarda más, pero sigue siendo fisiológico) (Srinivasan 1986, Hawdon 1992, Cronblath 1965, Heck 1987, Hoseth 2000). La mayoría de los RN compensan esta hipoglucemia fisiológica con la producción endógena de combustible a través de la gluconeogénesis, la glucogenólisis y la cetogénesis (“contra-regulación”). Además, incluso en aquellas situaciones en las cuales se desarrollan bajas concentraciones de glucosa en sangre secundarias a intervalos prolongados (>8 horas) entre las tomas (Hawdon 1992) se observa una marcada respuesta cetogénica. La capacidad desarrollada del cerebro del RN para utilizar los cuerpos cetónicos proporciona al cerebro un combustible que economiza glucosa, lo cual protege la función neurológica (Hawdon 1992, Lucas 1981, Edmon 1985, Yager 1992). Esto constituye una respuesta normal adaptativa para niveles transitoriamente bajos de nutrientes durante el establecimiento de la lactancia materna (Hawdon 1992, Cornblath 2000), cuyo resultado es que la mayoría de los lactantes amamantados toleren niveles de glucosa en plasma bajos sin manifestaciones clínicas significativas ni secuelas (Cornblath 2000).</p> <p>Ningún estudio ha demostrado que tratar estos niveles transitoriamente bajos glucosa en sangre conlleve resultados beneficiosos a corto plazo o largo plazo frente a no tratarlos y, de hecho, no hay evidencia de que los RN con hipoglucemia sin signos clínicos se beneficien del tratamiento (Koivisto 1972, Kinnala 1999). El aumento del riesgo de problemas en el desarrollo neurológico se ha encontrado en los RN que presentaban hipoglucemia asociada a signos clínicos anormales, especialmente en aquellos con hipoglucemia severa e hiperinsulinemia persistente (Boluyt 2006,</p>	<p>de la lactancia, reduce el riesgo de hipoglucemia, mantiene la temperatura corporal del RN y reduce la pérdida energética, a la vez que estimula la succión y la producción de leche (II-2, III).</p> <p>Se deben realizar tomas frecuentes, al menos 10-12 diarias en los primeros días tras el nacimiento (III). No obstante, es habitual que los RN a término hagan una primera toma inmediatamente tras el parto y después duerman de modo prolongado (hasta 8-10 horas) hasta que vuelvan a estar de nuevo activos y empiecen a succionar de nuevo con mayor frecuencia. Estos RN cuentan con una respuesta metabólica de protección durante este tiempo, por lo que no es necesario forzar las tomas. No obstante, se debe realizar un estudio clínico en un RN inusual y excesivamente adormilado.</p> <p>En RN sanos y a término, no es necesario dar suplementos de agua o fórmula, y además su administración puede interferir en el establecimiento de la LM y en los mecanismos reguladores compensatorios (II-2, III).</p> <p>La monitorización de la glucosa debe de llevarse a cabo solo en RN con factores de riesgo o en aquellos con signos clínicos compatibles con hipoglucemia.</p>	<p>infants in the first neonatal week. Arch Dis Child 1992;67(4 Spec No):357–365.</p> <p>Cornblath M, Reisner SH. Blood glucose in the neonate and its clinical significance. N Engl J Med 1965;273:378–381.</p> <p>Heck LJ, Erenberg A. Serum glucose levels in term neonates during the first 48 hours of life. J Pediatr 1987;110:119–122.</p> <p>Hoseth E, Joergensen A, Ebbesen F, et al. Blood glucose levels in a population of healthy, breast fed, term infants of appropriate size for gestational age. Arch Dis Child Fetal Neonatal Ed 2000;83:F117–F119.</p> <p>Lucas A, Boyes S, Bloom SR, et al. Metabolic and endocrine responses to a milk feed in six-day-old term infants: Differences between breast and cow’s milk formula feeding. Acta Paediatr Scand 1981;70:195–200.</p> <p>Edmond J, Auestad N, Robbins RA, et al. Ketone body metabolism in the neonate: Development and the effect of diet. Fed Proc 1985;44:2359–2364.</p> <p>Yager JY, Heitjan DF, Towfighi J, Vannucci RC. Effect of insulin-induced and fasting hypoglycemia on perinatal hypoxic-ischemic brain damage. Pediatr Res 1992;31:138–142.</p> <p>Cornblath M, Hawdon JM, Williams AF, et al. Controversies regarding definition of neonatal hypoglycemia: Suggested operational thresholds. Pediatrics 2000;105:1141–1145.</p> <p>Boluyt N, van Kempen A, Offringa M. Neurodevelopment after neonatal hypoglycemia: A systematic review and design of an optimal future study. Pediatrics 2006;117:2231–2243.</p> <p>Koivisto M, Blanco-Sequeiros M, Krause U. Neonatal symptomatic and asymptomatic hypoglycaemia: A follow-up study of 151 children. Dev Med Child Neurol 1972;14:603–614.</p> <p>Kinnala A, Rikalainen H, Lapinleimu H, et al. Cerebral magnetic resonance imaging and ultrasonography findings after neonatal hypoglycemia. Pediatrics</p>	
--	--	---	--	--

<p>Koivisto 1972, Kinnala 1999, Dalgic 2002, Burns 2008, Menni 2001). Los episodios únicos, breves y transitorios de hipoglucemia tienen poca probabilidad de causar daño neurológico permanente (Williams 1997, Eidelman 1991, Hawdon 1994, Wight 2006). Por lo tanto, la monitorización de la glucosa en RN sanos y a término es innecesaria y potencialmente perjudicial para el bienestar de los padres y el adecuado establecimiento de la lactancia materna (Williams 1997, Eidelman 1991, Hawdon 1994, Wight 2006, Hawdon 1993, Hawdon 1993b).</p> <p>Teniendo esto en cuenta, se concluye que la monitorización rutinaria de la glucosa en sangre en RN sanos y a término, no solo es innecesaria, sino que además puede perjudicar el establecimiento de la relación madre-hijo y de la lactancia (Adamkin 2011, Hawdon 1994, Hawdon 1993, Hawdon 1993b, Section on Breastfeeding 2012, Haninger 2001). La OMS (Williams 1997), la Academia Americana de Pediatría (Adamkin 2011, Section on Breastfeeding 2012), el Institute of Health americano (Hay 2009) y el National Childbirth Trust en el Reino Unido (National Childbirth Trust 2003) concluyen que: (1) la LM temprana y exclusiva satisfice las necesidades nutricionales del RN y que (2) los RN sanos y a término no desarrollan hipoglucemia clínicamente significativa como resultado de una alimentación escasa durante un tiempo limitado.</p>		<p>1999;103:724–729.</p> <p>Dalgic N, Ergenekon E, Soysal S, et al. Transient neonatal hypoglycemia—Long-term effects on neurodevelopmental outcome. <i>J Pediatr Endocrinol Metab</i> 2002;15:319–324.</p> <p>Burns C, Rutherford M, Boardman J, et al. Patterns of cerebral injury and neurodevelopmental outcomes after symptomatic neonatal hypoglycemia. <i>Pediatrics</i> 2008;122:65–74.</p> <p>Menni F, deLonlay P, Sevin C, et al. Neurologic outcomes of 90 neonates and infants with persistent hyperinsulinemic hypoglycemia. <i>Pediatrics</i> 2001;107:476–479.</p> <p>Williams AF. Hypoglycemia of the Newborn: Review of the Literature. World Health Organization, Geneva, 1997.</p> <p>Eidelman AI. Hypoglycemia and the breastfed neonate. <i>Pediatr Clin North Am</i> 2001;48:377–387.</p> <p>Hawdon JM, Ward Platt MP, Aynsley-Green A. Prevention and management of neonatal hypoglycaemia. <i>Arch Dis Child Fetal Neonatal Ed</i> 1994;70:F60–F64; discussion F65.</p> <p>Wight N. Hypoglycemia in breastfed neonates. <i>Breastfeed Med</i> 2006;1:253–262.</p> <p>Hawdon JM, Platt MP, Aynsley-Green A. Neonatal hypoglycaemia—Blood glucose monitoring and baby feeding. <i>Midwifery</i> 1993;9:3–6.</p> <p>Hawdon J. Neonatal hypoglycemia: The consequences of admission to the special care nursery. <i>Child Health</i> 1993;(Feb):48–51.</p> <p>Hay WW, Raju T, Higgins R, et al. Knowledge gaps and research needs for understanding and treating neonatal hypoglycemia: Workshop report from Eunice Kennedy Shriver National Institute of Child Health and Human Development. <i>J Pediatr</i> 2009;155:612–617.</p> <p>Section on Breastfeeding. Breastfeeding and the use of human milk. <i>Pediatrics</i> 2012;129:e827–e841.</p> <p>Haninger NC, Farley CL. Screening for hypoglycemia in healthy term neonates: Effects on breastfeeding. <i>J</i></p>	
---	--	---	--

			Midwifery Womens Health 2001;46:292–301. National Childbirth Trust, United Kingdom. Hypoglycemia of the newborn: Guidelines for the appropriate blood glucose screening of breast-fed and bottle-fed babies in the UK. Midwives 1997;110:248–249.	
ABM 3 protocol (2009)	<p>Hay situaciones clínicas comunes donde la evaluación y el manejo de la lactancia pueden ser necesarios, pero NO ESTA INDICADO el uso de suplementos, incluyendo:</p> <p>1.- El niño adormilado que ha sido alimentado menos de 8 a 12 veces en las primeras 24-48 horas, con menos del 7% de pérdida de peso y sin señales de enfermedad.</p> <p>*Los RN normalmente tienen sueño después de un periodo inicial de alerta de aproximadamente 2 horas después de nacer (Emde 1975, Stern 1969). Después tienen ciclos variables de sueño-vigilia, con uno o dos periodos adicionales de vigilia en las próximas 10 horas ya sea que sean alimentados o no (Emde 1975).</p> <p>*Es más adecuado poner atención cuidadosa a las señales tempranas de hambre del bebé y darle la oportunidad de ser amamantado cada 2-3 horas, que automáticamente utilizar suplementos después de 6, 8, 12 o hasta 24 horas.</p> <p>*La regla general en la primera semana es: “¡Un niño despierto es un niño hambriento!”</p> <p>*El incremento del tiempo de CPP puede alentar a que coma con mayor frecuencia.</p>		<p>Emde R, Swedberg J, Suzuki B. Human wakefulness and biological rhythms after birth. Arch Gen Psychiatry 1975;32: 780–783.</p> <p>Stern E, Parmalee A, Akiyama Y, et al. Sleep cycle characteristics in infants. Pediatrics 1969;43:67–70.</p>	

3.2. Revisiones sistemáticas

No se han localizado RS sistemáticas que evalúen de modo específico cómo manejar un RN adormilado que no hace tomas relevantes.

GPC Lactancia Materna – Pregunta 21. Recién nacido adormilado.

Sin embargo si se localizó una RS (1) que evaluaba cómo manejar la hipoglucemia en RN sanos a término, de la cual se obtuvieron los estudios relevantes en los que se incluían a RN que hacían largos intervalos entre tomas.

3.3. Resumen de GPCs base y RSs disponibles

Las GPC NICE (2) aborda esta pregunta pero no encuentra estudios en relación a los RN adormilados que no reclaman el pecho o con succión poco vigorosa, aunque hace referencia a una estrategia propuesta por Glover (3) para el manejo de la lactancia en RN somnolientos. En este cuadro se indica que cuando un RN no se despierta y/o alimenta de modo efectivo tras 3-5 horas después de la última toma, la madre debe tratar de despertarlo, utilizando estimulación suave, quitándole la manta, cambiándole el pañal y masajéandolo. Si el recién nacido continúa sin alimentarse debe realizarse una evaluación para detectar signos y síntomas de la hipoglucemia, sepsis y deshidratación.

En cuanto a la aparición de episodios de hipoglucemia, el protocolo 1 de la ABM (4) indica que un RN sano y a término amamantado no desarrolla hipoglucemia independientemente de que sea o no alimentado salvo que haya un problema subyacente. La hipoglucemia transitoria en el periodo inmediato al nacimiento es frecuente y se presenta en casi todos los mamíferos. En los RN sanos a término, incluso si no se les proporciona alimentación enteral en las primeras horas, dicho fenómeno es auto-limitado, dado que los niveles de glucosa se elevan espontáneamente al cabo de 24 horas. Esto se debe a que los RN amamantados tienen un mecanismo autorregulador de la glucemia en sangre y utilizan los cuerpos cetónicos para proteger la función neurológica.

Por su parte, el protocolo 3 de la ABM (5) indica que los RN normalmente experimentan un periodo de sueño tras el periodo inicial de alerta (de aproximadamente 2 horas tras el nacimiento). Después tienen ciclos variables de sueño-vigilia, con uno o dos periodos adicionales de vigilia en las siguientes 10 horas tanto si son alimentados como si no. Esta guía concluye que no está indicado el uso rutinario de suplementos en RN adormilados que han hecho menos de 8 a 12 tomas en las primeras 24-48 horas, si la pérdida de peso es menor del 7% y no hay indicios de enfermedad. Es más adecuado poner atención cuidadosa a las señales tempranas de hambre del recién nacido y darle la oportunidad de ser amamantado cada 2-3 horas, que utilizar sistemáticamente suplementos después de 6, 8, 12 o hasta 24 horas. Además sugiere incrementar el tiempo de CPP ya que puede alentarlos a tomar con mayor frecuencia.

No se han localizado RS sistemáticas que evalúen de modo específico cómo manejar un RN adormilado que no hace tomas relevantes. Sin embargo si se localizó una RS (1) que evaluaba cómo manejar la hipoglucemia en RN sanos a término. Esta revisión incluye el estudio de Hawdon (6), incluido en el protocolo de la ABM, que concluyó que en RN sanos y a término los intervalos prolongados entre tomas (hasta 8 horas) no estaban asociados con niveles de glucosa bajos en los primeros siete días de vida.

3.4. Conclusión

Se ha elaborado una revisión parcial en base a la guía NICE (2).

	Adopción GPC/Revisión sistemática
X	Elaboración parcial
	Elaboración <i>de novo</i>

3.5. Diseño de la estrategia de búsqueda de estudios individuales

Criterios de selección de estudios	<p>Tipo de estudios: Estudios experimentales y observacionales</p> <p>Participantes: RN sanos nacidos a término sin factores de riesgo de hipoglucemia</p> <p>Exposición/ comparación: RN que no realiza primera toma efectiva o hace largos intervalos entre tomas</p> <p>Medidas de resultado</p> <ul style="list-style-type: none"> •Hipoglucemia •Pérdida ponderal •Ictericia •Deshidratación
Período de búsqueda	Guía NICE – 20/01/15
Bases de datos	Cochrane Library, Medline (Pubmed), Embase (OVID), Cinalh

Ver estrategias de búsqueda de estudios originales en el ANEXO I

4- Resumen de la evidencia (Tablas de estudios individuales y valoración de calidad en el ANEXO X)

4.1. GRADE Evidence Profile

Se ha localizado un estudio (6) pero no proporciona datos susceptibles de MA. Incluido en resumen de la evidencia.

4.2. Resumen de la evidencia

<p>No se han localizado estudios que evalúen de modo específico a recién nacidos adormilados que no hacen tomas frecuentes.</p> <p>No obstante, en la pregunta sobre cuánto tiempo se puede esperar hasta que el recién nacido se agarre al pecho, se ha visto que los recién nacidos que no se alimentan durante las primeras horas de vida generalmente no desarrollan hipoglucemia.</p> <p>De modo similar otro estudio (6) concluyó que en RN sanos y a término los intervalos prolongados entre tomas (hasta 8 horas) no estaban asociados con niveles de glucosa bajos en los primeros siete días de vida, aunque el estudio no proporciona datos.</p>	<p>Calidad muy baja</p> <p>Calidad muy baja</p>
--	---

ACTUALIZADO A FECHA DE: 31 de Octubre de 2016

4. De la evidencia a la recomendación (Tabla EtR)

¿Qué hacer ante un recién nacido adormilado que no demanda o que no hace tomas efectivas?																																											
Población: RN a término sanos sin factores de riesgo de hipoglucemia Exposición: RN adormilado que no demanda o que no hace tomas efectivas Comparación: RN que hace tomas efectivas con frecuencia Perspectiva: Clínica																																											
CRITERIO		JUICIO					EVIDENCIA				CONSIDERACIONES ADICIONALES																																
BENEFICIOS Y RIESGOS DE LA OPCIÓN	¿Cuál es la confianza global en la evidencia disponible sobre los efectos?	<table border="1"> <tr> <td>No se incluyen estudios</td> <td>Muy baja</td> <td>Baja</td> <td>Moderada</td> <td>Alta</td> <td></td> </tr> <tr> <td></td> <td>X</td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </table>					No se incluyen estudios	Muy baja	Baja	Moderada	Alta			X					<table border="1"> <tr> <th>Desenlaces</th> <th>Importancia relativa</th> <th>Certeza de la evidencia</th> <th>Tamaño del efecto*</th> </tr> <tr> <td>1. Hipoglucemia</td> <td>Crítica</td> <td>Muy baja</td> <td>Pocos riesgos o inconvenientes</td> </tr> <tr> <td>2. Pérdida ponderal de peso</td> <td>Crítica</td> <td>No hay estudios</td> <td>-</td> </tr> <tr> <td>3. Ictericia</td> <td>Crítica</td> <td>No hay estudios</td> <td>-</td> </tr> <tr> <td>4. Deshidratación</td> <td>Crítica</td> <td>No hay estudios</td> <td>-</td> </tr> </table> <p>*Beneficio modesto-importante/ poco beneficio/ incierto/ pocos riesgos o inconvenientes/ riesgos o inconvenientes modestos-importantes</p>				Desenlaces	Importancia relativa	Certeza de la evidencia	Tamaño del efecto*	1. Hipoglucemia	Crítica	Muy baja	Pocos riesgos o inconvenientes	2. Pérdida ponderal de peso	Crítica	No hay estudios	-	3. Ictericia	Crítica	No hay estudios	-	4. Deshidratación	Crítica	No hay estudios	-	Fomentar el CPP es importante no sólo para estimular al RN a despertarse, sino también para mantener la glucemia, al estar más estable (menos llanto, temperatura estable, menos gasto calórico...). Aunque efectivamente no hay que dar suplementos por anticipado, si la madre se extrae calostro, éste sí que habría que intentar darse.
	No se incluyen estudios	Muy baja	Baja	Moderada	Alta																																						
		X																																									
	Desenlaces	Importancia relativa	Certeza de la evidencia	Tamaño del efecto*																																							
	1. Hipoglucemia	Crítica	Muy baja	Pocos riesgos o inconvenientes																																							
2. Pérdida ponderal de peso	Crítica	No hay estudios	-																																								
3. Ictericia	Crítica	No hay estudios	-																																								
4. Deshidratación	Crítica	No hay estudios	-																																								
¿Existe incertidumbre o variabilidad importante en cómo los pacientes valoran los desenlaces de interés?	<table border="1"> <tr> <th>Incertidumbre/variabilidad importante</th> <th>Incertidumbre/variabilidad probable</th> <th>Incertidumbre/variabilidad probable</th> <th>Incertidumbre/variabilidad no importante</th> <th>No se conocen desenlaces no deseados</th> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td>X</td> <td></td> </tr> </table>					Incertidumbre/variabilidad importante	Incertidumbre/variabilidad probable	Incertidumbre/variabilidad probable	Incertidumbre/variabilidad no importante	No se conocen desenlaces no deseados				X		La evidencia indica que los intervalos largos entre tomas normalmente no comportan riesgos, y que por lo tanto no es necesario administrar suplementos de modo rutinario, sino evaluar al RN y estimularle para que se agarre al pecho.																											
Incertidumbre/variabilidad importante	Incertidumbre/variabilidad probable	Incertidumbre/variabilidad probable	Incertidumbre/variabilidad no importante	No se conocen desenlaces no deseados																																							
			X																																								
¿Los efectos deseados esperados son importantes?	<table border="1"> <tr> <td>No</td> <td>Probablemente no</td> <td>Incierto</td> <td>Probablemente sí</td> <td>Sí</td> <td>Varia</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td>X</td> <td></td> <td></td> </tr> </table>					No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varia				X																												
No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varia																																						
			X																																								
¿Los efectos no deseados esperados son pequeños?	<table border="1"> <tr> <td>No</td> <td>Probablemente no</td> <td>Incierto</td> <td>Probablemente sí</td> <td>Sí</td> <td>Varia</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </table>					No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varia																																
No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varia																																						
¿El balance entre los efectos deseados y no deseados favorece la opción?	<table border="1"> <tr> <td>No</td> <td>Probablemente no</td> <td>Incierto</td> <td>Probablemente sí</td> <td>Sí</td> <td>Varia</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td>X</td> <td></td> <td></td> </tr> </table>					No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varia				X																												
No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varia																																						
			X																																								
UTILIZACIÓN	¿Los recursos que se requieren son bajos?	<table border="1"> <tr> <td>No</td> <td>Probablemente no</td> <td>Incierto</td> <td>Probablemente sí</td> <td>Sí</td> <td>Varia</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td>X</td> <td></td> </tr> </table>					No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varia					X						El grupo considera que implementar las estrategias preventivas																				
No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varia																																						
				X																																							

GPC Lactancia Materna – Pregunta 21. Recién nacido adormilado.

R E	<p><u>¿El coste incremental es pequeño en relación a los beneficios netos?</u></p>	<table border="1"> <tr> <td>No</td> <td>Probablemente no</td> <td>Incierto</td> <td>Probablemente sí</td> <td>Sí</td> <td>Varía</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td>x</td> <td></td> </tr> </table>	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía					x			<p>(alojamiento conjunto, estimular al RN con CPP y masaje, extracción de calostro y evaluación de su estado de salud general) son más beneficiosas en relación a las variables de LM que administrar suplementos como primera opción. El riesgo de que un RN sano haga una hipoglucemia sintomática es pequeño si se contemplan estas medidas preventivas.</p>
No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía											
				x												
EQUIDAD	<p><u>¿Cuál sería el impacto en las desigualdades en salud?</u></p>	<table border="1"> <tr> <td>Aumentarian</td> <td>Probablemente aumentarían</td> <td>Incierto</td> <td>Probablemente reducirían</td> <td>Reducirían</td> <td>Varía</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td>X</td> <td></td> </tr> </table>	Aumentarian	Probablemente aumentarían	Incierto	Probablemente reducirían	Reducirían	Varía					X			<p>El grupo considera que establecer un protocolo de actuación reduciría las desigualdades, ya que se evitaría el uso inadecuado de suplementos.</p>
Aumentarian	Probablemente aumentarían	Incierto	Probablemente reducirían	Reducirían	Varía											
				X												

GPC Lactancia Materna – Pregunta 21. Recién nacido adormilado.

ACEPTABILIDAD	<p><u>¿Es la opción aceptable para los grupos de interés involucrados?</u></p>	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varia	<p>Un RN que no mama de modo efectivo provoca preocupación en los profesionales y ansiedad en la madre. Un estudio concluye que disponer de un protocolo de actuación (3) disminuye esta ansiedad tanto de los profesionales como de los padres.</p>	<p>Los niños que duermen mucho y que no demandan, a menudo son considerados “niños buenos”, frente a los que se despiertan con frecuencia para hacer tomas, por lo que puede ser difícil para algunos padres entender que es importante que el RN haga tomas frecuentes y que haya que despertarlo si es preciso.</p>
					x				

FACTIBILIDAD	<p>¿La implementación de la opción es factible?</p>	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varia
						x	
		<p>En un estudio incluido en la GPC NICE (3) en el que se implementó un protocolo para el manejo de RN sanos que hacían intervalos prolongados entre tomas se observó que la mayoría comenzaba a mamar de modo efectivo a las 24 horas. Se indicaba que si el RN no se había despertado y alimentado en las últimas 3-5 horas se debía despertarlo cambiándole el pañal, quitándole ropa y/o masajeadole suavemente para ofrecerle el pecho. En caso de continuar sin mamar se recomendaba valorarle observando la presencia de factores que pudieran inhibir su capacidad de hacer una toma efectiva y signos de hipoglucemia, deshidratación o sepsis. Si la valoración era positiva se continuaba el CPP y la observación de señales de hambre. Si pasada una hora seguía dormido se repetía el proceso. En otro artículo, Walter (7) describe una serie de intervenciones que pueden ser útiles para ayudar a manejar a un RN adormilado que no mama de modo efectivo:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Realizar CPP con el bebé en pañal colocado entre los pechos de la madre. Cuando el bebé se mueve, se le coloca al pecho aprovechando este leve signo de hambre antes de que entre en una fase de sueño más profunda o lllore. • Enseñar a la madre a reconocer las siguiente cinco señales de hambre del RN: movimiento de los ojos bajo los párpados, movimientos de lengua y boca, movimientos de las manos, movimientos del cuerpo y sonidos leves. • Conviene que el bebé no use manoplas ya que los propios movimientos de la mano sobre la mejilla y la boca ayudan al bebé a despertarse por sí mismo. Estos movimientos indican un sueño menos profundo y el momento en el que está más predispuesto a succionar. Igualmente los brazos del bebé deben permanecer libres para que pueda mover sus manos. • Quitar la ropa al bebé, ya que si tiene demasiado calor disminuye su capacidad de succión 					

FACTIBILIDAD			<ul style="list-style-type: none"> • Si es necesario se pueden utilizar dispositivos tanto para el enganche como para ayudar a mantener la succión. Estos dispositivos de alimentación por sonda adosada al pecho se pueden utilizar de forma temporal para ayudar a que el bebé agarre y para que permanezca conectado al pecho. A través de ellos se puede proporcionar el calostro, o en su defecto suero glucosado, para establecer un flujo de líquido en la boca del bebé, con el objetivo de estimular al bebé a succionar y tragar. También pueden usarse cuentagotas y jeringas para administrar pequeñas cantidades de líquido en la boca para estimular o recompensar los intentos de succión. • Las pezoneras solo deben utilizarse de modo temporal y si un especialista en lactancia puede proporcionar seguimiento al alta. Estas se pueden utilizar para ayudar al enganche del bebé al pecho y retirarlas una vez que la succión ha comenzado. • La madre puede masajear y exprimir el pecho si el bebé agarra pero no succiona de forma mantenida. De este modo, la madre ayuda a la salida de leche • El sistema de alimentación a dedo (colocando una jeringa o un gotero al lado del dedo en la boca del bebé) se utiliza a veces para calmar al bebé antes del agarre al pecho o para estimular la succión. <p>En otro estudio (8) destaca que dado que muchos RN permanecen adormilados durante el primer día, la mayoría del “aprendizaje” se lleva a cabo el segundo día, por lo que es importante que los profesionales se aseguren de que los padres saben reconocer las señales de hambre del RN antes de recibir el alta. En caso de que al alta el RN aún no esté alerta y/o no haya realizado succiones vigorosas, se debe de realizar un seguimiento individual posterior.</p>	
--------------	--	--	--	--

GPC Lactancia Materna – Pregunta 21. Recién nacido adormilado.

<p><u>Balance de las consecuencias</u></p>	<p>Las consecuencias no deseadas superan claramente las consecuencias deseadas en la mayoría de los escenarios</p>	<p>Las consecuencias no deseadas probablemente superan las consecuencias deseadas en la mayoría de los escenarios</p>	<p>El balance entre las consecuencias deseadas y no deseadas está muy equilibrado o es incierto</p>	<p>Las consecuencias deseadas probablemente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los escenarios</p> <p style="text-align: center;">X</p>	<p>Las consecuencias deseadas claramente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los escenarios</p>
<p><u>Tipo de recomendación</u></p>	<p>Se recomienda no ofrecer la opción</p>	<p>Se sugiere no ofrecer la opción</p>	<p>Se sugiere ofrecer la opción</p>	<p>Se recomienda ofrecer la opción</p> <p style="text-align: center;">X</p>	

<p><u>Recomendación (Texto)</u></p>	<p><u>Recomendación de buena práctica</u></p> <p>√ Estimular a los recién nacidos que no se despierten espontáneamente a las tres o cinco horas de la última toma mediante contacto piel con piel, masaje de los pies, cambio de pañal o retirada de ropa y ayudarles a engancharse al pecho si es preciso.</p> <p><u>Recomendación fuerte en contra</u></p> <p>No se recomienda la administración rutinaria de suplementos.</p> <p><u>Recomendación fuerte a favor</u></p> <p>Hasta conseguir una toma eficaz se recomienda que la madre se extraiga calostro para estimular y mantener la producción de leche y se la ofrezca al recién nacido con vasito, cucharita o jeringa.</p> <p><u>Recomendación de buena práctica</u></p> <p>En caso de que el recién nacido agarre el pecho pero no realice succiones efectivas la madre puede comprimir el pecho mientras el RN succiona para ayudar a la salida de la leche, relajando la compresión durante las pausas.</p> <p><u>Recomendación e buena práctica</u></p> <p>En caso de que fuera necesario, se podrían instilar gotas de leche materna en la boca del recién nacido para estimular y mantener la succión. La administración de estas gotas puede realizarse con jeringa, “finger”, cuentagotas o sonda adosada al pecho. En algunas ocasiones puede ser útil el uso de pezoneras, que se retirarán en cuanto sea posible.</p> <p><u>Recomendación de buena práctica</u></p> <p>√ Se debería posponer el alta hospitalaria del recién nacido que no realice tomas eficaces, salvo que pueda garantizarse un seguimiento ambulatorio adecuado desde atención primaria.</p>
<p><u>Justificación</u></p>	<p>Teniendo en cuenta que los RN sanos que son amamantados en general no desarrollan hipoglucemia por falta de alimentación, no es aconsejable administrar suplementos de modo rutinario ya que puede interferir en la instauración de la lactancia. Es más conveniente estimular al RN para que se enganche al pecho y valorar de modo regular que su estado de salud es adecuado.</p>

<p><u>Consideraciones de subgrupos</u></p>	<p>En relación a las cesárea, va a depender de varios: si lleva muchas horas de epidural, si lleva muchas horas de trabajo de parto, si es una cesárea electiva, si es cesárea programada (nalgas, posición transversa,...) y las cesáreas urgentes, en la que puede que lleve muchas horas y que le han pinchado en la cabeza al feto varias veces (para saber las reservas de oxígeno) y en la que se utiliza más anestesia, incluso a veces hay que usar anestesia general. En esos casos, se necesita más tiempo para los dos (madre/hijo/a). Hay RN que maman bien desde el momento que les pones al pecho, sin embargo otros, es como que les están muy afectados y por lo tanto necesitan más apoyo.</p>
<p><u>Consideraciones para la implementación</u></p>	<ul style="list-style-type: none"> • Hay que valorar al RN de modo regular para comprobar que no hay signos de hipoglucemia ni de deshidratación. • Es importante explicar a las madres que el RN debe de hacer tomas frecuentes y que si es preciso hay que despertarle. Por otro lado, la extracción del calostro y de la leche está indicada en los casos en los que el RN no hace tomas efectivas para garantizar el aporte nutricional del RN y estimular la producción de la leche en la madre (ver capítulo extracción). • Los profesionales deben conocer y poder explicar a la madre ambas técnicas de extracción. • Es importante antes de recibir el alta hospitalaria, que los padres sepan reconocer las señales precoces de hambre del RN y cómo despertarle en caso necesario (ver Anexo 6).
<p><u>Monitorización y evaluación</u></p>	<p>-</p>
<p><u>Prioridades para la investigación</u></p>	<p>-</p>

5. ANEXOS

Anexo I. Estrategias de búsqueda

Anexo II. Valoración de la calidad de los estudios

Anexo III. Tablas de estudios individuales

Anexo IV. Forest plots

ANEXO I. ESTRATEGIAS DE BÚSQUEDA

Cochrane Library

Searched 06/11/2014

Updated search 06/11 /2014 a **xx/xx/xxxx**

- #1 sleep* or doz* or drows* or slumberous:ti,ab,kw and baby or babies or newborn or newborns:ti,ab,kw (Word variations have been searched) 319
- #2 breastfeeding or "breast feeding" or breastfeed or "breast feed" or breastfed or "breast fed" or lactation:ti,ab,kw (Word variations have been searched) 3236
- #3 #1 and #2 **32**

MEDLINE, via Pubmed

Searched 06/11/2014

Updated search 06/11/2014 a **xx/xx/xxxx**

- #1 sleep* or dozing or drows* Field: Title/Abstract 120624
- #2 baby OR babies Or newborn Or newborns Field: Title/Abstract 171385
- #3 #1 AND #2 1785
- #4 "lactation"[MeSH Terms] OR "lactation"[All Fields] OR "breast feeding"[MeSH Terms] OR ("breast"[All Fields] AND "feeding"[All Fields]) OR "breast feeding"[All Fields] 72849
- #5 "breast feed"[All Fields] OR "breastfeeding"[All Fields] OR "breastfeed"[All Fields] OR "breast fed"[All Fields] OR breastfed[All Fields] 21278
- #6 #4 OR #5 78870
- #7 #3 AND #6 Field: Title/Abstract **162**

EMBASE, via Ovid

Searched 06/11/2014

Updated search 06/11/2014 a **xx/xx/xxxx**

- #1 (sleep* or dozing or drows*).ti,ab,kw. 163295
- #2 (baby or babies or newborn or newborns).ti,ab,kw. 208902
- #3 #1 AND #2 2401
- #4 (lactation or "breast feed" or "breastfeeding" or breastfeed or "breast fed" or breastfed or "breast feeding").ti,ab,kw. 59786
- #5 lactation/ 39127
- #6 breast feeding/ 35356
- #7 #4 OR #5 OR #6 87325
- #8 #3 AND #7 **229**

CINAHL, via EBSCOhost databases

Searched 06/11/2014

Updated search 06/11/2014 a **xx/xx/xxxx**

- S1 (sleep* or dozing or drows*) AND (baby OR babies OR newborn OR newborns) 1,282
- S2 (MH "Lactation") 1,575
- S3 (MH "Breast Feeding") 11,583
- S4 S2 OR S3 12,439
- S5 lactation OR "breast feeding" OR breastfeeding OR breastfeed OR "breast feed" OR brastfed OR "breast fed" 15,489
- S6 S4 OR S5 15,489
- S7 S1 AND S6 **153**

ANEXO II. EVALUACIÓN DE LA CALIDAD DE LOS ESTUDIOS

1. Revisiones sistemáticas - AMSTAR

No hay RS.

2. ECAs - Risk of bias - Cochrane

No hay.

3. Estudios de cohortes

No hay

4. Estudios de casos-control

No hay

5. Estudios transversales

NOS scale modificada para estudios transversales

	Hawdon 1992
Selection: (Maximum 5 stars)	
1) Representativeness of the sample:	
a) Truly representative of the average in the target population. * (all subjects or random sampling)	
b) Somewhat representative of the average in the target population. * (non-random sampling)	*
c) Selected group of users.	
d) No description of the sampling strategy.	
2) Sample size:	
a) Justified and satisfactory. *	*
b) Not justified.	
3) Non-respondents:	
a) Comparability between respondents and non-respondents characteristics is established, and the response rate is satisfactory. *	
b) The response rate is unsatisfactory, or the comparability between respondents and non-respondents is unsatisfactory.	
c) No description of the response rate or the characteristics of the responders and the non-responders.	

GPC Lactancia Materna – Pregunta 21. Recién nacido adormilado.

4) Ascertainment of the exposure (risk factor):	
a) Validated measurement tool. **	**
b) Non-validated measurement tool, but the tool is available or described.*	
c) No description of the measurement tool.	
Comparability: (Maximum 2 stars)	
1) The subjects in different outcome groups are comparable, based on the study design or analysis. Confounding factors are controlled.	
a) The study controls for the most important factor (select one). *	-
b) The study control for any additional factor. *	-
Outcome: (Maximum 3 stars)	
1) Assessment of the outcome:	
a) Independent blind assessment. **	
b) Record linkage. **	
c) Self report. *	**
d) No description.	
2) Statistical test:	
a) The statistical test used to analyze the data is clearly described and appropriate, and the measurement of the association is presented, including confidence intervals and the probability level (p value). *	
b) The statistical test is not appropriate, not described or incomplete.	X

ANEXO III. TABLAS DE ESTUDIOS

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados- Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
Hawdon 1992	<p>Diseño Estudio transversal</p> <p>Objetivo Determinar el efecto de las variaciones en el intervalo entre tomas en el patrón de adaptación metabólica</p>	<p>N 218 RN</p> <p>Características RN a término < 1 semana</p>	<p>Exposición RN que hacen intervalos prolongados entre tomas, hasta 8 horas</p>	<p>Resultados No hay datos tabulados.</p> <p>*Definición hipoglucemia en RN a término: 5h. <1,9 mmol/l (<35 mg/dl); < 48h. <1,6 mmol/l (<30 mg/dl); ≥48h. <2,2 mmol/l. (<40 mg/dl)</p>	<p>Conclusión El intervalo entre tomas es el mayor determinante de la concentración de glucosa en sangre. No obstante los intervalos prolongados entre tomas de hasta 8 horas no están asociados con concentraciones excesivamente bajas de glucosa en sangre</p>	<p>Comentarios (-) no hay datos tabulados para este desenlace, incluye RN sanos y pre-término</p> <p>Conflicto de interés No indicado</p> <p>Financiación Scientific and Research Committee of Newcastle Health Authority and by a Foundation for the Study of Infant Deaths training fellowship</p> <p>Calidad NOS scale, estudios transversals: 6</p>

6. Bibliografía

- (1) Hewitt V, Watts R, Robertson J, Haddow G. Nursing and midwifery management of hypoglycaemia in healthy term neonates. *International Journal of Evidence-Based Healthcare* 2005;3(7):169-205.
- (2) NICE. Postnatal care up to 8 weeks after birth. Julio 2006 (actualizado en Febrero de 2015). Disponible en: <http://guidance.nice.org.uk/CG37>.
- (3) Glover J. Supplementation of breastfeeding newborns: a flow chart for decision making. *Journal of Human Lactation* 1995;11(2):127-31.
- (4) Wight N, Marinelli KA, the Academy of Breastfeeding Medicine. ABM Protocol. ABM Clinical Protocol #1: Guidelines for Blood Glucose Monitoring and Treatment of Hypoglycemia in Term and Late-Preterm Neonates, Revised 2014. *Breastfeeding Medicine* 2014;9(4):173-9.
- (5) Academy of Breastfeeding Medicine Protocol Committee. ABM clinical protocol# 3: hospital guidelines for the use of supplementary feedings in the healthy term breastfed neonate, revised 2009. 2009.
- (6) Hawdon JM, Platt MW, Aynsley-Green A. Patterns of metabolic adaptation for preterm and term infants in the first neonatal week. *Archives of disease in childhood* 1992;67(4 Spec No):357-65.
- (7) Walker M. Breastfeeding the sleepy baby. *Journal of Human Lactation* 1997;13(2):151-3.
- (8) Biancuzzo M. Breastfeeding education for early discharge: a three-tiered approach. *The Journal of perinatal & neonatal nursing* 1997;11(2):10-22.

PREGUNTA CLÍNICA Nº 23

¿Es necesario realizar una frenotomía al lactante amamantado que presenta anquiloglosia?

1- Pregunta clínica en formato PICO

Tabla 1- Componentes de la pregunta clínica en formato PICO

Pacientes	Madre sana con problemas de lactancia que amamanta a un bebe sano con anquiloglosia
Intervención	Frenotomía
Comparación	Medidas de apoyo para mejorar la lactancia
Resultados	Tasa de lactancia materna exclusiva al alta Tasa de lactancia materna exclusiva al mes Tasa de lactancia materna a los 4 meses Tasa de lactancia materna exclusiva a los 4 meses Satisfacción materna Complicaciones de las mamas (dolor, grietas, ingurgitacion, mastitis...) Pérdida ponderal del bebé (48-72h.) Ganancia ponderal a las 8 semanas o curva de peso
Tipo de estudio	RS de ECA, ECA, RS de estudios observacionales o estudios observacionales

2- Introducción

3. ESTRATEGIA DE ELABORACIÓN DE LA PREGUNTA

3.1. GPC Base

Tabla 2- Resumen de GPC Base

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
NICE, 2006	<p>Tongue Tie</p> <p>The condition of tongue-tie (ankyloglossia or short lingual frenulum) is controversial. There is no agreement among professionals on the definition, diagnosis or treatment of this condition (Berg 1990). It is thought that this condition may cause difficulty in attaching on to the nipple and inadequate feeding and nipple pain may result. However, without a standardized definition the actual prevalence of this condition is unknown and the degree to which ankyloglossia results in maternal discomfort is also uncertain (Dyson et al. 2006). Ballard et al (Ballard, Auer, & Khoury 2002) utilized a tool for the assessment of ankyloglossia called the Hazelbaker Assessment Tool for Lingual Frenulum Function which assesses attaching and nipple pain. The researchers examined 2763 breastfeeding inpatient infants and 273 outpatient infants for possible ankyloglossia using the tool. Each dyad was observed breastfeeding, and mothers asked to describe the quality and sensation of the suck at the breast. If pain was reported, the mother was asked to grade this on a scale of 1 to 10. Ankyloglossia was diagnosed in 88 (3.2%) inpatients, and 35 (12.8%) outpatients. The mean scores of the tool were similar to the presenting symptoms of nipple pain and poor attachment. Median infant age at presentation was lower for poor attachment than for nipple pain (1.2 days cf 2.0 days). Frenulotomy was performed in 123 infants. Attachment improved in all cases and mean maternal nipple pain levels fell significantly (p=.0001). As the study did not include a control group, or collect data on the duration of breastfeeding, findings may not be generalisable. Conservative treatment for suspected tongue-tie may involve breastfeeding support to maximize attachment to the breast, parent education and reassurance. According to the Canadian Paediatric Society guidance, if there is no improvement in feeding, referral for a frenulotomy/frenulectomy should be considered (Canadian Paediatric Society 2002).</p> <p>An RCT was undertaken to determine if conservative management (referral to a lactation consultant) of infants with tongue tie and a feeding problem, or immediate division of the frenulum was more effective and enabled infants to feed normally (Hogan, Westcott, & Griffiths 2005). Between March and July 2002 all babies born in the district of Southampton were inspected for tongue tie. If feeding problems developed and the infant's mother consented, the babies were randomized</p>	<p>42. Evaluation for ankyloglossia should be made if breastfeeding concerns persist after a review of positioning and attachment by a skilled health care professional or peer counsellor. [D(GPP)]</p> <p>43. Babies who appear to have ankyloglossia should be evaluated further (non-urgent action; refer to NICE Interventional Procedure on Tongue Tie (National Institute for Health & Clinical Excellence, 2005). [D(GPP)]</p>		

GPC Lactancia Materna- Pregunta 23. Frenotomía

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
	<p>to either intensive support from the lactation consultant or to immediate division of the tongue tie. A total of 57 babies were randomized. Of the 29 controls one improved and breastfed for 8 months (3%). Of the 28 babies who had immediate division, 27 improved and fed normally but one remained on a nipple shield (p<0.001). Twenty four women breastfed their babies for 4 months (60%). Overall, division of the tongue tie babies resulted in improved feeding in 95% of babies.</p> <p>A study by Griffiths (Griffiths 2004) assessed indications for and safety and outcome of simple division of tongue tie without an anaesthetic. The study group comprised 215 infants younger than 3 months who experienced difficulty breastfeeding. The mean age was 19 days. During the procedure 183 infants (85%) cried for 20 seconds or less. Feeding was assessed by the mothers immediately, at 24 hours and 3 months after division. Prior to division, 189 (88%) had difficulty latching, 166 (77%) of mothers experienced nipple trauma and 155 (72%) had a continuous feeding cycle. Within 24 hours, 172 (80%) were feeding better. Overall, 138 (64%) breastfed for at least 3 months (UK national average is 30%).</p> <p>An audit of frenulotomy was carried out on 21 infants referred between January and June 2002 at Southampton General Hospital and on 21 babies referred over a 3 month period in 2003 (Blenkinsop 2003). The outcome in 95% of cases showed that division of the tongue-tie improved feeding and early diagnosis and treatment appeared to be beneficial to successful breastfeeding.</p> <p>NICE has recently issued guidance on division of ankyloglossia (tongue tie) for breastfeeding babies (National Institute for Health & Clinical Excellence. 2005). NICE's review showed that the procedure was safe enough and worked well enough to improve breastfeeding in affected babies that guidance in performing this procedure was warranted.</p>			
<p>Division of ankyloglossia (tongue-tie) for breastfeeding. <i>Interventional procedure guidance no. 149 (2005).</i> Available from: www.nice.org.uk/IPG</p>	<p>2.3 Efficacy</p> <p>2.3.1 One randomised controlled trial compared division of tongue-tie with 48 hours of intensive support from a lactation consultant. Mothers reported that 95% (19/20) of babies had improved breastfeeding 48 hours after tongue-tie division, compared with 5% (1/20) of babies in the control group (p < 0.001).</p> <p>2.3.2 In one case series of 215 babies, 80% (173/215) of mothers reported improved breastfeeding 24 hours after the procedure. In another case series of 123 babies, 100% (70/70) of mothers reported improved latch after the procedure, and the 53 mothers with nipple pain noted significant improvement immediately after the procedure. In a third case series, 100% (36/36) of babies were reported to have normal tongue motion at 3 months. For more details, refer to the Sources of evidence.</p> <p>2.3.3 There were conflicting opinions among the Specialist Advisors and some stated that it is difficult to be certain whether any perceived improvement in breastfeeding is due to division of the tongue-tie.</p> <p>2.4 Safety</p> <p>2.4.1 Few adverse effects were reported. One case series reported that, after the</p>	<p>1.1 Current evidence suggests that there are no major safety concerns about division of ankyloglossia (tongue-tie) and limited evidence suggests that this procedure can improve breastfeeding. This evidence is adequate to support the use of the procedure provided that normal arrangements are in place for consent, audit and clinical governance.</p> <p>1.2 Division of ankyloglossia (tongue-tie) for breastfeeding should only be performed by registered healthcare professionals who are properly trained.</p> <p>1.3 Publication of further controlled trials on the effect of the procedure on successful long-term breastfeeding will be useful.</p>		

GPC Lactancia Materna- Pregunta 23. Frenotomía

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
149	<p>procedure, 2% (4/215) of babies had an ulcer under the tongue for more than 48 hours. Two studies, including a total of 159 babies, stated that there were no complications.</p> <p>2.4.2 Two studies reported that 8% (3/36) and 18% (39/215) of babies slept through the procedure. For more details, refer to the Sources of evidence.</p> <p>2.4.3 The Specialist Advisors stated that adverse effects were likely to be rare. Potential adverse events include bleeding, infection, ulceration, pain, damage to the tongue and submandibular ducts, and recurrence of the tongue-tie.</p>			
Protocolo ABM #11, 2004	Este protocolo de 2004 está en revisión.			
Perinatal Services BC, 2012	<p>Ankyloglossia (Tongue Tie)</p> <p>Observed when the infant is unable to adequately extend or elevate tongue due to a short lingual frenulum attached to tip of the tongue that restricts tongue movement⁹⁶ as it may contribute to breastfeeding problems such as ineffective milk transfer, low intake of breastmilk resulting in insufficient weight gain, low maternal milk supply, sore or damaged nipples, blocked ducts, and breast infections^{38,39,97}</p> <p>Partial ankyloglossia occurs in approximately 3.2% to 4.8% of term infants and in 12.8% of infants with breastfeeding problems^{97,98}. Complete ankyloglossia (fusion of tongue to the mouth floor) is exceptionally rare⁹⁷</p> <p>Treatment is not necessary if breastfeeding proceeds successfully^{96,97}</p> <p>If feeding problems persist refer the infant to a physician for further assessment and possible frenotomy⁹⁶ as outlined in the American Academy of Breastfeeding Guideline Protocol #11 97 and in Lawrence and Lawrence, 39 to improve breastfeeding effectiveness⁹⁹.</p>	<p>Recommendation 7:</p> <p>Provide support for infants identified with specific challenges (A).</p>	<p>38. Riordan J & Wambach, K. (2010).</p> <p>39. Lawrence RA et al, 2005.</p> <p>96. Canadian Paediatric Society, (2002).</p> <p>97. The Academy of Breastfeeding Medicine (2004).</p> <p>99. Geddes DT et al, 2008.</p>	
Estrategia centros de salud IHAN. 2014	Si hay problemas de dolor o grietas, el personal debe examinar la boca del recién nacido en busca de frenillo sublingual o muguet.			

3.2. Revisiones sistemáticas

Tabla 4- Resumen de RS actuales

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados- Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios (Calidad de la evidencia Financiación)
Francis et al. 2015	<p>Diseño Revisión sistemática</p> <p>Objetivo El objetivo de este artículo fue investigar los beneficios del tratamiento quirúrgico en recién nacidos y bebés con anquiloglosia que presentan dificultades en la lactancia.</p>	<p>29 estudios, entre ellos:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 5 ECA - 1 cohorte retrospectivo - 23 serie de casos <p>Calidad de los estudios: 3 ECA , de buena calidad 1ECA de calidad justa 1ECA de mala calidad Un estudio de cohorte retrospectivo de mala calidad</p>	<p>Los datos de eficacia del tratamiento se extrajeron de estudios con diseños comparativos (ensayos controlados aleatorios [ECA], ensayos no aleatorios, estudios de cohorte prospectivos o retrospectivos). Los efectos adversos fueron recogidos de todos los tipos de estudio, incluidos series de casos y reporte de casos</p> <p>Los principales variables de resultados de interés fueron</p> <ul style="list-style-type: none"> - Dolor en el pezón aportado por la madre asociado con la lactancia materna, - Eficacia de la lactancia . - Duración de la lactancia . <p>Una heterogeneidad considerable de los diseño de los estudios y las variables de resultado hizo imposible de realizar ningún metanálisis. Por lo tanto, las características de las poblaciones e intervenciones fueron resumidos y se utilizaron estadísticas descriptivas para informar los resultados</p> <p>2 ECA compararon frenotomía vs. Tratamiento simulado, 1 ECA frenotomía vs to usual care,1 ECA frenotomía vs consulta intensiva de lactancia,1 ECA utilizó un diseño cruzado para comparar frenotomía seguida de placebo o placebo seguido por frenotomía. El estudio de cohorte retrospectivo compara frenotomía con cuidados habituales.</p>	<p>En el análisis final de esta RS se han incluido los 3 ECA de buena calidad, y el de calidad justa .</p> <p>Los ECA de buena calidad eran relativamente consistentes en demostrar la mejora en la eficacia de la lactancia materna inmediatamente o dentro de los 5 días de realizada la frenotomía en comparación con el tratamiento simulado o ninguna intervención, respectivamente</p> <p>Estos mismos estudios tuvieron resultados dispares con respecto a si la frenotomía disminuía el dolor del pezón materno. Sólo uno de ellos realizado en bebés de 6 días de edad mostró una reducción significativa en el dolor. Aquellos ECA con frenotomías realizadas en lactantes con unas semanas más de vida no informaron reducción del dolor en forma inmediata o a los 5 días</p>	<p>la fuerza de la evidencia sobre la eficacia del tratamiento quirúrgico en bebés con anquiloglosia en mejorar la lactancia es baja tanto para la mejora de la lactancia materna como para la reducción del dolor del pezón materno e insuficiente para evaluar el efecto de la frenotomía en la duración de la lactancia materna ya que se basa en estudios pequeños y de metodología heterogénea, lo que significa que la investigación futura podría cambiar nuestra comprensión de la estimación del efecto.</p> <p>Los autores destacan lagunas importantes en la evidencia actual: la ausencia de estudios que comparen la intervención quirúrgica con enfoques mas conservadores como la consulta de lactancia, y de estudios comparativos que evalúen la eficacia de los tratamientos no quirúrgicos para anquiloglosia, la escasez de datos sobre el papel de la edad del bebe en la eficacia de la frenotomía, la falta de resultados de eficacia a largo plazo y la necesidad de un enfoque estandarizado para el diagnóstico y la clasificación de la anquiloglosia.</p>	<p>Financiación: Este proyecto fue apoyado por contrato de la <i>Agency for Healthcare Research and Quality</i></p> <p>Conflicto de intereses: Los autores han indicado que no tienen conflictos de interés potenciales a revelar.</p> <p>Los resultados reportados en la RS son de estudios identificados por un informe de la <i>Agency for Healthcare Research and Quality (AHRQ)-commissioned systematic review</i>, de intervenciones para niños y bebés con anquiloglosia congénita</p>

GPC Lactancia Materna- Pregunta 23. Frenotomía

En la búsqueda realizada se han identificado cuatro revisiones sistemáticas (RS) sobre la eficacia del tratamiento con frenotomía, en bebés con anquiloglosia y dificultades en la lactancia materna(1-4). De estas cuatro revisiones se ha seleccionado la RS de mayor calidad (puntuación AMSTAR de 9) y búsqueda más reciente(1). Las tres RS restantes tenían menor calidad metodológica, (puntuaciones AMSTAR de tres(2), cinco(4) y siete(3) y carencias en la descripción de la búsqueda o en la presentación de la calidad de los estudios incluidos.

En la RS de Francis et al, 2015(1) los autores incluyeron los resultados reportados en estudios identificados por un informe de la *Agency for Healthcare Research and Quality (AHRQ)-commissioned systematic review*, de intervenciones para niños y bebés con anquiloglosia congénita(5).

Los datos de eficacia del tratamiento se extrajeron de estudios con diseños comparativos (ensayos controlados aleatorios (ECA), ensayos no aleatorios, estudios de cohorte prospectivos o retrospectivos. Los efectos adversos fueron recogidos de todo tipo de estudios, incluidos series de casos y reporte de casos. La alta heterogeneidad en el diseño de los estudios y en los desenlaces de los estudios incluidos hizo imposible a los autores realizar un metaanálisis, por lo que resumieron las características de cada estudio en tablas descriptivas.

En la RS de Francis et al(1) se seleccionaron 29 estudios, entre los que se encontraban cinco ECA (tres realizados en el Reino Unido(6-8), uno en EEUU(9) y el último en Israel(10), un estudio de cohortes retrospectivo de EEUU(11) y 23 series de casos.

De los cinco ECA incluidos, dos compararon la frenotomía vs tratamiento simulado (tener a los niños en la habitación donde se realizaba la intervención la misma cantidad de tiempo que los niños que sí eran intervenidos)(6;9), uno la frenotomía vs. cuidados habituales(7) (apoyo con la lactancia), otro la frenotomía vs. la consulta intensiva de lactancia(8) y el último ECA, de diseño cruzado que compara frenotomía seguida de tratamiento simulado vs. tratamiento simulado seguido de frenotomía(10). El estudio de cohortes retrospectivo comparó frenotomía vs. no intervención(11).

Las principales variables de resultados evaluadas en los estudios comparativos fueron el dolor en el pezón asociado a la lactancia materna y reportado por la madre, y la eficacia y la duración de la lactancia materna. En el análisis final los autores de la RS(1) incluyeron **cuatro ECA**, 3 de buena calidad(6;7;9) y el último de calidad justa(8), descartando el ECA de diseño cruzado.

Los cuatro ECA seleccionados eran diferentes en cuanto al tipo de población, edad (desde una edad media de 6(9) a 33 días(6), una mediana de 11 días(7) o un rango de edad entre los 3 y 70 días(8)). Los datos de género sólo se reportaron completos en dos de los cuatro ECA(6;9).

El grado de anquiloglosia fue medido en dos ECA(7;9) mediante la escala HATLFF (*Hazelbaker Assessment Tool for Lingual Frenulum Function*), no utilizándose criterios uniformes para el diagnóstico de la anquiloglosia. La frenotomía fue realizada por diferentes profesionales (desde cirujanos pediátricos, consultores en lactancia y/o otorrinolaringólogos), tanto en hospitales de tercer nivel como consulta externas, y los estudios no daban demasiados detalles de la intervención realizada.

GPC Lactancia Materna- Pregunta 23. Frenotomía

En un ECA(6), doble ciego, realizado en Reino Unido, incluyó bebés de menos de 4 meses de edad con anquiloglosia y dificultades con la lactancia materna, nacidos entre octubre 2003 y abril 2004. Los bebés fueron asignados al grupo intervención con frenotomía (GI: n=27) o al grupo control que recibió una simulación del tratamiento (GC: n=30). La distribución de niños y niñas fue similar (niño/niña GI: 21/6; GC: 19/11) con una edad media de 33 días en el grupo intervenido y de 28 en el grupo control. Una vez terminado el estudio, a los bebés del grupo control se les practicó la frenotomía.

En un segundo ECA(7) simple ciego, llevado a cabo en un hospital clínico del Reino Unido, entre octubre de 2011 y junio de 2013, se reclutaron aquellos recién nacidos que presentaban dificultades con la lactancia y anquiloglosia (puntuación HATLFF entre 6-12 y puntuación LATCH ≤ 8 (*Latch, Audible swallowing, nipple Type, Comfort, Hold*)). Los participantes fueron asignados de forma aleatoria al grupo con frenotomía (GI n=55) o al grupo con cuidados habituales (GC n=52). La edad media de los bebés fue de 11 días en ambos grupos (RIC del GI de 8 a 14; RIC del GC de 8 a 16; $p = 0,94$). Cabe destacar el cruce de grupos en este estudio, ya que el 17% de los niños asignados a la atención habitual solicitaron una frenotomía antes de los cinco días debido a lactancia dolorosa, y a las ocho semanas sólo ocho de los niños del grupo control no habían recibido una frenotomía (15%).

El tercer ECA(9) fue realizado en lactantes con anquiloglosia significativa según los criterios HATLFF (puntuación en la función >11 y puntaje de apariencia <8), con dificultad para la lactancia materna y reporte materno de dolor en el pezón, y que fueron asignados de forma aleatoria al grupo intervención con frenotomía (n=30) o al grupo control con un procedimiento simulado (n=28). La edad promedio de estos bebés fue de $6 \pm 6,9$ días. Los propios autores reconocen el cruce significativo del grupo control, puesto que 27 (96%) de las madres del grupo simulado decidieron realizar una frenotomía a sus bebés antes de las dos semanas de seguimiento.

El cuarto ECA(8), realizado en el Reino Unido, incluyó niños con anquiloglosia y problemas con la lactancia materna nacidos entre marzo 2002 a julio 2002. La edad media en el momento de la aleatorización fue de 20 días (mediana 15 días, rango de 3 a 70). 28 niños fueron asignados al grupo intervención (20 alimentados sólo al pecho y 8 con biberón) y 29 al grupo control (20 alimentados solo al pecho y 9 con biberón). Se trata de un estudio con importantes limitaciones, como la falta de cegamiento, un esquema poco claro de aleatorización y un cruce del grupo control tras la evaluación de los resultados a las 48 h.

En el estudio de cohorte retrospectivo(11) se incluyeron 367 niños con anquiloglosia que nacieron en un hospital de EEUU entre abril de 2006 y febrero de 2011. De estos niños, 302 (82,3%) fueron tratados mediante frenotomía y 65 (17,7%) no. La edad media de los niños incluidos en el estudio fue de 18 días. Del total de la cohorte (367 niños), 91 madres (24,9%) aceptaron participar en una encuesta telefónica de seguimiento. De las 91 encuestadas, en 82 casos (90,1%) sus bebés habían sido intervenidos mediante una frenotomía y en 9 casos (9,9%) no recibieron dicha intervención.

La mayoría de los estudios que reportan daños señalan explícitamente que éstos no fueron significativos o fueron mínimos. El sangrado fue el daño más frecuente, aunque fue descrito como menor, limitado y el esperado ante una intervención quirúrgica menor.

GPC Lactancia Materna- Pregunta 23. Frenotomía

La conclusión de los autores es que una pequeña cantidad de evidencia sugiere que la frenotomía puede estar asociada con mejora en la lactancia materna (reportada por las madres) y en el dolor en los pezones, aunque la fuerza de la evidencia es baja e insuficiente para evaluar el efecto de la frenotomía en la duración de la lactancia, ya que se basa en estudios pequeños de seguimiento a corto plazo, y de metodología heterogénea.

Los autores destacan la ausencia de estudios que comparen la intervención quirúrgica con enfoques más conservadores, como la consulta de lactancia, y de estudios comparativos que evalúen la eficacia de los tratamientos no quirúrgicos para anquiloglosia, la escasez de datos sobre el papel de la edad en la eficacia de la frenotomía, la falta de resultados de eficacia a largo plazo y la necesidad de criterios uniformes para el diagnóstico y la clasificación de la anquiloglosia.

3.3. Resumen de GPC base y RS disponibles

La guía NICE señala que se debería realizar una evaluación de anquiloglosia si persisten los problemas con la lactancia una vez que se ha revisado la posición y el agarre por un profesional sanitario cualificado o un *orientador* entre iguales (*peer counserlor*) (recomendación de buena práctica)(12).

También señalan que los niños con posible anquiloglosia deberían ser evaluados en mayor profundidad (recomendación de buena práctica), haciendo referencia a un “guidance” de un procedimiento publicado en 2005 en el que se dice que la evidencia actual sugiere que no hay mayores problemas de seguridad con la frenotomía y que una evidencia limitada sugiere que este procedimiento puede mejorar la lactancia materna. Además se señala que sólo la deberían realizar profesionales sanitarios registrados y adiestrados de forma adecuada y que sería de utilidad la publicación de más ensayos controlados sobre el efecto del procedimiento sobre el éxito de la lactancia a largo plazo (13).

En la *Perinatal Services BC*, se indica que el tratamiento no es necesario si la lactancia materna transcurre con normalidad, y que si los problemas con la alimentación persisten, se derive a un médico para una valoración más profunda y posible frenotomía para mejorar la efectividad de la lactancia (14).

En la estrategia IHAN se señala que si hay problemas de dolor o grietas, el personal debe examinar la boca del recién nacido en busca de frenillo sublingual o muguet (15).

La conclusión a la que llegan los autores de la revisión sistemática (1) es que una pequeña cantidad de evidencia sugiere que la frenotomía puede estar asociada con una mejora de la lactancia materna (reportada por las madres) y del dolor en los pezones, aunque la fuerza de la evidencia es baja e insuficiente para evaluar el efecto de la frenotomía en la duración de la lactancia, ya que se basa en estudios pequeños de seguimiento a corto plazo, y de metodología heterogénea. Los autores destacan la ausencia de estudios que comparen la intervención quirúrgica con enfoques más conservadores, como la consulta de lactancia, y de estudios comparativos que evalúen la eficacia de los tratamientos no quirúrgicos para anquiloglosia, la escasez de datos sobre el papel de la edad en la eficacia de la frenotomía, la falta de resultados de eficacia a largo plazo y la necesidad de criterios uniformes para el diagnóstico y la clasificación de la anquiloglosia.

3.4. Conclusión (marcar con una X):

	Adopción GPC/Revisión sistemática
X	Elaboración parcial (desde la fecha final de la revisión de Francis et al, 2015)
	Elaboración de novo

3.5. Diseño de la estrategia de búsqueda de estudios individuales

GPC Lactancia Materna- Pregunta 23. Frenotomía

Criterios de selección de estudios	ECA, estudios de cohortes
Período de búsqueda	Desde enero de 2014 en adelante
Bases de datos	Cochrane, PUMBED y EMBASE y CINHALL

Ver estrategias de búsqueda de estudios originales en el ANEXO I.

Se incluye una búsqueda de revisiones sistemáticas primero y luego se elimina el filtro de Revisiones sistemáticas, limitando la búsqueda desde 2014 en adelante para localizar nuevos estudios publicados a partir de la revisión incluida.

4- Resumen de la evidencia (Tablas de estudios individuales y valoración de calidad en el ANEXO II)

4.1- GRADE Evidence Profile

Comparación: Eficacia de la frenotomía en mejorar la lactancia en niños con anquiloglosia vs. tratamiento control (simulado o cuidados habituales)

Bibliografía: Buryk 2011¹; Berry 2012²; Emond 2014³; Hogan 2005⁴; Steehler 2012⁵; Martinelli 2015¹¹.

Evaluación de la calidad							Resumen de los Resultados				Calidad	Importancia
Nº de estudios	Diseño	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Nº de pacientes		Magnitud del efecto			
							Grupo expuesto	Grupo no expuesto	Relativa (95% CI)	Absoluta por 1000		
Dolor en el pezón materno (medido por VAS ^{2,3} / MPQ-SF ¹)												
3 ^{1,2,3}	ECA	No seria	Seria ⁶	No seria	Seria ⁷	Ninguna	97	94	Ver resumen de la evidencia		BAJA	CRITICO
Eficacia de la lactancia por reporte materno a corto plazo (0-5 días) (BSES ³)												
3 ^{2,3,4}	ECA	Seria ⁸	No seria	No seria	Seria ⁹	Ninguna	108	111	Ver resumen de la evidencia		BAJA	CRITICO
Eficacia de la lactancia por observadores independientes (0-5 días) (medida por IBFAT ^{1,2,3} , LATCH ^{2,3})												
3 ^{1,2,3}	ECA	No seria	Seria ⁶	No seria	Seria ⁷	Ninguna	110	110	Ver resumen de la evidencia		BAJA	CRITICO
Eficacia de la lactancia a largo plazo (medida por IBFAT ^{1,2,3} , LATCH ^{2,3} , BSES ³)												
3 ^{1,2,3}	ECA	Muy seria ¹⁰	Seria ⁶	No seria	Seria ⁷	Ninguna	N total=219		Ver resumen de la evidencia		MUY BAJA	CRITICO
Duración de la lactancia												
3 ^{1,2,3}	ECA	Muy seria ¹⁰	Seria ⁶	No seria	Seria ⁷	Ninguna	N total=219		Ver resumen de la evidencia		MUY BAJA	CRITICO
1 ⁵	Estudios observacional	Seria ¹¹	No seria	No seria	No seria	Ninguna	82	9	-		MUY BAJA	CRITICO
Peso del bebe (kg, a las ocho semanas)												
1 ³	ECA	Muy seria ¹²	No seria	No seria	Seria ⁷	Ninguna	53	52	-		MUY BAJA	CRITICO

⁶Variabilidad en los resultados; ⁷Pocos pacientes; ⁸Uno de los estudios sin cegamiento y dudosa aleatorización; ⁹Pocos pacientes, evaluación subjetiva; ¹⁰Cruce de grupo control (2 ECA / 1 ECA no discrimina datos entre grupos control e intervención; ¹¹Alto riesgo de sesgo, desigual distribución entre los grupos intervención y control; ¹²Cruce de grupo control, riesgo de sesgo.

4.2- Resumen de la evidencia

<p>En la actualización de la búsqueda de la RS de Francis et al (1) (de enero de 2014 a julio de 2015) se identificó un estudio longitudinal prospectivo (16) realizado en un Hospital de Sao Paulo, en el que se observaron los cambios en los patrones de lactancia materna tras realizar una frenotomía en relación a dos desenlaces no incluidos en los estudios de la RS(1) seleccionada: número de succiones y la pausa en segundos entre los grupos de succiones. De 109 recién nacidos con anquiloglosia, 14 accedieron a la cirugía. Como grupo control se eligieron 14 niños con características similares. La frenotomía se realizó a los 45 días de vida de los lactantes, y los resultados se midieron a los 30 y 75 días de vida (antes y después de la intervención). Además las madres respondieron a un cuestionario de 16 preguntas sobre los diversos síntomas relacionados con la lactancia materna. Sin embargo, los desenlaces que se midieron fueron el número de succiones y la pausa entre los grupos de succiones, por lo que no han sido incluidos en esta revisión.</p>	
<p>A continuación se describen los resultados encontrados por la revisión seleccionada y el estudio longitudinal posterior identificado.</p>	
<p>Dolor en el pezón materno</p> <p>Son tres los ECA de buena calidad que ofrecen resultados sobre el dolor en el pezón de madres de lactantes con anquiloglosia(6;7;9), para lo que se utilizó la escala visual analógica VAS(6;7) o la forma resumida del SF-MPQ (<i>The short-form McGill Pain Questionnaire</i>)(9).</p> <p>De estos tres estudios, el primero(9), que incluye niños de 6 días de edad, señala que sí existen diferencias a favor de la frenotomía, mientras que los otros dos(6;7) no encuentran diferencias significativas en lactantes con unas semanas más de vida entre el grupo de intervención y el grupo control en la reducción del dolor de forma inmediata⁶ o a los 5 días(7).</p> <p>En el primer estudio(9) el dolor materno del pezón se registró mediante el cuestionario MPQ-SF, cuya puntuación oscila de 0 a 50, y que fue cumplimentado por las madres. Las madres del grupo intervenido reportaron significativamente menos dolor en los pezones inmediatamente después de la intervención que las madres del grupo control (puntuación media de 4.9 ± 1.46 vs 13.5 ± 1.5, respectivamente; $p < 0.001$). A los dos meses de la intervención, las madres de ambos grupos no presentaban dolor (datos no reportados), aunque cabe recordar el cruce significativo del grupo control al grupo intervención.</p> <p>El segundo ECA(6) no encontró diferencias significativas en la reducción del dolor en el pezón materno inmediatamente después de la intervención entre el grupo intervención (n=14) y el grupo control (n=14). En este caso el grado de dolor fue medido por las puntuaciones VAS, que oscilan entre 0 y 10 puntos (cambio medio de la puntuación (\pm SD) de $-2,5 \pm 1,9$ y $-1,3 \pm 1,5$, respectivamente; GI vs GC $p = 0,13$; IC 95% -0.3 a 2.4).</p> <p>En el tercer ECA(7) se realizaron mediciones del dolor en el pezón materno a los cinco días y a las 8 semanas posteriores a la frenotomía utilizando la escala VAS. A los cinco días después del procedimiento no hubo diferencias significativas en la reducción de las puntuaciones de dolor entre las madres a cuyos niños se les realizó una frenotomía y las del grupo control (mediana de -2 (RIC de -3 a $0,4$) vs. -1 (RIC de $-13,5$ a</p>	<p>Calidad baja</p>

<p>1), respectivamente; $p < 0,09$). A las 8 semanas tampoco hubo mejoras significativas entre ambos grupos (mediana de -2 (RIC de -3 a -1) vs. -2 (de-3,5 a -0,61), respectivamente; $p < 0,83$). Sin embargo, cabe destacar el alto cruce de pacientes del grupo control al grupo intervención que se dio en este estudio.</p>	
<p>Eficacia en la lactancia materna</p> <p>En los cuatro estudios que presentan datos sobre la eficacia de la lactancia se utilizaron desenlaces semejantes, aunque la estrategia para valorarlos difiere entre ellos. En un ECA la evaluación fue realizada por un observador independiente(9), en otro ECA se utilizó el reporte materno(8) y en los dos restantes ambas modalidades(6;7). Por otro lado, tres de ellos presentan resultados a corto y a largo plazo(6;7;9).</p>	
<p>Eficacia en la lactancia materna a corto plazo reportado por un observador externo</p> <p>Tres ECA utilizaron un revisor independiente cegado para evaluar este desenlace(6;7;9). De estos tres estudios, el primero(9) señala que sí existen diferencias a favor de la frenotomía, mientras que los otros dos(6;7) no encuentran diferencias significativas entre el grupo de intervención y el grupo control.</p> <p>Un ECA(9) informó una mejoría significativa de la eficacia en la lactancia basada en las puntuaciones de IBFAT (<i>Infant Breast Feeding Assessment Tool</i>, puntuaciones de 0 a 15), inmediatamente después de realizada la frenotomía en comparación con el tratamiento simulado (GI 9.3 (SD: 0.69) a 11.6 (SD: 0.81) GC: 8.48 (SD: 0.73) a 8.07 (SD:0.86) GI vs. GC: $p=0.029$).</p> <p>Por el contrario, en los otros dos ECA(6;7) los observadores no detectaron una diferencia significativa en la mejora de la lactancia materna entre ambos grupos. En uno de ellos(6) el observador no reporta una mejoría en la lactancia inmediatamente después de la frenotomía (valoraciones IBFAT y LATCH) [GI: 13/26 (50%) GC: 12/30 (40 %) GI vs GC, $p=no$ significativo] y el otro(7) reporta un cambio no significativo en las puntuaciones de LATCH e IBFAT a los 5 días después de la intervención (Mediana LATCH GI vs. GC: 1 (RIC de 0 a 2) vs. 1 (RIC de 0 a 2); $p=0,52$; Mediana IBFAT GI vs. GC: 0 (RIC de -1,8 a 1,0) vs. 0 (RIC de 0 a 1); $p=0,36$).</p>	<p>Calidad baja</p>
<p>Eficacia en la lactancia materna a corto plazo reportado por las madres</p> <p>Tres ECA utilizan el reporte materno como un resultado de eficacia en la lactancia(6-8), en uno de ellos como variable de resultado primaria(8), encontrando los tres una mejora significativa en el grupo con frenotomía versus el grupo control.</p> <p>En un ECA(6) las madres informan una mejora significativa en la lactancia inmediatamente después de la frenotomía comparado con el grupo control que había recibido tratamiento simulado (GI vs. GC: 78% (21/27) vs. 47% (14/30); $p < 0.02$).</p> <p>Otro ECA(7) encontró que las madres cuyos hijos habían recibido frenotomía mejoraban la autoeficacia en la lactancia materna (medida por</p>	<p>Calidad baja</p>

<p><i>The short-form McGill Pain Questionnaire- BSES-SF</i>) de forma significativa a los 5 días después de la intervención en comparación con el grupo control (Cambio en la puntuación entre el día 0 y el 5º día; Mediana del GI vs. GC= 9 (RIC de 1,08 a 12,03) vs. 1 (RIC de- 4 a 7,5); $p= 0,0002$).</p> <p>En el tercer ECA, el 96% de los lactantes frenotomizados (19 de 28 alimentados al pecho y 8 al biberón) habían mejorado su alimentación dentro de las 48 horas, en comparación con el 3% del grupo control (solo 1 de 29 alimentado al pecho), diferencia estadísticamente significativa ($p<0.001$) (tener en cuenta las limitaciones de diseño de este estudio).</p>	
<p>Eficacia de la lactancia a largo plazo reportado por un observador externo</p> <p>Dos ECA(7;9) presentan datos de eficacia a largo plazo, sin encontrar diferencias significativas entre los grupos.</p> <p>El primer ECA(9) no encuentra diferencias estadísticamente significativas entre los grupos de tratamiento para las puntuaciones del IBFAT 2 semanas después de la intervención ni a los 2 meses (datos no reportados), aunque al 96% de los niños del grupo control se les había realizado una frenotomía antes de las dos semanas de seguimiento, con lo que los resultados a largo plazo no pueden abordarse de forma adecuada.</p> <p>El otro ECA(7) no encontró diferencias en la eficacia de la lactancia materna a las 8 semanas, según los resultados obtenidos con la herramienta LATCH (datos no reportados). En este ECA también hubo un importante cruce del grupo control (sólo el 15% del grupo de comparación no había recibido una frenotomía a las ocho semanas), por lo que los resultados son difícilmente interpretables.</p>	<p>Calidad muy baja</p>
<p>Eficacia de la lactancia a largo plazo reportado por las madres</p> <p>Son dos los ECA(6;7) que presentan datos de reporte materno, uno de ellos no encuentran diferencias significativas(7) (es uno de los estudios con cruce importante de grupo control) y otro es favorable a la intervención(6).</p> <p>En el primero(6), aunque se contacta telefónicamente con las madres a los 3 meses de la intervención, los resultados no se estratifican por grupo de tratamiento, y reportan que en general, el 92% (54/59) de los pacientes informó una mejor alimentación, así como una resolución completa de los problemas con la lactancia materna en el 56% (33/59) de los casos, no habiendo mejoría en el 8% (5/59).</p> <p>En el segundo ECA(7) las madres informaron una mejora de las puntuaciones BSES-SF no significativa entre el grupo con frenotomía y el control (Mediana del GI vs. GC: 3 (RIC de 0 a 13) vs. 10 (RIC de 2 a 18); $p=0,082$), aunque cabe recordar el cruce importante del grupo control al grupo intervención.</p>	<p>Calidad muy baja</p>
<p>Duración de la lactancia materna</p> <p>Tres ECA(6;7;9) y la cohorte retrospectiva(11) presentan datos de duración de la lactancia materna posterior a la frenotomía. Uno de los</p>	<p>Calidad muy baja</p>

<p>ECA(7) incluye tanto lactancia materna exclusiva como no exclusiva, y los otros dos ECA y la cohorte solo lactancia materna exclusiva(6;9).</p> <p>En el ECA de Buryc(9), el 66% de los bebés con frenotomía continuaban con la lactancia materna a los dos meses (36/58), el 44% a los seis meses (23/58) y el 28% a los doce meses (14/58) (pérdidas de seguimiento de 1, 6, y 14 pacientes, respectivamente). Como afirman los autores, debido al importante cruce del grupo control no pueden comparar los resultados de ambos grupos, pero consideran que los resultados se asemejan a la media nacional de 43% y 23%, respectivamente.</p> <p>El ECA de Berry(6) reporta que el 65% (38/59) de todos los lactantes continuaban con la lactancia materna a los 3 meses de edad y el 51% (30/59) en la segunda llamada telefónica de seguimiento (edad promedio de 4,5 meses), pero no reporta los datos separados por grupo.</p> <p>En el tercer ECA(7), más del 80% de los bebés de ambos grupos continuaban con la lactancia materna exclusiva y no exclusiva a las 8 semanas (GI vs. GC: 43 (82,7%) vs. 40 (80%); OR 0,84 (IC 95% de 0.31 a 2.27); p=0,73). Si consideramos la lactancia exclusiva, el 57,7% del grupo intervención (30/52) y el 64% del grupo control (32/50) continuaban con la misma (OR:1,30; IC95% de 0,59 a 2,89; p=0.51). Sin embargo, cabe recordar el cruce que se produce del grupo control descrito anteriormente, lo que imposibilita la comparación real entre los dos grupos.</p> <p>En el estudio de cohorte retrospectivo(11), la lactancia materna continuó en el 82,9% de los lactantes frenotomizados una media de 7,09 meses, en comparación con el 66,7% de los bebés no tratados que amamantaron una media de 6,28 meses. Haber realizado la frenotomía en la primera semana de vida frente a más tarde, no afectó al total de meses de lactancia materna (media de 7,11 meses vs. 7,06 meses; p <0,90).</p>	
<p>Peso del niño a las 8 semanas</p> <p>El único ECA que remite datos de peso o de ganancia ponderal a las 8 semanas es el estudio de Emond(7), en el que no se encontraron diferencias significativas (Mediana de GI vs GC: 5 kg (RIC de 5 a 6) vs. 5 kg (RIC de 5 a 6), respectivamente; p=0,54), aunque como ya se ha mencionado, se trata de un estudio con un alto porcentaje de cruce explicado anteriormente.</p>	<p>Calidad muy baja</p>

ACTUALIZADO A FECHA DE: 31 de Octubre de 2016

5- De la evidencia a la recomendación (Tabla de EtR)

¿Es necesario realizar una frenotomía al lactante amamantado que presenta anquiloglosia?

Población: Madre sana con problemas de lactancia que amamanta y niños sanos que presentan anquiloglosia

Intervención: Frenotomía

Comparación: Medidas de apoyo para mejorar la lactancia (éxito lactancia, dolor...)

Perspectiva: Clínica

	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>																																						
BENEFICIOS Y RIESGOS DE LA OPCIÓN S	<u>¿Cuál es la confianza global en la evidencia disponible sobre los efectos?</u>	<table border="0"> <tr> <td>No se incluyen estudios</td> <td>Muy baja</td> <td>Baja</td> <td>Moderada</td> <td>Alta</td> </tr> <tr> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input checked="" type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> </tr> </table>	No se incluyen estudios	Muy baja	Baja	Moderada	Alta	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Desenlaces</th> <th>Importancia relativa</th> <th>Certeza de la evidencia</th> <th>Tamaño del efecto</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Dolor en el pezón materno</td> <td>Critica</td> <td>Baja</td> <td>Sin efecto?</td> </tr> <tr> <td>Eficacia en la lactancia materna a corto plazo (reporte materno)</td> <td>Critica</td> <td>Baja</td> <td>Beneficio importante/modesto</td> </tr> <tr> <td>Eficacia en la lactancia materna a corto plazo (observador independ)</td> <td>Critica</td> <td>Muy baja</td> <td>Sin efecto?</td> </tr> <tr> <td>Eficacia lactancia materna a largo plazo</td> <td>Critica</td> <td>Muy baja</td> <td>-</td> </tr> <tr> <td>Duración lactancia</td> <td>Critica</td> <td>Muy baja</td> <td>-</td> </tr> <tr> <td>Peso del niño a las 8 semanas</td> <td>Critica</td> <td>Muy baja</td> <td>-</td> </tr> </tbody> </table> <p>Los resultados de los estudios son difíciles de interpretar, sobre todo teniendo en cuenta el alto porcentaje de niños del grupo control a los que se les termina realizando una frenotomía durante la realización del estudio. En cuanto a la reducción del dolor en el pezón materno, uno de los tres estudios señala que sí hay reducción, mientras que los otros dos no encuentran diferencias. Lo mismo ocurre con la</p>	Desenlaces	Importancia relativa	Certeza de la evidencia	Tamaño del efecto	Dolor en el pezón materno	Critica	Baja	Sin efecto?	Eficacia en la lactancia materna a corto plazo (reporte materno)	Critica	Baja	Beneficio importante/modesto	Eficacia en la lactancia materna a corto plazo (observador independ)	Critica	Muy baja	Sin efecto?	Eficacia lactancia materna a largo plazo	Critica	Muy baja	-	Duración lactancia	Critica	Muy baja	-	Peso del niño a las 8 semanas	Critica	Muy baja	-	<p>En cuanto al dolor en el pezón, es el estudio en el que la intervención se realiza en niños de 6 días en el que se encuentran diferencias. Los autores señalan que la diferencia en el dolor del pezón entre una frenotomía temprana en bebés más pequeños y una en bebés de más días de vida, puede estar relacionada con el trauma acumulativo en el seno materno tras varias semanas con agarre ineficiente de los lactantes con anquiloglosia.</p> <p>El grupo de trabajo de la guía cree que esto también se puede deber</p>
	No se incluyen estudios	Muy baja	Baja	Moderada	Alta																																					
	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																																					
Desenlaces	Importancia relativa	Certeza de la evidencia	Tamaño del efecto																																							
Dolor en el pezón materno	Critica	Baja	Sin efecto?																																							
Eficacia en la lactancia materna a corto plazo (reporte materno)	Critica	Baja	Beneficio importante/modesto																																							
Eficacia en la lactancia materna a corto plazo (observador independ)	Critica	Muy baja	Sin efecto?																																							
Eficacia lactancia materna a largo plazo	Critica	Muy baja	-																																							
Duración lactancia	Critica	Muy baja	-																																							
Peso del niño a las 8 semanas	Critica	Muy baja	-																																							
<u>¿Existe incertidumbre o variabilidad importante en cómo los pacientes valoran los desenlaces de interés?</u>	<table border="0"> <tr> <td>Incertidumbre/variabilidad importante</td> <td>Incertidumbre/variabilidad probablemente importante</td> <td>Incertidumbre/variabilidad probablemente no importante</td> <td>Incertidumbre/variabilidad no importante</td> <td>No se conocen desenlaces</td> </tr> <tr> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input checked="" type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> </tr> </table>	Incertidumbre/variabilidad importante	Incertidumbre/variabilidad probablemente importante	Incertidumbre/variabilidad probablemente no importante	Incertidumbre/variabilidad no importante	No se conocen desenlaces	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																															
Incertidumbre/variabilidad importante	Incertidumbre/variabilidad probablemente importante	Incertidumbre/variabilidad probablemente no importante	Incertidumbre/variabilidad no importante	No se conocen desenlaces																																						
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																																						
<u>¿Los efectos deseados esperados son importantes?</u>	<table border="0"> <tr> <td>No</td> <td>Probablemente no</td> <td>Incierto</td> <td>Probablemente sí</td> <td>Sí</td> <td>Varía</td> </tr> <tr> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input checked="" type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> </tr> </table>	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																													
No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía																																					
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																																					

	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
	<u>¿Los efectos no deseados esperados son pequeños?</u>	No <input type="checkbox"/> Probablemente no <input type="checkbox"/> Incierto <input type="checkbox"/> Probablemente sí <input type="checkbox"/> Sí <input checked="" type="checkbox"/> <i>Varía</i> <input type="checkbox"/>	eficacia en la lactancia materna a corto plazo reportado por un observador independiente. Sin embargo, cuando esta es reportada por la madre, los tres estudios que reportan estos datos coinciden en que sí hay beneficios. En cuanto a efectos adversos de la intervención, estos no son importantes.	a que el patrón de succión en el bebé ya está más estructurado y es más difícil que lo modifique
	<u>¿El balance entre los efectos deseados y no deseados favorece la opción?</u>	No <input type="checkbox"/> Probablemente no <input type="checkbox"/> Incierto <input checked="" type="checkbox"/> Probablemente sí <input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> <i>Varía</i> <input type="checkbox"/>		
UTILIZACIÓN DE RECURSOS	<u>¿Los recursos que se requieren son bajos?</u>	No <input type="checkbox"/> Probablemente no <input type="checkbox"/> Incierto <input type="checkbox"/> Probablemente sí <input checked="" type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> <i>Varía</i> <input type="checkbox"/>		Habría que comparar cuál es el coste de realizar una frenotomía versus el coste de un apoyo "intensivo" a la lactancia materna que ayude a solucionar los problemas con la lactancia que ocurren en estos niños.
	<u>¿El coste incremental es pequeño en relación a los beneficios netos?</u>	No <input type="checkbox"/> Probablemente no <input type="checkbox"/> Incierto <input type="checkbox"/> Probablemente sí <input checked="" type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> <i>Varía</i> <input type="checkbox"/>		

	<u>Criterio</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
EQUIDAD	<u>¿Cuál sería el impacto en las desigualdades en salud?</u>	<p>Aumentarían Probablemente aumentarían Incierto Probablemente reducirían Reducirían <u>Varía</u></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		
ACEPTABILIDAD	<u>¿Es la opción aceptable para los grupos de interés involucrados?</u>	<p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí <u>Varía</u></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		El grupo considera que hay variabilidad en la opinión de los grupos de interés implicados.
FACTIBILIDAD	<u>¿La implementación de la opción es factible?</u>	<p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí <u>Varía</u></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		

<u>Balace de las consecuencias</u>	Las consecuencias no deseadas superan claramente las consecuencias deseadas en la mayoría de los escenarios <input type="checkbox"/>	Las consecuencias no deseadas probablemente superan las consecuencias deseadas en la mayoría de los escenarios <input type="checkbox"/>	El balance entre las consecuencias deseadas y no deseadas está muy equilibrado o es incierto <input checked="" type="checkbox"/>	Las consecuencias deseadas probablemente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los escenarios <input type="checkbox"/>	Las consecuencias deseadas claramente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los escenarios <input type="checkbox"/>
<u>Tipo de recomendación</u>	Se recomienda no ofrecer la opción <input type="checkbox"/>	Se sugiere no ofrecer la opción <input type="checkbox"/>	Se sugiere ofrecer la opción <input type="checkbox"/>	Se recomienda ofrecer la opción <input type="checkbox"/>	
<u>Recomendación (Texto)</u>	<p><u>Recomendación de buena práctica</u></p> <p>Antes de practicar una frenotomía, en los lactantes con anquiloglosia se debería realizar una historia de lactancia y una evaluación en profundidad de las tomas por profesionales expertos en lactancia materna.</p> <p>Si con las medidas de apoyo que se instauren los problemas persisten, se debería realizar una frenotomía por profesionales expertos para mejorar la efectividad de la lactancia.</p>				
<u>Justificación</u>	La evidencia de calidad global muy baja señala que las madres refieren una reducción del dolor y una mejora de la lactancia post-frenotomía. Sin embargo, no hay estudios que comparen la frenotomía con la intervención de profesionales especializados y tampoco existen criterios uniformes para el diagnóstico y clasificación de la anquiloglosia ni sobre si la edad del lactante influye en el éxito de la intervención.				
<u>Consideraciones de subgrupos</u>	Podría ser que el éxito de la intervención dependiera del grado o tipo de anquiloglosia que presenta el lactante que tiene problemas de lactancia, aunque esto no se ha podido evaluar en los estudios identificados.				
<u>Consideraciones para la implementación</u>	<ul style="list-style-type: none"> • Creación de Consultas de lactancia atendidas por profesionales especializados en lactancia materna. • Formación de cirujanos y pediatras en el tratamiento quirúrgico de la anquiloglosia. 				
<u>Monitorización y evaluación</u>	-				

Prioridades para la investigación

- Son necesarios estudios que unifiquen los criterios diagnósticos y los diferentes grados o tipos de la anquiloglosia
 - Son necesarios estudios controlados que comparen el éxito de la frenotomía versus estrategias más conservadoras, como la evaluación y apoyo por un profesional experto en lactancia materna, y que además analicen si el éxito de las diferentes intervenciones depende del grado de anquiloglosia, de la edad a la que se interviene etc.
-

6. ANEXO I, ESTRATEGIAS DE BÚSQUEDA

Cochrane Library

Searched 07/07/2015

Updated search 07/07/2015 a xx/xx/xxxx

#1 tongue-tie or ankyloglossia or frenulum:ti,ab,kw and frenotomy or frenulotomy or frenuloplasty:ti,ab,kw (Word variations have been searched) 12

RS 3

MEDLINE, via Pubmed

Searched 07/07/2015

Updated search 07/07/2015 a xx/xx/xxxx

#1 Search (tongue-tie[Title/Abstract] OR ankyloglossia[Title/Abstract] OR frenulum[Title/Abstract]) 712

#2 Search (frenotomy[Title/Abstract] OR frenulotomy[Title/Abstract] OR frenuloplasty[Title/Abstract]) 125

#3 #1 AND #2 79

#4 Search #3 Filters: Systematic Reviews; Meta-Analysis 7

#5 ((review[Title/Abstract] OR reviews[Title/Abstract])) OR (meta-analysis[Title/Abstract] OR metaanalysis[Title/Abstract] OR "meta analysis"[Title/Abstract]) 1153602

#6 #3 AND #5 16

#7 #4 OR #6 16

EMBASE, via Ovid

Searched 07/07/2015

Updated search 07/07/2015 a xx/xx/xxxx

#1 (tongue-tie or ankyloglossia or frenulum).ti,ab,kw. 944

#2 (frenotomy or frenulotomy or frenuloplasty).ti,ab,kw. 32

#3 #1 AND #2 26

#4 limit 3 to meta analysis 0

#5 limit 3 to "systematic review" 1

#6 4 or 5 1

#7 (review or reviews or meta-analysis or metaanalysis or "meta analysis").ti,ab,kw. 1482234

#8 3 and 7 4

#9 6 or 8 4

CINAHL, via EBSCOhost databases

Searched 07/07/2015

Updated search 07/07/2015 a xx/xx/xxxx

S1 tongue-tie OR ankyloglossia OR frenulum 158

S2 frenotomy OR frenulotomy OR frenuloplasty 32

S3 S1 AND S2 26

S4 S3 Limitadores - Tipo de publicación: Meta Analysis, Systematic Review 2

S5 (review OR reviews) OR (meta-analysis OR metaanalysis OR "meta analysis") 253,130

S6 S3 AND S5 5

S7 S4 OR S6 5

7. ANEXO II, Tabla de estudios individuales para la pregunta

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios (Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
Berry et al. 2012	<p>ECA doble ciego</p> <p>Objetivo: Investigar si un reporte por parte de la madre de una mejora en la lactancia después del tratamiento de la anquiloglosia con frenotomía es debido a un efecto placebo.</p>	<p>País: UK Periodo de reclutamiento: Bebés nacidos en un hospital entre octubre 2003 a abril 2004</p> <p>Criterios de inclusión de los lactantes</p> <ul style="list-style-type: none"> • Edad < 4 meses • Síntomas de problemas en la lactancia • Presencia de anquiloglosia <p>Criterios de exclusión:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Alimentación por biberón • Negativa a participar • Bebés que no se alimentan <p>Edad promedio (rango): GI: 33 días (6-115) GC: 28 días (5-111)</p> <p>Sexo, n=masculino: GI: 21/ GC: 19</p> <p>Grado de anquiloglosia: NR</p>	<p>Intervención: Frenotomía El frenillo sostenido con el dedo índice izquierdo manteniendo el labio inferior con el pulgar se dividió completamente con tijeras estériles. el piso de la boca se comprimió con gasa estéril. Anestesia /duración: NR Profesional: consultor en lactancia o cirujano pediátrico</p> <p>Aleatorización: Los bebés fueron asignados al azar a tratamiento inmediato con frenotomía (grupo intervención GI) o simulación** (grupo control GC). La aleatorización fue generada por computadora (n=60) y un ayudante independiente la colocó en sobres sellados. **El tratamiento o cirugía simulada consistió en tener a los bebés en la habitación de intervención la misma cantidad de tiempo que los que recibieron cirugía y después dárselos de vuelta a sus madres</p> <p>Grupos comparados: (n=57): GI: intervención n= 27 GC: simulación n= 30</p> <p>3 del GI fallaron en el cegamiento Tanto las madres como el observador estaban cegados al grupo. Todos los niños tuvieron una alimentación de muestra de 2 minutos en la cual el observador evalúa la alimentación mediante LATCH, IBFAT y el dolor por VAS.</p> <p>Posteriormente a la intervención el observador registra nuevamente las puntuaciones de los cuestionarios y</p>	<p>Variables de resultado primarias, Mejora subjetiva de las madres en la lactancia; n (%) GI: 21 (78 %) GC: 14 (47 %) GI vs GC: p< 0.02 ; 95% CI (6-51%)</p> <p>Mejora objetiva del observador en la lactancia; n (%): GI: 13/26 (50%) GC: 12/30 (40%) GI vs GC, p=no significativo</p> <p>Variable de resultado secundaria, Puntuación media dolor maternal (n=28) GI 1.6 GC: 2.9 Cambio medio en el dolor ± SD: GI: -2.5 ± 1.9 GC: -1.3 ± 1.5 GI vs GC: p=0.13 (95% CI: -0.3, 2.4)</p> <p>*La edad media de los bebés cuyas madres informaron resolución completa de los problemas de alimentación fue de 8 días más joven que aquellos cuyas madres informaron ninguna mejora (26 días vs, a 34 días). No hay madres que reportaran una peor alimentación.</p> <p>Seguimiento a los 3 meses Reporte materno de mejora en la lactancia n (%): GI + GC: 54/59 (92) Total resolución de los problemas: GI + GC: 33/59 (56) Sin mejora GI + GC: 5/59 (8)</p> <p>Madres que continúan la lactancia a los 3 meses:</p>	<p>El reporte materno de la mejora inmediata en la lactancia después de la frenotomía es un efecto real y no un efecto placebo.</p> <p>La realización de la frenotomía estimula a las madres a seguir con la lactancia a tasas de casi el doble de la media nacional en UK. Esta es la única medición objetiva de éxito que este estudio encontró.</p> <p>La anquiloglosia es una causa reversible de dificultades en la lactancia materna que asesores cualificados deberían vigilar y aconsejar el momento oportuno para la realización de una frenotomía, intervención simple, segura y exitosa.</p>	<p>Financiamiento: NR (Los autores no tienen competencia en intereses financieros)</p> <p>Aunque el estudio muestra los resultados a los 3 meses de seguimiento, los datos no son proporcionados por grupo de tratamiento.</p>

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios (Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
			<p>también los cambios subjetivos inmediatos verbalizados por las madres</p> <p>Los cambios subjetivos inmediatos verbalizadas por las madres incluyen una mejor agarre, reducción del dolor, el bebé succiona de manera diferente, la sensación de una alimentación " más eficaz ", y un avance , más relajado.</p> <p>Variabes de resultado: Primarias: mejoría subjetiva y objetiva en la lactancia</p> <p>Secundaria: la puntuación del dolor maternal.</p> <p>Herramientas LATCH The Infant Breastfeeding Assessment Tool (IBFAT) Escala VAS: puntuación de dolor maternal numérico de 1 a 10, .</p> <p>Seguimiento El seguimiento se realizó mediante llamada telefónica a las 24 hs. para registrar cualquier cambio subjetivo en la alimentación y cualquier complicación. Una segunda llamada telefónica a los 3 meses después de la frenotomía</p>	<p>GI + GC: 38/59 (65)</p> <p>Lactancia a la segunda llamada (media de edad 4.5 meses, n (%): GI+ GC: 30/59 (51)</p> <p>Efectos adversos n (%): pequeño sangrado post intervención GI + GC: 3 (5) reportados inmediatamente Ninguna de las complicaciones fue significativas y los bebés continuaron alimentándose al día siguiente de la intervención</p>		
Buryk et al. 2011	ECA simple cegamiento Objetivo principal determinar si la frenotomía realizada en bebés con anquiloglosia mejora el dolor en el pezón materno y la capacidad de	País: USA Periodo de reclutamiento: Diciembre 2007 a diciembre 2008 , Bebés nacidos en hospital o clínica otorrinológica Criterios de inclusión Informe materno de dolor en el pezón	Intervención frenotomía: El tejido fue aplastado con cabezal recto para proporcionar anestesia y se realizó una incisión en el frenillo con tijera recta. En ocasiones, la presión directa con los dedos necesitaba ser aplicada para la hemostasia. Duración: 5 minutos Anestesia: NR Tipo de profesional: otorrinolaringologo	Dolor del pezón materno , (SF-MPQ) después de frenotomía: GI: 16.77 (SD: 1.88) a 4.9 (SD: 1.46) GC: 19.25 (SD: 1.9) a 13.5 (SD: 1.5) p GI vs GC: p<0.001 Efecto tamaño: 0.38 Puntuaciones IBAT , después de frenotomía mean ± SE GI 9.3 (SD: 0.69) a 11.6 (SD: 0.81) GC: 8.48 (SD: 0.73) a 8.07 (SD:0.86)	Cuando se realiza una frenotomía en bebés con una anquiloglosia clínicamente significativa, hay una mejora clara e inmediata en el dolor en el pezón de la madre y en las puntuaciones de lactancia materna La frenotomía es un procedimiento rápido, sencillo	Financiación NR En este estudio se produce un cruce del grupo control y hay fallas de cegamiento en el seguimiento reconocido por los autores

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
	<p>amamantar.</p> <p>Objetivo secundario: determinar si la frenotomía mejora la duración de la lactancia materna.</p>	<p>Dificultad para la lactancia materna combinada con anquiloglosia significativa, (la anquiloglosia medida por HATLFF</p> <p>Criterios de exclusión: Bebe mayor de 30 días;</p> <p>Anomalías craneofaciales (incluyendo labio leporino o paladar hendido)</p> <p>Bebés neurológicamente comprometidos;</p> <p>Cualesquier otra contra indicación para la Lactancia Materna.</p> <p>(Ninguno de los pacientes cumplieron con los criterios de exclusión)</p> <p>Promedio de edad de los bebes al enrolamiento en días ± SD (rango): GI+GC: 6.0 ± 6.9 (1 – 35) GI 6.2 ± 6.9 GC: 6.0 ± 7.0</p> <p>Sexo de los bebes mujer: GI: 11 (37) GC: 9 (32)</p> <p>Grado de anquiloglosia: NR</p>	<p>Aleatorización los sujetos fueron asignados aleatoriamente al grupo frenotomía (GI) o simulado** (GC) utilizando un generador de números aleatorios informatizado . Los padres estaban cegados al grupo en el que estaba inscrito su bebé **El tratamiento o cirugía simulada consistió en tener a los bebes en la habitación de intervención la misma cantidad de tiempo que los que recibieron cirugía y después dárselos de vuelta a sus madres</p> <p>Grupos comparados GI: Frenotomía (n=30) GC: simulación (n=28)</p> <p>Variables de resultado: mediciones antes e inmediatamente después de la frenotomía</p> <p>Dolor en el pezón materno Puntuaciones - SF-MPQ</p> <p>Eficacia en la lactancia Puntuaciones IBFAT</p> <p>Las mismas herramientas se utilizaron a las 2 semanas de seguimiento y regularmente durante un período de 1 año.</p> <p>A los pacientes del grupo control con tratamiento simulado se les ofreció la frenotomía antes del 2 semanas de seguimiento si continuaban con dificultades de alimentación, como es requerido por nuestra junta de revisión institucional y de conformidad con la protección de los sujetos humanos.</p> <p>Herramientas: Puntuaciones del McGill cuestionario en</p>	<p>GI vs. GC: p=0.029 Efecto tamaño: 0.31</p> <p>Continúan con la lactancia n (%): Dos meses: GI+GC: 36/58 (66) Seis meses: GI+GC: 23/58 (44) Doce meses GI+GC: 14/58 (28) (Hubo 1, 6, y 14 perdidas de pacientes durante el seguimiento, respectivamente)</p> <p>Los datos se analizaron sobre la base de intención de tratar; Todos menos 1 de los padres del grupo placebo eligió la frenotomía antes o en el momento de la 2-semanas de seguimiento.</p> <p>No hubo diferencias estadística mente significativas entre los grupos de tratamiento para las puntuaciones del SF-MPQ e IBFAT después después de 2 semanas de la intervención (datos no reportados)</p> <p>Además, no hubo diferencia entre los grupos en la duración de la lactancia materna (p=0.43).</p> <p>Efectos adversos: no se produjeron complicaciones</p>	<p>y sin complicaciones.</p> <p>Estudios adicionales deben realizarse para determinar el momento óptimo de frenotomía y la herramienta ideal para detectar un grado de anquiloglosia significativo.</p> <p>No se pudo abordar adecuadamente los resultados a largo plazo de la frenotomía debido al cruce significativo del grupo control. No creemos que haya ninguna manera de abordar éticamente esta cuestión en un ensayo aleatorio.</p>	

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios (Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
			<p>forma abreviada (SF-MPQ)</p> <p>Herramienta de Evaluación de la Lactancia Materna (IBFAT)</p> <p>HATLFF Hazelbaker Assessment Tool for Lingual Frenulum Function utilizado para medir el grado de anquiloglosia. Mide apariencia y función (0-2) los umbrales utilizados por este estudio fueron una puntuación en la función mayor a 11 y un puntaje de apariencia inferior a 8.</p> <p>Ultimo seguimiento post-tratamiento: 12 meses (n GI + GC: 44)</p>			
Autor: Emond, et al.2013	<p>Diseño ECA Los investigadores estaban blindados al tratamiento las madres no</p> <p>Objetivos Determinar si la frenotomía inmediata era mejor que el apoyo habitual a la lactancia en bebés con anquiloglosia Si las madres podrían continuar la lactancia en bebés con anquiloglosia después de cinco días sin frenotomía</p>	<p>País: UK Enrolamiento: Octubre 2011 a junio 2013 nacidos en Hospital clínico</p> <p>Criterios de inclusión</p> <ul style="list-style-type: none"> • Bebés con anquiloglosia y problemas en la alimentación materna • puntuaciones HATLFF entre 6-12 y LATCH ≤ 8 <p>Criterios de exclusión</p> <ul style="list-style-type: none"> • Bebés mayores ≥ 2 semanas de edad • Prematuros de < 37 semanas • malformaciones congénitas orofaciales • Pérdida de peso del bebé (> 10% después de nacer) • Anquiloglosia severa (HATLFF < 6) <p>Edad media en días a los 5 días de seguimiento : GI: 11 (8-14)</p>	<p>Intervención: frenotomía, no aclara profesional ni duración</p> <p>Las madres fueron asignadas al azar a el grupo de intervención con frenotomía inmediata, o grupo control con atención postnatal estándar (n=107) Las madres del grupo control que aún experimentaban problemas en la lactancia en la evaluación a los 5 días se les dio la opción de frenotomía.</p> <p>La prueba final de evaluación a las 8 semanas se llevó a cabo inicialmente por teléfono, y los que estaban todavía en lactancia se evaluaron de nuevo en casa</p> <p>Grupos comparados: GI: frenotomía (n=55) GC: cuidados habituales (n=52)</p> <p>seguimiento post-tratamiento: 5 días, y 8 semanas</p> <p>Variable de resultado primaria Eficacia de la lactancia: puntuación LATCH</p>	<p>Cambio de dolor maternal, (0-5 días) mediana IQR GI: -2 (-3 to 0.4) GC: -1 (-13.5 a 1) GI vs GC: p< 0.09</p> <p>Cambio de dolor maternal, (5 días a 8 meses) mediana IQR GI: -2 (-3 to -1) GC: -1 (-3.5 a -0.61) GI vs GC: p< 0.83</p> <p>Eficacia de la lactancia Cambios entre 0-5 días** mediana IQR : HATLFF score GI: 4.5 (3.3 a 6) GC: 0 (0 a 2.3) GI vs GC: p< 0.0001 LATCH score: GI: 1 (0 a 2) GC: 1 (0 a 2) GI vs GC: p= 0.52 IBAT score: GI: 0 (-1.8 a 1.0) GC: 0 (0-1) GI vs GC: p= 0.36</p>	<p>La frenotomía temprana no dio lugar a una mejora objetiva en la lactancia materna, pero era asociado con un mejor auto-eficacia.</p> <p>La anquiloglosia es una patología común y difícil de medir objetivamente, y su impacto en la alimentación es complicado de evaluar.</p> <p>Aunque la mayoría de las madres de bebés con anquiloglosia leve-moderada cumplió con su asignación al azar este ensayo no pudo demostrar su objetivo de una mejora sostenida en el tiempo de la lactancia materna después del procedimiento debido a que la mayoría de las madres del grupo control terminaron decidiendo realizar la frenotomía</p>	<p>Financiación: NIHR National Institute for Health Research (parte del NHS National Health Service)</p> <p>De los 52 asignados al azar a la atención habitual, 9 (17%) de las madres no podía esperar hasta 5 días (debido a alimentación dolorosa) y pidió frenotomía temprana.</p> <p>Evaluaciones de ocho semanas se lograron en 52 (95%) del grupo de intervención y 50 (96%) del grupo de</p>

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
		<p>GC: 11 (8-16) Sexo:NR Tipo de anquiloglosia NR</p> <p>Metodo de alimentación n (%) Biberón GI: 1 (1.8) GC: 0 Biberón y pecho GI: 10 (18.2) GC: 5 (9.6) Pecho solo GI: 44 (80) GC: 47 (90.4) OR 2.35 (0.76 a 7.31) p= 0.13</p>	<p>Variables de resultado secundarias Eficacia de la lactancia materna LATCH a las 8 semanas, Puntuación IBFAT, BSES-SF a los 5 días y 8 semanas</p> <p>Otros variables de interés HATLFF a los 5 días Peso bebe a las 8 semanas</p> <p>Herramientas HATLFF formato corto para medir el grado de anquiloglosia.</p> <p>LATCH para medir la eficacia de la lactancia materna (puntuacion de ≤8 indica dificultades en la lactancia.</p> <p>IBFAT fue agregado como resultado secundario, ya que es más adecuado para evaluar el comportamiento de la lactancia materna de los recién nacidos.</p> <p>BSES-SF La forma de puntuación de corta se añadió como un resultado secundario para medir la confianza de la madre en su capacidad para amamantar a su bebé recién nacido, además de la evaluación de un observador externo de la efectividad de la lactancia materna.</p> <p>Dolor Visual Analogue Scale (VAS)</p> <p>Las entrevistas cualitativas A las 8 semanas, se invitó a todas las madres a ser entrevistadas por un investigador .Se seleccionaron 20 madres. Las entrevistas telefónicas exploraron sus opiniones sobre el juicio, el proceso de intervención, la aceptabilidad</p>	<p>Self-efficacy score (BSES-SF): GI: 9 (1.8 a 12.3) GC: 1 (-4 a 7.5) GI vs GC: p= 0.0002 **Datos disponibles para 53 (96%) del grupo de intervención y 52 (100%) del grupo de comparación,</p> <p>Eficacia de la lactancia Cambios entre 5 días y 8 semanas mediana IQR : Self-efficacy score (BSES-SF): GI: 3 (0 a13) GC: 10 (2 a 18) GI vs GC: p= 0.082 Peso bebe a las 8 semanas: (mediana IQR kg) GI 5 (5–6) GC 5 (5–6) GI vs GC p 0.54</p> <p>Efectos adversos: No se reportan</p> <p>Método de alimentación n (%) 5días: Biberón: GI: 5 (9.4) GC: 8 (15.5) Biberón y pecho: GI: 13 (24.5) GC: 6 (11.5) pecho solo: GI: 35 (66) GC: 38 (73) OR 1.40 (0.60 a 3.22) p= 0.43</p> <p>Método de alimentación 8 semanas n (%): Biberón: GI: 9 (17.3) GC: 10 (20) Biberón y pecho: GI: 13 (25) GC: 8 (16)</p>		<p>comparación, pero sólo 8 (15%) del grupo de comparación no habían recibido un frenotomía</p>

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios (Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
			de la asignación al azar y su actitud hacia frenotomía. Ellos fueron grabadas digitalmente, transcritas y analizados	pecho solo: GI: 30 (57.7) GC: 32 (64) OR 1.30 (0.59 a 2.89) p= 0.51		
Hogan et al., 2005	Diseño ECA País: UK Reclutamiento: Marzo 2002 a julio 2002 en consulta externa Objetivos: determinar si, en los recién nacidos con anquiloglosia y un problema de alimentación, una frenotomía inmediata funciona mejor que el tratamiento médico actual (referencia a un especialista en lactancia) en lograr que los bebés se alimenten normalmente.	Criterios de inclusión: • bebés nacidos con anquiloglosia en 5 meses • Problemas de alimentación Criterios de exclusión: • demandas una frenotomía inmediata • sin problemas de alimentación Edad media en días bebés randomizados (rango): GI: 20 GC: 18 GI+ GC: (3-70) Sexo, n (%): masculino GI: 14 GC: NR Tipo de anquiloglosia Longitud del frenillo (cm), 25%: 5 pecho /1 biberón 50%: 11 pecho /2 biberón 75%: 9 pecho /8 biberón 100%: 15 pecho /8 biberón	Intervención frenotomía poner el dedo índice izquierdo sobre el frenillo mientras se mantiene el labio inferior con el pulgar izquierdo se realiza la incisión con unas tijeras estériles con extremos romos afilados y se comprime el piso de boca con gasa. Realizada por consultores de lactancia o cirujanos pediátricos, no reportan duración ni anestesia El grupo de aleatorización se determinó mediante la apertura de un sobre cerrado que había sido preparado previamente por un asistente que no era parte del estudio. El grupo control recibe por medio de consultores de lactancia cuidados intensivos de soporte consejo y ayuda Si no mejoran sus problemas a las 48 h se les ofrece una frenotomía Grupos comparados (n =) GI: frenotomía (n=28, 20 pecho, 8 biberón) GC: control (n=29, 20 pecho, 9 biberón) Variables de resultado: la madre era la que evaluaba mejoras en la lactancia tanto las que daban pecho como biberón Seguimiento post tratamiento: Llamada telefónica a las 24 h semanalmente por cuatro semanas y después a los cuatro meses . No hubo pérdidas	Mejora en la alimentación: n (%) G I: 27/28 (96) GC: 1/29 (3) GI vs GC : P <0,001. Todas las madres del grupo control requirieron frenotomía y después de su realización 27/28 mejoraron Efectos adversos: NR	la frenotomía fue segura y mejoró significativamente la alimentación para la madre y el bebé. La frenotomía fue significativamente mejor que el apoyo especializado intensivo, por un consultor profesional de la lactancia. RECOMENDACIÓN A los bebés con anquiloglosia sintomáticos se les debería indicar una frenotomía Esta debe ser realizada por un profesional entrenado, que pueda dar un buen diagnóstico y después proporcionar apoyo continuo a la madre y al bebe	Financiación NR Limitaciones del estudio: pequeña muestra y medidas subjetivas Estudio sin cegamiento con aleatorización dudosa y cruce del grupo control No hubo relación entre la longitud de la lengua de corbata y la dificultad en la alimentación algunos bebés con 100% alimentaban sin síntomas. y se encontraron problemas en bebés con 25% de longitud
Steehler et al., 2012	Diseño: estudio de cohorte retrospectivo	Criterios de inclusión: • Registros médicos de neonatos y bebés con dificultades en el enganche	Intervención: frenotomía Se utiliza lidocaína viscosa tópica aplicado en el frenillo lingual con aplicadores de algodón incisión con tijeras	Datos de la encuesta telefónica Continúan la lactancia n (%): GI: 68 (82.9)	Basándose en las observaciones maternas, cuando se realiza frenotomía en los recién nacidos con	Financiación NR

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios (Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
	Pais: USA Enrolamiento: Abril 2006 a Febrero 2011	y dolor en la lactancia debido a la sospecha de anquiloglosia Diagnostico confirmado por otorrinolaringologos pediatras Criterios de exclusión: NR Edad, media GI+GC: 18 días Sexo, n (%): Masculino GI+GC: 216 (58.9) Femenino GI+GC: 151 (14.1)	para liberar el frenillo. tipo de profesional y tpo de duración NR Grupos comparados (n): GI: Frenotomía (n=302) GC: No intervención (n=65) Ultimo seguimiento post-tratamiento: 3 meses a cinco años Participan en encuesta telefónica: GI: 82 con frenotomía GC: 9 con cuidados habituales	GC: 6 (66.7) Promedio en meses GI: 7.09 GC: 6.28 frenotomía antes de la semana de vida, continúan con la lactancia GI: 7.11 meses después de la semana de vida: GI: 7.06 meses p=0.90 no significativo Capacidad para alimentarse del bebe (reporte materno post frenotomía) n (%) : GI: 66 (80.4) Antes de una semana de vida; GI: 37/43 (86) Después de una semana de vida; GI: 29/39 (74.3) P<0.003 Efectos adversos : n (%): anquiloglosia recurrente; 8 (2.6%) reoperación	anquiloglosia y dificultades en la alimentación en la primera semana de vida, hay más beneficios Independientemente después del momento de la intervención, la frenotomía ayuda a mejorar la lactancia materna para el bebé y la madre. La frenotomía tiene un alto grado de satisfacción materna, es bien tolerada y se ha demostrado que mejora la lactancia materna, y disminuye el dolor y las dificultades asociadas a la lactancia	Los datos que se presentan son basados en la encuesta telefónica de seguimiento en donde la distribución en grupos intervención y control es muy desigual (GI 82/ GC 9) lo que limita su comparación
Martinelli et al 2015	Diseño estudio observacional Objetivo Comprobar dos hipótesis 1) La frenotomía mejora los patrones de succión y de lactancia en los bebés con anquiloglosia 2) los síntomas durante la lactancia materna reportada por las madres disminuyeron después de la frenotomía lingual.	Bebes nacidos en hospital Sau Paulo Brasil de enero a mayo 2011 Criterios de inclusión bebes con anquiloglosia medida por un patologo especialista en lenguaje de un hospital publico Criterios de exclusión Complicaciones perinatales Anomalias craneofaciales Síndromes genéticos visibles Edad: 30 días Sexo : GI 10 niños 4 niñas Grado de anquiloglosia: NR	Intervención: frenotomía realizada a los 45 días de vida La lengua del niño fue levantada hacia arriba. Se usaron tijeras estériles para liberar el frenillo, la sutura no fue necesario. Profesional: otorrinolaringologo utilizando anestesia local Grupos a comparar GI: frenotomía N=14 GC sin intervención N=14 Variable de resultados Numero de succiones Pausa entre los grupos de succiones (segundos) Se midieron las variables a los 30 y a los	Numero de succiones GI 30 días 19.36 ± 13.02 / GI 75 días 53.76 ± 7.99 p< 0.001 GC 30 días 55.76 ± 21.00 / GC 75 días 54.50±20.88 p>0.05 Pausa entre los sucks GI 30 días 6.14±2.47 / GI 75 días 3.88 ± 0.88 p<0.013 GC 30 días 00±0.63 / GC 75 días 00 ± 0.63 p> 0.05 Las 14 madres de bebes intervenidos reportaron una mejora en la lactancia al responder el cuestionario a los 75 días, el único síntoma reportado por una de las madres fue el hipo. Los otros síntomas reportados por las madres antes de la frenotomía** estaban ausentes después de la misma. ^^Antes de la frenotomía lingual, los	Conclusión: Después de la frenotomía, los bebés con anquiloglosia aumentaron el número de succiones y disminuyeron la duración de la pausa entre los grupos de succión. Por otra parte, todos los síntomas reportados por las madres de bebés con anquiloglosia mejoraron después realizada la frenotomía.	Financiacion: NR Las madres fueron conscientes del procedimiento de sus bebes La población en estudio es muy pequeña y no queda claro como recluta los controles

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
			<p>75 días de vida. * se midió en segundos utilizando una cronómetro y sacando el promedio de los tres primeros grupos de succiones</p> <p>Cuestionario (16 preguntas) A los 30 días de vida de los bebés las madres contestaron a un cuestionario sobre lactancia elaborado por los autores de respuestas SI o NO. Solo las madres del grupo intervención volvió a responder el cuestionario a los 75 días (n=14)</p>	<p>síntomas principales reportados fueron: fatiga, pausas más largas entre succiones para el descanso, poco tiempo entre las comidas (menos de una hora), menos de dos horas de sueño entre comidas, resbale del pezón, masticación del pezón, hipo, sonidos, dolor en el pezón, regurgitación y tos.</p>		

8. ANEXO III. Forest-Plot.

No procede.

9. ANEXO IV. Evaluación de la calidad

AMSTAR Herramienta de medición para evaluar revisiones sistemáticas

AMSTAR	Francis 2015 (9)	Ito 2014 (7)	Power 2014 (3)	Suter 2009 (5)
1. ¿Se brindó un diseño “a priori”? La pregunta de la investigación y los criterios de inclusión deberían establecerse antes de llevar a cabo la revisión	Sí	Si	Si	Si
2. ¿Hubo duplicación en la selección de estudios y extracción de datos? Debería haber al menos dos personas independientes a cargo de la extracción de datos, y debería existir un procedimiento consensuado para los desacuerdos	Sí	No responde	No responde	Si
3. ¿Se realizó una búsqueda exhaustiva de literatura? Deberían consultarse al menos dos fuentes electrónicas. El informe debe incluir los años y las bases de datos utilizadas (por ej. Central, EMBASE y MEDLINE). Deben especificarse las palabras clave y/o los términos MESH y, de ser posible, debe proveerse la estrategia de búsqueda. Todas las búsquedas deberían ser complementadas con consultas a contenidos actuales, revisiones, libros de textos, registros especializados, o expertos en el campo particular de estudio, y mediante la revisión de las referencias en los estudios encontrados	Sí	Si	No Describe búsqueda sin fechas	Si
4. ¿Se utilizó el estado de publicación (es decir, literatura gris) como criterio de inclusión? Los autores deberían especificar que buscaron informes sin tener en cuenta el tipo de publicación. Los autores deberían especificar si excluyeron o no algún informe (de la revisión sistemática), en función del estado de publicación, idioma, etc.	No responde	No responde	No responde	No responde
5. ¿Se brindó una lista de estudios (incluidos y excluidos)? Debería proveerse una lista de estudios incluidos y excluidos	Sí	No	No	No
6. ¿Se brindaron las características de los estudios incluidos? De manera adjunta tal como una tabla, deberían proveerse los datos de los estudios originales sobre los participantes, las intervenciones y los	Sí	Si	Si	Si

resultados. Deberían informarse los rangos de las características en todos los estudios analizados, por ej, la edad, la raza, el sexo, los datos socioeconómicos relevantes, el estado de enfermedad, la duración, la severidad, o cualquier otra enfermedad				
7. ¿Se evaluó y documentó la calidad científica de los estudios incluidos? Deberían proveerse métodos “a priori” (por ej, para estudios de efectividad si el autor o los autores eligen incluir sólo estudios aleatorizados, de doble ciego, controlados con placebo, u ocultamiento de las asignaciones como criterios de inclusión). Para otros tipos de estudios, serán relevantes los ítems alternativos	Sí	Si	No	No
8. ¿Se utilizó de manera adecuada la calidad científica de los estudios incluidos al formular las conclusiones? El rigor metodológico y la calidad científica de los estudios deberían considerarse en el análisis y las conclusiones de la revisión, y plantearse explícitamente al formular las recomendaciones	Sí	Si	No	No
9. ¿Fueron adecuados los métodos utilizados para combinar los hallazgos de los estudios? Para los resultados conjuntos, debería hacerse una prueba para garantizar que los estudios pudieron combinarse y para evaluar sus homogeneidad (es decir, la prueba chi-cuadrado para la homogeneidad, I^2). Si existe heterogeneidad debería utilizarse un modelo de efectos aleatorios y/o debería considerarse lo adecuado de la combinación (es decir, ¿fue adecuado combinar los resultados?)	Sí	Si	No aplicable (no se combinaron)	No aplicable (no se combinaron)
10. ¿Se valoró la probabilidad de sesgo de publicación? Una evaluación de sesgo de publicación debería incluir una combinación de ayudas gráficas (por ej. un gráfico en embudo – funnel plot – , otras pruebas disponibles) y/o pruebas estadísticas (por ej. prueba de regresión de Egger)	No	No responde	No responde	No responde
11. ¿Se planteó el conflicto de intereses? Deberían reconocerse claramente las fuentes posibles de apoyo tanto en la revisión sistemática como en los estudios incluidos	Sí	Si	Si	Si

10, BIBLIOGRAFÍA

- (1) Francis DO, Krishnaswami S, McPheeters M. Treatment of ankyloglossia and breastfeeding outcomes: a systematic review. *Pediatrics* 2015 Jun;135(6):e1458-e1466.
- (2) Power RF, Murphy JF. Tongue-tie and frenotomy in infants with breastfeeding difficulties: achieving a balance. *Arch Dis Child* 2015 May;100(5):489-94.
- (3) Ito Y. Does frenotomy improve breast-feeding difficulties in infants with ankyloglossia? *Pediatr Int* 2014 Aug;56(4):497-505.
- (4) Suter VG, Bornstein MM. Ankyloglossia: facts and myths in diagnosis and treatment. *J Periodontol* 2009 Aug;80(8):1204-19.
- (5) Francis DO, Chinnadurai S, Morad A, Epstein RA, Kohanim S, Krishnaswami S, et al. Treatments for Ankyloglossia and Ankyloglossia With Concomitant Lip-Tie [Internet]. AHRQ Comparative Effectiveness Reviews 2015 May.
- (6) Berry J, Griffiths M, Westcott C. A double-blind, randomized, controlled trial of tongue-tie division and its immediate effect on breastfeeding. *Breastfeed Med* 2012 Jun;7(3):189-93.
- (7) Emond A, Ingram J, Johnson D, Blair P, Whitelaw A, Copeland M, et al. Randomised controlled trial of early frenotomy in breastfed infants with mild-moderate tongue-tie. *Arch Dis Child Fetal Neonatal Ed* 2014 May;99(3):F189-F195.
- (8) Hogan M, Westcott C, Griffiths M. Randomized, controlled trial of division of tongue-tie in infants with feeding problems. *J Paediatr Child Health* 2005 May;41(5-6):246-50.
- (9) Buryk M, Bloom D, Shope T. Efficacy of neonatal release of ankyloglossia: a randomized trial. *Pediatrics* 2011 Aug;128(2):280-8.
- (10) Dollberg S, Botzer E, Grunis E, Mimouni FB. Immediate nipple pain relief after frenotomy in breast-fed infants with ankyloglossia: a randomized, prospective study. *J Pediatr Surg* 2006 Sep;41(9):1598-600.
- (11) Steehler MW, Steehler MK, Harley EH. A retrospective review of frenotomy in neonates and infants with feeding difficulties. *Int J Pediatr Otorhinolaryngol* 2012 Sep;76(9):1236-40.
- (12) NICE. Postnatal care up to 8 weeks after birth. Julio 2006 (actualizado en Febrero de 2015). Disponible en: <http://guidance.nice.org.uk/CG37>.
- (13) Division of ankyloglossia (tongue-tie) for breastfeeding. Interventional procedure guidance no. 149 (2005). Disponible en: www.nice.org.uk/IPG149.
- (14) Perinatal Services BC. Health Promotion Guideline. Breastfeeding Healthy Term Infants. 2013 Feb.
- (15) Estrategia centros de salud IHAN. Revisada, actualizada y ampliada para la atención integral en los centros de salud. Manual para la acreditación IHAN. España. 2014. Disponible en:
https://www.ihan.es/docs/documentacion-acreditacion/centros_salud/Manual_para_la_acreditacion_IHAN_en_AP_2015.pdf.
- (16) Martinelli R, archesan R, archesan I, usmao R, onório H, erretin-Felix G. The effects of frenotomy on breastfeeding. *J Appl Oral Sci* 2015;23(2):153-7.

PREGUNTA CLÍNICA Nº 24

¿Qué métodos son más eficaces para la extracción de la leche?

1. Pregunta clínica en formato PICO

Comparación 1: Extracción manual versus Extracción eléctrica

Tabla 1. Componentes de la pregunta clínica en formato PICO

Pacientes	Madres de lactantes sanos a término
Intervención	Extractor de leche eléctrico
Comparación	Extracción manual
Desenlaces	Lactogénesis II (crítica) Producción de leche/ volumen (crítica) Peso del RN (crítica) Tasa de LME al alta (crítica) Tasa de LME a los 3 meses (importante) Tasa de LM a los 3 meses (crítica) Satisfacción materna (crítica)
Tipo de estudio	RS, ECA y estudios observacionales (en caso de no encontrar ECAs)

Comparación 2: Extracción eléctrica simple frente a extracción eléctrica doble o simultánea

Tabla 2. Componentes de la pregunta clínica en formato PICO

Pacientes	Madres de lactantes sanos a término
Intervención	Extractor de leche eléctrico con extracción simple
Comparación	Extractor de leche eléctrico con extracción doble o simultánea
Desenlaces	Lactogénesis II (crítica) Producción de leche/ volumen (crítica) Peso del RN (crítica) Tasa de LME al alta (crítica) Tasa de LME a los 3 meses (importante) Tasa de LM a los 3 meses (crítica) Satisfacción materna (crítica)
Tipo de estudio	RS, ECA y estudios observacionales (en caso de no encontrar ECAs)

Comparación 3: Extracción combinada frente a extracción manual

Tabla 3. Componentes de la pregunta clínica en formato PICO

Pacientes	Madres de lactantes sanos a término
Intervención	Extracción combinada
Comparación	Extracción manual

Desenlaces	Lactogénesis II (crítica) Producción de leche/ volumen (crítica) Peso del RN (crítica) Tasa de LME al alta (crítica) Tasa de LME a los 3 meses (importante) Tasa de LM a los 3 meses (crítica) Satisfacción materna (crítica)
Tipo de estudio	RS, ECA y estudios observacionales (en caso de no encontrar ECAs)

Comparación 4: Extracción combinada frente a extracción eléctrica

Tabla 4. Componentes de la pregunta clínica en formato PICO

Pacientes	Madres de lactantes sanos a término
Intervención	Extracción combinada
Comparación	Extracción con extractor de leche eléctrico
Desenlaces	Lactogénesis II (crítica) Producción de leche/ volumen (crítica) Peso del RN (crítica) Tasa de LME al alta (crítica) Tasa de LME a los 3 meses (importante) Tasa de LM a los 3 meses (crítica) Satisfacción materna (crítica)
Tipo de estudio	RS, ECA y estudios observacionales (en caso de no encontrar ECAs),

2. Introducción

3. Estrategia de elaboración de la pregunta

3.1. GPC

Tabla 5. GPC de base (seleccionadas con el AGREE)

Guía	Evidencia	Recomendación	Referencias	Comentarios
NICE 2006	<p>¿Cuál es el mejor método para la extracción de la leche materna?</p> <p>En la guía publicada por la <i>National Association of Neonatal Nurses (Asociación Nacional de Enfermeras Neonatales 1999)</i> se establecen dos recomendaciones de buena práctica en relación al método de extracción:</p> <ul style="list-style-type: none"> • La extracción manual es barata y permite el CPP, lo que puede aumentar la producción de leche • El bombeo mecánico puede aumentar la estimulación hormonal y permite extraer leche de ambos senos a la vez. 	<p>La extracción de la leche se puede realizar manualmente o con un sacaleches.</p> <p>Los hospitales deberían disponer de sacaleches, en particular para aquellas mujeres que han sido separadas de sus RN, para establecer la lactancia. Aquellas mujeres que utilicen un sacaleches deben ser enseñadas sobre cómo hacerlo. [D(GPP)].</p>	<p>Department of Health. 2005, Birth to Five. London: Department of Health.</p> <p>Singapore Ministry of Health 2002, Management of breastfeeding for healthy fullterm infants. Singapore: Singapore Ministry of Health.</p>	
NICE UPDATE	-			
BC 2013 BREASTFEEDING HEALTH TERM INFANTS	<p>Cuando esté indicado, se debe de iniciar la extracción manual de la leche para establecer la producción de leche y prevenir la congestión mamaria. Combinar la extracción manual con el uso de un sacaleches resulta en un aumento de la producción de leche. (Morton 2009).</p>	<p>Extracción manual de calostro o leche (Riordan 2010, Lawrence 2005, Morton 2007):</p> <ul style="list-style-type: none"> - Iniciar la extracción manual de calostro si el RN no se engancha al pezón durante las primeras 6h. posparto o tras dos intentos de darle de mamar. - Durante al aprendizaje (de la extracción manual), antes de comenzar se puede realizar CPP o alimentar al bebé, masajear suavemente el pecho o aplicar una compresa templada y húmeda para estimular la eyección de la leche. - Enseñar a la madre a extraer el calostro/ leche colocando los dedos pulgar e índice detrás de la areola presionando suavemente hacia dentro y 	<p>Morton J, Hall JY, Wong RJ, Thairu L, Benitz WE, Rhine WD. Combining hand techniques with electric pumping increases milk production in mother of preterm infants. <i>Journal of Perinatology</i> 2009;29(11):757-64.</p> <p>Riordan J & Wambach, K. (2010). <i>Breastfeeding and human lactation</i> (4th Ed.). Boston: Jones and Bartlett Publishers.</p> <p>Lawrence RA & Lawrence RM. (2005). <i>Breastfeeding: A guide for</i></p>	

GPC Lactancia Materna – pregunta 24. Métodos aumento producción de leche

		utilizar ambos dedos para comprimir y liberar el seno rítmicamente hasta que aparezcan las primeras gotas de calostro/ leche. Cuando cesa de salir la leche, mover las manos a otra zona del pecho y repetir el procedimiento, y así sucesivamente moviéndose alrededor de la areola de modo circular. Recoger las gotas de calostro/ leche en una cuchara, jeringa o taza.	the medical profession (6th Ed.). Philadelphia: Mosby Inc. Morton, J A. (2007). Hand expression of breastmilk: Video. Viewed at http://newborns.Stanford.edu/Breastfeeding/HandExpression.html .	
BC Nursing care pathway 2010	NO			

Tabla 6. Resumen de GPC del SNS

Guía	Evidencia	Recomendación	Referencias	Comentarios
GPC parto	-			
GPC embarazo	-			

Tabla 7. Resúmenes otras guías/ docs. de referencia

Guía	Evidencia	Recomendación	Referencias	Comentarios
ABM 2 “protocolo de regreso a casa” (2007)		Todas las madres que están amamantando deben de recibir instrucción sobre la técnica para extraer la leche manualmente (con bomba o sin ella), de modo que puedan aliviar la mastitis puerperal, incrementar su suministro de leche o prepararse para usar una bomba. Además, puede ser que necesite que se le enseñe a usar la bomba con el objeto de que pueda mantener su suministro lácteo y obtener leche para alimentar al bebé en caso de que ella y el niño se encuentren separados o si el bebé no puede alimentarse directamente del pecho (American Academy of Pediatrics 2006, American Academy of Pediatrics 2005, WHO 1990, Schanler 2005, Nyqvist 1994, Auerbach 1994, Forte 1986, Chamberlain 2006).	American Academy of Pediatrics and the American College of Obstetrics and Gynecologists. Breastfeeding Handbook for Physicians. Schanler RJ, ed. Elk Grove Village, IL: American Academy of Pediatrics, 2006. American Academy of Pediatrics Section on Breastfeeding. Policy statement: Breastfeeding and the use of human milk. Pediatrics 2005;115:496–506.	

			<p>World Health Organization, United Nations Children’s Fund. Protecting, promoting and supporting breastfeeding: The special role of maternity services (A joint WHO/UNICEF statement). <i>Int J Gynaecol Obstet</i> 1990;31:171–183.</p> <p>Schanler RJ. Post-discharge nutrition for the preterm infant. <i>Acta Paediatr</i> 2005;94(Suppl 449):68–73.</p> <p>Nyqvist KH. Mother’s advice about facilitating breastfeeding in a neonatal intensive care unit. <i>J Hum Lact</i> 1994;10:237–243.</p> <p>Auerbach KG, Walker M. When the mother of a premature infant uses a breast pump: What every NICU nurse needs to know. <i>Neonatal Netw</i> 1994; 13:23–29.</p> <p>Forte A, Mayberry LJ, Ferketich S. Breast milk collection and storage practices among mothers of hospitalized neonates. <i>J Perinatol</i> 1986;7:35–39.</p> <p>Chamberlain LB, McMahon M, Philipp BL, Merewood A. Breast pump access in the inner city: A hospital-based initiative to provide breast pumps for low income women. <i>J Hum Lact</i> 2006;22:94–98.</p>	
--	--	--	---	--

3.2. Revisiones sistemáticas

Se ha identificado una revisión Cochrane de 2015 (1) que tiene como objetivo valorar la aceptabilidad, efectividad, seguridad de los métodos que existen para la extracción de la leche materna, así como su efecto sobre la composición de la leche, la contaminación y costes. Esta revisión incluye tanto a madres de niños pre-término como madres de niños sanos a término. La conclusión a la que llegan los autores es que el método más apropiado para la extracción de la leche puede depender del tiempo desde el nacimiento, el objetivo de la extracción y de la madre y niño individuales.

Intervenciones de bajo coste, como iniciación temprana cuando no hay alimentación al pecho, escuchar música relajante, masajear y calentar el pecho, extracción manual y extractor de leche de menor coste pueden ser tan o más efectivos que los extractor de leche eléctricos grandes para algunos de los desenlaces de interés.

Los pequeños tamaños de los estudios, las amplias desviaciones estándar y la diversidad de las intervenciones llevan a la precaución a la hora de aplicar estos resultados más allá de los métodos testados en los escenarios específicos.

Tabla 8. Resumen de RS

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Intervención/ Comparación. exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (Conclusiones)	Comentarios (Calidad de la evidencia, financiación comentarios)
Becker GE et al, 2015	Diseño: RS Objetivo: Valorar la aceptabilidad, efectividad, seguridad, efecto sobre la composición de la leche, contaminación y costes de los métodos de extracción de leche materna	N: 34 estudios con 1998 participantes, de los cuales proveen datos para el análisis 17 ensayos que incluyen 961 participantes. Características: Incluyen estudios que cuentan tanto con madres de niños prematuros como madres de niños sanos a término.	8 estudios comparan uno o más tipos de extractor de lechees frente la extracción manual y 14 estudios comparan un tipo de extractor de leche frente a otro, con tres de estos estudios comparando tanto la extracción manual y múltiples tipos de extractor de lechees. 15 estudios compararon un protocolo específico o protocolos de	Sólo uno de los 17 estudios que examinan la satisfacción/aceptabilidad maternal proveían datos de forma analizable, reportando que las madres asignadas al grupo de extracción estaban más de acuerdo con la frase “no quiero que me vean extrayéndome la leche” que las madres del grupo de extracción manual (DM -0,70; IC95% de -1,25 a -0,15), y las madres encontraron que las instrucciones dadas para la extracción manual eran más claras que para el uso de extractor de leche (DM 0,40; IC95% de 0,05 a 0,75). No se encontraron diferencias entre los métodos en relación a los efectos adversos de contaminación de la leche o nivel de dolor en el pecho o pezón o	El método más apropiado para la extracción de la leche puede depender del tiempo desde el nacimiento, el objetivo de la extracción y de la madre y niño individuales. Intervenciones de bajo coste, como iniciación temprana cuando no hay alimentación al pecho, escuchar música relajante, masajear y calentar el pecho, manual y extractor de lechees de menor coste pueden ser tan o más efectivos que los extractor	

GPC Lactancia Materna – pregunta 24. Métodos aumento producción de leche

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Intervención/ Comparación. exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (Conclusiones)	Comentarios (Calidad de la evidencia, financiación comentarios)
		Incluyen estudios aleatorizado so cuasialeatorizados que comparan la utilización de dichos métodos a cualquier período tras el nacimiento.	extracción secuencial o simultáneo (5 estudios), extracción de más de 4 veces por día versus menos de 3 veces por día (1 estudio), provisión de educación para la extracción y apoyo a madres de niños pretérmino (1 estudio) provisión de relajación a madres de niños pretérmino (2 estudios), comenzar con la extracción en la primera hora tras el parto versus entre 1 y 6 horas (1 estudio), masaje antes o durante la extracción (2 estudios), la combinación de la extracción manual con extractor de leche frente al uso de solo extractor de leche etc.	daño. Para los resultados secundarios, se obtuvo un mayor volumen cuando se proveía de una cinta de relajación o intervenciones para escuchar música a las madres de niños en unidades neonatales, cuando el pecho era calentado antes de la extracción o era masajeado mientras se extraía la leche. Con la iniciación de la extracción en los 60 minutos postparto en madres de niños con muy bajo peso al nacer se obtuvieron mayores volúmenes de leche en la primera semana que en el grupo que comenzó la extracción más tarde. No se reportaron aspectos económicos. 15 de los 25 estudios que evaluaban extractor de leches habían sido financiados por la industria.	de leches eléctricos grandes para algunos de los desenlaces de interés. Los pequeños tamaños de los estudios, las amplias desviaciones estándar y la diversidad de las intervenciones llevan a la precaución a la hora de aplicar estos resultados más allá de los métodos testados en los escenarios específicos.	

3.3. Resumen de GPC base y RS disponibles

Según la guía NICE (2) en relación a cuál es el mejor método para la extracción de la leche materna, se señala que en la guía publicada por la *National Association of Neonatal Nurses* (3) se establecen dos recomendaciones de buena práctica en relación al método de extracción:

- La extracción manual es barata y permite el CPP, lo que puede aumentar la producción de leche
- El bombeo mecánico puede aumentar la estimulación hormonal y permite extraer leche de ambos senos a la vez.

En la Perinatal Services BC (4) se señala que cuando esté indicado, se debe de iniciar la extracción manual de la leche para establecer la producción y prevenir la congestión mamaria, y que la combinación de la extracción manual con el uso de un sacaleches resulta en un aumento de la producción de leche (5).

La revisión de Becker et al, 2015 (1) señala que el método más apropiado para la extracción de la leche puede depender del tiempo desde el nacimiento, el objetivo de la extracción y de la madre y niño individuales. También indica que intervenciones de bajo coste, como la iniciación temprana cuando no hay alimentación al pecho, escuchar música relajante, masajear y calentar el pecho, la extracción manual y el uso de extractor de leches de leche de menor coste pueden ser tan o más efectivos que los extractor de leches de leche eléctricos grandes para algunos de los desenlaces de interés. Los pequeños tamaños de los estudios, las amplias desviaciones estándar y la diversidad de las intervenciones llevan a la precaución a la hora de aplicar estos resultados más allá de los métodos testados en los escenarios específicos

3.4. Conclusión

	Adopción GPC/Revisión sistemática
X	Elaboración parcial (a partir de la revisión sistemática de Becker et al, 2015).
	Elaboración <i>de novo</i>

3.5. Diseño de la estrategia de búsqueda de estudios individuales

Criterios de selección de estudios	-
Período de búsqueda	-
Bases de datos	-

4- Resumen de la evidencia (Tablas de estudios individuales y valoración de calidad en el ANEXO X)

4.1. GRADE Evidence Profile

Comparación 1: Cualquier extractor de leche de leche eléctrico frente a extracción manual

Bibliografía: Flaherman VJ et al, 2012; Garza C et al, 1982

Evaluación de la calidad							Resumen de los Resultados				Calidad	Importancia
Nº de estudios	Diseño	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Nº de pacientes		Magnitud del efecto			
							Extractor de leche eléctrico	Extracción manual	Relativa (95% CI)	Absoluta por 1000		
Satisfacción materna en madres con niños a término y problemas de succión a las 12-36 horas postparto (autoeficacia) (menor puntuación, peor resultado)												
1 ¹	ECA	Serio ²	No seria	No seria	Seria ³	Ninguna	35 (Media 2,3)	33 (Media 3)	DM de -0,70 (de -1,25 a -0,15)	-	BAJA	CRITICA
Satisfacción con las instrucciones en madres con niños a término y problemas de succión a las 12-36 horas postparto (mayor puntuación, peor resultado)												
1 ¹	ECA	Serio ²	No seria	No seria	Seria ³	Ninguna	35 (Media 4,5)	33 (Media 4,1)	DM de 0,40 (de 0,05 a 0,75)	-	BAJA	IMPORTANTE
Efectos adversos en la madre/hijo (a término)												
1 ¹	ECA	Serio ²	No seria	No seria	Seria ³	Ninguna	35	33	DM de 0,02 (de -0,67 a 0,71)	-	BAJA	IMPORTANTE
Volumen de leche (cc) por una extracción a las 12-36 horas postparto												
1 ¹	ECA	Serio ²	No seria	No seria	Seria ³	Ninguna	35 (Media 0,8)	33 (Media 2,9)	DM de -2,10 (-4,77 a 0,57)	-	BAJA	CRITICA
Nitrógeno total (mg/dl de leche)												
1 ⁴	ECA	Muy serio ⁵	No seria	No seria	Seria ³	Ninguna	18 (Media 210)	18 (Media 220)	DM de -10 (de -23,07 a 3,07)	-	MUY BAJA	IMPORTANTE

¹ Flaherman VJ et al, 2012; ² Riesgo de sesgo en el diseño del estudio; ³ Pocas madres en cada grupo; ⁴ Garza C et al, 1982; ⁵ ECA cruzado con alto riesgo de sesgo

De las Comparaciones 2, 3 y 4 no hay estudios que incluyan madres de niños sanos a término, sólo en prematuros y para las Comparaciones 2 y 4 (ver Resumen de evidencia).

Otras comparaciones encontradas en estudios con madres de niños a término:

Comparación 5: Cualquier extractor de leche de leche eléctrico pequeño o con batería frente a cualquier otro extractor de leche eléctrico pequeño o con batería

Bibliografía: Francis J et al, 2008

Evaluación de la calidad							Resumen de los Resultados				Calidad	Importancia
Nº de estudios	Diseño	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Nº de pacientes		Magnitud del efecto			
							Extractor de leche 1	Extractor de leche 2	Relativa (95% CI)	Absoluta por 1000		
Volumen de leche en una extracción (ml) (Small electric UNO frente Small electric Swing)												
1 ¹	ECA	Serio ²	No seria	No seria	Seria ³	Ninguna	20 (media de 65)	20 (media de 80)	DM -15 (de -38 ,93 a 83)	-	BAJA	CRITICA
Cambio en la producción de leche en 24 horas (gramos) (Medela vs Playtex)												
1 ⁴	ECA	Serio ^{2,5}	No seria	No seria	Seria ³	Ninguna ⁶	29 (media de 205 g)	30 (media de 143 g)	DM de 62 (de -46,02 a 170,02)	-	BAJA	CRITICA
Minutos para realizar una extracción (Small electric UNO frente Small electric Swing)												
1 ¹	ECA	Serio ²	No seria	No seria	Seria ³	Ninguna	20 (media de 18)	20 (Media de 14)	DM de 4 (de 1,19 a 6,81)	-	BAJA	IMPORTANTE
Efectos en los niveles hormonales (tiempo para la eyeción de leche) (Small electric UNO frente Small electric Swing)												
1 ¹	ECA	Serio ²	No seria	No seria	Seria ³	Ninguna	20 (Media de 94)	20 (Media de 87)	DM de 7 (de - 21,23 a 35,23)	-	BAJA	IMPORTANTE

¹ Francis J et al, 2008; ² Riesgo de sesgo en el estudio; ³ Pocos pacientes en cada grupo e intervalo de confianza de la diferencia de medias impreciso; ⁴ Hopkinson J et al, 2009; ⁵ Uso de un sujetador comercial especial elástico para extracción con manos libres por 11 mujeres, aunque no se baja la calidad por ello; ⁶ Apoyo por parte de una beca de Playtex Products, Inc manufacturers, uno de los extractor de lechees testados, aunque los resultados no apoyan precisamente al producto, por ello no se baja la calidad.

Comparación 6: Cualquier extractor de leche de leche eléctrico grande frente a cualquier extractor de leche eléctrico pequeño o de batería

Bibliografía: Francis J et al, 2008

Evaluación de la calidad	Resumen de los Resultados				Calidad	Importancia
--------------------------	---------------------------	--	--	--	---------	-------------

GPC Lactancia Materna – pregunta 24. Métodos aumento producción de leche

Nº de estudios	Diseño	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Nº de pacientes		Magnitud del efecto			
							Extractor de leche eléctrico grande	Extractor de leche eléctrico pequeño	Relativa (95% CI)	Absoluta por 1000		
Volumen de leche (ml) en una extracción (Whittlestone frente a UNO)												
1 ¹	ECA	Serio ²	No seria	No seria	Seria ³	Ninguna	20 (media 85)	20 (media 65)	DM 20 (de 1,28 a 38,72)	-	BAJA	CRITICA
Volumen de leche (ml) en una extracción (Whittlestone frente a Swing)												
1 ¹	ECA	Serio ²	No seria	No seria	Seria ³	Ninguna	20 (media 85)	20 (media 48)	DM 5 (de -21,30 a 31,30)	-	BAJA	CRITICA
Minutos para una extracción (Whittlestone versus UNO)												
1 ¹	ECA	Serio ²	No seria	No seria	Seria ³	Ninguna	20 (media 12)	20 (media 18)	DM de -6 (de -8,81 a -3,19)	-	BAJA	IMPORTANTE
Minutos para una extracción (Whittlestone frente a Swing)												
1 ¹	ECA	Serio ²	No seria	No seria	Seria ³	Ninguna	20 (media 12)	20 (media 14)	DM -2 (de -4,48 a 0,48)	-	BAJA	IMPORTANTE
Niveles hormonales madre (tiempo de eyección de la leche en segundos) (Whittlestone versus UNO)												
1 ¹	ECA	Serio ²	No seria	No seria	Seria ³	Ninguna	20 (media de 68)	20 (media de 94)	DM de -26 (de -54,49 a 2,49)	-	BAJA	IMPORTANTE
Niveles hormonales madre (tiempo de eyección de la leche en segundos) (Whittlestone versus Swing)												
1 ¹	ECA	Serio ²	No seria	No seria	Seria ³	Ninguna	20 (media de 68)	20 (media de 87)	DM -19 (de -42,86 a 4,86)	-	BAJA	IMPORTANTE

¹ Francis J et al, 2008; ² Riesgo de sesgo del estudio; ³ Un único estudio y pocos pacientes en cada grupo, además de la imprecisión de los intervalos de confianza

4.2. Resumen de la evidencia

<p>De los estudios incluidos en la revisión Cochrane seleccionada para responder a esta pregunta (1) sólo 12 incluyen niños sanos a término (6-17). Sin embargo, solo en cuatro de estos estudios se reportaron datos analizables mediante RevMan sobre los desenlaces de interés (9-11;13).</p> <p>Comparación 1: Cualquier extractor de leche de leche eléctrico frente a extracción manual</p> <p>Son dos los estudios que presentan datos para esta comparación en niños nacidos a término (9;11). El volumen de leche en una extracción a las 12-36 horas postparto tiende a ser mayor cuando se utiliza la extracción manual frente a un extractor de leche de leche eléctrico (1 estudio, DM de -2,10 cc; IC95% de -4,77 a 0,57).</p> <p>Asimismo, a los dos meses, es más probable que las madres asignadas al grupo de extracción manual sigan con la lactancia materna que las asignadas al grupo de extracción eléctrica (1 estudio, 96,1% versus 72,7%, p=0,02) (9).</p> <p>En cuanto a la satisfacción materna, las madres asignadas al grupo de extracción con extractor de leche de leche eléctrico estaban más de acuerdo con la frase “no quiero que me vean extrayéndome la leche” que las madres del grupo con extracción manual (1 estudio, DM -0,70; IC95% de -1,25 a -0,15). Asimismo, las madres encontraron que las instrucciones dadas para la extracción manual eran más claras que para el uso de extractor de leche de leche (1 estudio, DM 0,40; IC95% de 0,05 a 0,75).</p> <p>No se han encontrado estudios para la Comparación 3 (Extracción combinada versus Extracción manual).</p> <p>Para las Comparaciones 2 (Extracción eléctrica simple versus doble) y 4 (Extracción combinada versus extracción eléctrica), solo se han encontrado estudios en prematuros.</p>	<p>Calidad baja para todos los desenlaces</p>
<p>Comparación 2: Extracción eléctrica simple versus extracción eléctrica doble</p> <p>Se observa que no existen diferencias en la cantidad de leche extraída, aunque sí en el tiempo necesario para realizar las extracciones a lo largo de la semana entre la extracción simultánea versus la extracción secuencial (7,3 horas versus 11,1 horas de media por semana; DM de -3,50 horas (IC95% de -5,61 a -1,39).</p>	<p>Calidad muy baja</p>
<p>Comparación 4: Extracción combinada versus extracción eléctrica</p> <p>Comparación 4: Extracción combinada versus extracción eléctrica</p> <p>El único estudio incluido en la revisión Cochrane (18) que comparaba la extracción combinada manual y con extractor de leche frente a sólo el uso de extractor de leche eléctrico, reportó que la extracción manual combinada con la extracción mediante extractor de leche eléctrico grande producía mayor volumen de leche (aunque no significativo) en cada</p>	<p>Calidad muy baja</p>

<p>extracción durante cinco semanas de uso. Sin embargo, los datos que proveían no fueron suficientes para su inclusión en el análisis de la revisión Cochrane.</p> <p>En cuanto a otros estudios realizados en niños nacidos a término, se han encontrado estudios que comparan la eficacia de diferentes extractores de leche eléctricos pequeños o con batería, o estudios que comparan cualquier extractor de leche eléctrico grande frente a extractores de leche eléctricos pequeños o con batería.</p> <p>Comparación 5: Cualquier extractor de leche de leche eléctrico pequeño o con batería frente a cualquier otro extractor de leche de leche eléctrico pequeño o con batería</p> <p>Son dos los estudios que presentan datos para esta comparación en niños sanos a término (10;13). Con el extractor de leche eléctrico pequeño UNO se obtiene menos cantidad de leche en una única extracción que con el extractor de leche Swing (1 estudio, DM -15 ml; IC95% de -38,93 a 83). Con el extractor de leche de Medela se obtiene mayor cambio en la producción de leche en 24 horas que con extractor de leche de Playtex (1 estudio, DM de 62 gramos; IC95% de 46,02 a 170,02). En cuanto al tiempo para realizar una extracción, con el extractor de leche eléctrico UNO se necesita más tiempo que con el extractor de leche Swing (1 estudio, DM de 4 minutos; IC95% de 1,19 a 6,81), y lo mismo ocurre con el tiempo para la eyección de la leche (1 estudio, DM de 7 minutos; IC95% de -21,23 a 35,23).</p> <p>Comparación 6: Cualquier extractor de leche de leche eléctrico grande frente a extractor de leche de leche eléctrico pequeño o con batería</p> <p>En este caso, es uno el estudio que presenta datos para esta comparación (10). En cuanto al volumen de leche obtenido en una extracción la diferencia es significativa a favor del extractor de leche eléctrico grande frente a cualquier extractor de leche eléctrico pequeño UNO (1 estudio, DM de 20 ml; IC95% de 1,28 a 38,72), aunque no en el caso del extractor de leche eléctrico pequeño Swing (1 estudio, DM de 5 ml; IC95% de -21,30 a 31,3). El tiempo que se tarda en realizar una extracción también es menor con el extractor de leche eléctrico grande en comparación con el extractor de leche pequeño UNO (1 estudio, DM de -6 min; IC95% de -8,81 a -3,19), aunque no en comparación con el extractor de leche pequeño Swing (1 estudio, DM de -2 min; IC95% de -4,48 a 0,48).</p> <p>Otras comparaciones reportadas en estudios realizados con madres de niños prematuros.</p> <p>En relación a los niños prematuros, también se han identificado otros estudios que comparan el uso de cualquier extractor de leche manual frente a la extracción manual y cualquier extractor de leche manual frente a cualquier otro extractor de leche manual.</p> <p>Adición de otras técnicas al método de extracción (Comparación 7)</p>	<p>Calidad baja para todos los desenlaces</p> <p>Calidad baja para todos los desenlaces</p>
---	---

<p>Por otro lado, también se han identificado estudios en prematuros que comparan la eficacia en el aumento de la producción de leche de la adición de otras técnicas a la extracción, como por ejemplo el uso de técnicas de relajación, la administración de instrucciones, la adición de masaje en el pecho o del calentamiento del mismo.</p>	
<p>En el caso de la adición de técnicas de relajación a cualquier método de extracción, se incluyen dos estudios: el de (19;20). En el primer estudio (19), el volumen de leche por extracción aumenta en el grupo que utiliza una cinta de relajación durante la extracción (DM de 34,70 ml (9,51 a 59,89) frente al grupo en el que no se utiliza. En el segundo estudio (20), el volumen de leche producido durante el primer día es mayor en el grupo en el que se realizan tres intervenciones para escuchar música de 12 minutos de duración (DM de 17 ml (IC95% de 9,27 a 24,73) frente a los que no lo hacen, diferencia que aumenta al quinto (DM de 85,10 ml; IC95% de 63,13 a 107,07) y décimo día (DM de 277,40 ml; IC95% de 207,75 a 347,05), respectivamente. En cuanto al contenido en grasa de la leche extraída (g/ml al día), el estudio de Keith (20) registra un aumento al primer, quinto y décimo día en el grupo que recibe la técnica de relajación frente al grupo que no la recibe (DM de 8,60 g/l por día (IC95% de 3,66 a 13,54); DM de 12 g/l día (IC95% de 5,17 a 18,83) y DM de 14 g/l por día (IC95% de 2,25 a 25,75), respectivamente).</p>	<p>Calidad muy baja para todos los desenlaces</p>
<p>En el caso de la comparación entre el método de extracción con o sin instrucciones específicas, en el estudio de Ahmed 2008 se encuentran diferencias significativas en la transferencia al amamantamiento a favor del programa de lactancia materna (RR de 2; IC95% de 1,25 a 3,21).</p>	<p>Calidad muy baja</p>
<p>En relación a la adición o no de masaje en el pecho, en el único ECA cruzado (21) se encuentra que la cantidad de leche extraída (ml obtenidos en dos extracciones) es mayor cuando cualquier método de extracción es acompañado de masaje en el pecho (DM de 4,82 ml (IC95% de 1,25 a 8,39). El contenido en grasa también aumenta (DM del crematocrito de 1,92% (IC95% de 1,02 a 2,82).</p>	<p>Calidad muy baja para todos los desenlaces</p>
<p>Y por último, en el estudio de Yigit 2012 (22) se señala que cualquier método que ayude a calentar el pecho aumenta el volumen de leche extraída (ml) de la primera a la sexta extracción, siendo las DM entre el pecho calentado y el pecho control de 9,64 ml (IC95% de -0,50 a 19,78) y de 13,02 ml (IC95% de 3,81 a 22,23), respectivamente.</p>	<p>Calidad muy baja</p>
<p>Resultados de la actualización de la búsqueda a octubre de 2016</p>	
<p>En la actualización de la búsqueda se ha identificado la actualización de la revisión de Becker et al, 2015 (23). Sin embargo, aunque en esta actualización se incluyen siete nuevos ensayos, las conclusiones de la revisión no cambian. Los autores sólo añaden que se necesitan más estudios con financiación independiente sobre la extracción manual y el efecto de la relajación y otras técnicas que no tienen potencial comercial sobre el aumento del volumen extraído.</p>	

ACTUALIZADO A FECHA DE: 31 de Octubre de 2016

4. De la evidencia a la recomendación (Tabla de EtR)

¿Qué métodos son más eficaces para la extracción de la leche?

Población: Madres de RN sanos a término
Intervención/comparación: distintos métodos de extracción de leche
Perspectiva: clínica

C1.: Extracción eléctrica vs. Extracción manual; C2.: extracción eléctrica simple vs. doble; C3: Extracción combinada vs. extracción manual; C4: Extracción combinada vs. extracción eléctrica;

	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>														
BENEFICIOS Y RIESGOS	<u>¿Cuál es la confianza global en la evidencia disponible sobre los efectos?</u>	<table border="0"> <tr><td>C1</td><td>Baja</td></tr> <tr><td>C2</td><td>Muy baja</td></tr> <tr><td>C3</td><td>-</td></tr> <tr><td>C4</td><td>Muy baja</td></tr> <tr><td>C5</td><td>Muy baja</td></tr> <tr><td>C6</td><td>Muy baja</td></tr> <tr><td>C7</td><td>Muy baja</td></tr> </table>	C1	Baja	C2	Muy baja	C3	-	C4	Muy baja	C5	Muy baja	C6	Muy baja	C7	Muy baja	<p>Comparación 1: tendencia a un mayor volumen de leche en una extracción (ns) a favor de la extracción manual, mayor satisfacción materna con la extracción manual.</p> <p>Comparación 2: 1 estudio en prematuros de muy bajo peso indica que no existen diferencias en la cantidad de leche extraída aunque sí en el tiempo necesario para realizar las extracciones a lo largo de la semana.</p> <p>Comparación 4: mayor volumen de leche (aunque diferencia no significativa) en cada extracción con el uso combinado de extractor de leche de leche eléctrico y la técnica de “hands on pumping”.</p> <p>Comparación 5: con el extractor de leche de leche eléctrico de Medela se obtiene mayor cambio en la producción de leche en 24 horas que con el de Playtex. Con el extractor de leche de leche eléctrico UNO se necesita más tiempo para realizar una extracción que con el Swing, así como un mayor tiempo para la eyección de la leche.</p> <p>Comparación 6: mayor volumen de leche en una extracción a favor del extractor de leche de leche eléctrico grande frente al extractor de leche de leche eléctrico pequeño UNO, aunque no hay diferencias entre el grande y el Swing. El tiempo para realizar una extracción también es menor con el extractor de leche de leche grande frente al extractor de leche de leche pequeño UNO, aunque no en comparación con el extractor de leche de leche pequeño Swing.</p> <p>Comparación 7: En cuanto a la adición de cualquier técnicas de relajación, instrucciones específicas, masajear el pecho o cualquier método para calentar el pecho al proceso de extracción, parece que con todas ellas la producción mejora, aunque la evidencia es de muy baja calidad.</p>	
	C1	Baja																
C2	Muy baja																	
C3	-																	
C4	Muy baja																	
C5	Muy baja																	
C6	Muy baja																	
C7	Muy baja																	
<u>¿Existe incertidumbre o</u>	<table border="0"> <tr> <td>Incertidumbre/ variabilidad importante</td> <td>Incertidumbre/ variabilidad probablemente</td> <td>Incertidumbre/ variabilidad probablemente</td> <td>Incertidumbre/ variabilidad importante</td> <td>No se conocen desenlaces n</td> </tr> </table>	Incertidumbre/ variabilidad importante	Incertidumbre/ variabilidad probablemente	Incertidumbre/ variabilidad probablemente	Incertidumbre/ variabilidad importante	No se conocen desenlaces n												
Incertidumbre/ variabilidad importante	Incertidumbre/ variabilidad probablemente	Incertidumbre/ variabilidad probablemente	Incertidumbre/ variabilidad importante	No se conocen desenlaces n														

<p>variabilidad importante en cómo los pacientes valoran los desenlaces de interés?</p>	<p>importante no importante deseados</p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		
<p>¿Los efectos deseados esperados son importantes?</p>	<p>C1: Extracción eléctrica vs. extracción manual</p> <p>Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí Varía</p> <p><input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p> <p>C2: Extracción simple vs. doble</p> <p>Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí Varía</p> <p><input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p> <p>C4: Extracción combinada vs. extracción eléctrica</p> <p>Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí Varía</p> <p><input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p> <p>C5: Extractor de leche eléctrico pequeño vs. otro extractor de leche de leche pequeño eléctrico</p> <p>Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí Varía</p> <p><input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/></p> <p>C6: Extractor de leche eléctrico grande vs. eléctrico pequeño</p> <p>Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí Varía</p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/></p> <p>C7: Adición de otras técnicas vs. no adición</p> <p>Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí Varía</p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		

	<p><u>¿Los efectos no deseados esperados son pequeños?</u></p>	<p>C1: Extracción eléctrica vs. extracción manual</p> <p>Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí Varía</p> <p><input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p> <hr/> <p>C2: Extracción simple vs. doble</p> <p>Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí Varía</p> <p><input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p> <hr/> <p>C4: Extracción combinada vs. extracción eléctrica</p> <p>Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí Varía</p> <p><input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p> <hr/> <p>C5: Extractor de leche eléctrico pequeño vs. otro extractor de leche pequeño eléctrico</p> <p>Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí Varía</p> <p><input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/></p> <hr/> <p>C6: Extractor de leche eléctrico grande vs. eléctrico pequeño</p> <p>Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí Varía</p> <p><input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/></p> <hr/> <p>C7: Adición de otras técnicas vs. no adición</p> <p>Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí Varía</p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		
--	--	--	--	--

	<p><u>¿El balance entre los efectos deseados y no deseados favorece la opción?</u></p>	<p>C1: Extracción eléctrica vs. extracción manual Probablemente no <input type="checkbox"/> Incierto <input checked="" type="checkbox"/> Probablemente sí <input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> <u>Varía</u> <input type="checkbox"/></p> <p>C2: Extracción simple vs. doble Probablemente no <input checked="" type="checkbox"/> Incierto <input type="checkbox"/> Probablemente sí <input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> <u>Varía</u> <input type="checkbox"/></p> <p>C4: Extracción combinada vs. extracción eléctrica Probablemente no <input type="checkbox"/> Incierto <input type="checkbox"/> Probablemente sí <input checked="" type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> <u>Varía</u> <input type="checkbox"/></p> <p>C5: Extractor de leche eléctrico pequeño vs. otro extractor de leche pequeño eléctrico Probablemente no <input type="checkbox"/> Incierto <input type="checkbox"/> Probablemente sí <input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> <u>Varía</u> <input checked="" type="checkbox"/></p> <p>C6: Extractor de leche eléctrico grande vs. eléctrico pequeño Probablemente no <input type="checkbox"/> Incierto <input type="checkbox"/> Probablemente sí <input checked="" type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> <u>Varía</u> <input type="checkbox"/></p> <p>C7: Adición de otras técnicas vs. no adición Probablemente no <input type="checkbox"/> Incierto <input type="checkbox"/> Probablemente sí <input checked="" type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> <u>Varía</u> <input type="checkbox"/></p>		
UTILIZACIÓN DE RECURSOS	<p><u>¿Los recursos que se requieren son bajos?</u></p> <p><u>¿El coste incremental es pequeño en relación a los beneficios netos?</u></p>	<p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí <u>Varía</u></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/></p> <p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí <u>Varía</u></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		<p>La inversión económica dependerá del tipo de extractor de leche que se esté valorando. En los estudios no se realizan valoraciones de costes.</p>
EQUIDAD	<p><u>¿Cuál sería el impacto en las desigualdades en salud?</u></p>	<p>Aumentarían Probablemente aumentarían Incierto Probablemente reducirían Reducirían <u>Varía</u></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		

GPC Lactancia Materna – pregunta 24. Métodos aumento producción de leche

ACEPTABILIDAD	<p><u>¿Es la opción aceptable para los grupos de interés involucrados?</u></p> <p>No <input type="checkbox"/> Probablemente no <input type="checkbox"/> Incierto <input type="checkbox"/> Probablemente sí <input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> <u>Varía</u> <input checked="" type="checkbox"/></p>		Puede haber variabilidad en la aceptación de los métodos existentes.
FACTIBILIDAD	<p><u>¿La implementación de la opción es factible?</u></p> <p>C1: Extracción eléctrica vs. extracción manual Probablemente no <input type="checkbox"/> Incierto <input type="checkbox"/> Probablemente sí <input checked="" type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> <u>Varía</u> <input type="checkbox"/></p> <p>C2: Extracción simple vs. doble Probablemente no <input type="checkbox"/> Incierto <input type="checkbox"/> Probablemente sí <input checked="" type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> <u>Varía</u> <input type="checkbox"/></p> <p>C4: Extracción combinada vs. extracción eléctrica Probablemente no <input type="checkbox"/> Incierto <input type="checkbox"/> Probablemente sí <input checked="" type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> <u>Varía</u> <input type="checkbox"/></p> <p>C5: Extractor de leche eléctrico pequeño vs. otro extractor de leche pequeño eléctrico Probablemente no <input checked="" type="checkbox"/> Incierto <input type="checkbox"/> Probablemente sí <input checked="" type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> <u>Varía</u> <input type="checkbox"/></p> <p>C6: Extractor de leche eléctrico grande vs. eléctrico pequeño Probablemente no <input type="checkbox"/> Incierto <input type="checkbox"/> Probablemente sí <input checked="" type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> <u>Varía</u> <input type="checkbox"/></p> <p>C7: Adición de otras técnicas vs. no adición Probablemente no <input type="checkbox"/> Incierto <input type="checkbox"/> Probablemente sí <input checked="" type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> <u>Varía</u> <input type="checkbox"/></p>		

<u>Balance de las consecuencias</u>	Las consecuencias no deseadas superan claramente las consecuencias deseadas en la mayoría de los escenarios	Las consecuencias no deseadas probablemente superan las consecuencias deseadas en la mayoría de los	El balance entre las consecuencias deseadas y no deseadas está muy equilibrado o es incierto	Las consecuencias deseadas probablemente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los	Las consecuencias deseadas claramente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los escenarios
-------------------------------------	---	---	--	---	---

		escenarios		escenarios	
	C1			X	
	C2		X		
	C4			X	
	C5		X		
	C6		X		
	C7			X	

<u>Tipo de recomendación</u>		Se recomienda no ofrecer la opción	Se sugiere no ofrecer la opción	Se sugiere ofrecer la opción	Se recomienda ofrecer la opción
	C1				
	C2				
	C4				
	C5				
	C6				
	C7			X	

<u>Recomendación (Texto)</u>	<p>Recomendación de buena práctica</p> <p>Ante la poca evidencia disponible, a la hora de seleccionar el método de extracción optar por aquel que mejor se adecúe a las necesidades y preferencias de la madre, explicándole de forma detallada cómo se debe realizar la extracción con el método seleccionado.</p> <p>Recomendación débil a favor</p> <p>Se sugiere la realización de masajes en el pecho antes o durante la extracción, la utilización de técnicas de relajación, así como el calentamiento del pecho, independientemente del método de extracción considerado, para conseguir aumentar el volumen de leche extraída.</p>
<u>Justificación</u>	<p>La extracción de la leche es una intervención compleja de naturaleza individual. Los resultados de estudios individuales pueden no ser generalizables a otras culturas y situaciones. Los resultados de la revisión Cochrane (Becker et al, 2015) sugieren que el mejor método para la extracción de la leche puede depender en cada caso del tiempo desde el nacimiento, el objetivo de la extracción y</p>

	<p>de la madre individual.</p> <p>La extracción manual puede ser más adecuada para los primeros días para iniciar la producción de leche, y particularmente cuando los constituyentes de la leche pueden ser importantes. Un extractor de leche eléctrico grande puede ser útil si la cantidad es el principal objetivo, aunque puede tener un mayor riesgo de lesión para la madre que la extracción manual.</p> <p>Si un extractor de leche eléctrico es demasiado caro, los extractores de leche manuales pueden ser tan efectivos en relación al volumen obtenido una vez que la producción de leche está establecida. La extracción manual o masaje de las mamas en combinación con la extracción puede ser beneficioso para aumentar la producción de leche.</p> <p>Las limitaciones metodológicas de algunos ensayos de tamaño pequeño, las amplias desviaciones estándar, el pequeño número de estudios revisados para cada resultado y la diversidad en la naturaleza, duración y frecuencia de las intervenciones llevan a ser cautelosos a la hora de aplicar los resultados más allá de los equipos testados en los escenarios específicos.</p>
<u>Consideraciones de subgrupos</u>	
<u>Consideraciones para la implementación</u>	<p>La publicación de este tipo de estudios no debería dar a entender que la extracción manual o con extractor de leche es una parte normal de la lactancia materna, sino más bien a que se trata de una intervención cuya aplicación debería estar justificada antes de ser recomendada a una madre.</p> <p>Los profesionales deben conocer y poder explicar a la madre las posibles técnicas de extracción a utilizar.</p>
<u>Monitorización y evaluación</u>	-
<u>Prioridades para la investigación</u>	<ul style="list-style-type: none"> • Se necesitan estudios que comparen los diferentes métodos de extracción de la leche materna y que examinen los motivos por los que las mujeres se extraen la leche y el contexto en el que lo hacen, así como las técnicas que utilizan, el régimen y equipo utilizado, lo que puede requerir de diferentes tipos de diseño de estudios. • La utilización de puntos temporales de medición comunes podrían ayudar a la hora de comparar los resultados de los diferentes estudios, así como la consideración de determinadas co-intervenciones, como el conocimiento y apoyo del personal sanitario, la educación maternal, el acceso de la madre al niño, etc. Todos los ensayos deberían incluir un análisis económico de los costes y beneficios de cada método de extracción. • Se necesitan estudios financiados de forma independiente, particularmente para incluir métodos como la extracción manual y las técnicas de relajación que no tienen un potencial comercial. • Hacen falta estudios que investiguen sobre el punto de vista de las madres sobre lo que se considera un método efectivo de extracción de leche, y si estos ayudan a las madres a alcanzar sus propios objetivos.

5. ANEXOS

ANEXO I. EVALUACIÓN DE LA CALIDAD DE LOS ESTUDIOS

1. Revisiones sistemáticas – AMSTAR

BECKER 2015 (1)

1. ¿Se brindó un diseño “a priori”?

La pregunta de la investigación y los criterios de inclusión deberían establecerse antes de llevar a cabo la revisión **Sí**

2. ¿Hubo duplicación en la selección de estudios y extracción de datos? Debería haber al menos dos personas independientes a cargo de la extracción de datos, y debería existir un procedimiento consensuado para los desacuerdos **Sí**

3. ¿Se realizó una búsqueda exhaustiva de literatura?

Deberían consultarse al menos dos fuentes electrónicas. El informe debe incluir los años y las bases de datos utilizadas (por ej. Central, EMBASE y MEDLINE). Deben especificarse las palabras clave y/o los términos MESH y, de ser posible, debe proveerse la estrategia de búsqueda. Todas las búsquedas deberían ser complementadas con consultas a contenidos actuales, revisiones, libros de textos, registros especializados, o expertos en el campo particular de estudio, y mediante la revisión de las referencias en los estudios encontrados **Sí**

4. ¿Se utilizó el estado de publicación (es decir, literatura gris) como criterio de inclusión?

Los autores deberían especificar que buscaron informes sin tener en cuenta el tipo de publicación. Los autores deberían especificar si excluyeron o no algún informe (de la revisión sistemática), en función del estado de publicación, idioma, etc. **Sí**

5. ¿Se brindó una lista de estudios (incluidos y excluidos)?

Debería proveerse una lista de estudios incluidos y excluidos **Sí**

6. ¿Se brindaron las características de los estudios incluidos?

De manera adjunta tal como una tabla, deberían proveerse los datos de los estudios originales sobre los participantes, las intervenciones y los resultados. Deberían informarse los rangos de las características en todos los estudios analizados, por ej, la edad, la raza, el sexo, los datos socioeconómicos relevantes, el estado de enfermedad, la duración, la severidad, o cualquier otra enfermedad **Sí**

7. ¿Se evaluó y documentó la calidad científica de los estudios

incluidos? Deberían proveerse métodos “a priori” (por ej, para estudios de efectividad si el autor o los autores eligen incluir sólo estudios aleatorizados, de doble ciego, controlados con placebo, u ocultamiento de las asignaciones como criterios de inclusión). Para otros tipos de estudios, serán relevantes los ítems alternativos **Sí**

8. ¿Se utilizó de manera adecuada la calidad científica de los estudios incluidos al formular las conclusiones?

El rigor metodológico y la calidad científica de los estudios deberían considerarse en el análisis y las conclusiones de la revisión, y plantearse explícitamente al formular las recomendaciones **Sí**

9. ¿Fueron adecuados los métodos utilizados para combinar los hallazgos de los estudios?

Para los resultados conjuntos, debería hacerse una prueba para garantizar que los estudios pudieron combinarse y para evaluar sus homogeneidad (es decir, la prueba chi-cuadrado para la homogeneidad, I²). Si existe heterogeneidad debería utilizarse un modelo de efectos aleatorios y/o debería considerarse lo adecuado de la combinación (es decir, ¿fue adecuado combinar los resultados?) **Sí**

10. ¿Se valoró la probabilidad de sesgo de publicación?

Una evaluación de sesgo de publicación debería incluir una combinación de ayudas gráficas (por ej. un gráfico en embudo – funnel plot – , otras pruebas disponibles) y/o pruebas estadísticas (por ej. prueba de regresión de Egger). **Sí**

11. ¿Se planteó el conflicto de intereses?

Deberían reconocerse claramente las fuentes posibles de apoyo tanto en la revisión sistemática como en los estudios incluidos. **Sí**

2. ECAs - Risk of bias - Cochrane

Figure 2. 'Risk of bias' summary: review authors' judgements about each risk of bias item for each included study.

	Random sequence generation (selection bias)	Allocation concealment (selection bias)	Incomplete outcome data (attrition bias)	Selective reporting (reporting bias)	Other bias	Blinding of participants and personnel (performance bias)	Blinding of outcome assessment (detection bias)
Ahmed 2008	?	?	?	?	?	?	?
Auerbach 1980	?	?	?	?	?	?	?
Bernalte-Garcia 2012	?	?	?	?	?	?	?
Boo 2001	?	?	?	?	?	?	?
Boutte 1995	?	?	?	?	?	?	?
Burton 2013	?	?	?	?	?	?	?
Costa 1999	?	?	?	?	?	?	?
De Carvalho 1985	?	?	?	?	?	?	?
Feller 1998	?	?	?	?	?	?	?
Fewtrell 2001a	?	?	?	?	?	?	?
Fewtrell 2001b	?	?	?	?	?	?	?
Fisher 2012	?	?	?	?	?	?	?
Francis 2008	?	?	?	?	?	?	?
García 1992	?	?	?	?	?	?	?
Groh-Wargo 1995	?	?	?	?	?	?	?
Hayes 2008	?	?	?	?	?	?	?
Hill 1999	?	?	?	?	?	?	?
Hopkinson 2009	?	?	?	?	?	?	?
Jones 2001	?	?	?	?	?	?	?
Keith 2012	?	?	?	?	?	?	?
Meier 2008	?	?	?	?	?	?	?
Meier 2012	?	?	?	?	?	?	?
Merzmann 1994	?	?	?	?	?	?	?
Parker 2012	?	?	?	?	?	?	?
Paul 1998	?	?	?	?	?	?	?
Piccotto 2010	?	?	?	?	?	?	?
Pittard 1991	?	?	?	?	?	?	?
Pririe 2012	?	?	?	?	?	?	?
Rasmussen 2011	?	?	?	?	?	?	?
Slusher 2007	?	?	?	?	?	?	?
Stilwagen 2010	?	?	?	?	?	?	?
Stutte 1999	?	?	?	?	?	?	?
Yip 2012	?	?	?	?	?	?	?
Zimman 1992	?	?	?	?	?	?	?

ANEXO III. Tabla de estudios para la pregunta

1. Tabla de ECAs

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados- Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
Garza 1982	ECA cruzado	18 Madres asignadas al azar a comparar el efecto del método y almacenamiento de la leche extraída sobre la composición nutritiva.	Un experimento examina el método de extracción y dos el almacenaje de la leche. El primero aborda la extracción manual frente a extracción con sacaleches.	Se miden la calidad nutricional y el volumen de leche extraído.	-	Poca información sobre el diseño del estudio y de sus resultados.
Francis 2008	ECA que compara 3 bombas eléctricas diferentes.	60 madres lactantes de niños a término al tercer día postparto	Se asignan las madres a uno de los tres grupos: 1. Avent ISIS IQ Uno 2. Medela Swing 3. Whittlestone single electric	60 días de duración del estudio. Tiempo de eyección de la leche primera semana postparto Tiempo medio para vaciar el pecho, volumen de leche extraída en ml, tiempo para extraerse la leche, flujo de leche y crecimiento del niño	-	Estudio publicado como poster en una conferencia. Datos enviados por el autor a los revisores Cochrane. 24 de las 60 madres abandonan el estudio (riesgo de datos incompletos: attrition bias), reporte selectivo (reporting bias)
Hopkinson 2009	ECA cruzado a las 5 semanas postparto Objetivo: evaluar el impacto de una nueva bomba sobre la extracción de leche, el contenido en grasa, la respuesta hormonal, la	69 madres, 34 para el protocolo completo (con análisis de sangre) y 35 sin análisis de sangre.	Comparación entre bomba eléctrica estándar con una bomba eléctrica nueva empezando a las 3 semanas postparto con madres de niños a término y cruce a las 2 semanas de uso. Madres aleatorizadas a uno de los dos bombas para uso durante 2 semanas, una vez por la	La respuesta de prolactina mayor con la bomba nueva ($p = 0.005$). La extracción de leche eficiente mejor ($p=0,001$) con la bomba estándar. Estimulación de producción de leche durante 24 horas no difiere. Las mujeres seleccionaron de forma equiparable los dos extractor de leches. El comportamiento alimentario a los 6 meses no se relaciona con el	Ambas bombas tienen efectos comparables sobre la lactancia en el tiempo.	Según la revisión Cochrane, el riesgo de sesgos es bajo. Resultados obtenidos del abstract.

GPC Lactancia Materna – pregunta 24. Métodos aumento producción de leche

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados- Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
	satisfacción materna, producción de leche a largo plazo y duración de la lactancia tras la vuelta al trabajo.		mañana y otra vez más tarde. Pump in style (Medela) versus Embrace (Playtex). Tras el estudio se les pregunta a las madres con qué bomba se quedarían.	extractor de leche utilizado.		
Flaherman 2012	Diseño ECA Objetivo Comparar extracción de leche manual o con bomba bilateral eléctrica en RN sanos a término que se alimentan de modo inefectivo en las 12-36h. posparto	N 68 Características RN sanos a término que se alimentan de modo inefectivo	Intervención Extracción leche manual Comparación Extracción con sacaleches bilateral eléctrico	LM 2 meses 97% vs. 73%; RR 1,32 (IC95% 1,01 a 1,73) Transferencia de leche (↑peso en gr. antes-después toma) Media (SD): 4,2±19,4 vs. 0,8±3,5; p=0,334 Mediana: 0 (-4 a 14) vs. 0 (-8 a 98) Volumen de leche (ml.) Media (SD): 0,8±1,4 vs. 2,9±7,7; p=0,136 Mediana: 0,5 (0 a 5) vs. 1 (0 a 40) Dolor 5,7% vs. 6,1%; ns Formula @ 1 semana 56,3% vs. 58,6%; ns	Las mujeres asignadas al grupo de extracción manual en el posparto inmediato tenían más probabilidades continuar con la LM durante dos meses	(+) Periodo inmediato posparto (-) Muestra pequeña, datos finales de 48 madres (70,6%) Conflicto de interés No tiene Financiación National Centre for research resources & national institute of children health and human development Calidad Baja

6. Bibliografía

- (1) Becker GE, Smith HA, Cooney F. Methods of milk expression for lactating women. *Cochrane Database Syst Rev* 2015;2:CD006170.
- (2) NICE. Postnatal care up to 8 weeks after birth. Julio 2006 (actualizado en Febrero de 2015). Disponible en: <http://guidance.nice.org.uk/CG37>.
- (3) National Association of Neonatal Nurses 1999, early discharge of the term newborn. Glenview (IL): National Association of Neonatal Nurses.
- (4) Perinatal Services BC. Health Promotion Guideline. Breastfeeding Healthy Term Infants. 2013 Feb.
- (5) Morton J, Hall JY, Wong RJ, Thairu L, Benitz WE, Rhine WD. Combining hand techniques with electric pumping increases milk production in mothers of preterm infants. *J Perinatol* 2009 Nov;29(11):757-64.
- (6) Auerbach KG. Sequential and simultaneous breast pumping: a comparison. *Int J Nurs Stud* 1990;27(3):257-65.
- (7) Boutte CA, Garza C, Fraley JK, Stuff JE, Smith EO. Comparison of hand- and electric-operated breast pumps. *Hum Nutr Appl Nutr* 1985 Dec;39(6):426-30.
- (8) Fewtrell M, Lucas P, Collier S, Lucas A. Randomized study comparing the efficacy of a novel manual breast pump with a mini-electric breast pump in mothers of term infants. *J Hum Lact* 2001 May;17(2):126-31.
- (9) Flaherman VJ, Gay B, Cott C, Vins A, Ee KA, Ewman TB. Randomised trial comparing hand expression with breast pumping for mothers of term newborns feeding poorly. *Archives of Disease in Childhood-Fetal and Neonatal Edition* 2012;fetalneonatal209213.
- (10) Francis J. Maternal/infant lactation characteristics (MILC) study: a comparison of single electric pumping devices. *Journal of Human Lactation* 2008;24(1):107.
- (11) Garza C, Johnson CA, Harrist R, Nichols BL. Effects of methods of collection and storage on nutrients in human milk. *Early Hum Dev* 1982 Jul;6(3):295-303.
- (12) Hayes DK, Prince CB, Espinueva V, Fuddy LJ, Li R, Grummer-Strawn LM. Comparison of manual and electric breast pumps among WIC women returning to work or school in Hawaii. *Breastfeed Med* 2008 Mar;3(1):3-10.
- (13) Hopkinson J, Heird W. Maternal response to two electric breast pumps. *Breastfeed Med* 2009 Mar;4(1):17-23.
- (14) Pittard WB, III, Geddes KM, Brown S, Mintz S, Hulsey TC. Bacterial contamination of human milk: container type and method of expression. *Am J Perinatol* 1991 Jan;8(1):25-7.
- (15) Prime DK, Garbin CP, Hartmann PE, Kent JC. Simultaneous breast expression in breastfeeding women is more efficacious than sequential breast expression. *Breastfeeding Medicine* 2012;7(6):442-7.
- (16) Rasmussen KM, Dieterich CM, Zelek ST, Altabet JD, Kjolhede CL. Interventions to increase the duration of breastfeeding in obese mothers: the Bassett Improving Breastfeeding Study. *Breastfeed Med* 2011 Apr;6(2):69-75.
- (17) Zinaman MJ, Hughes V, Queenan JT, Labbok MH, Albertson B. Acute prolactin and oxytocin responses and milk yield to infant suckling and artificial methods of expression in lactating women. *Pediatrics* 1992 Mar;89(3):437-40.
- (18) Stellwagen LM, Vaucher YE, Chan CS, Kim JH. Does hand expression improve human milk production in pump dependent mothers of VLBW infants? *Pediatric Academic Societies' 2010 Annual Meeting*;2010 May 1-4; Vancouver, Canada. 2010.

- (19) Feher SD, Berger LR, Johnson JD, Wilde JB. Increasing breast milk production for premature infants with a relaxation/imagery audiotape. *Pediatrics* 1989 Jan;83(1):57-60.
- (20) Keith DR, Weaver BS, Vogel RL. The effect of music-based listening interventions on the volume, fat content, and caloric content of breast milk-produced by mothers of premature and critically ill infants. *Adv Neonatal Care* 2012 Apr;12(2):112-9.
- (21) Stutte PC, Bowles BC, Morman GY. The effects of breast massage on volume and fat content of human milk. *Genesis* 1988;10(2):22-5.
- (22) Yigit F, Cigdem Z, Temizsoy E, Cingi ME, Korel O, Yildirim E, et al. Does warming the breasts affect the amount of breastmilk production? *Breastfeed Med* 2012 Dec;7(6):487-8.
- (23) Becker GE, Smith HA, Cooney F. Methods of milk expression for lactating women. *Cochrane Database Syst Rev* 2016 Sep 29;9:CD006170.

PREGUNTA CLÍNICA Nº 25

**¿Son eficaces los galactogogos para aumentar la producción de leche?
¿Cuál es el galactogogo más eficaz?**

1- Pregunta clínica en formato PICO

Tabla 1- Componentes de la pregunta clínica en formato PICO

Pacientes	Madre sana (de niño sano a término) que amamanta, que ha trabajado adecuadamente la técnica de lactancia y que presenta hipogalactia
Intervención/ Comparación	Dogmatil, domperidona, metoclopramida, tratamiento hormonal, galactogogos herbales, placebo
Resultados	Volumen de leche, pérdida ponderal del niño en los primeros días, niveles de prolactina, efectos adversos galactogogos, duración lactancia materna (exclusiva y no exclusiva), lactancia materna exclusiva al mes, a los 4 meses, a los 6 meses, problemas en las mamas (dolor, grietas etc)
Tipo de estudio	RS de ECA, ECA, RS de estudios observacionales o estudios observacionales

2- Introducción

3. ESTRATEGIA DE ELABORACIÓN DE LA PREGUNTA

3.1. GPC Base

Tabla 2- Resumen de GPC Base

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
NICE	-			
Protocolo ABM #9	<p>La versión anterior del protocolo utilizó la evidencia existente que mostraba la efectividad en la prescripción de los galactogogos y describía cuándo y cómo usarlos (9). Los datos actuales sugieren que debemos tener mayor precaución al recomendar estos medicamentos para inducir o aumentar la tasa de secreción láctea en mujeres en etapa de lactancia, particularmente en mujeres sin factores de riesgo específicos para un suministro insuficiente de leche.</p> <p>La teoría detrás de los galactogogos farmacéuticos es que los antagonistas de la dopamina aumentan la secreción de prolactina (14) y subsecuentemente aumentan la tasa total de síntesis láctea. Sin embargo, no existe evidencia sobre una correlación directa entre los niveles séricos de prolactina y un aumento en el volumen de leche en mujeres que amamantan (10,12).</p> <p>Potenciales Indicaciones para los Galactogogos</p> <p>Los galactogogos se han usado comúnmente para aumentar la decaída tasa de producción de leche, frecuentemente debido a los efectos de enfermedad y hospitalización materna o infantil o por separación regular como el trabajo o la escuela. Un área muy común donde se utilizan es en la unidad de</p>	<p>Las siguientes recomendaciones, basadas en la evidencia actual, aplican a mujeres que experimentan dificultades por una baja tasa de producción de leche (ej. el bebé no está ganando peso normalmente o se están usando suplementos por la baja producción de leche, durante ya sea el inicio o el mantenimiento del suministro lácteo).</p> <p>1. Evaluar y aumentar la frecuencia y rigurosidad de la remoción de leche. Utilice medidas no farmacológicas para incrementar la tasa total de síntesis de leche materna.</p> <p>a. En mujeres con lactantes sanos a término: Mejore las prácticas de Lactancia Materna (Nivel de Evidencia I).</p> <p>i. Recomiende el contacto piel con piel entre la madre y el bebe para facilitar las alimentaciones frecuentes y estimular la liberación de oxitocina (el reflejo de eyección de leche (REL) (MER en inglés)(34).</p> <p>ii. Aliente a la madre a realizarse un auto-masaje mamario para mejorar la liberación de oxitocina (REL) y la remoción de leche.</p> <p>iii. Revise o enseñe técnicas de relajación para facilitar la liberación de oxitocina (REL) y mejorar la remoción de leche.</p> <p>iv. Ayude a la diada madre-hijo a llevar a cabo un agarre óptimo (10,24-25).</p> <p>v. Resuelva el dolor de pezón, si aplica, usando las siguientes estrategias:</p> <p>1) Agarre óptimo</p>	<p>9. Academy of Breastfeeding Medicine. 2004.</p> <p>10. Anderson PO et al, 2007</p> <p>11. Campbell-Yeo ML et al, 2010;</p> <p>12. Lawrence RA, 2005 (guía)</p> <p>14. Murray L et al, 2009</p> <p>15. Da Silva OP, et al, 2001;</p> <p>16. Ehrenkrantz RA et al, 1986</p> <p>17. Guzman V et al, 1979;</p> <p>18. Kauppila A, et al,1985.</p> <p>19. Liu JH et al, 1990.</p> <p>20. Toppare MF, et al,1994.</p> <p>22. Hansen WF, et al, 2005.</p> <p>23. Lewis PJ et</p>	<p>Recomendaciones para las Sigüientes Investigaciones</p> <p>Los estudios que existen sobre esta materia no pueden ser considerados concluyentes y muchas de las recomendaciones están basadas principalmente en opiniones de expertos, estudios pequeños y estudios en los que el apoyo no-farmacológico para la lactancia fue sub-óptimo. La mayoría de los estudios se han hecho en madres de infantes pre-termino que utilizan sacaleches</p>

GPC Lactancia Materna- Pregunta 25. Galactogogos.

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
	<p>cuidados intensivos neonatales, donde el objetivo ha sido estimular el inicio de la activación secretora o aumentar la disminuida secreción de leche en estas madres. Las madres que no están amamantando pero están extrayéndose leche manualmente o por medio de bomba sacaleche, frecuentemente experimentan una disminución en la producción de leche después de varias semanas. Los galactogogos también se han usado en casos de mamás que amamantan a hijos adoptivos (inducción de lactancia en mujeres que no han estado embarazadas del hijo actual) y en re-lactancia (restablecimiento de la secreción láctea después del destete).</p> <p>Muchos especialistas médicos en lactancia materna y asesores de lactancia han recomendado estos medicamentos y hierbas, generalmente como la última opción cuando otras medidas no farmacológicas no han resultado en un aumento en el volumen de leche. Sin embargo, algunos proveedores podrían hacer recomendaciones inapropiadas de galactogogos antes de enfatizar las principales maneras de aumentar la tasa total de síntesis láctea (por ej. alimentaciones frecuentes y remoción completa de leche a intervalos regulares) o evaluar otros factores médicos que potencialmente podrían estar involucrados.</p> <p>Galactogogos farmacéuticos</p> <p>Los galactogogos farmacéuticos disponibles son todos antagonistas de la dopamina e incrementan los niveles de prolactina a través de este mecanismo (12). Algunos estudios antiguos han documentado un aumento en los niveles basales de prolactina en mujeres que amamantan con metoclopramida o</p>	<p>2) Diagnóstico y manejo de otras causas de dolor</p> <p>3) Refiera a un especialista en lactancia si es necesario</p> <p>vi. Enfatice una frecuencia y duración de la lactancia sin restricciones (si el lactante ha mostrado que puede transferir leche de una manera efectiva) (24,25).</p> <p>vii. Aconseje a la madre a reducir o terminar con el uso innecesario de suplementos (35) y provea de estrategias para hacerlo.</p> <p>1) Disminución gradual de la cantidad de suplemento</p> <p>2) Uso de un “sistema para suplementar” (sonda en un pecho conectada a una fuente suplementaria de leche) si es apropiado.</p> <p>b. En mujeres con bebés que no pueden extraer la leche de manera efectiva o no son capaces de alimentarse del seno materno (ej. prematuro, hospitalizado, hipotónico)</p> <p>i. Recomendar y enseñar la extracción manual suave de calostro: el volumen extraído de calostro es mayor por extracción manual que el volumen extraído por bombas sacaleches con ciclos automáticos, de tamaño estándar (36); están disponibles videos e ilustraciones fotográficas sobre extracción manual en http://newborns.stanford.edu/Breastfeeding/HandExpression.html (37) y en http://www.breastfeeding.com/helpme/helpme_video_hand_expression.html. (38).</p> <p>ii. Si está disponible, recomendar extracción de leche con una bomba sacaleches con ciclos automáticos, de tamaño estándar, capaz de drenar ambos senos al mismo tiempo (“grado hospitalario”, es decir, con la características adecuadas para ser usada en el hospital) (Nivel de Evidencia II-2) (39).</p>	<p>al, 1980.</p> <p>24. Sakha K et al, 2008.</p> <p>25. Seema, Patwari AK et al, 1997.</p> <p>28. Kim-Godwin YS, 2003</p> <p>29. Koletzko B, 2000</p> <p>30. Mennella JA, 1993</p> <p>31. Di Pierro F, 2008</p> <p>32. Swafford S, 2000</p> <p>33. Tiran D, 2003</p> <p>34. Uvna’s, 2003.</p> <p>35. Academy of Breastfeeding Medicine 2009. Breastfeed Med 2009</p> <p>36. Ohyama M, 2010</p> <p>37. Morton J. 2010.</p> <p>38. Breastfeeding.com, 2010.</p> <p>39. Green D, 1982</p> <p>40. Jones E, 2001</p>	<p>mecánicos en lugar de madres con infantes a término cuyos problemas generalmente aparecen en los primeros días o semanas postparto. Claramente se necesitan estudios bien diseñados, con poder adecuado, aleatorios, controlados, que utilicen dosis adecuadas de galactogogos en poblaciones de mujeres en las que tanto el grupo experimental como el control, reciban apoyo apropiado y moderno en lactancia. Se necesita realizar estos estudios en madres de infantes a término y pre-término y se necesitan medir indicadores clínicamente relevantes como la ganancia de peso del infante, la</p>

GPC Lactancia Materna- Pregunta 25. Galactogogos.

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
	<p>domperidona (15-20). Sin embargo, solamente hay pocos estudios aleatorios, ciegos, controlados por placebo, de estos agentes y estos estudios son pequeños.</p> <p>Domperidona</p> <p>Hay 2 estudios aleatorios bien diseñados, ciegos, controlados por placebo de domperidona. Uno de los estudios, publicado en 2010 (n=46), muestra que domperidona está asociada a un aumento significativo en el volumen de leche extraída en mujeres con lactantes prematuros menores de 31 semanas de gestación; el estudio concluyó a los 14 días, así que no se pudieron evaluar efectos a largo plazo (11). Un estudio muy pequeño (n=6) sugiere que hay mujeres que individualmente pueden “responder” o “no-responder” y que las primíparas pueden responder a domperidona con niveles más altos de prolactina que las múltiparas.</p> <p>Metoclopramida</p> <p>En el caso de metoclopramida, solamente se han publicado cuatro estudios aleatorios, ciegos, controlados por placebo y cada uno tiene algún problema en el diseño, una muestra pequeña y/o la selección de los pacientes (22-25). En un estudio controlado aleatorio versus placebo del 2008 realizado en 20 madres en proceso de re-lactancia, la metoclopramida no produjo un efecto estadísticamente significativo en la ganancia de peso: 10 madres recibieron metoclopramida y 10 placebo; todas recibieron un curso de consejería estandarizada sobre técnicas óptimas de lactancia materna (24). Estos resultados replicaron un estudio</p>	<p>iii. Recomendar “manos durante la extracción con sacaleche” (una combinación de extracción manual con extracción doble); esta técnica fue superior a solamente extracción doble en un estudio aleatorio, controlado (40) y en un estudio observacional (41) (Nivel de Evidencia I y II-3).</p> <p>iv. Recomendar que las mujeres ajusten el sacaleche eléctrico a un vacío máximo confortable, el cual aumenta la tasa de flujo y la producción de leche y minimiza la aparición de daño tisular (Nivel de Evidencia II-1) (42).</p> <p>v. Recomendar la extracción manual si no está disponible un sacaleche con “grado hospitalario” o si la mujer prefiere la técnica manual; la extracción manual requiere de instrucción y de un periodo de práctica hasta que la madre se vuelva competente.</p> <p>vi. La extracción con sacaleche con pedal no requiere de electricidad y puede ser otra alternativa disponible.</p> <p>2. Evaluar a la madre en búsqueda de causas “médicas” de hipogalactia: embarazo, medicamentos, insuficiencia glandular primaria de la mama, cirugía de mama, síndrome de ovario poliquístico, hipotiroidismo, retención de placenta, quiste de teca luteínica, pérdida de secreción de prolactina posterior a hemorragia postparto, tabaquismo intenso o ingesta de alcohol u otras condiciones pertinentes. Trate la condición como se indica, si el tratamiento está disponible (12) (Nivel de Evidencia II-2, II-3 y III).</p> <p>3. Debido a que el estado actual de la investigación de todos los galactogogos es relativamente poco concluyente y todos los agentes tienen potenciales efectos adversos, la ABM no puede recomendar ningún galactogogo farmacológico o herbal específico en este momento.</p>	<p>41. Morton J, 2009 42. Kent JC, 2008.</p>	<p>necesidad de alimentación artificial (otros suplementos diferentes a la leche de la propia madre), cuantificación de la síntesis materna de leche y efectos adversos de los fármacos.</p>

GPC Lactancia Materna- Pregunta 25. Galactogogos.

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
	<p>anterior con un total de 50 madres (25). Todos los cuatro estudios con mayor calidad (22-25) no encontraron diferencias en los volúmenes de leche y/o duración de la lactancia materna entre metoclopramida y placebo. Dos encontraron que la consejería o instrucciones para una lactancia óptima tuvieron una asociación positiva con un incremento estadísticamente significativo de peso en el lactante (y correspondiente disminución en el uso de alimentación suplementaria) (24,25). Los otros dos no evaluaron ni dieron asistencia con rutinas óptimas de lactancia materna (22,23).</p> <p>Hierbas, alimentos y bebidas como galactogogos</p> <p>En culturas no-occidentales, las parturientas son asistidas de diferentes maneras con la intención de facilitar su transición a la maternidad y de optimizar la lactancia materna. Muchas culturas mantienen a las madres en un ambiente muy cálido e insisten en un periodo de reposo de aproximadamente 1 mes. Muchas también tienen alimentos tradicionales y hierbas para las parturientas que sirven para aumentar las fuerzas de la madre y mejorar la lactancia (28). Muchos de estos remedios de hierbas se han usado a través de la historia para mejorar el suministro de leche. Algunas hierbas mencionadas como galactogogos incluyen fenogreco (alholva), galega o ruda cabruna, cardo mariano o lechero (<i>Silybum marianum</i>), avenas, diente de león, mijo, algas marinas, anís, albahaca, cardo bendito, semillas de hinojo, malvavisco y muchos otros. Aunque la cerveza se usa en algunas culturas, el alcohol realmente puede reducir la producción de leche. Un componente de la cebada (aun en la</p>	<p>4. El proveedor de salud que pone en la balanza los potenciales riesgos versus los beneficios de estos agentes y decide prescribir un galactogogo, deberá apegarse a las guías que se mencionan más adelante (Nivel de Evidencia III) (Vea el Apéndice sobre los detalles para prescribir galactogogos específicos).</p> <p>5. Informar a las mujeres sobre los datos disponibles acerca de la eficacia, horario de uso y duración de la terapia con galactogogos (Nivel de Evidencia I) (10). (Se presenta información específica en el Apéndice).</p> <p>6. Informar a las mujeres sobre los datos disponibles referentes a los potenciales efectos adversos de los galactogogos. (vea Apéndice sobre los detalles de galactogogos específicos):</p> <ol style="list-style-type: none"> Investigar si la madre tiene alergias al medicamento, contraindicaciones al medicamento o interacciones farmacológicas con el medicamento elegido o con otra sustancia. Provea de cuidados continuos, supervisión de cuidados continuos o transferencia de cuidados tanto a la madre como el infante para asegurarse de un seguimiento y atención de cualquier efecto secundario. Prescribir galactogogos a la mínima dosis posible por el periodo de tiempo más corto; no exceder de la dosis terapéutica recomendada. Considerar discontinuar gradualmente el fármaco (retiro gradual) al final del tratamiento; algunos estudios suspenden el fármaco al concluir el tratamiento y otros lo discontinúan gradualmente, sin una ventaja evidente en ninguno de los métodos. Si la producción de leche decae al suspender el fármaco y mejora otra vez al reanudarlo, intente disminuir gradualmente a la mínima dosis efectiva y luego descontinúe el fármaco posteriormente. Considerar obtener documentación por escrito de 		

GPC Lactancia Materna- Pregunta 25. Galactogogos.

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
	<p>cerveza sin alcohol) puede incrementar la secreción de prolactina, pero no hay “estudios sistemáticos” y “no hay datos duros para un efecto causal” (29,30). Se desconocen los mecanismos de acción de la mayoría de hierbas. La mayoría no han sido evaluadas científicamente, pero su uso tradicional sugiere su seguridad y posible eficacia. Los estudios disponibles de hierbas, medicinas basadas en hierbas o galactogogos herbales sufren de las mismas deficiencias de los estudios de agentes farmacológicos: pequeño número de sujetos, falta de información sobre asesoría de lactancia, falta de aleatorización, controles o enmascaramiento (ciego) [Nivel de Evidencia II-1, (31), II-3 (32)].* El efecto placebo puede ser la razón de las impresiones positivas generalizadas (experiencia anecdótica) del fenogreco en el aumento de los volúmenes de leche [Nivel de Evidencia III, comunicación personal con K.A. Marinelli (2010), N. Wight (2010), C. Smillie (2009) y N.G. Powers (2010)]. Los datos mínimos específicos sobre estas hierbas se presentan en el Apéndice.</p> <p>Es importante tomar nota de que se requiere precaución en el uso de preparaciones herbales debido a la falta de estandarización en la preparación de las dosis (diferente al entorno de investigación) posibles contaminantes, potenciales alergias e interacciones farmacológicas. Varias hierbas que se toman vía oral aumentan los niveles sanguíneos de warfarina, heparina y otros anticoagulantes en los pacientes. Hay varios reportes de reacciones alérgicas severas al fenogreco (33).</p> <p>* Los Niveles de Evidencia están basados en “Calidad de la Evidencia” del Grupo de Trabajo para Servicios de Prevención de los Estados Unidos</p>	<p>consentimiento informado al usar algún galactogogo.</p>		

GPC Lactancia Materna- Pregunta 25. Galactogogos.

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
	www.ncbi.nlm.nih.gov/books/NBK15430 , último acceso el 20 de diciembre del 2010).			
Perinatal Services BC, 2012	Domperidone may enhance maternal breastmilk supply but is controversial and is not addressed in this guideline.			

3.2. Revisiones sistemáticas

Tabla 3- Resumen de RS actuales

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados- Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
Paul C, 2015	<p>Diseño Revisión sistemática</p> <p>Objetivo Evaluar la relación riesgo-beneficio del uso de domperidona como estimulante de la producción de leche.</p>	<p>9 estudios, entre ellos:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 2 revisiones sistemáticas (RS) con metanálisis (Donovan 2012 y Osadchy 2012) cuyas características se detallan en las tablas correspondientes. - 4 ensayos clínicos controlados doble ciego que evaluaron eficacia y seguridad. Incluyeron 124 madres de hijos a término, pre-término, post parto vaginal o post cesárea. - 3 ensayos clínicos sin grupo control que incluyeron 53 hijos expuestos a domperidona y cuyos resultados fueron utilizados para evaluar la seguridad. 	<p>Intervención: domperidona 30 ó 40 mg al día durante 4 a 14 días (n= 60).</p> <p>Comparación: placebo (n= 64).</p> <p>Pruebas de estudio: no se realizó metanálisis. Los resultados se presentan de forma descriptiva. Los resultados de eficacia: volumen de leche y niveles de prolactina, se proporcionan a diferentes puntos de corte (4,7,10,14 días). Los resultados de seguridad se presentan de forma separada para la madre y el hijo.</p>	<p>Resultados de eficacia: Los 4 ensayos clínicos controlados demostraron de forma consistente un aumento en la producción de leche de las madres tratadas con domperidona. Este beneficio se observó en todos los puntos de corte (4,7,10,14 días) y de forma similar en madres de hijos a término, pre-término, post parto vaginal o post cesárea.</p> <p>Los 3 ensayos clínicos controlados que evaluaron los niveles de prolactina reportaron un incremento significativo en las madres tratadas con domperidona. Este incremento fue de 300% a 800% en los niveles de prolactina después del tratamiento con respecto a los niveles basales.</p> <p>Resultados de seguridad: Un ensayo clínico controlado reportó que el 32% de madres presentaron boca seca. No se reportaron otros efectos adversos tanto en la madre como en los lactantes.</p>	<p>A pesar de la falta de metanálisis, los estudios son consistentes en demostrar un incremento en la producción de leche y en los niveles de prolactina de las madres tratadas con domperidona. Además, los estudios no reportaron efectos adversos importantes tanto en las madres como en los niños.</p>	<p>Los ensayos clínicos incluidos en la revisión son pequeños y no evaluaron los desenlaces a largo plazo. Además, aunque los estudios no reportaron efectos adversos, se conoce que el tratamiento con domperidona a largo plazo puede tener efectos adversos cardiovasculares.</p>

GPC Lactancia Materna- Pregunta 25. Galactogogos.

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones, comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados- Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios (Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
Donovan TJ, 2012	<p>Diseño Revisión sistemática con metanálisis</p> <p>Objetivo Evaluar el efecto de cualquier medicación administrada durante 7 o más días sobre el volumen de leche y la duración de la lactancia en madres de hijos pre-término que presentan producción insuficiente de leche.</p>	<p>Dos ensayos clínicos controlados doble ciego que incluyeron 59 parejas madre-hijo. Los hijos pre-término (<31 semanas) fueron incluidos en el estudio desde el nacimiento hasta el alta hospitalaria. Las madres incluidas presentaron una producción baja de leche a pesar de los consejos de lactancia o una falla en la lactancia durante más de dos semanas post-parto.</p>	<p>Intervención: domperidona 30 mg al día durante 7 a 14 días (n=27).</p> <p>Comparación: placebo (n= 32).</p> <p>Pruebas de estudio: Se realizó metanálisis de los resultados de los dos estudios incluidos reportándose el cambio en el volumen de leche antes y después del tratamiento. Además se describieron otros desenlaces relacionados con la seguridad.</p>	<p>Resultados de eficacia: Se observó un incremento de 99,5 ml (IC95% -1,9 a 200,9; I²= 63%; p= 0,055) en la producción diaria de leche de las madres tratadas con domperidona.</p> <p>Ambos estudios reportaron que no se observaron diferencias significativas en la lactancia materna en ambos grupos después de la intervención.</p> <p>Resultados de seguridad: No se reportaron efectos adversos en la madre ni en los lactantes.</p>	<p>El tratamiento con domperidona en madres de hijos pre-término mostró un incremento modesto del volumen de leche materna sin evidenciar diferencias en la lactancia ni en la aparición de efectos adversos.</p>	<p>Se observó una heterogeneidad alta entre los estudios lo que sugiere una variabilidad importante en las características de las madres incluidas y métodos de lactancia. Los ensayos clínicos incluidos en la revisión son pequeños y no evaluaron los desenlaces a largo plazo.</p>

GPC Lactancia Materna- Pregunta 25. Galactogogos.

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados- Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
Zuppa A, 2010	<p>Diseño Revisión sistemática</p> <p>Objetivo Evaluar el efecto de los medicamentos y las hierbas utilizados como galactogogos sobre la producción de leche, así como sus efectos adversos.</p>	<p>La revisión incluyó tanto estudios observacionales como ensayos clínicos, entre ellos:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 4 ensayos clínicos aleatorizados doble ciego que evaluaron la metoclopramida en 115 madres de hijos pre-término o a término, post parto vaginal o cesárea. - 2 ensayos clínicos aleatorizados doble ciego que evaluaron la domperidona en 52 madres de hijos pre-término y a término. - 4 ensayos clínicos aleatorizados que evaluaron el sulpiride en 312 madres primíparas y multiparas. - 2 ensayos clínicos aleatorizados doble ciego que evaluaron la oxitocina en madres de hijos pre-término (n= 62). - 1 ensayo clínicos aleatorizado doble ciego que evaluó la hormona del 	<p>Intervención: medicamentos utilizados como galactogogos:</p> <ul style="list-style-type: none"> - metoclopramida 30 mg/d durante 7 a 21 días después del parto. - domperidona 30mg/d durante 7 días. - sulpiride 100 a 150 mg/d durante 5 a 28 días después del parto. - oxitocina spray nasal 40 U/ml ó 100 µl/spray durante 5 días después del parto. - hormona del crecimiento 0,1 ó 0,2 IU/kg/d durante 7 días después del parto. - hormona liberadora de tirotropina 10 ó 60 mg/d durante 28 días después del parto. <p>Comparación: placebo.</p> <p>Pruebas de estudio: No se realizó metanálisis. Los resultados se presentan de forma descriptiva. Los principales desenlaces son:</p> <ul style="list-style-type: none"> - metoclopramida: volumen de leche, niveles de prolactina y duración de la lactancia. - domperidona: volumen de leche y niveles de prolactina. - sulpiride: volumen de leche, niveles de prolactina y duración de la lactancia. - oxitocina: volumen y calidad de 	<p>Resultados de eficacia:</p> <ul style="list-style-type: none"> - metoclopramida: 2 ensayos clínicos mostraron un incremento en el volumen de leche y los niveles de prolactina. 1 ensayo clínico no mostró diferencias en el volumen de leche y 1 no mostró diferencias en la duración de la lactancia. - domperidona: los 2 ensayos clínicos mostraron un incremento en el volumen de leche y 1 de ellos mostró un incremento en los niveles de prolactina. - sulpiride: los 4 ensayos clínicos mostraron un incremento en el volumen de leche, 3 mostraron un incremento en los niveles de prolactina y 1 no mostró diferencias en la duración de la lactancia. - oxitocina: 1 de los dos ensayos clínicos mostró un incremento en el volumen de leche. - hormona del crecimiento: el ensayo clínico mostró un incremento en el volumen de leche. - hormona liberadora de tirotropina: el ensayo clínico mostró un incremento en los niveles de prolactina sin cambios en el volumen de leche. <p>Resultados de seguridad:</p>	<p>Los resultados a partir de estudios pequeños sugieren que el tratamiento con metoclopramida, domperidona, sulpiride, oxitocina, hormona del crecimiento y hormona liberadora de tirotropina podrían incrementar el volumen de leche y los niveles de prolactina sin evidenciar cambios en la calidad de la leche ni en la duración de la lactancia. La presencia de efectos adversos moderados desaconsejaría el tratamiento con metoclopramida, sulpiride o hormonas.</p>	<p>Los ensayos clínicos incluidos en la revisión son pequeños y no evaluaron los desenlaces a largo plazo. El balance entre riesgos y beneficios no parece estar a favor del tratamiento con metoclopramida, sulpiride ni hormonas. Esta revisión no incluyó ensayos clínicos sobre hierbas.</p>

GPC Lactancia Materna- Pregunta 25. Galactogogos.

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados- Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios (Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
		crecimiento en madres de hijos pre-término (n= 20). - 1 ensayos clínico controlado que evaluó la hormona liberadora de tiotropina en madres con lactancia insuficiente (n= 16).	la leche. - hormona del crecimiento: volumen de leche. - hormona liberadora de tiotropina: volumen y calidad de la de leche y niveles de prolactina.	- metoclopramida, sulpiride y hormonas: efectos adversos moderados en madres e hijos.		

GPC Lactancia Materna- Pregunta 25. Galactogogos.

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados- Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios (Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
Doggrell S, 2014	<p>Diseño Revisión sistemática</p> <p>Objetivo Evaluar los efectos adversos de la domperidona sobre la función cardíaca.</p>	<p>La revisión incluyó 6 estudios que evaluaron los efectos adversos de la domperidona utilizada como galactogogo, entre ellos:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 2 revisiones sistemáticas (RS) con metanálisis (Osadchy 2012 y Zuppa 2010) cuyas características se detallan en las tablas correspondientes. - 3 ensayos clínicos aleatorizados doble ciego que evaluaron la domperidona frente a placebo en 77 madres sin alteraciones cardíacas. - 1 ensayo clínico aleatorizado doble ciego que evaluó la domperidona frente a la metoclopramida en 65 madres de hijos hospitalizados en cuidados intensivos sin alteraciones cardíacas. 	<p>Intervención: domperidona 30 ó 40 mg al día durante 4 a 14 días (n=68).</p> <p>Comparación: placebo (n= 40) o metoclopramida 30 mg al día durante 10 días (n=35).</p> <p>Pruebas de estudio: No se realizó metanálisis. Los resultados se presentan de forma descriptiva.</p>	<p>Resultados de seguridad: No se reportaron efectos adversos en la madre ni en los lactantes. Particularmente, el estudio que evaluó la domperidona frente a la metoclopramida reportó una menor frecuencia de efectos adversos en las madres tratadas con domperidona.</p>	<p>El uso de domperidona como galactogogo no ha mostrado efectos adversos cardíacos. Sin embargo, son necesarios estudios que incluyan un mayor tamaño de muestra y seguimiento a largo plazo para evaluar otros posibles efectos adversos.</p>	<p>Es muy poco probable que las madres tratadas con domperidona presenten alteraciones cardíacas. Sin embargo, se debe brindar especial atención a las madres con QT prolongado y otras alteraciones cardíacas en quienes el uso de domperidona podría generar efectos adversos importantes.</p>

GPC Lactancia Materna- Pregunta 25. Galactogogos.

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados- Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
Mortel M, 2013	<p>Diseño Revisión sistemática</p> <p>Objetivo Evaluar la eficacia de los galactogogos herbales.</p>	<p>La revisión incluyó seis estudios, entre ellos:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 2 ensayos clínicos aleatorizados doble ciego que evaluaron el <i>shataravi</i> (n= 62) frente al placebo (n=62) en madres de hijos a término con lactancia inadecuada durante los 14 días a 6 meses post-parto. - 1 ensayo clínico aleatorizado con tres brazos: <i>torbangun</i> (n= 25), fenogreco (n= 25) y Moloco+B12 (n= 25) en madres de hijos a término sanos. - 1 ensayo clínico controlado que evaluó una combinación de 13 <i>hierbas japonesas</i> (n= 41) frente a ergometrina (n= 41) en madres de hijos a término sanos. - 1 ensayo clínico aleatorizado que evaluó el <i>cardo de leche</i> (n=25) frente a placebo (n= 25) en madres de hijos a término sanos. - 1 ensayo clínico aleatorizado con tres 	<p>Intervención: hierbas utilizadas como galactogogos:</p> <ul style="list-style-type: none"> - <i>shatavari</i> dos cucharitas de 100 g de una combinación que contiene 15% de <i>shatavari</i>, dos veces al día o 60mg/kg peso al día durante 30 días. - <i>torbangun</i> 150 g al día, 6 días a la semana durante 28 días. - <i>combinación de 13 hierbas japonesas</i> 6 g al día durante 6 días. - <i>cardo de leche</i> 420mg al día durante 63 días. - <i>fenogreco</i>, tres tazas de un té que contiene 100 g de fenogreco al día, no se reportó la duración de la intervención. <p>Comparación: placebo, fenogreco, moloco+B12 o ergometrina.</p> <p>Pruebas de estudio: No se realizó metanálisis y se presentaron los resultados de forma descriptiva. Los desenlaces principales evaluados en cada estudio fueron:</p> <ul style="list-style-type: none"> - <i>shatavari</i>: niveles de prolactina. - <i>torbangun</i>: volumen y calidad de la leche. - <i>combinación de 13 hierbas japonesas</i>: volumen de leche y niveles de prolactina y 	<p>Resultados de eficacia:</p> <ul style="list-style-type: none"> - <i>shatavari</i>: después de 30 días, un estudio reportó un nivel menor de prolactina en el grupo con <i>shataravi</i> (25 ng/ml) que en el grupo control (38 ng/ml). El otro estudio reportó un incremento superior en el nivel de prolactina en el grupo <i>shataravi</i> (32,9%) que el grupo control (9,6%; p< 0,05). - <i>torbangun</i>: después de 28 días, el incremento en el volumen de leche en el grupo <i>torbangun</i> (65%) fue superior al fenogreco (20%) y al moloco+B12 (10%; p< 0,05). - <i>combinación de 13 hierbas japonesas</i>: después de 6 días, tanto el volumen de leche como el nivel de prolactina fueron superiores en el grupo intervención (414 g y 168 ng/ml) que en el grupo control (293 g y 117 ng/ml; p< 0,05). - <i>cardo de leche</i>: después de 63 días, el volumen de la leche fue superior en el grupo <i>cardo de leche</i> (86%) que en el grupo control (32%; p< 0,01). No se observaron diferencias en la composición de la leche. - <i>fenogreco</i>: el volumen de leche fue superior en el grupo fenogreco (73 ml) que en el grupo placebo (39 ml) y el estándar (31 	<p>Debido a la escasa evidencia sobre las hierbas utilizadas como galactogogos su utilización es difícilmente recomendable. Sin embargo, los estudios apuntan a un efecto beneficioso de las hierbas sobre el volumen de leche y los niveles de prolactina sin la aparición de efectos adversos.</p>	<p>Los estudios presentaron diseños diferentes con una duración de tratamiento variable entre 3 y 60 días. Además los estudios son pequeños y no evaluaron los desenlaces a largo plazo.</p>

GPC Lactancia Materna- Pregunta 25. Galactogogos.

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados- Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios (Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
		brazos: <i>fenogreco</i> (n=22), placebo (n=22) y consejo estándar (n=22) en madres de hijos a término sanos.	oxitocina. - <i>cardo de leche</i> : volumen y calidad de la leche. - <i>fenogreco</i> : volumen de leche.	ml; p< 0,05). Resultados de seguridad: No se reportaron efectos adversos en la madre ni en los lactantes.		

Se han identificado ocho revisiones sistemáticas (RS) que evaluaron el efecto de los galactogogos en madres con lactancia insuficiente (1-8). De estas revisiones tres evaluaron el efecto de la domperidona (Paul 2015, Donovan 2012, Osadchy 2012), tres el efecto de los galactogogos herbales (2-4)) y dos incluyeron tanto estudios sobre medicamentos como galactogogos herbales (7;8).

De las tres RS que evaluaron la eficacia de la domperidona, se han considerado las RS de Paul 2015 (1), que incluyen tanto madres de niños prematuros como de niños nacidos a término, y Donovan 2012 (6), que incluye sólo prematuros. La RS de Donovan 2012 presenta una mayor calidad metodológica y la de Paul 2015 incluye estudios que no se tuvieron en cuenta en la revisión de Donovan 2012. La RS Osadchy 2012 (5) incluyó una menor cantidad de estudios que la RS Paul 2015 y su calidad metodológica fue peor que la revisión de RS Donovan 2012.

De las tres RS que evaluaron el efecto de los galactogogos herbales sólo se ha considerado la RS Mortel 2013 (3). Ninguna de las tres revisiones realizó metanálisis de los resultados. La RS Yadav 2014 (2) evaluó los beneficios del consumo de fenogreco en personas sanas y pacientes con diversas enfermedades, mencionando sólo que las madres lactantes podrían beneficiarse de preparados a partir de semillas de fenogreco. La RS Zapantis 2012 (4) incluyó los mismos ensayos clínicos incluidos en la RS Mortel 2013 (3).

De las dos RS que evaluaron el efecto de los medicamentos y/o galactogogos herbales, sólo se ha considerado la RS Zuppa 2010 (8) que, además de la domperidona, incluyó ensayos clínicos controlados que evaluaron la metoclopramida, el sulpiride y el tratamiento hormonal. Los estudios sobre galactogogos herbales incluidos en la RS Zuppa 2010 no fueron considerados en la elaboración de la pregunta puesto que la RS Mortel 2013 evaluó los galactogogos herbales con mayor calidad metodológica. La RS Forinash 2012 (7) sólo incluyó estudios que evaluaron los medicamentos y galactogogos herbales disponibles en Estados Unidos.

Asimismo, se ha identificado la RS Doggrell 2014 et al (9) que evaluó la seguridad del tratamiento con domperidona en pacientes con diversas patologías. La revisión incluye un apartado sobre la seguridad de la domperidona como galactogogo, que es el que se ha utilizado para el desarrollo de esta pregunta.

3.3. Resumen de GPC base y RS disponibles

El protocolo de la ABM (Protocolo #9) (10) señala que debido a que el estado actual de la investigación de todos los galactogogos es relativamente poco concluyente y todos los agentes tienen potenciales efectos adversos, no se puede recomendar ningún galactogogo farmacológico o herbal específico en este momento.

También indica que el proveedor de salud que pone en balanza los potenciales riesgos y beneficios de estos agentes y decide prescribir un galactogogo deberá apegarse a las guías que se mencionan más adelante (ver apéndice sobre los detalles para prescribir galactogogos específicos).

En cuanto a las revisiones seleccionadas, la revisión de Paul C 2015 (1) concluye que a pesar de la falta de metaanálisis, los estudios son consistentes en demostrar un incremento en la producción de leche y en los niveles de prolactina de las madres tratadas con domperidona. Además, los estudios no reportaron efectos adversos importantes tanto en las madres como en los niños. En la revisión de Donovan TJ, 2012 (6) se concluye que la domperidona muestra un incremento modesto del volumen de leche materna en madres de hijos pretérmino, sin evidenciar diferencias en la lactancia ni en la aparición de efectos adversos. En cuanto a la seguridad, la revisión de Doggrell S, 2014 (9) señala que el uso de la domperidona como galactogogo no ha mostrado efectos adversos cardíacos. Sin embargo, son necesarios estudios que incluyan un mayor tamaño de muestra y seguimiento a largo plazo para evaluar otros posibles efectos adversos.

Por otro lado, la revisión de Zuppa (8) sugiere que el tratamiento con metoclopramida, domperidona, sulpiride, oxitocina, hormona del crecimiento y hormona liberadora de tiotropina podrían incrementar el volumen de leche y los niveles de prolactina sin evidenciar cambios en la calidad de la leche ni en la duración de la lactancia, y señalan que la presencia de efectos adversos moderados desaconsejaría el tratamiento con metoclopramida, sulpiride o hormonas.

En cuanto a los galactogogos herbales, la revisión de Mortel M (3) sugiere que debido a la escasa evidencia sobre las hierbas utilizadas como galactogogos su utilización es difícilmente recomendable. Sin embargo, los estudios apuntan a un efecto beneficioso de las hierbas sobre el volumen de leche y los niveles de prolactina sin la aparición de efectos adversos.

3.3. Conclusión (marcar con una X):

	Adopción GPC/Revisión sistemática
X	Elaboración parcial
	Elaboración de novo

3.4. Diseño de la estrategia de búsqueda de estudios individuales

Criterios de selección de estudios	ECA, estudios de cohortes
Período de búsqueda	Desde 2009 en adelante
Bases de datos	Cochrane, PUMBED y EMBASE y CINHAL

GPC Lactancia Materna- Pregunta 25. Galactogogos.

Ver estrategias de búsqueda de estudios originales en el ANEXO I.

Se incluye la búsqueda de revisiones sistemáticas primero y luego se elimina el filtro de Revisiones sistemáticas y se limita desde 2009 en adelante para localizar posibles estudios individuales publicados a partir de la fecha hasta la que se mira en las revisiones incluidas.

2- Resumen de la evidencia

2.1- GRADE Evidence Profile

Comparación 1: Domperidona 30-40 mg/día entre 2 y 14 días postparto vs. placebo

Bibliografía: Paul C, 2015; Donovan TJ, 2012; Doggrell S, 2014.

Evaluación de la calidad							Resumen de los Resultados				Calidad	Importancia
Nº de estudios	Diseño	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Nº de pacientes		Magnitud del efecto			
							Grupo domperidona	Grupo placebo	Relativa (95% CI)	Absoluta por 1000		
Lactancia materna, exclusiva o no (hijos pre-término)												
2 ¹	ECA	Serio ²	Seria ³	Seria ⁴	Seria ⁵	Ninguna	12/22 (54,6%)	12/23 (52,2%)	RR 1,05 (de 0,61 a 1,81)	26 más por 1000 (de 203 menos a 423 más)	MUY BAJA	IMPORTANTE
Volumen de leche (ml/día) en madres de hijos a término postcesárea												
2 ⁶	ECA	Serio ²	No seria	No seria	Seria ⁷	Ninguna	Nº total: 39 Nº total: 17 (8 multiparas y 9 primíparas)	Nº total: 38 Nº total: 15 (7 multiparas y 8 primíparas).	Volumen medio de leche al día 4 (Jantarsaengaram 2012): Domperidona: 191,3 ml/d vs. placebo: 91,4 ml/d; P= 0,003. Volumen medio de leche (Petralgia 1985): Multiparas (del 2º al 5º día) - Domperidona: de 105 ± 35 a 475 ±51 ml/día - Placebo: 3 de 17 menos de 20ml/toma en 2 días, valores medios mucho más bajos Primíparas (del 2º al 10º día) - Domperidona: aumento de 371-417 ml/día a 631-708 ml/día. - Placebo: 335 ±30 a 398 ± 45ml/día	BAJA	CRITICA	
Niveles de prolactina en madres de hijos a término												
1 ⁸	ECA	Serio ²	-	No seria	Seria ⁷	Ninguna	Nº total: 17 Multiparas: 8	Nº total: 15 Multiparas: 7	- Multiparas (I): Nivel 97% más alto al día 5 comparado con el		BAJA	IMPORTANTE

GPC Lactancia Materna- Pregunta 25. Galactogogos.

							Primíparas: 9	Primíparas: 6	día 2. P < 0,05. Multíparas (C): Nivel 55% más alto al día 5 comparado con el día 2. P < 0,01. -En las Primíparas, el nivel de prolactina al día 5 fue 169 ng/mL en el grupo domperidona vs. 84 ng/mL en el grupo placebo; P= no reportado.		
Efectos adversos en la madre o el hijo											
4 ⁹	ECA	Serio ²	No seria	No seria	Seria ¹⁰	Ninguna	Nº total: 60	Nº total: 64	Boca seca en 7/60 vs. 0/64 Dolor abdominal: 1/60 vs. 0/64	BAJA	CRITICO

¹Campbell-Yeo 2010; Da Silva 2001; ² Riesgo de sesgos en los estudios; ³En el estudio de Campbell-Yeo se observó un incremento en la lactancia materna y el ensayo de Da Silva no se observaron diferencias; ⁴ Solo se evaluaron niños pretérmino; ⁵No se cuenta con estimadores de precisión de los resultados y el número de eventos observados por Campbell-Yeo es igual en ambos grupos. ⁶Jantarsaengaram 2012; Petralgia 1985; ⁷El número de sujetos evaluados es pequeño. ⁸ Petralgia 1985; ⁹Jantarsaengaram 2012, Campbell-Yeo 2010, Da Silva 2001, Petraglia 1985; ¹⁰No se cuenta con estimadores de precisión.

GPC Lactancia Materna- Pregunta 25. Galactogogos.

Comparación 2: Metoclopramida vs. placebo

Bibliografía: Zuppa A, 2010.

Evaluación de la calidad							Resumen de los Resultados				Calidad	Importancia
Nº de estudios	Diseño	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Nº de pacientes		Magnitud del efecto			
							Metoclopramida	Placebo	Relativa (95% CI)	Absoluta por 1000		
Duración de la lactancia (hijos pre-término)												
2 ¹	ECA	Serio ²	No seria	Seria ³	Seria ⁴	Ninguna	Hansen 2005 Nº total: 28 Lewis 1980 8/10 lactantes a las 6 semanas 4/10 lactantes a los 3 meses	Hansen 2005 Nº total: 29 Lewis 1980 9/10 lactantes a las 6 semanas 4/10 lactantes a los 3 meses	Hansen 2005 Mediana de 8,8 (P25-75; 3,4-12) semanas con metoclopramida y 8,6 (5,6-16,9) con placebo (no hay diferencias)	MUY BAJA	IMPORTANTE	
Volumen de leche, hijos a término												
2 ⁵	ECA	Serio ²	No seria	No seria	Seria ⁶	Ninguna	Nº total: 18	Nº total: 20	De Gezelle 1983: Volumen 50% mayor a los 21 días Kauppila 1985: Incremento de 285 a 530 ml/d (p<0,01)	MUY BAJA	CRITICO	
Niveles de prolactina, hijos a término												
1 ⁷	ECA	Serio ²	-	No seria	Seria ⁸	Ninguna	Nº total:11	Nº total:14	Incremento de 57,5 a 315 U/l (p<0,001) Nivel de prolactina día 21 (I vs. Placebo): 210,7 U/l vs. 68,5 U/l; p<0,001	BAJA	IMPORTANTE	
Efectos adversos en el hijo, hijos a término												
2 ⁹	Estudios observacionales	Serio ¹⁰	No seria	No seria	Seria ⁶	Ninguna	Nº total: 54		Malestar intestinal leve-moderado (1/14 en grupo con metoclopramida 45 mg)	MUY BAJA	CRITICA	
Efectos adversos en la madre												
2 ¹¹	Estudios observacionales	Serio ¹⁰	No seria	No seria	Seria ⁶	Ninguna	Nº total: 60		Cansancio, cefalea, ansiedad, somnolencia, fatiga, trastornos intestinales y extrapiramidales	MUY BAJA	CRITICA	

¹Hansen WF, 2005; Lewis P, 1980; ² Riesgo de sesgo en los estudios; ³Los estudios se han realizado en hijos pre-término (23 a 34 semanas); ⁴ El rango intercuartil (P25-75) de las medianas se solapa en un estudio y en el otro estudio el número de eventos es el mismo en ambos grupos; ⁵De Gezelle H, 1983; Kauppila A, 1985; ⁶No se cuenta con estimadores de precisión de los resultados

GPC Lactancia Materna- Pregunta 25. Galactogogos.

y los estudios son pequeños; ⁷Kauppila A, 1985; ⁸El tamaño de muestra del estudio es muy pequeño; ⁹Kauppila^a, 1981; Kauppila^b, 1981; ¹⁰Existe riesgo de sesgo en los estudios; ¹¹Kauppila ^a, 1981; Ehrenkranz RA, 1986.

Comparación 3: Metoclopramida 30mg vs. domperidona 30 mg,
Bibliografía: Ingram J, 2012.

Evaluación de la calidad							Resumen de los Resultados				Calidad	Importancia
Nº de estudios	Diseño	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Nº de pacientes		Magnitud del efecto			
							Grupo metoclopramida	Grupo domperidona	Relativa (95% CI)	Absoluta por 1000		
Volumen de leche a los 10 días de inicio del tratamiento (hijos pre-término)												
¹¹	ECA	Serio ²	-	Seria ³	Seria ⁴	Ninguna	Nº total: 34	Nº total: 31	Aumento del volumen medio de leche de 93,7% en el grupo metoclopramida y 96,3% en el grupo domperidona; P= no reportado.		MUY BAJA	CRITICA

¹Ingram J, 2012; ²Riesgo de sesgos; ³El estudio se ha realizado en hijos pre-término (28 semanas de gestación) hospitalizados en la unidad de cuidados intensivos; ⁴No se cuenta con estimadores de precisión de los resultados y el número de pacientes es pequeño.

GPC Lactancia Materna- Pregunta 25. Galactogogos.

Comparación 4: Sulpiride vs. placebo

Bibliografía: Zuppa A, 2010.

Evaluación de la calidad							Resumen de los Resultados				Calidad	Importancia
Nº de estudios	Diseño	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Nº de pacientes		Magnitud del efecto			
							Sulpiride	Placebo	Relativa (95% CI)	Absoluta por 1000		
Duración de la lactancia, madres primíparas (a término)												
1 ¹	ECA	Serio ²	-	No seria	Seria ³	Ninguna	11/20 (55%) lactantes al mes	7/22 (30%) lactantes al mes	RR 1,73 (de 0,83 a 3,58)	232 más por 1000 (de 54 menos a 821 más) con lactancia de cada 1000	BAJA	IMPORTANTE
Volumen de leche, madres primíparas y múltiparas (a término)												
4 ⁴	ECA	No serio	No seria	No seria ⁵	Seria ⁶	Ninguna	Nº total: 145	Nº total: 115	Media sulpiride vs. placebo Incremento de 212 a 1211,7 ml/d vs. Disminución o incremento de 916,0 ml/d	MODERADA	CRITICA	
Niveles de prolactina (a término)												
3 ⁷	ECA	No serio	No seria	No seria ⁵	Seria ⁶	Ninguna	Nº total:125	Nº total:93	Media sulpiride vs. placebo Incremento a 402 µg/l vs. Disminución a 47,8 µg/l	MODERADA	IMPORTANTE	
Efectos adversos en la madre												
1 ⁶	ECA	Serio ²	-	No seria	Seria ⁴	Ninguna	3/14	0/12	Cefalea y fatiga moderada	BAJA	CRITICA	

¹Aono T,1982; ²Riesgo de sesgos; ³El tamaño de muestra del estudio es muy pequeño; ⁴Aono T, 1979; Ylikorkala O, 1982; Polatti F, 1982; Aono T,1982; ⁵ Los estudios de Aono son en niños a término; los de Ylikorkala y Polatti no lo sabemos, aunque presuponemos que no son niños pretérmino; ⁶No se cuenta con estimadores de precisión de los resultados y los estudios son pequeños, además el intervalo es muy amplio y se solapa entre intervención y placebo; ⁷Aono T, 1979; Ylikorkala O, 1982; Polatti F, 1982; ⁶Ylikorkala O, 1982.

GPC Lactancia Materna- Pregunta 25. Galactogogos.

Comparación 5: Tratamiento hormonal (oxitocina, hormona del crecimiento, hormona liberadora de tiotropina) vs. placebo

Bibliografía: Zuppa A, 2010.

Oxitocina vs. Placebo

Evaluación de la calidad							Resumen de los Resultados				Calidad	Importancia
Nº de estudios	Diseño	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Nº de pacientes		Magnitud del efecto			
							Grupo expuesto	Grupo no expuesto	Relativa (95% CI)	Absoluta por 1000		
Volumen de leche, madres de hijos pretérmino y a término												
2 ¹	ECA	No serio	Seria ²	Seria ³	Seria ⁴	Ninguna	Nº total: 33	Nº total: 30	Media tto hormonal vs. placebo Fewtrell 2006 (pretérmino): sin diferencias Ruis 1981 (pretérmino): Incremento 3,5 veces mayor con tto hormonal		MUY BAJA	CRITICA

¹Fewtrell MS, 2006; Ruis H, 1981; ² Uno de los estudios no mostró diferencias en el volumen de leche y el otro sí; ³Estudios realizados en niños pre-término; ⁴No se cuenta con estimadores de precisión de los resultados y los estudios son pequeños.

Hormona del crecimiento vs. Placebo

Evaluación de la calidad							Resumen de los Resultados				Calidad	Importancia
Nº de estudios	Diseño	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Nº de pacientes		Magnitud del efecto			
							Grupo expuesto	Grupo no expuesto	Relativa (95% CI)	Absoluta por 1000		
Volumen de leche, madres de hijos pretérmino y a término												
1 ¹	ECA	No serio	No seria	Seria ²	Seria ³	Ninguna	Nº total: 10	Nº total: 10	Gunn 1996 (pretérmino): Incremento de 139 a 175 ml/d vs. Incremento de 93 a 102 ml/d		BAJA	CRITICA

¹Gunn AJ, 1996; ² Niños pretérmino; ³No se cuenta con estimadores de precisión de los resultados y los estudios son pequeños

GPC Lactancia Materna- Pregunta 25. Galactogogos.

Hormona liberadora de tiotropina vs. Placebo

Evaluación de la calidad							Resumen de los Resultados				Calidad	Importancia
Nº de estudios	Diseño	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Nº de pacientes		Magnitud del efecto			
							Grupo expuesto	Grupo no expuesto	Relativa (95% CI)	Absoluta por 1000		
Volumen de leche, madres de hijos pretérmino y a término												
1 ¹	ECA	No serio	No seria	Seria ²	Muy seria ³	Ninguna	Nº total:4	Nº total: 4	Zarate 1976 (no se sabe si son a término o no): sin diferencias		MUY BAJA	CRITICA
Niveles de prolactina, madres primíparas (hormona liberadora de tiotropina, no se reportó si los hijos eran o no a término)												
1 ¹	ECA	No serio	No seria	Seria ²	Muy seria ³	Ninguna	Nº total:4	Nº total:4	Los niveles de prolactina fueron significativamente superiores en las mujeres tratadas		MUY BAJA	IMPORTANTE

¹Zarate A, 1976; ²No se sabe si se trata de niños pretérmino o no; ³No se cuenta con estimadores de precisión de los resultados y muy pocos pacientes

Comparación 6: Tratamiento con hierbas (shatavari, torbangun, combinación de 13 hierbas japonesas, cardo de leche, fenogreco) (en general, tratamiento de un mes o más de duración) vs. Control

Bibliografía: Mortel M, 2013; Ghasemi V, 2015, Manjula 2014.

1. Fenogreco vs. Placebo

Evaluación de la calidad							Resumen de los Resultados				Calidad	Importancia
Nº de estudios	Diseño	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Nº de pacientes		Magnitud del efecto			
							Fenogreco	Control	Relativa (95% CI)	Absoluta por 1000		
Peso del recién nacido en niños a término al mes de inicio del tratamiento												
1 ¹	ECA	No serio	No seria	No seria	Seria ²	Ninguna	Nº total: 39	Nº total: 39	6,383 g vs.6018g (p<0,001)		MODERADA	IMPORTANTE
Volumen de leche, niños a término												
2 ³	ECA	Serio ⁴	Seria ⁵	No seria	Seria ²	Ninguna	Nº total: 47	Nº total: 47	Turkyilmaz 2011: 73,2 (Fenogreco) vs.38,8 ml (Control) (p<0,05) Damanik 2006: de 467 a 400ml/d		MUY BAJA	CRITICA

GPC Lactancia Materna- Pregunta 25. Galactogogos.

										(p<0,05).		
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	-----------	--	--

¹Ghasemi, 2015; ²El número de sujetos evaluado es pequeño; ³Turkyilmaz 2011; Damanik 2006; ⁴Riesgo de sesgos: uno de los estudios valora la producción de leche con una sola extracción de 15 minutos en el día 3; ⁵ En un estudio disminuye y en otro aumenta;

2. Gossypium vs. Placebo

Evaluación de la calidad							Resumen de los Resultados				Calidad	Importancia
Nº de estudios	Diseño	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Nº de pacientes		Magnitud del efecto			
							Tt con hierbas	Control	Relativa (95% CI)	Absoluta por 1000		
Peso del recién nacido en niños a término al mes de inicio del tratamiento												
1 ¹	ECA	Serio ²	No seria	No seria	Seria ³	Ninguna	Nº total: 30	Nº total: 15	5790 vs 5940 g; P= 0,65		BAJA	IMPORTANTE
Volumen necesario de suplemento alimenticio en niños a término												
1 ¹	ECA	Serio ²	No seria	Seria ⁴	Seria ³	Ninguna	Nº total: 30	Nº total: 15	40 vs 227 mL/d; P= 0,008		MUY BAJA	CRITICA

¹Manjula, 2014; ²En el estudio de Manjula et al, 2014 no hay diferencias en el peso pero sí en la cantidad de suplemento que se le da al niño según el grupo al que pertenezca, con lo que comparar el peso si se daba más suplemento a un grupo que otro no tiene mucho sentido en este caso (resultado sesgado); ³El número de sujetos evaluados en los estudios es pequeño, no se cuenta con información sobre los resultados del grupo control en uno de los estudios; ⁴Volumen de suplemento no es evidencia directa de eficacia de galactogogo.

3. Torbagun vs. Placebo

Evaluación de la calidad							Resumen de los Resultados				Calidad	Importancia
Nº de estudios	Diseño	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Nº de pacientes		Magnitud del efecto			
							Tt con hierbas	Control	Relativa (95% CI)	Absoluta por 1000		
Volumen de leche, niños a término (de día 14 a día 52)												
1 ¹	ECA	Serio ²	No seria	No seria	Seria ³	Ninguna	Nº total: 25	Nº total: 25	Damanik 2006: aumento de 361 a 479ml/d; p<0,05 en grupo Torbagun vs. disminución de 454 ml/d a 385 ml/d en grupo control.		BAJA	CRITICA

¹Damanik 2006; ² Posible riesgo de sesgos; ³El número de sujetos evaluados en los estudios es pequeño.

4. Combinación de 13 hierbas japonesas vs. Placebo

Evaluación de la calidad							Resumen de los Resultados				Calidad	Importancia
Nº de estudios	Diseño	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Nº de pacientes		Magnitud del efecto			
							Tt con hierbas	Control	Relativa (95% CI)	Absoluta por 1000		
Volumen de leche, niños a término												

GPC Lactancia Materna- Pregunta 25. Galactogogos.

1 ¹	ECA	Serio ²	No seria	No seria	Seria ³	Ninguna	41	41	414 vs 293 g (p<0,05).	BAJA	CRITICA
Niveles de prolactina, niños a término											
1 ¹	ECA	Serio ²	No seria	No seria	Seria ³	Ninguna	41	41	168 vs 117 ng/ml (p<0,01).	BAJA	IMPORTANTE

¹Ushiroyama 2007; ² La comparación se hace frente a ergometrina, que es un inhibidor de la lactancia; ³El número de sujetos evaluados en los estudios es pequeño

5. Cardo de leche (Sylvarin) vs. Placebo

Evaluación de la calidad							Resumen de los Resultados				Calidad	Importancia
Nº de estudios	Diseño	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Nº de pacientes		Magnitud del efecto			
							Sylvarin	Control	Relativa (95% CI)	Absoluta por 1000		
Volumen de leche, niños a término												
1 ¹	ECA	Serio ²	No seria	Seria ³	Seria ⁴	Ninguna	25	25	A los 30 días: 990g vs 650 g (p<0,01).	MUY BAJA	CRITICA	

¹Di Pierro 2008; ² Posible riesgo de sesgos; ³Definición de hipoglactia: madres sanas niños sanos pero con producción de leche "borderline" con respecto a lo medido en su hospital. No detallan en qué momento de la lactancia están las madres; ⁴Muy pocos sujetos evaluados.

6. Shatavari vs. Placebo

Evaluación de la calidad							Resumen de los Resultados				Calidad	Importancia
Nº de estudios	Diseño	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Nº de pacientes		Magnitud del efecto			
							Shavatari	Placebo	Relativa (95% CI)	Absoluta por 1000		
Niveles de prolactina, niños a término (shatavari, combinación de 13 hierbas japonesas)												
2 ¹	ECA	No serio	Seria ²	No seria	Seria ³	Ninguna	62	62	Sharma 1996: 25 vs 38 ng/ml. Gupta 2011: incremento del 32.9% vs 9.6% (p<0,05).	BAJA	IMPORTANTE	

¹Sharma 1996; Gupta 2011; ² en un estudio aumenta y en otro no; ³ Pocos pacientes.

2.2- Resumen de la Evidencia

La revisión sistemática de Paul et al, 2015 evaluó la relación riesgo-beneficio del uso de domperidona como galactogogo en madres con lactancia materna insuficiente. La búsqueda incluyó estudios publicados hasta el año 2013. En la revisión se incluyeron 2 revisiones sistemáticas (5;6) y 4 ensayos clínicos controlados doble ciego (11-14) que evaluaron el tratamiento con 30 o 40 mg de domperidona al día durante 4 a 14 días frente placebo. Los desenlaces principales de esta revisión fueron el volumen de leche, el aumento de los niveles de prolactina y los efectos adversos. Los autores no realizaron un metaanálisis y los resultados se reportaron de acuerdo a lo observado en los ensayos clínicos. El volumen de leche se reportó antes y después de 4, 7, 10 ó 14 días de tratamiento y los niveles de prolactina antes y después de 7, 10 ó 14 días de tratamiento. Los tres ensayos clínicos sin grupo control fueron incluidos para evaluar los efectos adversos de la domperidona en los hijos.

La revisión sistemática Donovan 2012 evaluó la eficacia y seguridad del tratamiento con domperidona en madres de hijos pre-término. La búsqueda incluyó estudios publicados hasta el año 2011. En la revisión se incluyeron 2 ensayos clínicos controlados doble ciego (12;14). Los ensayos clínicos evaluaron el efecto de la domperidona 30 mg al día durante 7 a 14 días frente al placebo. Los desenlaces principales de esta revisión fueron la lactancia materna, el volumen de leche producido y los efectos adversos. Los autores realizaron un metaanálisis de los resultados sobre volumen de leche.

La revisión sistemática Zuppa 2010 incluyó 4 ensayos clínicos aleatorizados que evaluaron la eficacia y seguridad del tratamiento con metoclopramida (15;16) (17;18), 4 que evaluaron el sulpiride (19-22) y 4 el tratamiento hormonal (23-26). Los desenlaces principales de esta revisión fueron la duración de la lactancia materna, el volumen de leche, los niveles de prolactina y los efectos adversos. Los autores no realizaron metanálisis y los resultados se presentaron de forma descriptiva de acuerdo a lo observado en los ensayos clínicos.

La revisión sistemática de Mortel 2013 incluyó 2 ensayos clínicos aleatorizados que evaluaron la eficacia y seguridad del tratamiento con *shatavari* (27;28), 1 que evaluó el *torbangun* (29), 1 que evaluó una combinación de 13 hierbas japonesas (30), 1 que evaluó el *cardo de leche* (31) y 1 que evaluó el *fenogreco* (32). Los desenlaces principales de esta revisión fueron el volumen de leche y los niveles de prolactina. Los autores no realizaron metaanálisis y los resultados se presentaron de forma descriptiva de acuerdo a lo observado en los ensayos clínicos.

En la actualización de la búsqueda sólo se identificaron dos ensayos clínicos publicados después de las revisiones sistemáticas. El ensayo clínico de Ghasemi 2015 (33) evaluó el efecto del fenogreco sobre el crecimiento de niñas recién nacidas y el ensayo clínico de Manjula 2014 (34) evaluó el efecto del *Gossypium herbaceum* sobre la ganancia de peso y el volumen medio del suplemento diario.

Para la elaboración de esta pregunta, los desenlaces críticos han sido

<p>principalmente el incremento en el volumen de leche y los efectos adversos de los galactotogos, aunque también se han considerado otros desenlaces como los niveles de prolactina medidos antes y después del tratamiento, la duración de la lactancia materna etc.</p>	
<p>Comparación 1. Domperidona vs. placebo</p> <p>En cuanto a la lactancia materna, solo se han obtenido datos de estudios en prematuros. Dos ensayos clínicos controlados doble ciego evaluaron la eficacia de la domperidona 30 mg al día de 7 a 14 días de duración frente al placebo en madres de hijos pre-término (<31 semanas) (12;14). Ambos estudios incluyeron un total de 59 parejas madre-hijo con un seguimiento desde el nacimiento hasta el alta hospitalaria. Las madres incluidas presentaron una producción baja de leche a pesar de los consejos de lactancia o un fallo en la lactancia durante más de dos semanas post-parto. En ambos estudios, el nivel basal de prolactina fue <100 ng/ml, tanto en el grupo que recibió domperidona como en el grupo placebo (72,1ng/l vs. 50ng/l para el estudio de Campbell-Yeo 2010; 12,9ng/l vs. 15,6ng/l para el estudio de Da Silva 2001). Después de 7 a 14 días de tratamiento no se observaron diferencias en el porcentaje de madres con lactancia materna en ambos grupos (domperidona vs. placebo: 54,6% vs. 52,2%; p no reportado).</p>	<p>Calidad muy baja</p>
<p>En cuanto al volumen de leche, fueron dos los ensayos que evaluaron la eficacia de domperidona (30 o 40mg) frente al placebo en madres de hijos a término (11;13). El estudio de Jantarasaengaram incluyó un total de 77 parejas madre-hijo. El nivel basal de prolactina no se reportó. Después de 4 días de tratamiento se observó un mayor volumen medio de leche en las madres que recibieron domperidona 40 mg durante 4 días frente al grupo control (191,3 ml/d vs. 91,4 ml/d; p= 0,003). El estudio de Petraglia (13) incluyó 32 madres sanas con niños a término que o bien eran multíparas con fallo en la lactogénesis o eran primíparas con lactancia inadecuada durante las dos primeras semanas postparto. En ambos casos el tratamiento con domperidona aumenta el volumen de leche frente a placebo (en multíparas, el tratamiento entre el 2º y 5º día postparto aumenta el volumen de leche de 105 a 475 ml frente a valores más bajos para el grupo placebo; en primíparas, el tratamiento durante 10 días con domperidona aumenta el volumen de leche de 371-417 ml/día a 631-708 ml/día, frente al no aumento en el grupo placebo).</p>	<p>Calidad baja</p>
<p>En cuanto a los niveles de prolactina, en el ensayo de Petraglia 1985 (13), en el que se distinguió el análisis entre madres multíparas y primíparas, el nivel basal de prolactina en las madres multíparas fue alto, siendo de 129 ng/ml en grupo tratado frente a 131 ng/ml en el grupo control. El nivel basal de prolactina en las madres primíparas fue de 68 ng/ml en el grupo tratado frente a 79 ng/ml en el grupo control. En madres multíparas, el nivel de prolactina fue un 97% más alto al 5º día en comparación con el 2º día en el grupo que recibió tratamiento (p< 0,05) mientras que en el grupo control el incremento fue 55% más alto al 5º día en comparación con el 2º (p< 0,01). Respecto a las primíparas, el nivel de prolactina al 5º día fue superior en las madres que recibieron el tratamiento con domperidona frente al grupo control (169 ng/mL frente a 84 ng/mL; p no reportado).</p>	<p>Calidad baja</p>

<p>En cuanto a los efectos adversos en la madre o el hijo, después de 4 a 14 días de tratamiento, no se reportaron efectos adversos graves ni moderados en los cuatro ensayos incluidos (11-14). Se reportó boca seca en 7 madres y dolor abdominal en 1 una madre en el grupo de mujeres tratadas con domperidona (n= 60) frente a ninguna de las madres del grupo control.</p>	<p>Calidad baja</p>
<p>Comparación 2. Metoclopramida vs. placebo</p> <p>En cuanto a la duración de la lactancia materna, solo se han encontrado dos ECA que incluyen niños pre-término que evalúan la eficacia de la metoclopramida 30 mg/d entre 7 y 17 días después del parto frente al placebo (15;18). Ambos estudios incluyeron un total de 77 parejas madre-hijo, no mostrando diferencias significativas en la duración de la lactancia materna. En el ECA de Hansen 2005 la mediana de lactancia materna fue de 8,8 (RIC de 3,4 a 12) semanas con metoclopramida y 8,6 (RIC de 5,6 a 16,9) semanas con placebo (p=0,09). En el ECA de Lewis 1980, no hubo diferencias en el número de niños con lactancia materna tanto a las 6 semanas como a los tres meses de vida (8/10 vs. 9/10 y 4/10 vs. 4/10, respectivamente; p no reportado).</p>	<p>Calidad muy baja</p>
<p>En cuanto al volumen de leche, son 2 los ensayos clínicos controlados que evaluaron la eficacia de la metoclopramida 30 mg/d durante 8 a 21 días después del parto frente al placebo en madres de hijos a término (16;17). Los dos estudios incluyeron un total de 38 parejas madre-hijo. Kauppila 1985 (17) reportó un incremento de 285 a 530 ml/d (p<0,01) en el volumen diario de leche y De Gezelle 1983 (16) un volumen 50% superior en las madres después de 21 días de tratamiento con metoclopramida.</p>	<p>Calidad muy baja</p>
<p>En cuanto a los niveles de prolactina, el ECA de Kauppila 1985 (17) evaluó este desenlace en madres de hijos a término. El nivel basal de prolactina de las madres incluidas fue bajo a moderado, siendo 57,5 U/l en las mujeres tratadas y 72,8 U/l en el grupo control. Después 21 días de tratamiento, se observó un incremento en los niveles de prolactina en el grupo tratado con metoclopramida que fue significativamente superior al grupo control (nivel de prolactina el día 21: 210,7 U/l vs. 68,5 U/l, respectivamente).</p>	<p>Calidad baja</p>
<p>En cuanto a los efectos adversos en la madre o el hijo, 3 estudios observacionales evaluaron este desenlace (35-37). Se reportó malestar intestinal leve a moderado en un niño y cansancio, cefalea, ansiedad, somnolencia, fatiga, trastornos intestinales y extrapiramidales en las madres.</p>	<p>Calidad muy baja</p>
<p>Comparación 3. Metoclopramida 30 mg/d vs. domperidona 30mg/d (tratamiento de 10 días de duración)</p> <p>Solo se ha encontrado un ECA, que incluye a madres de niños prematuros ingresados en UCI y que evalúa la eficacia de la metoclopramida 30mg/día frente a la domperidona 30mg/día durante 10</p>	<p>Calidad muy baja</p>

<p>días después del parto (Ingram 2012). El estudio incluyó un total de 65 parejas madre-hijo, con datos analizables para 65, mostrando un aumento del volumen medio de leche del 93,7% en el grupo tratado con metoclopramida frente a 96,3% en el grupo tratado con domperidona (p no reportado).</p>	
<p>Comparación 4. Sulpiride vs. placebo</p> <p>En cuanto a la duración de la lactancia materna en primíparas de niños a término, un ensayo clínico controlado evaluó la eficacia del sulpiride 100 mg/d durante 4 días después del tercer día del parto frente al placebo en primíparas (22). El estudio incluyó un total de 42 parejas madre-hijo. Se reportó una mayor proporción de madres con lactancia materna durante el primer mes en el grupo tratado con sulpiride (55%) frente al grupo control (30%) (sulpiride= 11/20 vs. placebo= 7/22; p= no reportado).</p>	<p>Calidad baja</p>
<p>En cuanto al volumen de leche en madres primíparas y multíparas, son 4 los ensayos clínicos controlados que evaluaron la eficacia del sulpiride 100 a 150 mg/d durante 5 a 28 días después del parto frente al placebo en madres primíparas y multíparas (19-22). Los cuatro estudios incluyeron un total de 260 parejas madre-hijo. Todos los estudios reportaron un incremento superior en los niveles de prolactina de las madres tratadas con sulpiride frente al placebo. El incremento fue de 212 a 1211,7 ml/d con sulpiride frente a una disminución o incremento de hasta 916,0 ml/d en el grupo placebo.</p>	<p>Calidad moderada</p>
<p>En cuanto a los niveles de prolactina, 3 de los 4 ensayos clínicos descritos en el apartado anterior (19-21) evaluaron este desenlace. Todos los estudios reportaron un incremento en los niveles de prolactina del grupo tratado con sulpiride. De forma cuantitativa el estudio de Ylikorkala 1982 reportó que después de 28 días de tratamiento, se observó un incremento en los niveles de prolactina hasta 402 µg/l en el grupo tratado con sulpiride frente a una disminución a 47,8 µg/l en el grupo placebo (p= no reportado). Sin embargo, hay que tener en cuenta que se trata de una evidencia indirecta de efecto de los galactogogos.</p>	<p>Calidad moderada</p>
<p>En cuanto a los efectos adversos en la madre, el ECA de Ylikorkala 1982 (20) reportó cefalea y fatiga moderada en 3 de las 12 madres tratadas con sulpiride y en ninguna del grupo placebo (p= no reportado). No se reportaron otros efectos adversos.</p>	<p>Calidad baja</p>
<p>Comparación 5. Tratamiento hormonal (oxitocina, hormona del crecimiento, hormona liberadora de tirotropina) vs. placebo</p> <p>Los únicos estudios identificados son estudios que incluyen madres de niños pretérmino.</p> <p><u>Oxitocina versus placebo</u></p> <p>Son dos los ensayos clínicos que evalúan la eficacia de la oxitocina spray nasal (40 U/mL o 100 µl/spray) durante 5 días después del parto(25;26).</p>	

<p>En cuanto al volumen de leche, en el ensayo de Ruis el volumen acumulado de leche entre el 2º y 5º fue mayor en las mujeres tratadas con oxitocina(26). Sin embargo, en el ensayo de Fewtrell(25) no hubo diferencias en el peso medio de leche producida durante los 5 días de tratamiento.</p>	<p>Calidad muy baja</p>
<p><u>Hormona de crecimiento versus placebo</u></p> <p>El único ensayo identificado evalúa la eficacia de la hormona de crecimiento (1 o 16 IU/kg/d durante 7 días después del parto) (24), encontrando un aumento en el volumen medio de leche de 139 ml/d a 175 ml/d en el grupo tratado con la hormona frente a un aumento de 93 ml/d a 102 ml/día ($p < 0,01$).</p>	<p>Calidad baja</p>
<p><u>Hormona liberadora de tirotropina versus placebo</u></p> <p>Un único ensayo evalúa la eficacia del tratamiento con hormona liberadora de tirotropina (60 mg/d durante 7 días después del parto) frente placebo (23), sin encontrar diferencias en el volumen medio de leche tras 7 días de tratamiento entre los grupos de comparación.</p> <p>En cuanto a los niveles de prolactina, el ECA de Zarate 1976 (23) evaluó este desenlace. Los autores reportan que los niveles de prolactina fueron significativamente superiores en las mujeres tratadas con hormona liberadora de tirotropina frente al grupo control (p no reportado).</p>	<p>Calidad muy baja</p> <p>Calidad muy baja</p>
<p>En cuanto a los efectos adversos, los ensayos clínicos que evaluaron la eficacia del tratamiento hormonal no reportaron efectos adversos. Sin embargo los autores de la RS Zuppa 2010 (8)refieren que sí se han observado efectos adversos sobre la madre y el lactante en otros estudios experimentales y observacionales por lo que el tratamiento hormonal no sería recomendable.</p>	
<p>Comparación 6. Tratamiento con hierbas</p> <p><u><i>Trigonella foenum-graecum</i> (fenogreco) frente a placebo</u></p> <p>En cuanto a la ganancia de peso de los recién nacidos a término, dos ensayos clínicos evaluaron la eficacia del tratamiento con hierbas sobre el peso de los recién nacidos. En el estudio de Ghasemi et al, 2015 (33), las madres recibieron 22,5 g de fenogreco al día durante cuatro semanas. Sólo se incluyeron niñas y se reportó que el peso en el grupo intervención se incrementó de 5,597 a 6,383 gramos después de recibir el tratamiento, mientras que en el grupo control éste se incrementó de 5,510 a 6019 gramos ($p < 0,001$).</p> <p>En cuanto al volumen de leche, un estudio (29) se encuentra que las madres que toman fenogreco tienen una menor producción de leche que las del grupo control, mientras que en el segundo estudio (32) el volumen medio de leche fue mayor en mujeres con fenogreco.</p> <p><u><i>Gossypium herbaceum</i> frente a placebo</u></p> <p>En el estudio de Manjula 2014 (34), las madres recibieron 30 g de</p>	<p>Calidad moderada</p> <p>Calidad muy baja</p>

<p><i>Gossypium herbaceum</i> al día durante cuatro semanas. El peso en los recién nacidos a las cuatro semanas fue similar (5790 g frente a 5940 g; $p= 0,65$), aunque en este caso a los niños del grupo control se les suministraba suplemento, por lo que este resultado puede estar sesgado.</p>	<p>Calidad baja</p>
<p>En cuanto a la necesidad de suplemento alimenticio, se reportó que el volumen medio de suplemento necesario tras el tratamiento fue menor en el grupo <i>Gossypium herbaceum</i> que en el grupo control (40 mL/d frente a 227 mL/d; $p= 0,008$), aunque hay que tener en cuenta que se trata de una medición indirecta del aumento de la producción de leche.</p>	<p>Calidad muy baja</p>
<p><u><i>Coleus amboinicus</i> Lour (Torbangun) frente a placebo</u></p>	
<p>En cuanto al volumen de leche el día 14 y 28 tras tratamiento con torbangun, éste aumenta de 361 ml/d a 479 ml/d frente al grupo control ($p<0,05$) (29).</p>	<p>Calidad baja</p>
<p><u>Combinación de 13 hierbas japonesas frente a placebo</u></p>	
<p>El volumen de leche al sexto día (30) aumenta de forma significativa en las madres tratadas con la combinación de las 13 hierbas japonesas (413,7 gramos vs. 293,3 gramos; $p=0,046$), aunque cabe destacar que el grupo control fue tratado con un inhibidor de lactancia materna.</p>	<p>Calidad baja</p>
<p>Sobre los niveles de prolactina, también se encuentra un incremento superior en las madres tratadas con hierbas frente al grupo control.</p>	
<p><u><i>Silybum marianum</i> (cardo de leche) frente a placebo</u></p>	
<p>En el estudio de Di Pierro et al, 2008 (31), el volumen medio de leche fue superior en el grupo intervención frente al grupo control, tanto a los 30 (989,8 g vs. 649,8 g; $p<0,01$) como a los 63 días de tratamiento (1.119,2 g vs. 700,6 g; $p<0,01$).</p>	<p>Calidad muy baja</p>
<p><u><i>Asparagus racemosus</i> (Shavatari) frente a placebo</u></p>	
<p>En cuanto a los niveles de prolactina, los ECA de Sharma 1996 (27) y Gupta, 2011 (28) evaluaron este desenlace. Las madres recibieron dos cucharitas de 100 g de una combinación que contiene 15% de shatavari, dos veces al día ó 60 mg/kg peso al día durante 30 días, reportando un incremento superior en los niveles de prolactina de las mujeres que fueron tratadas con hierbas frente al grupo control.</p>	<p>Calidad baja</p>
<p>En cuanto a los efectos adversos, los ensayos clínicos que evaluaron la eficacia del tratamiento con galactogogos herbales no reportaron efectos adversos.</p>	
<p>Resultados de la actualización de la búsqueda a octubre de 2016</p>	
<p>En la actualización se ha identificado un ECA doble ciego realizado en Tai (38) que compara el uso de cápsulas de jengibre de 500mg (dos veces durante 7 días) frente a placebo en mujeres que amamantan y su efecto sobre la producción de leche, encontrado diferencias al tercer pero no al séptimo día.</p>	

GPC Lactancia Materna- Pregunta 25. Galactogogos.

tratamiento, por lo que no afecta a las recomendaciones.	
--	--

ACTUALIZADO A FECHA DE: 31 de Octubre de 2016

5- De la evidencia a la recomendación (Tabla de EtR)

¿Cuál es el galactogogo más eficaz?

Población: Madre sana que amamanta con hipogalactia

Intervención/comparación: Dogmatil, domperidona, metoclopramida, tratamiento hormonal, placebo (en muchos estudios reportan que tanto las mujeres del grupo tratado con galactogogos como las mujeres de los grupos placebo recibían consejo sobre lactancia y se extraían la leche mediante el uso de dispositivos).

Perspectiva: Clínica

C1: Domperidona vs. placebo; C2: Metoclopramida vs. Placebo; C3: Metoclopramida vs. Domperidona; C4: Sulpiride vs. Placebo; C5: Tratamiento hormonal vs. Placebo; C6: Galactogogos herbales vs. Placebo

	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>												
BENEFICIOS Y RIESGOS DE LA OPCIÓN	<p><u>¿Cuál es la confianza global en la evidencia disponible sobre los efectos?</u></p>	<table border="1"> <tr> <td>C1</td> <td>Baja</td> </tr> <tr> <td>C2</td> <td>Muy baja</td> </tr> <tr> <td>C3</td> <td>Muy baja</td> </tr> <tr> <td>C4</td> <td>Baja</td> </tr> <tr> <td>C5</td> <td>Baja-Muy baja</td> </tr> <tr> <td>C6</td> <td>Baja-Muy baja</td> </tr> </table>	C1	Baja	C2	Muy baja	C3	Muy baja	C4	Baja	C5	Baja-Muy baja	C6	Baja-Muy baja	<p>Comparación 1: El tratamiento con domperidona 30 o 40 mg entre el segundo y 14avo día postparto frente a placebo no aumenta la tasa de lactancia materna, aunque sí parece aumentar el volumen de leche, así como los niveles de prolactina.</p> <p>Comparación 2: El tratamiento con metoclopramida 30 mg versus placebo no aumenta la duración ni el % de lactancia materna a los tres meses, aunque sí aumenta el volumen de leche y niveles de prolactina en niños a término, siendo los efectos adversos registrados en la madre de cansancio, cefalea, ansiedad, somnolencia, fatiga, trastornos intestinales y extrapiramidales; y en el niño, malestar intestinal leve-moderado.</p> <p>Comparación 3: No hay diferencias en la producción de leche entre el tratamiento con metoclopramida y domperidona en madres de niños pretérmino.</p> <p>Comparación 4:</p>	<p>En todas las comparaciones descritas, la evidencia es de baja o muy baja calidad. En general, tanto los fármacos como los galactogogos herbales parecen aumentar la producción de leche y los niveles de prolactina frente al grupo placebo o control, pero con los estudios disponibles, no parece haber efectos sobre la duración o la tasa de lactancia materna.</p> <p>El único estudio que compara dos galactogogos (domperidona y metoclopramida) no encuentra diferencias en la producción de leche entre ambos galactogogos.</p> <p><u>En cuanto a la seguridad de la domperidona:</u> http://www.aemps.gob.es/informa/notasInformativas/medicamentosUsoHu</p>
C1	Baja															
C2	Muy baja															
C3	Muy baja															
C4	Baja															
C5	Baja-Muy baja															
C6	Baja-Muy baja															

GPC Lactancia Materna- Pregunta 25. Galactogogos.

CRITERIO	JUICIO	EVIDENCIA	CONSIDERACIONES ADICIONALES
<p>¿Existe incertidumbre o variabilidad importante en cómo los pacientes valoran los desenlaces de interés?</p>	<p>Incertidumbre/variabilidad importante <input type="checkbox"/> Incertidumbre/variabilidad probablemente importante <input type="checkbox"/> Incertidumbre/variabilidad probablemente no importante <input checked="" type="checkbox"/> Incertidumbre/variabilidad no importante <input type="checkbox"/> No se conocen desenlaces no deseados <input type="checkbox"/></p>	<p>El tratamiento con sulpiride versus placebo no aumenta la tasa de lactancia materna al mes, aunque sí aumenta el volumen de leche y los niveles de prolactina. Los efectos adversos que se registran son cefalea y fatiga moderada sobre la madre.</p> <p>Comparación 5: No se encuentran diferencias en la producción de leche en aquellas madres tratadas con hormona liberadora de tiotropina, pero sí con oxitocina y hormona de crecimiento frente a placebo. Los niveles de prolactina parecen aumentar con el tratamiento de hormona liberadora de tiotropina.</p>	<p>mano/seguridad/2014/Nl-MUH_FV_04-2014-domperidona.htm</p> <p>En EEUU está prohibida: http://www.fda.gov/Drugs/DevelopmentApprovalProcess/HowDrugsareDevelopedandApproved/ApprovalApplications/InvestigationalNewDrugINDApplication/ucm368736.htm</p> <p>Las referencias son - Van Noord et al 2010; Johannes C et al 2010</p>
<p>¿Los efectos deseados esperados son importantes?</p>	<p>No <input type="checkbox"/> Probablemente no <input type="checkbox"/> Incierto <input checked="" type="checkbox"/> Probablemente sí <input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> Varía <input type="checkbox"/></p>	<p>Comparación 6: Diferencias en el uso de suplementos en madres de niños a término con lactancia insuficiente que son tratadas con galactogogos herbales, aumento del volumen de leche y de los niveles de prolactina frente a las madres tratadas con placebo.</p>	<p>En la página web de e-lactancia, se señala que la domperidona tiene un riesgo muy bajo.</p>
<p>¿Los efectos no deseados esperados son pequeños?</p>	<p>Galactogogos frente a placebo</p> <p>No <input type="checkbox"/> Probablemente no <input type="checkbox"/> Incierto <input checked="" type="checkbox"/> Probablemente sí <input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> Varía <input type="checkbox"/></p>		<p>A la dosis habitual (10 mg cada 8 horas 2 semanas) suele incrementar producción de leche por estimulación de prolactina y no llega en cantidad significativa a la leche. No atraviesa la barrera hemato-encefálica (ausencia de efectos neurológicos) por lo que sería preferible a metoclopramida para ese fin.</p>
<p>¿El balance entre los efectos deseados y no deseados favorece la opción?</p>	<p>Galactogogos frente a placebo</p> <p>No <input type="checkbox"/> Probablemente no <input type="checkbox"/> Incierto <input type="checkbox"/> Probablemente sí <input checked="" type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> Varía <input type="checkbox"/></p>		<p>También se señala que el mejor galactogogo es una lactancia a demanda frecuente y con técnica correcta y que la domperidona no se debe utilizar como galactogogo sin control sanitario al haberse relacionado con un aumento de riesgo de arritmias ventriculares graves en mayores de 60 años, con dosis mayores de 30 mg diarios, cuando hay alteraciones cardíacas</p>

GPC Lactancia Materna- Pregunta 25. Galactogogos.

<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
			<p>(QT alargado en el ECG) y asociado a medicamentos que alargan el QT.</p> <p>De la metoclopramida, se señala que el riesgo es muy bajo, y que se excreta en leche en pequeña cantidad y no provoca efectos adversos en los lactantes, salvo leves molestias intestinales en una pequeña proporción de ellos. Dosis de 10 mg dos a tres veces al día durante 2 a 4 semanas incrementan la producción de leche por aumento de la prolactina, pero sólo si la madre tiene niveles bajos de prolactina. Este efecto galactogogo no se encuentra en trabajos bien diseñados.</p> <p>Puede provocar efectos neurológicos, en especial si dosis altas, uso prolongado (más de un mes) y especialmente si se toman antidepresivos al mismo tiempo. La Domperidona tiene menos efectos secundarios de tipo neurológico.</p> <p>También se puede consultar la página toxnet del NIH de EEUU (http://toxnet.nlm.nih.gov).</p>

GPC Lactancia Materna- Pregunta 25. Galactogogos.

<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
<p style="writing-mode: vertical-rl; transform: rotate(180deg);">UTILIZACIÓN DE RECURSOS</p> <p><u>¿Los recursos que se requieren son bajos?</u></p>	<p><i>Galactogogos frente a placebo</i></p> <p>No Probablemente Incierto Pobablemente Sí <i>Varía</i></p> <p>no sí</p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		
<p><u>¿El coste increment al es pequeño en relación a los beneficios netos?</u></p>	<p><i>Galactogogos frente a placebo</i></p> <p>No Probablemente Incierto Pobablemente Sí <i>Varía</i></p> <p>no sí</p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		

GPC Lactancia Materna- Pregunta 25. Galactogogos.

	<u>Criterio</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
EQUIDAD	<u>¿Cuál sería el impacto en las desigualdades en salud?</u>	<p>Galactogogos frente a placebo</p> <p>Aumentarían <i>Probablemente aumentarían</i> <i>Incierto</i> <i>Probablemente reducirían</i> Reducirían <u>Varía</u></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		
ACEPTABILIDAD	<u>¿Es la opción aceptable para los grupos de interés involucrados?</u>	<p>Galactogogos frente a placebo</p> <p>No <i>Probablemente no</i> <i>Incierto</i> <i>Pobablemente sí</i> Sí <u>Varía</u></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		El grupo considera que una vez que se han probado todos los demás métodos para aumentar la producción de leche (extracción frecuente, buen agarre, apoyo, amamantamiento frecuente), y cuando no hay otra opción, madres y profesionales no dudan en ofrecer el tratamiento, aunque a la hora de decantarse por un galactogogo o por otro, la decisión no está tan clara.
FACTIBILIDAD	<u>¿La implementación de la opción es factible?</u>	<p>Galactogogos frente a placebo</p> <p>No <i>Probablemente no</i> <i>Incierto</i> <i>Pobablemente sí</i> Sí <u>Varía</u></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		

GPC Lactancia Materna- Pregunta 25. Galactogogos.

<u>Balace de las consecuencias</u>	Las consecuencias no deseadas superan claramente las consecuencias deseadas en la mayoría de los escenarios	Las consecuencias no deseadas probablemente superan las consecuencias deseadas en la mayoría de los escenarios	El balance entre las consecuencias deseadas y no deseadas está muy equilibrado o es incierto	Las consecuencias deseadas probablemente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los escenarios	Las consecuencias deseadas claramente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los escenarios
	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
<u>Tipo de recomendación</u>	Se recomienda no ofrecer la opción	Se sugiere no ofrecer la opción	Se sugiere ofrecer la opción	Se recomienda ofrecer la opción	
	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
<u>Recomendación (Texto)</u>	<p>Recomendación débil</p> <p>Se sugiere el uso de galactogogos para tratar de aumentar la producción de leche si tras haber puesto en práctica el resto de métodos existentes no se han obtenido resultados.</p> <p>Debido a que la investigación comparativa entre distintos galactogogos no es concluyente, no se puede recomendar ningún galactogogo específico.</p> <p>Recomendación de buena práctica</p> <p>Cuando tras valorar potenciales riesgos y beneficios de estos agentes se decide prescribir un galactogogo, debería hacerse siguiendo las recomendaciones de las guías que se mencionan en los anexos (ver anexo 16)</p> <p>Al no estar incluida la indicación como galactogogo en la ficha técnica de estos fármacos, el médico responsable del tratamiento deberá justificar convenientemente en la historia clínica la necesidad del uso del medicamento e informar a la madre de los posibles beneficios y los riesgos potenciales, obteniendo su consentimiento.</p>				

Justificación

Ninguno de los medicamentos (domperidona, sulpiride, metocropramida etc) recogen en su ficha técnica la indicación de su uso en la lactancia como galactogogo. El Real Decreto 1015/2009 de 19 de junio, por el que se regula la disponibilidad de medicamentos en situaciones especiales, define su uso en condiciones diferentes a las autorizadas en la ficha técnica, contemplando su utilización cuando hay datos clínicos que avalan su utilidad terapéutica. El médico responsable del tratamiento deberá justificar convenientemente en la historia clínica la necesidad del uso del medicamento e informar a la madre de los posibles beneficios y los riesgos potenciales, obteniendo su consentimiento.

Consideraciones de subgrupos

Consideraciones para la implementación

Monitorización y evaluación

Prioridades para la investigación

- La mayoría de los estudios se han hecho en madres de infantes pre-termino que utilizan sacaleches mecánicos en lugar de madres con infantes a término cuyos problemas generalmente aparecen en los primeros días o semanas postparto. Claramente se necesitan estudios bien diseñados, con poder adecuado, aleatorios, controlados, que utilicen dosis adecuadas de galactogogos en poblaciones de mujeres en las que tanto el grupo experimental como el control, reciban apoyo apropiado y moderno en lactancia. Se necesita realizar estos estudios en madres de infantes a término y pre-término y se necesitan medir indicadores clínicamente relevantes como la ganancia de peso del infante, la necesidad de alimentación artificial (otros suplementos diferentes a la leche de la propia madre), cuantificación de la producción materna de leche y efectos adversos de los fármacos.
 - Asimismo, es necesario que se hagan estudios en los que quede claramente definido que se entiende por hipogalactia, y cuáles son los criterios diagnósticos de la misma, y en los que la población esté bien definida: pretérmino o a término, edad de lactancia, lactancia directa o madres en extracción, etc.
-

6. ANEXO I, ESTRATEGIAS DE BÚSQUEDA

Cochrane Library

Searched 25/06/2015

Updated search 25/06/2015 a **xx/xx/xxxx**

#1	MeSH descriptor: [Galactogogues] explode all trees	5
#2	galactogogue or galactogogues:ti,ab,kw (Word variations have been searched)	10
#3	#1 or #2	
#4	lactation:ti,ab,kw or breastfeeding or "breast feeding":ti,ab,kw or breast:ti,ab,kw (Word variations have been searched)	25275
#5	#3 AND #4	9
	RS	1
	Trials	8

MEDLINE, via Pubmed

Searched 10/11/2014

Updated search 10/11/2014 a **xx/xx/xxxx**

#1	"Galactogogues"[Mesh]	30
#2	((galactogogues[Title/Abstract] OR galactogogues[Title/Abstract])) OR (galactagogue[Title/Abstract] OR galactogogue[Title/Abstract])	109
#3	#1 OR #2	
#4	Search ((lactation[Title/Abstract]) OR (breastfeeding[Title/Abstract] OR "breast feeding"[Title/Abstract])) OR breast[Title/Abstract]	346293
#5	#3 AND #4	60
#6	#5 Filters: Meta-Analysis; Systematic Reviews	9
#7	((review[Title/Abstract] OR reviews[Title/Abstract])) OR (metaanalysis[Title/Abstract] OR meta-analysis[Title/Abstract] OR "meta analysis"[Title/Abstract])	1150221
#8	#5 AND #7	16
#9	#6 OR #8	17

EMBASE, via Ovid

Searched 10/11/2014

Updated search 10/11/2014 a **xx/xx/xxxx**

#1	galactogogue/	77
#2	(galactagogue or galactogogue or galactagogues or galactogogues).ti,ab,kw.	154
#3	#1 OR #2	
#4	(lactation or breastfeeding or "breast feeding" or breast).ti,ab,kw.	465362
#5	#3 AND #4	85
#6	Limit 5 to meta analysis OR "systematic review" 3	
#7	(review or reviews or metaanalysis or meta-analysis or "meta analysis").ti,ab,kw.	1476201
#8	#5 AND #7	19
#9	#6 OR #9	19

CINAHL, via EBSCOhost databases

Searched 10/11/2014

GPC Lactancia Materna- Pregunta 25. Galactogogos.

Updated search 10/11/2014 a xx/xx/xxxx

- #1 TI (galactagogue OR galactagogues OR galactogogue OR galactogogues) OR AB (galactagogue OR galactagogues OR galactogogue OR galactogogues) 41
- #2 TI (lactation OR breastfeeding OR "breast feeding" OR breast) OR AB (lactation OR breastfeeding OR "breast feeding" OR breast) 44861
- #3 #1 AND #2 **24**
- #4 #3 Limitadores - Tipo de publicación: Systematic Review 3
- #5 #3 Limitadores - Tipo de publicación: Meta Analysis 2
- #6 #4 OR #5 3
- #7 TI (review OR reviews OR metaanalysis OR meta-analysis OR "meta analysis") OR AB (review OR reviews OR metaanalysis OR meta-analysis OR "meta analysis") 197961
- #8 #3 AND #7 6
- #9 #6 OR #8 **6**

7. ANEXO II, Tabla de estudios individuales para la pregunta

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
Comparación 1: DOMPERIDONA VS. PLACEBO						
Campbell-Yeo, 2010	Diseño: ensayo clínico aleatorizado doble ciego Objetivo: evaluar el efecto de la domperidona sobre la composición de la leche en madres de hijos pre-término.	46 madres de hijos pre-término (<31 semanas) que experimentaron un fallo en la lactancia ≥ 3 semanas. Criterios de exclusión: (1) medicación que altera el efecto de domperidona, (2) mastitis, (3) enfermedad crónica, (4) cirugía de mama, (5) intolerancia a la lactosa, o (6) medicación previa con domperidona.	Intervención (I): Domperidona 30 mg al día durante 14 días (n= 22). Comparación (C): Placebo (n= 24). Alguna intervención adicional para mejorar la lactancia: Todas recibieron un dispositivo para la extracción de leche. Pruebas de estudio: Análisis por intención de tratar. Comparación de los resultados al día 14 respecto al día 0. Nivel basal de prolactina (I vs. C): 72,1 µg/l vs. 50,0 µg/l	1) Porcentaje de lactantes (cualquier tipo de lactancia) a las dos semanas después del fin del estudio (I vs. C): 86% vs. 63%; P< 0,13. 2) Diferencia del volumen de leche al día 14 respecto al día 0 (I vs. C): - Aumento en la proporción de madres: 267% vs. 19%; P= 0,005. - Aumento del volumen medio: 195,8 ml/d vs. 33,1 ml/d; P= no reportado. 3) Diferencia del nivel de prolactina al día 14 respecto al día 0 (I vs. C): - Aumento del volumen medio: 96,8 µg/l vs. 16,7 µg/l; P= no reportado.	La domperidona incrementa el volumen de leche en madres de hijos pre-término que experimentaron fallo en la lactancia, sin alterar la composición de nutrientes de la leche.	El nivel basal de prolactina es medio en el grupo intervención y bajo en el grupo placebo.
Da Silva, 2001	Diseño: ensayo clínico aleatorizado doble ciego Objetivo: evaluar la efectividad de la domperidona para incrementar la producción de leche en madres de hijos pre-término.	26 madres de hijos pre-término hospitalizados en unidad de cuidados intensivos con lactancia insuficiente. Criterios de exclusión: (1) medicación que altera los niveles de prolactina, (2) enfermedad crónica o debilitante.	Intervención (I): Domperidona 30 mg al día durante 7 días (n= 11). Comparación (C): Placebo (n= 9). Alguna intervención adicional para mejorar la lactancia: Todas recibieron consejo y utilizaron un dispositivo eléctrico para la extracción de leche. Pruebas de estudio: Comparación de los resultados al día 7 respecto al día 0. Nivel basal de prolactina (I vs. C): 12,9 µg/l vs. 15,6 µg/l	1) Porcentaje de lactantes al alta hospitalaria (I vs. C): sin diferencias entre los grupos (no se reportan más datos). 2) Diferencia del volumen de leche al día 7 respecto al día 0 (I vs. C): - Aumento del volumen medio: 49,5 ml/d vs. 8,0 ml/d; P< 0,05. 3) Nivel de prolactina al día 5 (I vs. C): - 119,3 µg/l vs. 18,1 µg/l; P= 0,008.	La domperidona incrementa el volumen de leche a corto plazo y se detectan bajas concentraciones en la leche.	El nivel basal de prolactina es bajo en ambos grupos.
Petraglia, 1985	Diseño: ensayo clínico	32 madres sanas de	Intervención (I): Domperidona 30 mg al	1) Volumen medio de leche:	Los resultados	El nivel basal de

GPC Lactancia Materna- Pregunta 25. Galactogogos.

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
	aleatorizado doble ciego Objetivo: evaluar el efecto de la domperidona sobre la lactogénesis y la galactopoyesis.	hijos a término. 15 fueron multíparas con historia de falla en la lactogénesis y 17 fueron primíparas con lactancia inadecuada durante las dos primeras semanas post-parto.	día (n= 17). Multíparas: del día 2 al 5 post-parto. Primíparas: durante 9 días. Comparación (C): Placebo (n= 15). Alguna intervención adicional para mejorar la lactancia: No reportado. Pruebas de estudio: Comparación de los resultados en el grupo de multíparas vs placebo y primíparas vs placebo. Nivel basal de prolactina (I vs. C): Multíparas: 129 ng/ml vs. 131 ng/ml. Primíparas: 68 ng/ml vs. 79 ng/ml.	- Multíparas (I): 475 ml/d al día 5 comparado con 105 ml/d el día 2. Multíparas (C): No reportado. - Volumen medio de leche en las Primíparas al día 5 (I vs. C): 673 ml/d vs. 398 ml/d; P< 0,01. 2) Nivel de prolactina: - Multíparas (I): Nivel 97% más alto al día 5 comparado con el día 2. P< 0,05. Multíparas (C): Nivel 55% más alto al día 5 comparado con el día 2. P< 0,01. -El nivel de prolactina en las Primíparas al día 5 (I vs. C): 169 ng/mL vs. 84 ng/mL; P= no reportado.	sugieren que la domperidona es útil para inducir o mantener la lactancia.	prolactina es alto en las multíparas y medio en las primíparas.
Jantarsaengaram , 2012	Diseño: ensayo clínico aleatorizado doble ciego Objetivo: evaluar la efectividad de la domperidona para incrementar la producción de leche en madres de hijos a término, post-cesárea.	45 madres de hijos sanos nacidos a término. Criterios de exclusión: (1) índice de masa corporal>24, (2) pérdida >1l postparto, (3) enfermedad crónica, (4) alergia a la domperidona, (5) tabaquismo, (6) contraindicación de lactancia	Intervención (I): Domperidona 40 mg al día durante 4 días (n= 22). Comparación (C): Placebo (n= 23). Alguna intervención adicional para mejorar la lactancia: Todas realizaron la extracción de leche mediante un dispositivo eléctrico. Pruebas de estudio: Comparación de los resultados entre ambos grupos. Nivel basal de prolactina: no reportado.	1) Volumen medio de leche al día 4 (I vs. C): 191,3 ml/d vs. 91,4 ml/d; P= 0,003.	La domperidona puede incrementar el volumen de leche en mujeres post-cesárea con mínimos efectos adversos.	
COMPARACIÓN 2: Metoclopramida vs. placebo						
Hansen, 2005	Diseño: ensayo clínico aleatorizado doble ciego Objetivo: evaluar la efectividad de la metoclopramida para incrementar la producción	57 madres de hijos pre-término (>23 y<34 semanas). Criterios de exclusión: (1) contraindicación de lactancia o	Intervención (I): Metoclopramida 30 mg al día durante 10 días (n= 28). Comparación (C): Placebo (n= 29). Alguna intervención adicional para mejorar la lactancia: Todas las madres	1) Duración de la lactancia (I vs. C): 8,8 vs. 8,6 semanas; P= 0,093. 2) Volumen de leche durante los primeros 17 días (I vs. C): sin diferencias; P= 0,26.	La metoclopramida no mejora el volumen de leche ni la duración de la lactancia materna.	

GPC Lactancia Materna- Pregunta 25. Galactogogos.

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
	de leche y duración de la lactancia en madres de hijos pre-término.	metoclopramida, (2) infección VIH, (3) anomalías congénitas	recibieron educación sobre lactancia y un dispositivo eléctrico para realizar la extracción de leche. Pruebas de estudio: Comparación de los resultados entre ambos grupos. Nivel basal de prolactina: no reportado.			
Lewis, 1980	Diseño: ensayo clínico aleatorizado Objetivo: evaluar la efectividad de la metoclopramida para la duración de la lactancia en madres post-cesárea.	20 madres post-cesárea.	Intervención (I): Metoclopramida 30 mg al día durante 7 días (n= 10). Comparación (C): Placebo (n= 10). Alguna intervención adicional para mejorar la lactancia: Todas recibieron consejo diario. Pruebas de estudio: Comparación de los resultados entre ambos grupos. Nivel basal de prolactina: no reportado.	1) Número de lactantes a las 6 semanas de tratamiento (I vs. C): 8/10 vs. 9/10; P= no reportado.	La metoclopramida no es superior al placebo para mejorar la lactancia en madres post-cesárea.	La publicación del estudio es una carta al editor. No se cuenta con información sobre la prolactina basal.
De Gezelle, 1983	Diseño: ensayo clínico aleatorizado doble ciego Objetivo: evaluar el efecto de la metoclopramida sobre la leche materna.	13 madres sanas primíparas de hijos sanos a término.	Intervención (I): Metoclopramida 30 mg al día durante 8 días (n= 7). Comparación (C): Placebo (n= 6). Alguna intervención adicional para mejorar la lactancia: no reportado. Pruebas de estudio: Comparación de los resultados entre ambos grupos. Nivel basal de prolactina: no reportado.	1) Volumen medio de leche por mujer durante los días 3 a 8 (I vs. C): -75,4 g vs. 51,1 g; P< 0,01. 2) Nivel de prolactina al día 3 (I vs. C): - 240,9 ng/ml vs. 225,3 ng/ml; P= no reportado. Nivel de prolactina al día 28 (I vs. C): - 64,1 ng/ml vs. 70,5 ng/ml; P= no reportado.	La metoclopramida cumple una función en la transición de calostro a leche madura.	No se cuenta con información sobre la prolactina basal.
Kaupilla , 1985	Diseño: ensayo clínico aleatorizado doble ciego Objetivo: evaluar la efectividad de la metoclopramida en el tratamiento de lactancia	33 madres sanas de 25 a 43 años que fueron incluidas en el estudio después de 4 a 20 semanas del parto.	Intervención (I): Metoclopramida 30 mg al día durante 21 días (n= 11). Comparación (C): Placebo (n= 14). Alguna intervención adicional para mejorar la lactancia: No reportado.	1) Volumen de leche (I vs. C): - Aumento del volumen de 285 ml/d en el día 0 a 530 ml/d en el día 21 vs. No reportado en el grupo control; P< 0,01. 2) Nivel de prolactina al día 21 (I vs. C): - 210,7 U/l vs. 68,5 U/l; P< 0,001.	La metoclopramida es útil en el tratamiento de lactancia insuficiente.	El nivel basal de prolactina es bajo en el grupo intervención y medio en el grupo placebo.

GPC Lactancia Materna- Pregunta 25. Galactogogos.

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
	insuficiente.		Pruebas de estudio: Comparación de los resultados en madres e hijos entre ambos grupos. Nivel basal de prolactina (I vs. C): 57,5 U/l vs. 72,8 U/l.			
Kaupila (a), 1981	Diseño: ensayo clínico aleatorizado cruzado Objetivo: evaluar la dosis de metoclopramida que puede mejorar la lactancia insuficiente.	37 madres de hijos a término. Criterios de exclusión: (1) enfermedades que condicionen una pobre lactancia	Intervención: La intervención comenzó de 13 a 110 días después del parto. Metoclopramida 15mg (n= 10), 30mg (n= 13) y 45 mg (n= 14) al día durante 14 días, seguido de lavado durante 7 días y placebo durante 14 días más. Alguna intervención adicional para mejorar la lactancia: No reportado. Pruebas de estudio: Comparación de los resultados después del tratamiento. Nivel basal de prolactina: -Metoclopramida 15mg: 68,9 ng/ml. -Metoclopramida 30mg: 77,8 ng/ml. -Metoclopramida 45mg: 44,9 ng/ml.	1) Aumento del nivel de prolactina después de 14 días: -Metoclopramida 15mg: de 68,9 ng/ml a 106,8 ng/ml. -Metoclopramida 30mg: de 77,8 ng/ml a 175,8 ng/ml. -Metoclopramida 45mg: de 44,9 ng/ml a 189,3 ng/ml. 2) Aumento del volumen de leche después de 14 días: -Metoclopramida 15mg: de 92,4 ml a 104,5 ml. -Metoclopramida 30mg: de 96,3 ml a 138,8 ml. -Metoclopramida 45mg: de 80,3 ml a 130,3 ml. 3) Efectos adversos: cansancio en 1 de las 37 madres, cefalea en 1, ansiedad en 1, alopecia en 2 y desórdenes gastrointestinales en 1.	Las dosis de 30 o 45 mg de metoclopramida son útiles en el tratamiento de la lactancia insuficiente. Los eventos adversos en las madres son leves y no se observaron en los hijos.	El grupo control fueron las mismas mujeres después de una semana de lavado. El nivel basal de prolactina es medio en las mujeres que recibieron metoclopramida 15 y 30 mg y bajo en el grupo de 45 mg.
Kaupila (b), 1981	Diseño: estudio observacional Objetivo: evaluar la si el tratamiento con metoclopramida puede mejorar la lactancia insuficiente.	17 madres e hijos sanos. Las madres fueron incluidas después de 18 a 141 días del parto. Cada hijo recibió tres días como mínimo de alimentación suplementaria antes de entrar en el estudio.	Intervención: La intervención comenzó de 18 a 141 días después del parto. Metoclopramida 30 mg al día durante 21 días, seguido de lavado durante 7 días y tratamiento durante 14 días más (n= 17). Alguna intervención adicional para mejorar la lactancia: No reportado. Pruebas de estudio: Comparación de los	1) Aumento del nivel de prolactina de 36,6 ng/ml a 56,0 ng/ml después de 42 días. 2) Efectos adversos: cansancio en 5 de las 14 madres, náuseas en 2, cefalea en 1 y vértigo en 1.	Los niveles de prolactina se incrementaron. No se observaron efectos adversos relevantes.	El nivel basal de prolactina es bajo.

GPC Lactancia Materna- Pregunta 25. Galactogogos.

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios (Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
			resultados al día 7 respecto al día 0. Nivel basal de prolactina: 36,6 ng/ml.			
Ehrenkranz, 1986	Diseño: estudio observacional Objetivo: evaluar el efecto de la metoclopramida sobre la producción de leche en madres de hijos pre-término.	23 madres de hijos pre-término (<34 semanas). Las madres fueron incluidas después de 32 días de apoyo a la lactancia y otras técnicas para aumentar la producción de leche.	Intervención: La intervención comenzó 32 días después del parto. Metoclopramida 30 mg al día durante 7 días (n= 23). Alguna intervención adicional para mejorar la lactancia: Todas realizaron extracción de leche, tanto manual como mediante un dispositivo eléctrico. Pruebas de estudio: Comparación de los resultados al día 7 respecto al día 0. Nivel basal de prolactina: 18,1 ng/ml.	1) Aumento del volumen medio de leche de 93,3 ml/d al día 0 a 197,4 ml/d al día 7. 2) Aumento del nivel de prolactina de 18,1 ng/ml al día 0 a 121,8 ng/ml al día 7. 3) Efectos adversos: diarreas en 1 de las 23 madres y cansancio en 1.	El incremento en la producción de leche puede estar relacionado al incremento en los niveles de prolactina.	El nivel basal de prolactina es bajo.
COMPARACIÓN 3: Metoclopramida vs. Domperidona						
Ingram, 2012	Diseño: ensayo clínico aleatorizado doble ciego Objetivo: comparar el efecto de la metoclopramida frente a la domperidona sobre la producción de leche en madres de hijos en la unidad de cuidados intensivos neonatales.	65 madres de hijos de edad gestacional media de 28 semanas hospitalizados en unidad de cuidados intensivos neonatales. Criterios de exclusión: 1) madres < 16 años. 2) alergia a medicamentos. 3) medicación concomitante.	Intervención. Metoclopramida 30 mg al día durante 10 días (n= 34). Comparación (C): Domperidona 30 mg al día durante 10 días (n= 31). Alguna intervención adicional para mejorar la lactancia: No reportado. Nivel basal de prolactina: no reportado.	1) Aumento del volumen medio de leche (I vs C) 93,7% vs 96,3%; P= no reportado.	Tanto la metoclopramida como la domperidona incrementaron el volumen de leche. No se observaron diferencias entre ambos tratamientos.	
COMPARACIÓN 4: Sulpiride vs. Placebo						
Aono, 1982	Diseño: ensayo clínico aleatorizado Objetivo: evaluar el efecto del sulpiride sobre la lactancia en mujeres	96 madres de hijos a término que presentaron lactancia insuficiente durante los 3 días post-parto.	Intervención (I): La intervención comenzó tres días después del parto. Sulpiride 100 mg al día durante 4 días (n= 48). Comparación (C): Placebo (n= 48).	1) Número de lactantes a los 28 días de tratamiento (I vs. C): 11/20 (55%) vs. 7/22 (30%); P= no reportado. 2) Volumen medio de leche (I vs. C): - Aumento de 15,3 ml/d en el día 0-2 a	Los resultados sugieren que la lactancia insuficiente puede tratarse con sulpiride.	La comparación de los niveles de prolactina al día 5 aparecen en el gráfico.

GPC Lactancia Materna- Pregunta 25. Galactogogos.

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
	múltiparas y primíparas.		Alguna intervención adicional para mejorar la lactancia: Todas recibieron consejo de enfermería. Pruebas de estudio: Comparación del volumen de leche entre ambos grupos. Nivel basal de prolactina (I vs. C): 108,5 ng/ml vs. 103,5 ng/ml.	325 ml/d en el día 5 vs. Aumento de 15,9 ml/d en el día 0-2 a 211 ml/d en el día 5; P< 0,01. 3) Nivel de prolactina al día 5 (I vs. C): 138 ng/ml vs. 110 ng/ml (P<0,05).		El nivel basal de prolactina es alto en ambos grupos.
Aono, 1979	Diseño: ensayo clínico aleatorizado Objetivo: evaluar el efecto del sulpiride sobre la lactancia y los niveles de prolactina.	130 madres primíparas de hijos a término que presentaron lactancia insuficiente durante el primer mes post-parto. Criterios de exclusión: (1) tratamiento hormonal durante los dos meses anteriores.	Intervención (I): La intervención comenzó un mes después del parto. Sulpiride 100 mg al día durante 7 días (n= 66). Comparación (C): Placebo (n= 64). Alguna intervención adicional para mejorar la lactancia: Todas recibieron consejo de enfermería y extracción manual de leche. Pruebas de estudio: Comparación del volumen de leche entre ambos grupos. Nivel basal de prolactina (I vs. C): 114,7 ng/ml vs. 105,8 ng/ml..	1) El volumen medio de leche en el grupo Intervención acumulado durante los primeros 5 días (1211,7 ml) fue 32,3% mayor al grupo Control (916 ml; P<0,01). 2) Nivel de prolactina al día 6 (I vs. C): 138 ng/ml vs. 93,8 ng/ml (P<0,05).	Los resultados sugieren que el sulpiride promueve el inicio de la lactancia debido a la estimulación de prolactina.	El análisis del nivel de prolactina sólo se realizó en un subgrupo de 20 madres. El nivel basal de prolactina fue alto en ambos grupos.
Ylikorkala, 1982	Diseño: ensayo clínico aleatorizado doble ciego Objetivo: evaluar el efecto del sulpiride en madres con lactancia insuficiente.	28 madres que presentaron lactancia insuficiente durante el primer mes post-parto. Criterios de exclusión: (1) enfermedades causantes de lactancia insuficiente,	Intervención (I): La intervención comenzó un mes después del parto. Sulpiride 150 mg al día durante 28 días (n= 14). Comparación (C): Placebo (n= 12). Alguna intervención adicional para mejorar la lactancia: No reportado. Pruebas de estudio: Comparación de los resultados al día 56 respecto al día 28.	1) Volumen medio de leche al día 42 (I vs. C): - Aumento hasta 212-265 ml/d vs. Disminución no cuantitativamente reportada; P= no reportado. 2) Nivel de prolactina al día 14 (I vs. C): - 402 µg/l vs. 48 µg/l; P< 0,001. 3) Efectos adversos: 1/14 mujeres con cefalea y 2/14 con cansancio.	El sulpiride es efectivo como tratamiento de lactancia inadecuada en el puerperio.	El nivel basal de prolactina es bajo en el grupo intervención y medio en el grupo placebo.

GPC Lactancia Materna- Pregunta 25. Galactogogos.

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
			Nivel basal de prolactina (I vs. C): 49 µg/l vs. 85 µg/l.			
TT hormonal. Vs. placebo						
Zarate, 1976	Diseño: ensayo clínico aleatorizado doble ciego. Objetivo: determinar el efecto de incrementar la liberación de prolactina mediante el tratamiento con hormona liberadora de tirotropina (TRH) en relación con el volumen de leche.	16 madres sanas entre 17 y 30 años con producción de leche insuficiente. No se reportó si los hijos fueron a término o no. Criterios de inclusión: (1) menstruación sin alteraciones, (2) al menos un embarazo anterior, (3) buena lactancia en partos anteriores. Criterios de exclusión: (1) más de dos partos.	Intervención (I): La intervención se inició 2 días después del nacimiento. El grupo intervención recibió 60 mg de hormona liberadora de tirotropina (TRH) al día durante 7 días (n= 4). Comparación (C): placebo (n= 4). Pruebas de estudio: Comparación de los resultados entre los grupos. Alguna intervención adicional para mejorar la lactancia: No reportado. Nivel basal de prolactina: 347 ng/mL sin diferencias entre el grupo intervención y control	1) Volumen medio de leche después de 7 días de tratamiento (I vs. C): - Sin diferencias; P= no reportado.	El tratamiento con TRH no mostró efecto sobre la producción de leche.	Los niveles de prolactina en el grupo intervención y control sólo se reportan en un gráfico. No se cuenta con los niveles exactos. El nivel basal de prolactina es alto. El efecto sobre la producción de leche sólo se evaluó en un sub-análisis en 8 mujeres que recibieron tratamiento durante 7 días.
Gunn, 1996	Diseño: ensayo clínico aleatorizado doble ciego. Objetivo: determinar el efecto galactopoiético del tratamiento con hormona humana de crecimiento (hGH).	20 madres de hijos pre-término (26 a 34 semanas) con producción insuficiente de leche. Criterios de exclusión: (1) medicación concomitante, (2) contraindicación del tratamiento con hGH.	Intervención (I): La intervención se inició aproximadamente 35 días después del nacimiento. El grupo intervención recibió hGH 2-16 IU/kg al día durante 7 días (n= 10). Comparación (C): placebo (n= 10). Alguna intervención adicional para mejorar la lactancia: todas se extrajeron la leche mediante un dispositivo eléctrico. Nivel basal de prolactina: no reportado.	1) Volumen medio de leche después de 7 días de tratamiento (I vs. C): - Aumento de 139 mL/d a 175 mL/d vs. aumento de 93 mL/d a 102 mL/d; P< 0,01.	El tratamiento con hGH puede mejorar la producción de leche en madres con lactancia insuficiente.	
Fewtrell, 2006	Diseño: ensayo clínico	51 madres de hijos	Intervención (I): La intervención	1) Peso medio de la leche producida	El uso de oxitocina	

GPC Lactancia Materna- Pregunta 25. Galactogogos.

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
	aleatorizado doble ciego. Objetivo: evaluar el efecto de la oxitocina sobre la producción de leche en madres de hijos pre-término.	pre-término (<35 semanas) con producción insuficiente de leche.	comenzó un mes después del parto. Oxitocina spray nasal 100 µL por dosis 5 minutos antes de la lactancia durante un mínimo de 5 días (n= 27). Comparación (C): Placebo (n= 24). Alguna intervención adicional para mejorar la lactancia: Todas las madres recibieron consejos de lactancia para realizar masaje y extracción de leche mediante un dispositivo eléctrico. Nivel basal de prolactina: no reportado.	durante los 5 días de tratamiento (I vs. C): - 667 g vs. 530 g; P= 0,9.	spray nasal no influyó sobre la producción de leche.	
Ruis, 1981	Diseño: ensayo clínico aleatorizado doble ciego. Objetivo: evaluar el efecto de la oxitocina sobre la producción de leche en madres de hijos pre-término.	12 madres de hijos pre-término (<38 semanas) con producción insuficiente de leche. 8 fueron primíparas y 4 multíparas.	Intervención (I): La intervención comenzó inmediatamente después del parto. Oxitocina spray nasal 3 U por dosis antes de cada lactancia durante 5 días (n= 6). Comparación (C): Placebo (n= 6). Alguna intervención adicional para mejorar la lactancia: Todas las madres recibieron consejos de lactancia. Además, se realizó extracción manual de leche 4 veces al día. Pruebas de estudio: Comparación de los resultados de acuerdo a paridad. Nivel basal de prolactina: no reportado.	1) Volumen acumulado de leche desde el 2do al 5to día de tratamiento (I vs. C): - Primíparas: 1600 a 2400 mL/d vs. 300 a 600 mL/d; P= 0,068. - Multíparas: 1000 a 1600 mL/d vs. 600 a 700 mL/d; P= no reportado.	La oxitocina en spray nasal es un tratamiento efectivo y seguro para mejorar la producción de leche.	El número de mujeres incluidas es muy escaso.
Tt herbales: comparación entre diferentes hierbas						
Damanik, 2006	Diseño: ensayo clínico aleatorizado. Objetivo: evaluar el efecto del torbangun (<i>Coleus amboinicus Lour</i>) sobre la	75 madres de hijos a término (>37 y <43 semanas) con intento de lactancia exclusiva durante un mínimo de 4 meses.	Intervención (I): Torbangun, 150 g/d desde el día 2 al 30 después del parto (n= 25). Comparación (C1): Fenogreco 1800 mg/d (n= 25). Comparación (C2): Moloco+B12, 60	1) Volumen de leche al día 14 y 28: - Torbangun: aumento de 361 a 479 mL/d; P< 0,05. - Fenogreco: reducción de 467 a 400 mL/d; P= no reportado. - Moloco+B12: reducción de 454 a 385	El uso de torbangun puede ser utilizado como galactogogo.	

GPC Lactancia Materna- Pregunta 25. Galactogogos.

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
	producción de leche.		<p>µg/d (n= 25).</p> <p>Alguna intervención adicional para mejorar la lactancia: Todas se extrajeron la leche manualmente.</p> <p>Pruebas de estudio: Comparación de los resultados al día 28 comparado con el día 14.</p> <p>Nivel basal de prolactina: no reportado.</p>	mL/d; P= no reportado.		
Ushiroyama, 2007	<p>Diseño: ensayo clínico aleatorizado ciego.</p> <p>Objetivo: evaluar la efectividad clínica del Xiong-gui-tiao-xue-yin (extracto de 13 hierbas tradicionalmente utilizadas en Japón) sobre la producción de leche.</p>	82 madres de hijos parto normal sin antecedentes de enfermedad durante el embarazo.	<p>Intervención (I): Xiong-gui-tiao-xue-yin, 6 g/d desde el día 0 al 6 después del parto (n= 41).</p> <p>Comparación (C): Ergometrina 0,375 mg/d (n= 41).</p> <p>Alguna intervención adicional para mejorar la lactancia: No reportado. Todas recibieron cefditoren pivoxil 300 mg/d (antibiótico) y serrapeptas 30 mg/d (anti-inflamatorio).</p> <p>Pruebas de estudio: Comparación de los resultados entre ambos grupos.</p> <p>Nivel basal de prolactina (I vs. C): 157,9 ng/mL vs. 129.1 ng/mL; P= 0.037.</p> <p>Xiong-gui-tiao-xue-yin es una combinación de 2g de cada uno de los siguientes:</p> <ul style="list-style-type: none"> -Japanese angelica root (<i>dang gui</i>) - cnidium rhizome (<i>chuan xiong</i>) - rehmannia root (<i>di huang</i>) - atractylodes rhizome (<i>bai shu</i>) - hoelen (<i>fu ling</i>) - Citrus unshiu peel (<i>chen pi</i>) - cyperus rhizome (<i>xian fu zi</i>) - moutan bark (<i>mu dan pi</i>) 	<p>1) Volumen de leche al día 6 (I vs. C): - 413,7 g vs 293,3 g; P = 0,046.</p> <p>2) Nivel de prolactina al día 6 (I vs. C): - 167,5 ng/mL vs 117,1 ng/mL; P = 0,0042.</p>	El uso de Xiong-gui-tiao-xue-yin incrementa los niveles de prolactina y puede tener un efecto positivo sobre la producción de leche.	El nivel basal de prolactina fue alto en ambos grupos.

GPC Lactancia Materna- Pregunta 25. Galactogogos.

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
			- lintera root (<i>wu yao</i>) 1.5 g de cada uno de los siguientes: - fruta jujube (<i>da zao</i>) - siberian motherwort (<i>yi mu cao</i>) 1 g de cada uno de los siguientes: - ginger rizhome (<i>gan jian</i>) - glycyrrhiza (<i>gan cao</i>)			
TT HERBAL VS. PLACEBO						
Di Pierro, 2008	Diseño: ensayo clínico aleatorizado ciego. Objetivo: evaluar el efecto del Silymarin (extracto de <i>Silybum marianum</i>) sobre la producción de leche.	50 madres de hijos sanos con niveles bajos de producción de leche <700 mL/d.	Intervención (I): Silymarin, 420 mg/d durante 63 días post-parto (n= 25). Comparación (C): Placebo (n= 25). Alguna intervención adicional para mejorar la lactancia: Todas recibieron una dieta similar y extracción de la leche mediante un dispositivo. Nivel basal de prolactina: no reportado.	1) Volumen medio de leche fue superior en el grupo intervención versus el grupo control (I vs. C): - A los 30 días 989,8 g vs. 649,8 g; P< 0,01. - A los 63 días 1119,2 g vs. 700,6 g; P< 0,01.	El Silymarin podría considerarse como tratamiento seguro y efectivo para mejorar la producción de leche en mujeres sanas.	
Turkyilmaz, 2011	Diseño: ensayo clínico aleatorizado doble ciego. Objetivo: evaluar el efecto del fenogreco (<i>Trigonella foenum-graecum</i>) sobre la producción de leche.	66 madres de hijos sanos a término.	Intervención (I): Fenogreco, 600 mL/d durante los tres primeros días post-parto (n= 22). Comparación (C1): Placebo (n= 22). Comparación (C2): sólo consejo (n= 22). Alguna intervención adicional para mejorar la lactancia: Todas recibieron consejo de enfermería y realizaron extracción de leche mediante un dispositivo eléctrico. Nivel basal de prolactina: no reportado.	1) El volumen medio de leche en las mujeres que recibieron fenogreco fue mayor al grupo placebo y al grupo de sólo consejo (P< 0,05). No se cuenta con resultados cuantitativos.	El fenogreco es de utilidad para mejorar la lactancia durante los primeros días post-parto.	La información sobre este estudio proviene sólo de un resumen.
Ghasemi, 2015	Diseño: ensayo clínico aleatorizado doble ciego. Objetivo: evaluar el efecto del fenogreco (<i>Trigonella foenum-graecum</i>) sobre el	78 madres de hijas sanas a término. Las hijas tuvieron de 0 a 4 meses.	Intervención (I): Fenogreco 22,5 g/d durante cuatro semanas (n= 39). Comparación (C): Placebo (n= 39). Alguna intervención adicional para	1) El peso en el grupo intervención se incrementó de 5,282 g a 6,383 g después de 4 semanas de tratamiento; P< 0,001.	El tratamiento con fenogreco puede mejorar el peso y la circunferencia craneal de los niños post-parto.	.

GPC Lactancia Materna- Pregunta 25. Galactogogos.

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
	crecimiento de hijas recién nacidas.		mejorar la lactancia: no reportado. Nivel basal de prolactina: no reportado.			
Manjula, 2014	Diseño: ensayo clínico aleatorizado ciego Objetivo: evaluar la eficacia de <i>Gossypium herbaceum</i> en madres con lactancia insuficiente.	45 madres de hijos sanos a término con lactancia insuficiente. Criterios de inclusión: 1) peso superior a 2000 g al nacimiento. 2) falla en alcanzar el peso al nacimiento a los 15 días. 3) entre 10 y 180 días de edad. 4) suplemento de cómo mínimo 250 mL/d después de 4 semanas de nacimiento.	Intervención (I): <i>Gossypium herbaceum</i> 30 g al día durante 1 mes (n= 30). Comparación (C): Placebo (n= 15). Alguna intervención adicional para mejorar la lactancia: no reportado. Nivel basal de prolactina (I vs. C): no reportado.	1) Ganancia de peso en los hijos después del tratamiento (I vs. C): 5790 vs 5940 g; P= 0,65 . 2) Volumen medio de suplemento alimenticio después del tratamiento (I vs. C): 40 vs 227 mL/d; P= 0,008.	El <i>Gossypium herbaceum</i> es eficaz, segura y coste-efectiva para aumentar la lactancia.	
Sharma, 1996	Diseño: ensayo clínico aleatorizado doble ciego multicéntrico. Objetivo: evaluar el efecto del shatavari (<i>Asparagus racemosus</i>) sobre los niveles de prolactina y su efecto como galactogogo.	64 madres de hijos sanos a término con lactancia insuficiente. Criterios de exclusión: 1) hijos con malformaciones congénitas	Intervención (I): Shatavari, 100 g/d desde el día 2 hasta 4 semanas post parto (n= 32). Comparación (C): Placebo (n= 32). Alguna intervención adicional para mejorar la lactancia: todas recibieron consejos. Nivel basal de prolactina (I vs C): 52,5 vs 40,5 ng/mL.	1) El nivel medio de prolactina después de 4 semanas de tratamiento (I vs C): 25 vs 38 ng/mL.	El consumo de shatavari no presentó efecto galactogogo.	El nivel basal de prolactina es bajo en ambos grupos.
Gupta, 2011	Diseño: ensayo clínico aleatorizado doble ciego. Objetivo: evaluar el efecto del shatavari (<i>Asparagus racemosus</i>) sobre los niveles de prolactina.	60 madres de hijos sanos a término. Criterios de inclusión: (1) madres de 20 a 40 años. (2) hijos >6 meses. (3) uno o más de los	Intervención (I): Shatavari, 60 mg/k/d durante 30 días (n= 30). Comparación (C): Placebo (n= 30). Alguna intervención adicional para mejorar la lactancia: no reportado.	1) El nivel medio de prolactina en las mujeres que recibieron shatavari se incrementó en 33%; P< 0,05. El nivel medio de prolactina en las mujeres que recibieron placebo se incrementó en 10%; P< 0,05.	El consumo de shatavari incrementa el nivel de prolactina.	

GPC Lactancia Materna- Pregunta 25. Galactogogos.

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
		siguientes: lactancia insuficiente, llanto post-lactancia, dolor en mamas, pérdida de apetito o ansiedad en las madres.	Nivel basal de prolactina: no reportado.			
Comparación dos dosis DOMPERIDONA:						
Knoppert, 2013	Diseño: ensayo clínico aleatorizado doble ciego Objetivo: determinar la dosis óptima de la domperidona como galactogogo.	15 madres de hijos pre-término (<33 semanas) en unidad de cuidados intensivos. Criterios de exclusión: (1) cirugía mamaria, (2) cáncer de mama, (3) enfermedad crónica o debilitante, (4) arritmia, (5) medicación que se metabolice por CYP3A4, (6) enterocolitis necrotizante	Intervención (I): La intervención se inició entre 14 y 21 días post-parto. Domperidona 60 mg al día durante 28 días (n= 7). Comparación (C): Domperidona 30 mg/d durante 28 días (n= 8). Alguna intervención adicional para mejorar la lactancia: Todas realizaron extracción manual de leche. Pruebas de estudio: Comparación de los resultados entre ambos grupos. Nivel basal de prolactina (I vs. C): 15,5 µg/l vs. 20,5 µg/l.	1) Volumen medio de leche (I vs. C): - Sin diferencias entre los grupos a las 4 semanas de tratamiento; P< 0,01. - Intervención: subió de 300 a 600 ml/d. - Control: subió de 180 a 300 ml/d. 2) Nivel de prolactina (I vs. C): - Sin diferencias entre los grupos a los 10 días de tratamiento; P= no reportado.	La dosis de 60 mg/d de domperidona se asoció con un mayor aumento en la producción de leche que la dosis de 30 mg/d. Esta superioridad no fue estadísticamente significativa.	El nivel basal de prolactina es bajo en ambos grupos. Los resultados de producción de leche están presentados en una figura. Los valores son aproximados.

8. ANEXO III, Forest-Plot

No procede.

9. ANEXO IV. Evaluación de la calidad

Valoración AMSTAR de las revisiones sistemáticas identificadas

AMSTAR Herramienta de medición para evaluar revisiones sistemáticas

AMSTAR	Paul, 2015 (1)	Donovan, 2012 (6)	Osadchy, 2012 (5)	Zuppa, 2010 (8)	Doggrell, 2014 (9)	Mortel, 2013 (3)
1. ¿Se brindó un diseño “a priori”? La pregunta de la investigación y los criterios de inclusión deberían establecerse antes de llevar a cabo la revisión	No responde	Si	No responde	No	No responde	No responde
2. ¿Hubo duplicación en la selección de estudios y extracción de datos? Debería haber al menos dos personas independientes a cargo de la extracción de datos, y debería existir un procedimiento consensuado para los desacuerdos	No	Si	Si	No responde	No responde	No responde

GPC Lactancia Materna- Pregunta 25. Galactogogos.

<p>3. ¿Se realizó una búsqueda exhaustiva de literatura? Deberían consultarse al menos dos fuentes electrónicas. El informe debe incluir los años y las bases de datos utilizadas (por ej. Central, EMBASE y MEDLINE). Deben especificarse las palabras clave y/o los términos MESH y, de ser posible, debe proveerse la estrategia de búsqueda. Todas las búsquedas deberían ser complementadas con consultas a contenidos actuales, revisiones, libros de textos, registros especializados, o expertos en el campo particular de estudio, y mediante la revisión de las referencias en los estudios encontrados</p>	No	Si	Si	No	No responde	No
<p>4. ¿Se utilizó el estado de publicación (es decir, literatura gris) como criterio de inclusión? Los autores deberían especificar que buscaron informes sin tener en cuenta el tipo de publicación. Los autores deberían especificar si excluyeron o no algún informe (de la revisión sistemática), en función del estado de publicación, idioma, etc.</p>	No responde	Si	No responde	No responde	No responde	No responde
<p>5. ¿Se brindó una lista de estudios (incluidos y excluidos)? Debería proveerse una lista de estudios incluidos y excluidos</p>	Sí	Si	No	No	No	No
<p>6. ¿Se brindaron las características de los estudios incluidos? De manera adjunta tal como una tabla, deberían proveerse los datos de los estudios originales sobre los participantes, las intervenciones y los resultados. Deberían informarse los rangos de las características en todos los estudios analizados, por ej, la edad, la raza, el sexo, los datos socioeconómicos relevantes, el estado de enfermedad, la duración, la severidad, o cualquier otra enfermedad</p>	Sí	Si	Si	Si	Si	Si
<p>7. ¿Se evaluó y documentó la calidad científica</p>	Sí	Si	Si	No	Si	Si

GPC Lactancia Materna- Pregunta 25. Galactogogos.

de los estudios incluidos? Deberían proveerse métodos “a priori” (por ej, para estudios de efectividad si el autor o los autores eligen incluir sólo estudios aleatorizados, de doble ciego, controlados con placebo, u ocultamiento de las asignaciones como criterios de inclusión). Para otros tipos de estudios, serán relevantes los ítems alternativos						
8. ¿Se utilizó de manera adecuada la calidad científica de los estudios incluidos al formular las conclusiones? El rigor metodológico y la calidad científica de los estudios deberían considerarse en el análisis y las conclusiones de la revisión, y plantearse explícitamente al formular las recomendaciones	Sí	Si	Si	Si	Si	Si
9. ¿Fueron adecuados los métodos utilizados para combinar los hallazgos de los estudios? Para los resultados conjuntos, debería hacerse una prueba para garantizar que los estudios pudieron combinarse y para evaluar sus homogeneidad (es decir, la prueba chi-cuadrado para la homogeneidad, I ²). Si existe heterogeneidad debería utilizarse un modelo de efectos aleatorios y/o debería considerarse lo adecuado de la combinación (es decir, ¿fue adecuado combinar los resultados?)	No aplicable (no se combinaron)	Si	No aplicable (no se combinaron)	No aplicable (no se combinaron)	No aplicable (no se combinaron)	No aplicable (no se combinaron)
10. ¿Se valoró la probabilidad de sesgo de publicación? Una evaluación de sesgo de publicación debería incluir una combinación de ayudas gráficas (por ej. un gráfico en embudo – funnel plot – , otras pruebas disponibles) y/o pruebas estadísticas (por ej. prueba de regresión de Egger)	No	Si	No	No	No	No
11. ¿Se planteó el conflicto de intereses? Deberían reconocerse claramente las fuentes posibles de apoyo tanto en la revisión sistemática	No	No	No	No	No	No

GPC Lactancia Materna- Pregunta 25. Galactogogos.

como en los estudios incluidos						
--------------------------------	--	--	--	--	--	--

10. ANEXO V. Tabla sobre galactogogos específicos (Protocolo de la ABM #9)

ABM Protocolo Clínico # 9: Uso de Galactogogos para Iniciar o Aumentar la Tasa de Secreción de Leche Materna (Primera Revisión Enero del 2011)

Apéndice: Galactogogos Específicos

Tabla 1. Posiblemente Efectivos para Indicaciones Seleccionadas

	Domperidona	Fenogreco	Metoclopramida	Silymarin ^a
Referencias	11,44,45,46-52	31,32,53-55	16-20,22-25,56	31, 53
Clase química o propiedades	Antagonista de Dopamina	Una especie usada comúnmente; sus constituyentes activos son trigonelina, 4-hidroxiisoleucina y sotolon	Antagonista de Dopamina	Flavolignanós (Presumiblemente el ingrediente activo)
Nivel de evidencia	I (un estudio); otros estudios presentan metodología inadecuada o tasas altas de abandono	II-3 (un estudio en mujeres que amamantan – solo el resumen)	III (resultados mixtos en estudios de baja calidad; es poco claro el efecto en la tasa total de secreción de leche)	II-1 (un estudio con mujeres que amamantan)
Dosis sugerida	10mg, vía oral, 3 veces/día en estudio con Nivel I; no se han estudiado dosis mayores en este contexto	*3 capsulas* vía oral (típicamente 580- 610 mg, pero no se mencionó en el artículo) 3-4 veces/día; Infusión de té, 1 taza, 3 veces/día (1/4 cdta de semillas imbuidas en 8 oz de agua por 10min)	10mg, vía oral, 3-4 veces/día	Silymarin micronizada, 420mg, vía oral, por día, en un estudio de diPierro et al (31); anecdótico, te colado (cocinar a fuego lento 1 cdta de semillas trituradas en 8 oz de agua por 10 minutos), 2-3 tazas/ día (54)
Duración del tratamiento	Inicio entre 3-4 semanas postparto y se dió por 14 días en el estudio Nivel I. En otros estudios el rango fue considerable: Inicio con Domperidona entre los 16-117 días postparto y se dió por 2-14 días	1 semana	7-14 días en varios estudios	Silymarin Micronizada fue estudiada por 63 días.
Consideraciones herbolarias	---	Se necesitan fuentes confiables de preparaciones estándar sin contaminantes		Se necesita una fuente confiable de preparaciones estándar sin contaminantes
Efectos en la lactancia	Aumento en la tasa de secreción de leche en madres dependiente de sacaleches en infantes	Evidencia insuficiente; probablemente con efecto placebo significativo	Posible aumento en la tasa de secreción de leche; posibles	No concluyentes

GPC Lactancia Materna- Pregunta 25. Galactogogos.

	prematuros menores de 31 semanas de gestación en unidades de cuidados intensivos neonatales		respondedores versus no respondedores	
Efectos adversos	<p>Maternos: Boca seca, cefalea (resuelta al disminuir la dosis) y cólicos abdominales. Aunque no han sido reportados en estudios de lactancia, son preocupantes y ocasionalmente fatales las arritmias cardíacas por prolongación del intervalo QTc. Esto puede ocurrir con administración oral (44) o IV y particularmente a dosis altas, o con el uso concurrente de fármacos que inhiben el metabolismo de la domperidona (vea Interacciones, inmediatamente abajo), Neonatal: Niveles muy bajos en la leche y sin prolongación de QTc en infantes prematuros que ingirieron leche materna de madres en tratamiento con domperidona (45).</p>	<p>Generalmente bien tolerado. Diarrea (mas común), olor corporal similar a jarabe de arce, alergia-cruzada con Asteraceae/ familia Compositae (ambrosia y plantas relacionadas), cacahuates y familia Fabaceae como garbanzo, chícharo, frijol de soya – posible anafilaxia. En teoría: asma, sangrado, mareo, flatulencia, hipoglucemia, pérdida de conciencia, erupción de la piel, sibilancias – pero no reportadas en mujeres que amamantan.</p>	<p>Efectos reversible en el SNC con el uso a corto plazo, incluyendo sedación, ansiedad, depresión/ ansiedad/ agitación, inquietud motora, reacciones distónicas, síntomas extrapiramidales. Reportes raros de disquinesia tardía (usualmente irreversible), causando que la FDA etiquete este fármaco con una "advertencia de riesgo (black box)" en Estados Unidos.</p>	<p>Generalmente bien tolerado; ocasionalmente efectos adversos gastrointestinales leves; alergia- cruzada con la familia Asteraceae/ Compositae (ambrosia y plantas relacionadas) – posible anafilaxia.</p>
Interacciones	<p>Incremento en niveles sanguíneos de domperidona cuando se combina con sustratos metabolizados por inhibidores enzimáticos de CYP3A4, ej. Fluconazol, jugo de toronja, ketoconazol, antibióticos macrólidos y otros</p>	<p>Efecto Hawthorne, hipoglucemiantes incluyendo insulina, antiplaquetarios, aspirina, heparina, warfarina, matricaria, aceite de primula/ onagra y muchas otras hierbas</p>	<p>Inhibidores de la monoamino oxidasa, tacrolimus, antihistamínicos, cualquier fármaco con efectos en SNC (incluyendo antidepresivos)</p>	<p>Precaución con los sustratos CYP2C9 – puede incrementar los niveles de esos fármacos. Posible incremento en la depuración de estrógenos (disminución de los niveles sanguíneos). Posible incremento en los niveles de estatinas.</p>
Comentarios	<p>a. No aconseje exceder la dosis máxima recomendada, no se incrementa la eficacia y si se incrementan los efectos adversos b. Generalmente autorizada para</p>	<p>Si la paciente desarrolla diarrea, puede ayudar el reducir la dosis.</p>	<p>Algunos estudios sugieren que es recomendable la disminución gradual de la dosis al final del</p>	<p>No se requiere receta medica</p>

GPC Lactancia Materna- Pregunta 25. Galactogogos.

	<p>ser usada en caso de dismotilidad gastrointestinal (no en Estados Unidos), por lo cual, para esta indicación en algunas regiones se acepta que si no hay respuesta a la dosis inicial puede incrementarse la dosis. En algunas áreas se usa como fármaco de elección cuando se cree que se necesitará estimulación de prolactina. Sin embargo, no hay estudios sobre la seguridad y eficacia de esta práctica en mujeres que amamantan.</p> <p>c. En Estados Unidos, la FDA ha emitido una advertencia <i>contra</i> el uso de domperidona en mujeres que amamantan (46).</p>		tratamiento.	
--	--	--	--------------	--

^a Silymarin (micronizada) o *S. marianum* (cardo mariano o lechero).
 SNC, sistema nervioso central; CYP, citocromo c, FDA, Oficina de Alimentos y Fármacos en EUA.

10- BIBLIOGRAFÍA

- (1) Paul C, Zenut M, Dorut A, Coudore MA, Vein J, Cardot JM, et al. Use of domperidone as a galactagogue drug: a systematic review of the benefit-risk ratio. *J Hum Lact* 2015 Feb;31(1):57-63.
- (2) Yadav UC, Baquer NZ. Pharmacological effects of *Trigonella foenum-graecum* L. in health and disease. *Pharm Biol* 2014 Feb;52(2):243-54.
- (3) Mortel M, Mehta SD. Systematic review of the efficacy of herbal galactagogues. *J Hum Lact* 2013 May;29(2):154-62.
- (4) Zapantis A, Steinberg JG, Schilit L. Use of herbals as galactagogues. *J Pharm Pract* 2012 Apr;25(2):222-31.
- (5) Osadchy A, Moretti ME, Koren G. Effect of domperidone on insufficient lactation in puerperal women: a systematic review and meta-analysis of randomized controlled trials. *Obstet Gynecol Int* 2012;2012:642893.
- (6) Donovan TJ, Buchanan K. Medications for increasing milk supply in mothers expressing breastmilk for their preterm hospitalised infants. *Cochrane Database Syst Rev* 2012;3:CD005544.
- (7) Forinash AB, Yancey AM, Barnes KN, Myles TD. The use of galactagogues in the breastfeeding mother. *Ann Pharmacother* 2012 Oct;46(10):1392-404.
- (8) Zuppa AA, Sindico P, Orchi C, Carducci C, Cardiello V, Romagnoli C. Safety and efficacy of galactagogues: substances that induce, maintain and increase breast milk production. *J Pharm Pharm Sci* 2010;13(2):162-74.
- (9) Doggrell SA, Hancox JC. Cardiac safety concerns for domperidone, an antiemetic and prokinetic, and galactagogue medicine. *Expert Opin Drug Saf* 2014 Jan;13(1):131-8.
- (10) ABM Protocolo Clínico#9: Uso de Galactogogos para iniciar o aumentar la tasa de secreción de leche materna (Primera Revisión Enero de 2011). *Medicina de la lactancia materna*. Volumen 6, Numero 1, 2011.
- (11) Jantarasaengaram S, Sreewapa P. Effects of domperidone on augmentation of lactation following cesarean delivery at full term. *Int J Gynaecol Obstet* 2012 Mar;116(3):240-3.
- (12) Campbell-Yeo ML, Allen AC, Joseph KS, Ledwidge JM, Caddell K, Allen VM, et al. Effect of domperidone on the composition of preterm human breast milk. *Pediatrics* 2010 Jan;125(1):e107-e114.
- (13) Petraglia F, De L, V, Sardelli S, Pieroni ML, D'Antona N, Genazzani AR. Domperidone in defective and insufficient lactation. *Eur J Obstet Gynecol Reprod Biol* 1985 May;19(5):281-7.
- (14) da Silva OP, Knoppert DC, Angelini MM, Forret PA. Effect of domperidone on milk production in mothers of premature newborns: a randomized, double-blind, placebo-controlled trial. *CMAJ* 2001 Jan 9;164(1):17-21.
- (15) Lewis PJ, Devenish C, Kahn C. Controlled trial of metoclopramide in the initiation of breast feeding. *Br J Clin Pharmacol* 1980 Feb;9(2):217-9.
- (16) de GH, Ooghe W, Thiery M, Dhont M. Metoclopramide and breast milk. *Eur J Obstet Gynecol Reprod Biol* 1983 Apr;15(1):31-6.
- (17) Kauppila A, Anunti P, Kivinen S, Koivisto M, Ruokonen A. Metoclopramide and breast feeding: efficacy and anterior pituitary responses of the mother and the child. *Eur J Obstet Gynecol Reprod Biol* 1985 Jan;19(1):19-22.

- (18) Hansen WF, McAndrew S, Harris K, Zimmerman MB. Metoclopramide effect on breastfeeding the preterm infant: a randomized trial. *Obstet Gynecol* 2005 Feb;105(2):383-9.
- (19) Aono T, Shioji T, Aki T, Hirota K, Nomura A, Kurachi K. Augmentation of puerperal lactation by oral administration of sulpiride. *J Clin Endocrinol Metab* 1979 Mar;48(3):478-82.
- (20) Ylikorkala O, Kauppila A, Kivinen S, Viinikka L. Sulpiride improves inadequate lactation. *Br Med J (Clin Res Ed)* 1982 Jul 24;285(6337):249-51.
- (21) Polatti F. Sulpiride isomers and milk secretion in puerperium. *Clin Exp Obstet Gynecol* 1982;9(3):144-7.
- (22) Aono T, Aki T, Koike K, Kurachi K. Effect of sulpiride on poor puerperal lactation. *Am J Obstet Gynecol* 1982 Aug 15;143(8):927-32.
- (23) Zarate A, Villalobos H, Canales ES, Soria J, Arcovedo F, MacGregor C. The effect of oral administration of thyrotropin-releasing hormone on lactation. *J Clin Endocrinol Metab* 1976 Aug;43(2):301-5.
- (24) Gunn AJ, Gunn TR, Rabone DL, Breier BH, Blum WF, Gluckman PD. Growth hormone increases breast milk volumes in mothers of preterm infants. *Pediatrics* 1996 Aug;98(2 Pt 1):279-82.
- (25) Fewtrell MS, Loh KL, Blake A, Ridout DA, Hawdon J. Randomised, double blind trial of oxytocin nasal spray in mothers expressing breast milk for preterm infants. *Arch Dis Child Fetal Neonatal Ed* 2006 May;91(3):F169-F174.
- (26) Ruis H, Rolland R, Doesburg W, Broeders G, Corbey R. Oxytocin enhances onset of lactation among mothers delivering prematurely. *Br Med J (Clin Res Ed)* 1981 Aug 1;283(6287):340-2.
- (27) Sharma S, Ramji S, Kumari S, Bapna JS. Randomized controlled trial of *Asparagus racemosus* (Shatavari) as a lactagogue in lactational inadequacy. *Indian Pediatr* 1996 Aug;33(8):675-7.
- (28) Gupta M, Shaw B. A Double-Blind Randomized Clinical Trial for Evaluation of Galactagogue Activity of *Asparagus racemosus* Willd. *Iran J Pharm Res* 2011;10(1):167-72.
- (29) Damanik R, Wahlqvist ML, Wattanapenpaiboon N. Lactagogue effects of Torbangun, a Batakese traditional cuisine. *Asia Pac J Clin Nutr* 2006;15(2):267-74.
- (30) Ushiroyama T, Sakuma K, Souen H, Nakai G, Morishima S, Yamashita Y, et al. Xiong-gui-tiao-xue-yin (Kyuki-chouketsu-in), a traditional herbal medicine, stimulates lactation with increase in secretion of prolactin but not oxytocin in the postpartum period. *Am J Chin Med* 2007;35(2):195-202.
- (31) Di PF, Callegari A, Carotenuto D, Tapia MM. Clinical efficacy, safety and tolerability of BIO-C (micronized Silymarin) as a galactagogue. *Acta Biomed* 2008 Dec;79(3):205-10.
- (32) Turkyilmaz C, Onal E, Hirfanoglu IM, Turan O, Koc E, Ergenekon E, et al. The effect of galactagogue herbal tea on breast milk production and short-term catch-up of birth weight in the first week of life. *J Altern Complement Med* 2011 Feb;17(2):139-42.
- (33) Ghasemi V, Kheirkhah M, Vahedi M. The Effect of Herbal Tea Containing Fenugreek Seed on the Signs of Breast Milk Sufficiency in Iranian Girl Infants. *Iran Red Crescent Med J* 2015 Aug;17(8):e21848.
- (34) Manjula S, Sultana A, Rahman K. Clinical efficacy of *Gossypium herbaceum* L seeds in perceived insufficient milk (PIM) supply: A randomized single-blind placebo-controlled study. *Orient Pharm Exp Med* 2013;14(1):77-85.

GPC Lactancia Materna- Pregunta 25. Galactogogos.

- (35) Kauppila A, Kivinen S, Ylikorkala O. A dose response relation between improved lactation and metoclopramide. *Lancet* 1981 May 30;1(8231):1175-7.
- (36) Kauppila A, Kivinen S, Ylikorkala O. Metoclopramide increases prolactin release and milk secretion in puerperium without stimulating the secretion of thyrotropin and thyroid hormones. *J Clin Endocrinol Metab* 1981 Mar;52(3):436-9.
- (37) Ehrenkranz RA, Ackerman BA. Metoclopramide effect on faltering milk production by mothers of premature infants. *Pediatrics* 1986 Oct;78(4):614-20.
- (38) Paritakul P, Ruangrongmorakot K, Laosooksathit W, Suksamarnwong M, Puapornpong P. The Effect of Ginger on Breast Milk Volume in the Early Postpartum Period: A Randomized, Double-Blind Controlled Trial. *Breastfeed Med* 2016 Sep;11:361-5.

PREGUNTA CLÍNICA Nº 26

¿Qué hacer cuando una madre sufre ingurgitación mamaria?

1- Pregunta clínica en formato PICO

Tabla 1- Componentes de la pregunta clínica en formato PICO

Pacientes	Madre sana que amamanta y recién nacido sano
Intervención	Oxitocina intranasal, hojas de col, tratamiento con enzimas (proteasas), acupuntura, restricción de líquidos
Comparación	Atención habitual (apoyo emocional, antiinflamatorios, analgésicos, frío local entre tomas y calor local antes de las tomas, masaje y drenaje en las mamas...)
Resultados	Tasa de lactancia materna exclusiva al alta Tasa de lactancia materna exclusiva al mes Tasa de lactancia materna a los 4 meses Tasa de lactancia materna exclusiva a los 4 meses Duración de la lactancia materna (exclusiva y no exclusiva) Satisfacción materna Complicaciones de las mamas (dolor, grietas, ingurgitaciones) Pérdida ponderal del bebé en los primeros días (48-72h.)
Tipo de estudio	RS de ECA, ECA, RS de estudios observacionales o estudios observacionales

2- Introducción

3. ESTRATEGIA DE ELABORACIÓN DE LA PREGUNTA

3.1. GPC Base

Tabla 2- Resumen de GPC Base

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
<p>NICE, 2006</p>	<p>Breast engorgement is a common complication of the early postnatal period and usually occurs between 2-5 days after delivery (Kulshi et al, 1978,(Roberts, Reiter, & Schuster 1995) peaking on day 3 (Roberts 1995). It can also occur in women who are not breastfeeding, however the evidence presented here is only relevant to women who are breastfeeding. Engorgement arises either as a result of venous and lymphatic stasis prior to the onset of milk secretion, or by the obstruction of the lactiferous ducts following the onset of lactation. If the excess milk is not removed the alveolar space (where cells excrete milk) may become over-distended resulting in the breasts feeling hot, tender, swollen and painful. If left untreated, the over distension will cause pressure on the surrounding tissue and will occlude the capillaries. This may result in increased arterial pressure to the breasts and compression of the connective tissue. The drainage of the lymph nodes may be impeded with consequent development of oedema. It is important to treat breast engorgement because it may lead to physiological changes including decreased milk output, which could potentially create an insufficient milk supply.</p> <p>Treatment A Cochrane review was identified on interventions to relieve symptoms of breast engorgement among breastfeeding women (Snowden, Renfrew, &Woolridge 2001).Eight trials were included in the review, providing data on a total of 424 women. Five trials compared treatment versus placebo (Serrapeptase (anti-inflammatory proteolytic enzyme drug), bromelain/trypsinprotease complex, oxytocin, cabbage leaf</p>	<p>34 Women should be advised that their breasts may feel tender, firm and painful when milk 'comes in' at or around 3 days after birth. [GPP]</p> <p>35 A woman should be advised to wear a well-fitting bra which does not restrict her breasts. [D(GPP)]</p> <p>36 Breast engorgement should be treated with:</p> <ul style="list-style-type: none"> • frequent unlimited breast feeding including prolonged breastfeeding from the affected breast • breast massage and if necessary, hand expression • analgesia [A] 		<p>81 Treatment of engorgement includes breast drainage, breast massage and analgesia. Cabbage leaves or cold gel packs may be helpful, but the observed effects may be as a result of placebo and need to be examined in larger studies. [Level 1+]</p>

GPC Lactancia Materna- Pregunta 26. Ingurgitación mamaria.

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
	<p>extract and ultrasound). Two trials compared two treatments against each other (room temperature cabbage leaves versus chilled cabbage leaves and chilled cabbage leaves versus gelpacks). One trial compared intervention (gel packs) versus no treatment.</p> <p>Only two RCTs showed a direct effect of the intervention tested on symptoms of engorgement. The first was a study using a bromelain/trypsin protease complex (Murata, Hanzawa, & Nomura 1965). The drug significantly decreased symptoms of engorgement namely pain and swelling (OR 8.02, 95% CI 2.76-23.3).</p> <p>The second study used Serrapeptase (Kee et al, 1989). The drug treatment resulted in a significant improvement in total improvement rate compiled from the following symptoms; breast pain, breast swelling and induration of lactation (OR 3.6, 95% CI 1.27-10.26). Analysis of individual symptoms showed that Serrapeptase did not have a significant effect compared with placebo. Serrapeptase and the bromelain/trypsin protease complex are only licensed for use in Italy and Japan for the treatment of breast engorgement postpartum. None of the studies utilising cabbage leaves were able to exclude the possibility of a placebo effect. Roberts et al 1995a used a self-administered questionnaire of pain perception (Bourbonnais pain ruler, analogue scales of breast hardness and engorgement scales: (Bourbonnais 1981)). The tool was used pre and post treatment with either chilled or room temperature cabbage leaves. There was no difference in outcome between chilled or room temperature cabbage leaves; both treatments resulted in a significant reduction in the post-pain scale rating (chilled cabbage leaves: 38% decrease in pain; room temperature cabbage leaves: 38% decrease in pain). Roberts et al (Roberts 1995) used the same methodology to compare chilled cabbage leaves with chilled gel packs. There was no significant difference between the two interventions, although there was a preference for use of cabbage leaves. Chilled cabbage leaves caused a</p>			

GPC Lactancia Materna- Pregunta 26. Ingurgitación mamaria.

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
	<p>decrease in the post-test pain scale compared with the pre-test by 30%, while chilled gel packs caused a 39% reduction. The use of oxytocin (Ingelman et al, 1953), ultrasound (McLachlan1987;McLachlan et al. 1993) , cabbage leaf extract (Roberts, Reiter, & Schuster1998) or cold packs (Robson 1990) had no effect on symptoms of breast engorgement. The Cochrane reviewers noted that the cold pack study had different base-line measures between the intervention and control groups. As outcomes were assessed following breastfeeding, this may explain the lack of difference because the effect of feeding might have over-ridden the potential effect of the intervention. The Cochrane reviewers also noted that the statistical power of the cabbage leaf extract study (Roberts, Reiter, & Schuster 1998) must be questioned because the trial was stopped on ethical grounds before the planned study size was recruited. The systematic review undertaken for a breastfeeding guideline developed by the Singapore Ministry of Health (2002) stated that central to management of breast engorgement is the need to ensure that the mother is comfortable, so that she can continue to nurse and maintain her milk supply. Breast milk drainage should also be maintained to prevent the development of backpressure in the ducts, which would cause decreased milk production. To this end, demand feeding is the most appropriate management because suckling by the infant is the most effective mechanism for removal of milk. Additionally, breast massage effectively increases milk supply and relieves plugged ducts. Pain may be reduced with the application of cabbage leaves, which can be used with breast massage, milk expression and analgesia. Warm packs/hot compresses should be avoided because although they improve vascular flow, they may aggravate swelling if the ducts are blocked. Warm packs can be used if breasts are leaking. Breast massage and hand expression of breast milk may also be used to stimulate the milk ejection process, increase milk supply and relieve blocked ducts. Birth to Five (Department of Health. 2005) provides both written and pictorial instructions for the</p>			

GPC Lactancia Materna- Pregunta 26. Ingurgitación mamaria.

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
	expression of breast milk.			
NICE update	One Cochrane review ¹⁰¹ on the best forms of treatment for women who experience breast engorgement was identified. The authors concluded that although some interventions may be promising, there is not sufficient evidence from trials on any intervention to justify widespread implementation.			
Perinatal Services BC 2013	<p>BREAST ENGORGEMENT (Prevention) Feed frequently, a minimum of 5 times in the first 24 hours³⁸ to prevent infant hypoglycemia, accelerate breastmilk production, ensure breastmilk drainage, prevent breast distension and engorgement,⁶¹ and stimulate infant digestive peristalsis and elimination.³⁸ Where indicated, initiate a hand expression regime for the mother to establish milk production and prevent engorgement.</p> <p>(definition) Breast Engorgement can occur 3 to 5 days post-birth; the breast is enlarged, painful, shiny, and edematous with diffuse red areas. The nipple may be effaced, milk often does not flow easily, and the infant can have difficulties latching³⁸</p> <p>(causes) Contributing factors include delayed breastfeeding initiation, infrequent and/or time restricted feedings, supplementation, inefficient infant latch, breast surgery, or any situation where milk stasis occurs. Milk supply can be compromised by unrelieved engorgement</p> <p>Care^{38,39,102} <ul style="list-style-type: none"> • Warm shower or apply warm compress or breast soaks before breastfeeding to facilitate let down • Massage breast gently and manually express breastmilk or colostrum to soften the areola before breastfeeding to facilitate infant latch • Breastfeed frequently, using the engorged breast first </p>			

GPC Lactancia Materna- Pregunta 26. Ingurgitación mamaria.

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
	<ul style="list-style-type: none"> • Use anti-inflammatory medications, e.g., ibuprofen (400 mg. every 4 – 6 hours) which are compatible with breastfeeding¹⁰³ • Additional treatments that some women report as helpful but determined as ineffective in a review of eight RCTs¹⁰² are: application of cold treatments e.g., gel packs, cold packs, or cold cabbage leaves; used after breastfeeding, Use of oxytocin and ultrasound. <p>AREOLAR ENGORGEMENT¹³ can occur without breast (peripheral) engorgement. Latch is difficult and painful for the mother.</p> <p>Care</p> <ul style="list-style-type: none"> • Manual expression or compression of the areola before breastfeeding³⁸ • Warm compresses 			
<p>ABM 20 Congestión mamaria, 2009</p>	<p>Tratamiento</p> <p>El manejo adecuado de la congestión mamaria es importante para una lactancia exitosa a largo plazo.^{23,24} Si bien el hecho de experimentar congestión mamaria puede resultar temporalmente incómodo para las madres, ello parece estar relacionado con un decremento en las probabilidades de un destete precoz. Al mismo tiempo, el hecho de no resolver con efectividad la congestión mamaria sintomática prolongada puede tener repercusiones negativas adicionales en el suministro de leche continuo y adecuado.</p> <p>Algunas terapias, tanto farmacológicas como no farmacológicas, han sido promocionadas como intervenciones benéficas para el tratamiento de la congestión mamaria.</p> <p>En 2001, Snowden y colaboradores ²⁵ llevaron a cabo una revisión sistemática de estudios controlados con asignación tanto aleatoria como “semi-aleatoria” que evaluaron la efectividad de los tratamientos para la congestión mamaria. Dicho análisis identificó ocho estudios que incorporaron a 424 mujeres. Las terapias investigadas que superaron los efectos de los placebos en la reducción de los síntomas se describen a continuación:</p>	<p>En la actualidad, la investigación tanto de los procesos fisiológicos de la congestión mamaria como de la prevención efectiva y las estrategias terapéuticas resulta inadecuada. Es preciso desarrollar un sistema uniforme para medir la severidad de la congestión mamaria que permita homologar las medidas y comparar los resultados entre los estudios. Una vez que se haya desarrollado un sistema objetivo de medición clínica a pie de cama y no invasivo, podrán efectuarse estudios clínicos que evalúen la correlación de medidas objetivas de la congestión mamaria y su tratamiento con la duración y los problemas de la lactancia materna. El conocimiento acerca de la influencia de las intervenciones en el parto y acerca de las características de las mujeres que predisponen al desarrollo de congestión mamaria significativa sería de utilidad para identificar a las pacientes en riesgo de padecerla y a aquellas que pudieran verse beneficiadas por la asesoría y por un</p>	<p>23. Stamp GE, Casanova HT. A breastfeeding study in a rural population in South Australia. Rural Remote Health 2006;495: 1–8.</p> <p>24. Cooke M, Sheehan A, Schmied V. A description of the relationship between breastfeeding experiences, breastfeeding satisfaction, and weaning in the first</p>	

GPC Lactancia Materna- Pregunta 26. Ingurgitación mamaria.

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
	<p>1. Serrapeptase® (Takeda Chemical Industries, Ltd., Osaka, Japón) (Danzen), un agente enzimático antiinflamatorio, 10 mg tres veces al día, se comparó con placebo tres veces al día durante tres días.²⁶ El grupo con Danzen reportó una mejora notoria en el 23% de las mujeres en comparación con únicamente un 3% en el grupo con placebo. En general, el 86% del grupo con el tratamiento activo reportó una mejora evidente o moderada estadísticamente significativa en comparación con el 60% en el grupo con placebo. Si bien los resultados sugieren que el agente antiinflamatorio puede ser benéfico, el estudio presenta la limitación significativa de que pocas mujeres participantes estaban amamantando a su bebé.</p> <p>2. Se ha analizado la terapia enzimática utilizando un comprimido con un complejo de proteasa con cubierta entérica que contiene 20,000 unidades de bromelaina y 2,500 unidades de tripsina cristalina, otro agente antiinflamatorio.²⁷ A las mujeres con inflamación o induración mamaria entre el tercer y el quinto día, además de dolor, se les administraron comprimidos con el complejo de proteasa o con placebo (aproximadamente cinco comprimidos por día) durante tres días, para un total de 16 comprimidos. Se encontró que el complejo de proteasa resultó efectivo en el 83% de los casos en comparación con el 33% de las mujeres atendidas con placebo.</p> <p>3. La técnica de presión inversa suavizante utiliza una ligera presión positiva a fin de suavizar un área (aproximadamente de una a dos pulgadas) cercana a la areola que rodea la base del pezón. El objetivo consiste en desplazar temporalmente parte de la inflamación ligeramente hacia atrás, hacia arriba y hacia el interior de la mama. Se ha demostrado que alejar el edema de la areola mejora el acoplamiento del lactante durante la congestión mamaria.²⁸ La base fisiológica de esta técnica consiste en la presencia de un incremento en la resistencia de los tejidos subareolares durante la congestión mamaria.</p> <p>4. Snowden y colaboradores ²⁵ concluyeron que no se observa ningún beneficio con los siguientes tratamientos en comparación con placebo: hojas de col, extracto de hojas de col, oxitocina,</p>	<p>seguimiento más estrecho. Deben investigarse los remedios no farmacológicos para el manejo de la congestión mamaria. Es preciso dar prioridad a estudios doble ciegos y controlados con placebo de medicamentos que se sabe son seguros durante la lactancia y que cuentan con el potencial para aliviar la congestión mamaria sintomática.</p>	<p>3 months after birth. J Hum Lact 2003;19:145–156.</p> <p>25. Snowden HM, Renfrew MJ, Woolridge MW. Treatments for breast engorgement during lactation. Cochrane Database Syst Rev 2001;(2):CD000046 .</p> <p>26. Kee WH, Tan SL, Lee V, et al. The treatment of breast engorgement with Serrapeptase (Danzen): A randomized double-blind controlled study. Singapore Med J 1989;30:48–54.</p> <p>27. Murata T, Hanzawa M, Nomura Y. The clinical effects of “protease complex” on postpartum breast engorgement. J</p>	

GPC Lactancia Materna- Pregunta 26. Ingurgitación mamaria.

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
	<p>compresas frías y ultrasonido.</p> <p>Es posible que algunos tratamientos ayuden a atenuar las molestias sin aliviar la congestión mamaria en sí. También es preciso señalar que muchas de las terapias arriba enumeradas pueden no estar disponibles en ciertos países. Otras consideraciones</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Remedios fitoterapéuticos. En la actualidad, se han descrito remedios fitoterapéuticos para la congestión mamaria y la sobreproducción, pero no se cuenta con investigación científica respecto a su efectividad. 2. Extracción manual o mecánica. Si el lactante no puede mamar exitosamente, es preciso tomar medidas para auxiliar a la madre con la extracción manual o mecánica, ya sea por algunos minutos a fin de permitir que se suavice y comprima el complejo pezón-areola o para extraer la leche. Posteriormente, la leche puede suministrarse al lactante por medio de una taza y se puede alentar a la madre a amamantar con mayor frecuencia antes de que recurra la congestión mamaria severa. Todas las nuevas madres deben asimismo instruirse en la técnica de extracción manual de la leche. 29 3. Antes del alta hospitalaria, debe proporcionarse orientación preventiva respecto al desarrollo de la congestión mamaria a todas las madres que amamantan. En muchos países en que las mujeres pueden tener estancias hospitalarias más prolongadas, la congestión mamaria puede ocurrir en el hospital donde se atendió el parto. Sin embargo, muchas mujeres son dadas de alta antes del tiempo previsto para el máximo nivel de congestión mamaria sintomática. Las madres deben recibir asesoría respecto a las opciones de tratamiento sintomático destinadas al control del dolor. Tanto acetaminofeno (paracetamol) como ibuprofeno, administrados a dosis adecuadas, son alternativas seguras para las madres que amamantan. Asimismo, se debe proporcionar información acerca de los contactos para la asesoría en apoyo a la lactancia materna. El personal de salubridad que atiende a la madre o al recién nacido tras el alta hospitalaria debe preguntar sistemáticamente respecto a la 		<p>Jpn Obstet Gynecol Soc 1965;12:139-147. 28. Cotterman KJ. Reverse pressure softening: A simple tool to prepare areola for easier latching during engorgement. J Hum Lact 2004;20:227-237. 29. Hand expression of breastmilk. http://newborns.stanford.edu/Breastfeeding/HandExpression.html (accessed October 16, 2008)</p>	

GPC Lactancia Materna- Pregunta 26. Ingurgitación mamaria.

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
<p>Guía del embarazo, 2014</p>	<p>estado de plenitud y congestión mamarias.</p> <p>La RS Cochrane de Mangesi (2010) identificó 8 estudios que evaluaron una amplia variedad de tratamientos (acupuntura, aplicación de hojas de repollo, bolsas de gel frío, tabletas de proteasas, uso de ultrasonidos, u oxitocina subcutánea). Los estudios se desarrollaron en un periodo muy amplio de tiempo y la diversidad de desenlaces evaluados pone en cuestión la aplicabilidad de sus resultados.</p> <p>Un ECA que comparó un tratamiento con acupuntura frente a los cuidados de rutina no mostró diferencias significativas en el número de mujeres a las que se les prescribió antibióticos (que los autores de la RS tomaron como un desenlace secundario de mujeres con mastitis; 210 mujeres; RR 0,61; IC 95 % 0,32 a 1,1) ni en el número de mujeres con un (RR 0,20; IC 95 % 0,04 a 1,01). (Calidad baja).</p> <p>Otros dos ECA no mostraron diferencias al aplicar hojas de col frente al uso de bolsas de gel frío en la puntuación de una escala de dolor, ni en el hecho de aplicar hoja de col enfriadas o a temperatura ambiente en relación a las mujeres con dolor. (Calidad muy baja)</p> <p>En un ECA pequeño (59 participantes) en el que se comparó la administración de un complejo de proteasa (una enzima vegetal) frente a placebo, el tratamiento mostró una mayor proporción con una mejoría del dolor (RR 0,17; IC 95 % 0,04 a 0,74) o de la sensibilidad (RR 0,34; IC 95 % 0,15 a 0,79). Sin embargo el ECA no especificaba cuantas de las participantes en el estudio amamantaban en el momento de realizarse el estudio. (Calidad muy baja)</p> <p>Un ECA que evaluó el efecto de aplicar ultrasonidos</p>	<p>Se sugiere recomendar que las mujeres con ingurgitación mamaria amamenten a sus bebés de manera frecuente y continuada, con la posibilidad de realizarse masajes en el pecho y estimularlo para expulsar la leche manualmente. (Recomendación Débil).</p>		

GPC Lactancia Materna- Pregunta 26. Ingurgitación mamaria.

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
	<p>termales frente a realizarlo de manera simulada no mostró diferencias al final del tratamiento referentes al dolor o la sensibilidad, ni en la duración de la lactancia materna de las participantes. La aplicabilidad de los resultados de este estudio fue muy limitada por su limitado tamaño muestral (109 mujeres) y el hecho de que la unidad de aleatorización fuera el pecho y no la mujer. Calidad muy baja)</p> <p>En un ensayo en 45 mujeres, tras tres días de tratamiento con oxitocina se requirió la continuación del tratamiento en mayor medida que con placebo, sin que las diferencias fueran significativas (RR 3,13; IC95% 0,68 a 14,44).(Calidad muy baja)</p> <p>Finalmente, un ECA abierto (88 mujeres) mostró una leve disminución de la puntuación en una escala de dolor tras aplicar bolsas de gel frío (de 1,84 (0,65) puntos a 1,23 (0,68)) frente a un aumento en la puntuación en el grupo que no había recibido tratamiento.</p> <p>La GPC NICE de cuidados durante el puerperio (Demott, 2006) identificó una serie de medidas preventivas para la ingurgitación en la introducción de una revisión sistemática sobre intervenciones comunitarias para promover la duración de la lactancia materna (Renfrew, 2005): inicio temprano de la lactancia materna, adquisición correcta de posturas y unión del bebé durante las tomas, así como la lactancia espontánea (opinión de expertos)</p> <p>La guía cita otra revisión sistemática realizada para otra guía del Ministerio de Sanidad de Singapur en la que se destacan los siguientes determinantes para el manejo de la ingurgitación: asegurar que la madre se siente cómoda para que pueda continuar amamantando y produciendo</p>			

GPC Lactancia Materna- Pregunta 26. Ingurgitación mamaria.

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
	<p>leche, y asegurar un amamantamiento continuado teniendo en cuenta que la succión del bebé es la mejor manera de garantizar el correcto drenaje de los conductos mamarios a la vez que el pecho aumenta la producción de leche. El documento también destaca el papel del masaje de los pechos o la estimulación para la expulsión manual de la leche (Singapore Ministry of Health, 2002).</p>			

3.2. Revisiones sistemáticas

Tabla 4- Resumen de RS actuales

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación...
Mangesi L, 2010	<p>Diseño Revisión sistemática</p> <p>Objetivo Considerar la Identificar la mejor forma para el tratamiento de la congestión mamaria.</p>	<p>8 estudios, 4 ECA y 4 Cuasi ECA</p> <p>Criterios inclusión Los ECA incluyeron mujeres con congestión mamaria, dolor (en ocasiones con fiebre) durante el periodo postnatal temprano (2-5 días post parto).</p> <p>Total incluidos: 744.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Acupuntura: 293; • Hojas de col: 62 • Compresas frías: 88 • Complejo de proteasa:59; • Ultrasonido termal: 109; • Oxitocina: 45. 	<p>Las intervenciones evaluadas fueron:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Acupuntura versus cuidado habitual; • Hojas de col (hojas frías versus hojas a temperatura ambiente y hojas de col versus bolsas de gel frio); • Compresas frías versus cuidado habitual; • Complejo de proteasa versus placebo; • Ecografía termal versus placebo; • Oxitocina subcutánea versus placebo. 	<p>La mayoría de los estudios no reportaron resultados en los desenlaces considerados como primarios y secundarios en la RS, ni en los considerados como críticos por el GEG.</p> <p>En los estudios en donde se evaluaron la ecografía, las hojas de col, y la oxitocina no se encontraron diferencias estadísticamente significativas en cuanto a una mejoría más rápida de los síntomas entre las intervenciones evaluadas. Las mujeres que participaron en estos en estos ensayos presentaron mejoría de la sintomatología con el tiempo sin importar si recibían o no la intervención evaluada. Respecto a la acupuntura, se encontró evidencia sobre la mejoría en la sintomatología en los días siguientes a recibir el tratamiento. Sin embargo, la mayoría de las mujeres resolvieron la sintomatología a los seis días. No se encontraron diferencias significativas para otros desenlaces entre los grupos. Respecto a complejo de proteasa, el estudio fue realizado hace más de cuarenta años y no se tiene evidencia de que se efectivamente este compuesto se esté utilizando en la práctica actual. Finalmente, el estudio que evaluó las bolsas de gel frio mostró mejoría de los síntomas, pero dadas las diferencias de los grupos a nivel basal, estos resultados</p>	<p>No hay evidencia suficiente para recomendar la implementación de un tratamiento específico para la congestión mamaria. Algunos de los tratamientos evaluados (ej. hojas de col aplicadas a la mama) pueden producir una mejora en los síntomas y es poco probable que tenga efectos adversos. Dado que la baja calidad de los estudios incluidos, los autores señalan la importancia de las preferencias de las mujeres respecto a los mismos y los mismos estudios no evalúan las preferencias respecto a los mismos.</p>	<p>Problema en el reporte de los resultados de los estudios incluidos que dificultó la evaluación del riesgo de sesgo.</p>

GPC Lactancia Materna- Pregunta 26. Ingurgitación mamaria.

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación...
				deben ser interpretados con cautela		

En la búsqueda realizada se identificó una revisión sistemática (RS) publicada en 2010 cuyo objetivo fue la identificación de los mejores tratamientos para la congestión mamaria en mujeres en periodo de lactancia (1).

Esta revisión incluyó ensayos clínicos aleatorizados (ECA) y cuasi aleatorizados que evaluaran la efectividad de intervenciones farmacológicas (oxitocina subcutánea, complejo de proteasas) e intervenciones no farmacológicas (acupuntura, hojas de col, compresas frías, ecografía termal) en el manejo de la ingurgitación mamaria.

3.3. Resumen de GPC base y RS disponibles

Para el tratamiento de la ingurgitación mamaria, la guía NICE recomienda realizar tomas frecuentes e ilimitadas, incluyendo tomas prologadas del pecho afectado, realizar masaje en el pecho y, si es necesario, realizar la extracción manual de la leche y tomar analgesia (A) (2).

En la guía de la Perinatal Services BC de 2013, para facilitar la salida de la leche, antes de amamantar se recomiendan las duchas calientes o la aplicación de compresas calientes, masajear el pecho y realizar la extracción manual de la leche o calostro para suavizar la areola y facilitar el agarre. También se recomienda amamantar de forma frecuente (primero del pecho ingurgitado) y la toma de antiinflamatorios (por ejemplo ibuprofeno 400mg cada 4-6 horas). También señala que la aplicación de tratamientos fríos tras la lactancia (packs de gel, packs fríos u hojas frías de col), así como la utilización de oxitocina o ultrasonidos, son tratamientos que algunas mujeres reportan como útiles pero que son inefectivos (3).

En el protocolo 20 de la ABM sobre congestión mamaria, se describen los resultados de la revisión Cochrane publicada en 2001 sobre el uso de Serrapetase®, una terapia enzimática, la técnica de la presión inversa suavizante, y se señala también que no se observa ningún beneficio del uso de hojas de col, oxitocina, compresas frías y ultrasonidos. Lo que sí se señala es que si el lactante no puede mamar de forma exitosa, se deben tomar medidas para auxiliar a la madre con la extracción manual o mecánica, ya sea por algunos minutos a fin de permitir que se suavice y comprima el complejo pezón–areola o para extraer la leche. Posteriormente, la leche puede suministrarse al lactante por medio de una taza y se puede alentar a la madre a amamantar con mayor frecuencia antes de que recurra la congestión mamaria severa. Además, se señala que antes del alta hospitalaria, debe proporcionarse orientación preventiva respecto al desarrollo de la congestión mamaria a todas las madres que amamantan y que las madres deben recibir asesoría respecto a las opciones de tratamiento sintomático destinadas al control del dolor (tanto paracetamol como ibuprofeno). Asimismo, se debe proporcionar información acerca de los contactos para la asesoría en apoyo a la lactancia materna. El personal de salubridad que atiende a la madre o al recién nacido tras el alta hospitalaria debe preguntar sistemáticamente respecto a la estado de plenitud y congestión mamarias (4).

En la revisión sistemática Cochrane identificada (1), los autores concluyen que la evidencia identificada sobre los tratamientos para la ingurgitación mamaria son insuficientes para recomendar la implementación masiva de los mismos. Sin embargo, también señalan que algunos tratamientos ,como el uso de las hojas de col, pueden ser reconfortantes e improbable que sean dañinos además de ser baratos. Además, hay poca información sobre lo que las mujeres piensan de intervenciones particulares. Por ejemplo, los packs fríos pueden ser relajantes o incómodos para usar. Los ensayos incluidos en la revisión no reportaban los valores y preferencias de las mujeres en relación a las opciones de tratamiento.

3.4. Conclusión (marcar con una X):

<input type="checkbox"/>	Adopción GPC/Revisión sistemática
--------------------------	-----------------------------------

X	Elaboración parcial (desde la fecha final de la revisión de Mangesi 2010)
	Elaboración de novo

3.5. Diseño de la estrategia de búsqueda de estudios individuales

Criterios de selección de estudios	ECA, estudios de cohortes
Período de búsqueda	Desde 2009 en adelante
Bases de datos	Cochrane, PUMBED y EMBASE y CINHALL

Ver estrategias de búsqueda de estudios originales en el ANEXO I.

Se incluye la búsqueda de revisiones sistemáticas, y luego se elimina el filtro de Revisiones sistemáticas y se limita desde 2009 en adelante para localizar nuevos estudios publicados a partir de la fecha de la revisión incluida.

2- Resumen de la evidencia

2.1- GRADE Evidence Profile

Comparación 1: Acupuntura vs. Cuidados habituales en la ingurgitación mamaria

Bibliografía (RS): Mangesi L, Dowswell T. Treatments for breast engorgement during lactation. Cochrane Database Syst Rev. 2010 Sep 8;(9):CD006946.

Evaluación de la calidad							Nº de pacientes		Efecto		Calidad	Importancia
Nº de estudios	Diseño de estudio	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Acupuntura	Cuidado habitual	Relativo (95% CI)	Absoluto (95% CI)		
Necesidad de antibióticos												
1	ECA ¹	serio ²	no serio	no serio	serio ³	ninguno	17/140 (12.1%)	14/70 (20.0%)	RR 0.61 (0.32 a 1.16)	78 menos por 1000 (de 32 más a 136 menos)	BAJA	CRÍTICO
Absceso mamario												
1	ECA ¹	serio ²	no serio	no serio	serio ³	ninguno	2/140 (1.4%)	5/70 (7.1%)	RR 0.20 (0.04 a 1.01)	57 menos por 1000 (de 1 más a 69 menos)	BAJA	CRÍTICO
Síntomas al tercer día												
1	ECA ¹	muy serio ²	No serio	no serio	serio ³	ninguno	109/140 (77.9%)	58/70 (82.9%)	RR 0.94 (0.82 a 1.08)	50 menos por 1000 (de 66 más a 149 menos)	MUY BAJA	CRÍTICO
Síntomas al cuarto día												
1	ECA ¹	muy serio ²	no serio	no serio	no serio	ninguno	93/140 (66.4%)	57/70 (81.4%)	RR 0.82 (0.69 a 0.96)	147 menos por 1000 (de 33 menos a 252 menos)	BAJA	IMPORTANTE
Síntomas al quinto día												
1	ECA ¹	muy serio ²	no serio	no serio	no serio ⁴	ninguno	92/140 (65.7%)	55/70 (78.6%)	RR 0.84 (0.70 a 0.99)	126 menos por 1000 (de 8 menos a 236 menos)	BAJA	IMPORTANTE
Síntomas a los seis días												
1	ECA ¹	muy serio ²	no es serio	no es serio	serio ³	ninguno	36/140 (25.7%)	25/70 (35.7%)	RR 0.72 (0.47 a 1.10)	100 menos por 1000 (de 36 más a 189 menos)	MUY BAJA	IMPORTANTE

MD–Diferencia de medias, RR–riesgo relativo

1. Kvist LJ, Hall-Lord ML, Rydhstroem H, Larsson BW. A randomised-controlled trial in Sweden of acupuncture and care interventions for the relief of inflammatory symptoms of the breast during lactation. Midwifery 2007;23:184-95.
2. Dado el tipo de intervención evaluada, el cegamiento tanto de los participantes como de los profesionales que daban las intervenciones no fue realizado. Tampoco se intentó un cegamiento del evaluador de los resultados. Esta falta de cegamiento puede representar una fuente importante de sesgo en la mayoría de los desenlaces dada la subjetividad en los síntomas y su tratamiento.

GPC sobre Lactancia Materna – Pregunta 26. Ingurgitación mamaria.

3. Bajo número de eventos. Los intervalos de confianza incluyen la ausencia de efecto.
4. Bajo número de eventos. El límite superior del intervalo de confianza cerca de límite de la no significación estadística.

Comparación 2: Hojas de col vs. Otras intervenciones

Bibliografía (RS): Mangesi L, Dowswell T. Treatments for breast engorgement during lactation. Cochrane Database Syst Rev. 2010 Sep 8;(9):CD006946.

Evaluación de la calidad							Nº de pacientes		Efecto		Calidad	Importancia
Nº de estudios	Diseño de estudio	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Hojas de col	Otras intervenciones	Relativo (95% CI)	Absoluto (95% CI)		
Mejoría del dolor (hojas de col vs. bolsas de gel frío) - no se informa												
-	-	-	-	-	-	-	-	-	No se encontraron diferencias significativas entre las intervenciones (resultados no reportados).		MUY BAJA	CRITICO
Mejoría del dolor (hojas de col frío vs. hojas de col a temperatura ambiente) - no se informa												
-	-	-	-	-	-	-	-	-	No se encontraron diferencias significativas entre las intervenciones (resultados no reportados).		MUY BAJA	CRITICO

MD–Diferencia de medias, RR–riesgo relativo

1. Roberts KL. A comparison of chilled cabbage leaves and chilled gelpaks in reducing breast engorgement. Journal of Human Lactation 1995;11(1):17-20. (a) Roberts KL, Reiter M, Schuster D. A comparison of chilled and room temperature cabbage leaves in treating breast engorgement. Journal of Human Lactation 1995;11:191-4.
2. Alto riesgo de sesgo. No cegamiento, difícil y no realizado. No ajustes realizados.

Comparación 3: Complejo proteasas vs. placebo

Bibliografía (RS): Mangesi L, Dowswell T. Treatments for breast engorgement during lactation. Cochrane Database Syst Rev. 2010 Sep 8;(9):CD006946.

Evaluación de la calidad							Nº de pacientes		Efecto		Calidad	Importancia
Nº de estudios	Diseño de estudio	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Complejo proteasas	Placebo	Relativo (95% CI)	Absoluto (95% CI)		
No mejoría del dolor												
1	ECA ¹	muy serio ²	no serio	no serio	no serio	ninguno	2/35 (5.7%)	8/24 (33.3%)	RR 0.17 (de 0.04 a 0.74)	277 menos por 1000 (de 87 menos a 320 menos)	BAJA	CRITICO
No mejoría de la congestión mamaria												
1	ECA ¹	muy serio ²	no serio	no serio	no serio	ninguno	6/35 (17.1%)	12/24 (50.0%)	RR 0.34 (de 0.15 a 0.79)	330 menos por 1000 (de 105 menos a 425 menos)	BAJA	CRITICO
Puntuación general de recuperación (sin cambio o peor)												
1	ECA ¹	muy serio ²	no serio	no serio	no serio	ninguno	6/35 (17.1%)	16/24 (66.7%)	RR 0.26 (de 0.12 a 0.56)	493 menos por 1000 (de 293 menos a 587 menos)	BAJA	CRITICO

MD–Diferencia de medias, RR–riesgo relativo

1. Murata T, Hanzawa M, Nomura Y. The clinical effects of "Protease complex" on postpartum breast engorgement (based on the double blind method). Journal of Japanese Obstetrical and Gynecological Society 1965;12(3):139-47.
2. Estudio cuasi aleatorizado, la asignación a los diferentes grupos fue realizada en días alternos.

Comparación 4: Ultrasonido térmico vs. Placebo

Bibliografía (RS): Mangesi L, Dowswell T. Treatments for breast engorgement during lactation. Cochrane Database Syst Rev. 2010 Sep 8;(9):CD006946.

Evaluación de la calidad							Nº de pacientes		Efecto		Calidad	Importancia
Nº de estudios	Diseño de estudio	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Ultrasonido térmico	Placebo	Relativo (IC95%)	Absoluto (IC95%)		
Requerimiento de analgésicos												
1	ECA ¹	serio ²	no serio	serio ³	serio ⁴	ninguno	14/22 (63.6%)	15/23 (65.2%)	RR 0.98 (de 0.63 a 1.51)	13 menos por 1000 (de 241 menos a 333 más)	MUY BAJA	IMPORTANTE

CRMD–Diferencia de medias, RR–riesgo relativo

1. McLachlan Z, Milne EJ, Lumley J, Walker BL. Ultrasound treatment for breast engorgement: a randomised double blind trial. Australian Journal of Physiotherapy 1991;37(1):23-9.
2. Ocultación de la secuencia de aleatorización y pérdidas de seguimiento no claras. Mama como unidad de análisis. No ajustes realizados por la no-independencia de los senos. Dificultad en la interpretación de los resultados. Reporte selectivo de los resultados.

GPC sobre Lactancia Materna – Pregunta 26. Ingurgitación mamaria.

3. Evidencia indirecta de dolor mamario
4. Bajo número de eventos y el intervalo de confianza incluye la ausencia de efecto.

Comparación 5: Oxitocina comparado con placebo en ingurgitación mamaria

Bibliografía (RS): Mangesi L, Dowswell T. Treatments for breast engorgement during lactation. Cochrane Database Syst Rev. 2010 Sep 8;(9):CD006946.

Evaluación de la calidad							Nº de pacientes		Efecto		Calidad	Importancia
Nº de estudios	Diseño de estudio	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Oxitocina	Placebo	Relativo (95% CI)	Absoluto (95% CI)		
Persistencia de los síntomas tres días después del inicio del tratamiento												
1	ECA ¹	muy serio ²	no serio	serio ³	serio ⁴	ninguno	5/20 (25.0%)	2/25 (8.0%)	RR 3.13 (de 0.68 a 14.44)	170 más por 1000 (de 26 menos a 1000 más)	MUY BAJA	CRITICA

MD–Diferencia de medias, RR–riesgo relativo

1. Ingelman-Sundberg A. Early puerperal breast engorgement. Acta Paediatrica Scandinavica 1953;32:399-402.
2. Generación y ocultación de la secuencia de aleatorización no adecuada o no realizada. Cegamiento de los evaluadores no claro, así como el manejo de las pérdidas de seguimiento.
3. Evidencia indirecta de la efectividad de la intervención (mejora de los síntomas, dolor, congestión mamaria, etc.)
4. Bajo número de eventos y el intervalo de confianza incluye la ausencia de efecto.

Comparación 6: Bolsas de gel frío vs. Cuidados habituales en ingurgitación mamaria

Bibliografía (revisiones sistemáticas): Mangesi L, Dowswell T. Treatments for breast engorgement during lactation. Cochrane Database Syst Rev. 2010 Sep 8;(9):CD006946.

Evaluación de la calidad							Nº de pacientes		Impacto	Calidad	Importancia	
Nº de estudios	Diseño de estudio	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Bolsas de gel frío	Cuidado habitual				
Disminución de la intensidad media del dolor												
1	ECA ¹	muy serio ²	no serio	no serio	serio ³	ninguno		no agrupado	Disminución en intensidad media del dolor post-tratamiento con bolsas de frío: de 1,84 (DS 0,65) pre-intervención a 1,79 (DS 0,72) post-intervención) comparado con un aumento en el grupo control (de 1,50 (DS 0,71) intervención a 1,79 (DS 0,72) post intervención.		MUY BAJA	CRITICA

MD–Diferencia de medias, RR–riesgo relativo

1. Robson BA. Breast engorgement in breastfeeding mothers. [thesis]. Personal communication 1990.
2. Diferencias a nivel basal entre los grupos. Generación y ocultación de la secuencia de aleatorización no realizada correctamente. No enmascaramiento. No ITT análisis.
3. No se describe un análisis conjunto de los resultados pero existe solapamiento entre los estimadores por lo que se podría intuir una ausencia de efecto.

2.2- Resumen de la Evidencia

La revisión de Mangesi 2010 definió como desenlaces primarios el cese temporal de la lactancia materna, el cese permanente de la misma, y el desarrollo de mastitis. Como desenlaces secundarios la presencia de una temperatura corporal mayor a 38°C, la opinión maternal sobre el tratamiento, la aceptación maternal del tratamiento, la necesidad de analgesia, el ingreso hospitalario, la confianza materna en cuanto a la continuación de la lactancia materna, y el absceso mamario (1). En esta RS se realizaron búsquedas en diferentes bases de datos hasta febrero de 2010 identificando 23 referencias relacionadas a 19 estudios. Después de la evaluación de su elegibilidad, finalmente incluyeron 8 estudios (5-12). La gran parte de los estudios evaluaban intervenciones para prevenir de la ingurgitación mamaria o suprimir la lactancia materna.

Respecto a los estudios incluidos, la mayoría de las participantes fueron mujeres con sintomatología de ingurgitación mamaria en el periodo postnatal temprano (2 a 5 días post parto). Todos los estudios fueron realizados en unidades de cuidado postnatal a nivel hospitalario, excepto uno que fue realizado en una clínica de lactancia materna (6).

Los autores de la RS remarcaron que los estudios incluidos cubren un periodo de más de 50 años, en donde las actitudes en frente a la lactancia materna y los tipos de tratamiento disponibles han cambiado considerablemente (1).

Con el fin de actualizar la revisión de Mangesi 2010, se realizó una búsqueda de nuevos estudios publicados desde la fecha de última búsqueda de la RS hasta la actualidad, identificándose un ECA no enmascarado, realizado en Taiwán, cuyo objetivo era evaluar la efectividad de una técnica de medicina tradicional china (Gua-Sha) en mujeres lactantes con ingurgitación mamaria (13). Sin embargo, debido a la escasa relevancia clínica de los resultados recogidos y la poca aplicabilidad de la intervención en nuestro medio, este estudio fue excluido del análisis.

En esta actualización también se identificó otro ensayo clínico cuasi aleatorizado, que evaluó la efectividad de las hojas de col frías respecto a la aplicación de compresas frías y calientes de forma alterna, como tratamiento de la ingurgitación mamaria (14). El estudio fue realizado en la India e incluía mujeres con ingurgitación mamaria sin signos de infección, mastitis, absceso lesiones mamarias, grietas del pezón (o sangrado del mismo). La asignación a cada uno de los grupos se hizo de forma secuencial (30 a cada grupo) y sin enmascaramiento. Al primer grupo de mujeres se les aplicó compresas frías (entre 10°C-18°C) y calientes (entre 43°C-46°C) de forma alterna, reemplazadas cada 1-2 minutos durante 20 minutos. Al segundo grupo se les administró hojas de col frías (refrigeradas durante 20-30 minutos previos a la intervención). Los dos tratamientos se dieron tres veces al día durante dos días consecutivos (6 veces en total). Los desenlaces principales evaluados fueron el dolor y la ingurgitación mamaria, sin llegarse a especificar las escalas utilizadas para tal fin. Los autores reportaron las diferencias en las escalas de dolor e ingurgitación antes y después de la intervención, dentro de cada uno de los grupos, siendo las dos intervenciones igual de efectivas en la resolución de los síntomas. En cuanto a las comparaciones entre los grupos, sólo reportaron los resultados de mejoría en la escala de ingurgitación mamaria. El grupo de mujeres que recibió hojas de col frías reportaron mejores resultados que las compresas frías/calientes en la escala de ingurgitación, durante la tercera y cuarta repetición de la intervención (final del primer día e inicio del segundo). Estas diferencias no se observaron en el resto de las repeticiones. Los autores reportaron de forma narrativa las diferencias, encontrando que las compresas frías/calientes alternadas son más efectivas que las hojas de col en la mejoría del dolor. Este estudio fue excluido del presente análisis por presentar un alto riesgo de sesgo, al ser un ensayo cuasi aleatorizado sin enmascaramiento. Las escalas utilizadas para medir los desenlaces principales no fueron descritas, lo que genera dudas sobre su validez y dificulta la interpretación de los resultados encontrados con miras a evaluar la

<p>aplicabilidad clínica de los mismos.</p> <p>Se identificaron otros dos estudios, una RS sobre tratamiento general de la ingurgitación mamaria publicado en el 2014 (13) y un ECA sobre el uso de hojas del col publicado en 2012 {Wong, 2012 1999 /id. Estos dos estudios no pudieron ser localizados para su evaluación.</p>	
<p>Acupuntura versus cuidado habitual</p>	
<p>La RS de Mangesi 2010 (1) incluyó dos ECA que evaluaron la efectividad de la acupuntura frente al cuidado habitual en mujeres con ingurgitación mamaria en periodo de lactancia (1). Incluyeron un total 293 mujeres (5;6) que presentaban inflamación mamaria (enrojecimiento, entumecimiento, dolor o pirexia).</p> <p>En los dos estudios se compararon tres grupos de tratamiento: la acupuntura incluyendo o excluyendo el punto de acupuntura SP6 (que estimula la liberación de oxitocina), y el cuidado habitual. Todos incluían consejo por parte del profesional sanitario. El cuidado habitual podía incluir o no el uso de oxitocina intranasal pautado a discreción del profesional sanitario.</p> <p>En el estudio de Kvist 2007, los resultados de los desenlaces relacionados con el tiempo de resolución de los síntomas fueron muy similares entre los dos grupos de acupuntura por lo que los autores de la RS decidieron combinarlos para su análisis. El estudio de Kvist 2004 no fue incluido en el metanálisis al no presentar los resultados desglosados para los tres grupos estudiados (1).</p> <p>La RS reportó resultados para seis desenlaces distintos: tiempo hasta la resolución de los síntomas (a los tres, cuatro y cinco días), persistencia de los síntomas después del sexto día, necesidad de antibióticos, y desarrollo de absceso mamario. Solo estos dos últimos podrían hacer parte del grupo de desenlaces considerados como críticos o importantes por el GEG (dentro del grupo de problemas en las mamas).</p> <p>Respecto a la necesidad de antibióticos, de un total de 210 mujeres, 31 necesitaron antibióticos (17/140 acupuntura, 14/70 cuidado habitual), sin observarse diferencias significativas entre las intervenciones (RR 0,61; IC95% 0,32 a 1,16) (1).</p> <p>En cuanto al desarrollo de absceso mamario, siete mujeres de 210 presentaron este desenlace (2/140 acupuntura, 5/70 cuidado habitual) sin encontrarse diferencias significativas entre los grupos (RR 0,20; IC95% 0,04 a 1,01).</p> <p>Otros desenlaces reportados en la RS y que no hacen del grupo de desenlaces considerados como críticos o importantes para el GEG fueron la resolución de los síntomas a los días tres, cuatro y quinto de inicio de tratamiento. Al tercer día no se encontraron diferencias significativas en cuanto a la resolución de los síntomas entre las intervenciones (RR 0,94; IC95% 0,82 a 1,08). Sin embargo, al cuarto y quinto día si se observaron diferencias significativas favoreciendo a la acupuntura respecto al cuidado habitual (RR 0,82; IC95% 0,69 a 0,96 y RR 0,84; IC95% 0,70 a 1,10 respectivamente). Estas tendencia se diluyen en el tiempo, al no encontrarse diferencias significativas en el riesgo de permanecer con síntomas por un periodo superior a seis días entre las intervenciones evaluadas (RR 0,72; IC95% 0,47 a 1,10)] (1).</p>	<p>Calidad baja</p> <p>Calidad baja</p> <p>Calidad baja-muy baja</p>
<p>Hojas de col</p>	
<p>Dos estudios identificados en la RS de Mangesi 2010 evaluaron la efectividad de las hojas de col en mujeres con ingurgitación mamaria en periodo de lactancia (7;8). La unidad de análisis de estos estudios fueron las mamas de 62 mujeres y el desenlace principal fue la reducción del dolor. La forma como se presentaron los resultados de este único desenlace en los dos ECA, solo permitió a los autores de la RS hacer un análisis narrativo de los mismos.</p>	

<p>Uno de los estudios comparó las hojas de col frente a bolsas de gel frío en 34 mujeres con ingurgitación mamaria (8). A cada mujer se le puso las hojas de col en una mama y la bolsa de gel frío en la mama contraria. El estudio reportó una reducción del dolor en ambos grupos sin presentarse diferencias significativas entre las intervenciones (datos no aportados).</p> <p>En el segundo estudio se compraron las hojas frías de col frente a hojas a temperatura ambiente en un total de 28 mujeres con ingurgitación mamaria (7). En un grupo, las hojas frías de col eran puestas en la mama derecha y las hojas de col a temperatura ambiente en la mama izquierda durante dos horas. En el otro grupo las hojas eran puestas en orden inverso. Los autores tampoco reportaron diferencias significativas en cuanto a la mejoría de dolor entre las dos intervenciones evaluadas (datos no aportados).</p>	<p>Calidad muy baja</p> <p>Calidad muy baja</p>
<p>Complejo de proteasas</p>	
<p>Los autores de la RS de Mangesi 2010 identificaron un ensayo clínico cuasi aleatorizado que evaluó la efectividad del complejo de proteasas respecto a placebo en 59 mujeres con ingurgitación mamaria a los 3 – 5 días post-parto (1). La pauta de tratamiento era de dos tabletas de complejo de proteasas 4 veces al día durante el primer día, y después una tableta cuatro veces al día durante el segundo y tercer día. Los desenlaces estudiados fueron la no mejoría del dolor y de la congestión mamaria.</p> <p>Respecto a la no mejoría de dolor un total de 10 mujeres no presentaron mejoría del dolor (2/35 complejo proteasas; 8 control) encontrándose diferencias significativas entre las intervenciones (RR 0,72; IC95% 0,04 a 0,74) (1).</p> <p>Similares resultados se presentaron en cuanto a la no mejoría de la congestión mamaria. Un total de 18 mujeres no presentaron mejoría de la congestión mamaria (6/35 complejo proteasas; 12/24 control) encontrándose diferencias significativas entre las intervenciones evaluadas (RR 0,34; IC95% 0,15 a 0,79) (1). También se encontraron diferencias significativas en cuanto al no cambio o empeoramiento de los síntomas (RR 0,26; IC95% 0,12 a 0,56).</p>	<p>Calidad baja</p> <p>Calidad baja</p>
<p>Ultrasonido</p>	
<p>La RS de Mangesi 2010 identificó un ECA que evaluó la efectividad del ultrasonido respecto a placebo en 197 mujeres con ingurgitación mamaria que fueron derivadas a fisioterapia para su tratamiento (10).</p> <p>En este estudio se compararon tres grupos: en el primero, se realizaba una ecografía a ambas mamas; en el segundo se realizaba una simulación de ecografía en ambas mamas, y en el tercero se realizaba en una mama una ecografía y una simulación en la mama contra lateral.</p> <p>Los desenlaces estudiados fueron el dolor mamario y la turgencia mamaria evaluados a través de una escala análoga visual (EVA). También reportaron la turgencia mamaria evaluada mediante tonometría y el requerimiento de analgésicos.</p> <p>Respecto al requerimiento de analgésicos, no se encontraron diferencias significativas entre la ecografía y el placebo (RR 0,98; IC95% de 0,63 a 1,51).</p> <p>Respecto al requerimiento de analgésicos, no se encontraron diferencias significativas entre la ecografía y el placebo (RR 0,98; IC95% de 0,63 a 1,51). Los autores del ECA reportaron de forma narrativa que no se encontraron diferencias en los otros desenlaces evaluados ni tampoco en la duración de la lactancia materna (datos no reportados) (10).</p>	<p>Calidad muy baja</p>
<p>Oxitocina</p>	

<p>La RS de Mangesi 2010 identificó un ensayo clínico cuasi aleatorizado, que evaluó la efectividad de la oxitocina administrada a nivel subcutáneo (2.5 I.U) hasta la resolución de los síntomas respecto a placebo (11). El desenlace principal del estudio fue la duración del tratamiento. A los tres días de tratamiento, no se encontraron diferencias significativas en cuanto a la persistencia de los síntomas entre las intervenciones (RR 3,13; IC95% de 0,68 a 14,44).</p>	<p>Calidad muy baja</p>
<p>Bolsas de gel frio</p>	
<p>Solo un ensayo clínico no enmascarado identificado por la RS de Mangesi 2010, comparó la efectividad de las bolsas de gel frio respecto al cuidado habitual (12). Los resultados fueron descritos de forma narrativa y reportaron una disminución en la intensidad media del dolor post-tratamiento con bolsas de frio (de 1,84 [DS 0,65] pre-intervención a 1,79 [DS 0,72] post-intervención) comparado con un aumento en el grupo control (de 1,50 [DS 0,71] pre-intervención a 1,79 [DS 0,72] post intervención). Los autores de la RS remarcan las importantes limitaciones metodológicas que tiene el presente estudio, en el cual se presenta diferencias entre los grupos a nivel basal(1).</p>	<p>Calidad muy baja</p>
<p>Técnica de la presión inversa suavizante</p>	
<p>En el protocolo de la ABM sobre congestión mamaria (4) se señala que se ha demostrado que alejar el edema de la areola mejora el acoplamiento del lactante durante la congestión mamaria, lo que puede ayudar a favorecer el agarre en estas situaciones.</p>	<p>Calidad muy baja (GPC)</p>
<p>Resultados de la actualización de la búsqueda a octubre de 2016</p>	
<p>En la actualización de la búsqueda se ha identificado la actualización de la RS incluida para responder a esta pregunta (15). Los autores incluyen un artículo sobre GuaSha (16), ya identificado en la elaboración de la GPC, otro estudio sobre la evaluación de técnicas de masaje y extracción en el tratamiento de la ingurgitación mamaria por termografía (17), otro sobre acupresión o uso de compresas calientes y frías (18), otro estudio previamente excluido por los autores con serrapeptasa (19) y otro sobre la eficacia del extracto de col (20). La conclusión a la que llegan los autores de la revisión es similar, señalando que aunque algunas intervenciones parecen prometedoras para el tratamiento de la ingurgitación mamaria, la evidencia es insuficiente para justificar su implementación generalizada.</p>	
<p>También se han identificado dos nuevos estudios individuales posteriores (21;22). En el primer ECA se evalúa la eficacia de combinar el uso de compresas de hojas de malvavisco con compresas calientes (antes de la toma) y frías (entre tomas) en el tratamiento de la ingurgitación mamaria frente a no hacerlo, observando que tras dos días de tratamiento, la adición de las compresas de malvavisco mejoran la severidad de la ingurgitación (puntuación antes y después de la intervención: grupo control de 10,05 a 3,02; grupo intervención de 9,15 a 0,20, puntuación del checklist de 0 a 19). En el segundo estudio controlado, no aleatorizado, se estudia el efecto preventivo de los cuidados precoces del pecho (masajear con ambas manos los pechos antes de cada toma tres veces al día durante 10 minutos, entre el 2º y 4º día postparto) en combinación o no con el uso de hojas de col en mujeres que dan a luz por cesárea, por lo que no corresponde con la pregunta concreta planteada. Por ello, no se considera necesario modificar las recomendaciones formuladas al respecto en la guía.</p>	

ACTUALIZADO A FECHA DE: 31 de Octubre de 2016

5- De la evidencia a la recomendación (Tabla de EtR)

¿Qué hacer cuando una madre sufre ingurgitación mamaria?

Población: Madre sana que amamanta y recién nacido sano a término

Intervención: Oxitocina intranasal, hojas de col, tratamiento con enzimas (proteasas), acupuntura, restricción de líquidos

Comparación: Atención habitual (apoyo emocional, antiinflamatorios, analgésicos, frío local entre tomas y calor local antes de las tomas, masaje y drenaje en las mamas...)

Perspectiva: Clínica

C1: Acupuntura vs. cuidados habituales; C2: hojas de col vs. bolsas de gel frío u hojas de col frías; C3: Proteasas vs. placebo; C4: Ultrasonido vs. placebo; C5: Oxitocina vs. placebo; C6: Bolsas de gel frío vs. cuidados habituales

	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>											
BENEFICIOS Y RIESGOS DE LA OPCIÓN S	<u>¿Cuál es la confianza global en la evidencia disponible sobre los efectos?</u>	C1 Muy baja C2 Muy baja C3 Baja C4 Muy baja C5 Muy baja C6 Muy Baja	Comparación 1: La acupuntura podría disminuir la necesidad de antibióticos y el desarrollo de absceso mamario frente a los cuidados habituales, aunque los intervalos no son significativos. Comparación 2: No se informa sobre la mejoría del dolor de las comparaciones entre las hojas de col frío vs. hojas de col a temperatura ambiente y entre hojas de col vs. bolsas de gel frío.												
	<u>¿Existe incertidumbre o variabilidad importante en cómo los pacientes valoran los desenlaces de interés?</u>	<table style="width: 100%; text-align: center;"> <tr> <td style="width: 15%;">Incertidumbre/ variabilidad importante</td> <td style="width: 15%;">Incertidumbre/ variabilidad probablemente importante</td> <td style="width: 15%;">Incertidumbre/ variabilidad probablemente no importante</td> <td style="width: 15%;">Incertidumbre/ variabilidad no importante</td> <td style="width: 15%;">No se conocen desenlaces no deseados</td> </tr> <tr> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input checked="" type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> </tr> </table>	Incertidumbre/ variabilidad importante	Incertidumbre/ variabilidad probablemente importante	Incertidumbre/ variabilidad probablemente no importante	Incertidumbre/ variabilidad no importante	No se conocen desenlaces no deseados	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	Comparación 3: Parece que los complejos de proteasas mejoran de forma significativa el dolor y la congestión mamaria frente a placebo. Comparación 4 y 5: el ultrasonido térmico y la oxitocina no mejoran la condición.		
	Incertidumbre/ variabilidad importante	Incertidumbre/ variabilidad probablemente importante	Incertidumbre/ variabilidad probablemente no importante	Incertidumbre/ variabilidad no importante	No se conocen desenlaces no deseados										
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>											
<u>¿Los efectos deseados esperados son importantes?</u>	<table style="width: 100%; text-align: center;"> <tr> <td style="width: 15%;">No</td> <td style="width: 15%;">Probablem e no</td> <td style="width: 15%;">Incierto</td> <td style="width: 15%;">Probablem nte sí</td> <td style="width: 15%;">Sí</td> <td style="width: 15%;">Varía</td> </tr> <tr> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input checked="" type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> </tr> </table>	No	Probablem e no	Incierto	Probablem nte sí	Sí	Varía	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	Comparación 6: Parece que las bolsas de gel frío pueden tener efecto en disminuir la intensidad media del dolor post-tratamiento pero hay limitaciones importantes, como diferencias en los niveles de partida.	
No	Probablem e no	Incierto	Probablem nte sí	Sí	Varía										
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>										

	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
	<u>¿Los efectos no deseados esperados son pequeños?</u>	No <input type="checkbox"/> Probablemente no <input type="checkbox"/> Incierto <input type="checkbox"/> Probablemente sí <input checked="" type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> <u>Varía</u> <input type="checkbox"/>		
	<u>¿El balance entre los efectos deseados y no deseados favorece la opción?</u>	No <input type="checkbox"/> Probablemente no <input type="checkbox"/> Incierto <input checked="" type="checkbox"/> Probablemente sí <input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> <u>Varía</u> <input type="checkbox"/>		
UTILIZACIÓN DE RECURSOS	<u>¿Los recursos que se requieren son bajos?</u>	No <input type="checkbox"/> Probablemente no <input type="checkbox"/> Incierto <input type="checkbox"/> Probablemente sí <input checked="" type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> <u>Varía</u> <input type="checkbox"/>		
	<u>¿El coste incremental es pequeño en relación a los beneficios netos?</u>	No <input type="checkbox"/> Probablemente no <input type="checkbox"/> Incierto <input checked="" type="checkbox"/> Probablemente sí <input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> <u>Varía</u> <input type="checkbox"/>		

	<u>Criterio</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
EQUIDAD	<u>¿Cuál sería el impacto en las desigualdades en salud?</u>	<p>Aumentarían Probablemente aumentarían Incierto Probablemente reducirían Reducirían <u>Varía</u></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		
ACEPTABILIDAD	<u>¿Es la opción aceptable para los grupos de interés involucrados?</u>	<p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí <u>Varía</u></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		El grupo considera que puede haber variabilidad en la opinión de los grupos de interés implicados.
FACTIBILIDAD	<u>¿La implementación de la opción es factible?</u>	<p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí <u>Varía</u></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		

<u>Balance de las consecuencias</u>	Las consecuencias no deseadas superan claramente las consecuencias deseadas en la mayoría de los escenarios <input type="checkbox"/>	Las consecuencias no deseadas probablemente superan las consecuencias deseadas en la mayoría de los escenarios <input type="checkbox"/>	El balance entre las consecuencias deseadas y no deseadas está muy equilibrado o es incierto <input checked="" type="checkbox"/>	Las consecuencias deseadas probablemente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los escenarios <input type="checkbox"/>	Las consecuencias deseadas claramente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los escenarios <input type="checkbox"/>
<u>Tipo de recomendación</u>	Se recomienda no ofrecer la opción <input type="checkbox"/>	Se sugiere no ofrecer la opción <input type="checkbox"/>	Se sugiere ofrecer la opción <input type="checkbox"/>	Se recomienda ofrecer la opción <input type="checkbox"/>	
<u>Recomendación (Texto)</u>	<p><u>Recomendación débil</u></p> <p>Se sugiere que antes de la toma, la madre con ingurgitación mamaria se dé una ducha caliente o se aplique compresas calientes, se masajee el pecho y realice una extracción manual que facilite la salida de la leche y el agarre del niño al pecho.</p> <p><u>Recomendación de buena práctica</u></p> <p>En caso de necesitar más ayuda, se puede realizar la presión inversa suavizante.</p> <p><u>Recomendación fuerte</u></p> <p>Se recomienda aumentar la frecuencia de las tomas. .</p> <p>Se recomienda, si no hay alergia o contraindicaciones, tomar ibuprofeno para mitigar la inflamación y el dolor producido por la ingurgitación mamaria, o en su defecto paracetamol.</p> <p><u>Recomendación de buena práctica</u></p> <p>Descansar y realizar contacto piel con piel para favorecer la liberación de oxitocina.</p> <p>En caso de necesitar más ayuda, se puede realizar la presión inversa suavizante (ver Anexo 18).</p>				

Justificación Las guías recomiendan una serie de medidas para facilitar la resolución mecánica de la ingurgitación mamaria. Para el resto de tratamientos, la evidencia que existe es de muy baja o baja calidad. Por ello, no se realiza ninguna recomendación al respecto.

Consideraciones de subgrupos -

Consideraciones para la implementación Creación de Consultas de lactancia atendidas por profesionales especializados en lactancia materna.
Formar a los profesionales sanitarios que están en contacto directo con las madres en el puerperio para poder identificar y asesorar en la resolución de una ingurgitación mamaria.

Monitorización y evaluación -

Prioridades para la investigación

- Se necesitan más estudios de calidad para conocer la eficacia de los distintos tratamientos utilizados en el manejo de la ingurgitación mamaria.

6. ANEXO I, ESTRATEGIAS DE BÚSQUEDA

Cochrane Library

Searched 30/06/2015

Updated search 30/06/2015 a **xx/xx/xxxx**

- #1 breast:ti,ab,kw and engorg*:ti,ab,kw (Word variations have been searched) 65
- #2 lactation:ti,ab,kw or breastfeeding or "breast feeding":ti,ab,kw (Word variations have been searched) 3601
- #3 #1 and #2 Publication Year from 2009 to 2015 7
 - RS 3
 - Trials 4

MEDLINE, via Pubmed

Searched 30/06/2015

Updated search 30/06/2015 a **xx/xx/xxxx**

- #1 Search (breast[Title/Abstract]) AND engorg*[Title/Abstract] 227
- #2 Search (lactation[Title/Abstract] OR breastfeeding[Title/Abstract] OR "breast feeding"[Title/Abstract]) 51123
- #3 Search #1 AND #3 114
- #4 Search #1 AND #3 Filters: Publication date from 2009/01/01 to 2015/12/31 16
- #5 Search #4 Filters: Meta-Analysis; Systematic Reviews. 3
- #6 Search ((review[Title/Abstract] OR reviews[Title/Abstract])) OR (meta-analysis[Title/Abstract] OR metaanalysis[Title/Abstract] OR "meta analysis"[Title/Abstract]) 1151663
- #7 #4 AND #6 2
- #8 #5 OR #7 3

EMBASE, via Ovid

Searched 30/06/2015

Updated search 30/06/2015 a **xx/xx/xxxx**

- #1 breast.ti,ab,kw. 424185
- #2 "engorg*".ti,ab,kw. 4839
- #3 1 and 2 319
- #4 (breastfeeding or lactation or "breast feeding").ti,ab,kw. 62194
- #5 3 and 4 169
- #6 limit 6 to yr="2009 -Current" 30
- #7 (review or reviews or meta-analysis or metaanalysis or "meta analysis").ti,ab,kw. 1479016
- #8 #6 and #7 2
- #9 limit 6 to meta analysis 1
- #10 limit 6 to "systematic review" 1
- #11 #9 or #10 2
- #12 #8 or #11 4

CINAHL, via EBSCOhost databases

Searched 30/06/2015

Updated search 30/06/2015 a **xx/xx/xxxx**

#1	breast AND engorg*	118
#2	breastfeeding or breast feeding or breast-feeding or lactation	16289
#3	#1 AND #2	93
#4	Limitadores - Fecha de publicación: 20090101-20151231	16
#5	#4 Limitadores - Tipo de publicación: Meta Analysis, Systematic Review	3
#6	review OR reviews OR metaanalysis OR meta-analysis Or "meta analysis"	253,129
#7	#4 AND #6	4
#8	#5 OR #7	4

7. ANEXO II, Tabla de estudios individuales para la pregunta

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación Comentarios)
Kvist, 2004	Diseño: ECA Objetivo: Evaluación de la acupuntura respecto al cuidado habitual en el manejo de ingurgitación mamaria.	88 mujeres que acudían a clínicas de lactancia materna con inflamación a nivel mamario (enrojecimiento, tumefacción, dolor, pirexia), la mitad de las mujeres estaban dentro de las dos semanas posteriores al parto.	Tres brazos de tratamiento. El cuidado habitual se daba a todas las participantes e incluía: consejos lactancia materna, la extracción manual y ducha caliente. Grupo 1: cuidado habitual +/- spray nasal de oxitocina a discreción del personal clínico. Grupo 2: cuidado habitual + acupuntura evitando el acupunto SP6 que estimula la oxitocina. Grupo 3: cuidado habitual + acupuntura incluyendo el SP6 sitio. La acupuntura era realizada por comadronas con experiencia en la técnica.	Las madres de todos los grupos expresaron su satisfacción con la lactancia a pesar de su considerable situación de malestar. No se encontraron diferencias significativas entre los grupos respecto al número de mujeres que necesitaron más de tres días para mejorarse, ni tampoco en el índice de severidad al tercer día. Los autores del estudio remarcan que a pesar de que estos resultados deben ser interpretados con cautela, podrían sugerir que el cuidado habitual puede formar una parte importante en la mejoría de los síntomas, así como el tratamiento con acupuntura o el uso de oxitocina en spray. La terapia con antibióticos fue utilizada en el 9% de las mujeres de este estudio.	En base a los resultados de este estudio, otro nuevo estudio fue diseñado para evaluar la acupuntura como tratamiento en la ingurgitación mamaria durante el periodo de lactancia materna	NA
Kvist, 2007	Diseño: Ensayo aleatorizado, no ciego de 3 brazos controlado. Los sobres opacos de asignación al azar se mezclaron al azar Objetivo: Evaluación de la acupuntura respecto al cuidado habitual en el manejo de ingurgitación mamaria.	205 madres con 210 episodios de síntomas inflamatorios de mama durante la lactancia	Tres brazos de tratamiento. El cuidado habitual se daba a todas las participantes e incluía: consejos lactancia materna, la extracción manual y ducha caliente. Grupo 1: cuidado habitual +/- spray nasal de oxitocina a discreción del personal clínico. Grupo 2: cuidado habitual + acupuntura evitando el acupunto SP6 que estimula la oxitocina. Grupo 3: cuidado habitual + acupuntura incluyendo el SP6 sitio. La acupuntura era realizada por comadronas con experiencia en la técnica.	Las mujeres que recibieron acupuntura presentaron una prescripción de antibióticos menos pero no se encontraron diferencias significativas entre las intervenciones (RR 6,61; IC95% 0,32 a 1,16). Las mujeres que recibieron acupuntura fueron menos propensas a desarrollar absceso mamario respecto a las mujeres que recibieron el cuidado habitual, pero estas diferencias no fueron estadísticamente significativas (RR 0,20; IC95% 0,04 a 1,01).	Si la acupuntura es un intervención aceptada por la mujeres, y ésta se asociada al cuidado habitual (consejos sobre mejoría de la posición de lactancia materna, y de agarre del bebe) podría ser más efectiva y menos invasiva que el tratamiento con un spray nasal de oxitocina. Comadronas, enfermeras y personal médico con preparación en lactancia materna deben ser los profesionales encargados de brindar los cuidados a las madres con síntomas	Alto riesgo de sesgo

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
					inflamatorios a nivel mamario durante la lactancia. El uso de antibióticos debe ser controlado estrechamente de tal forma que ayude a la reducción la resistencia a los antibióticos.	
Roberts KI, 1995	Diseño: Ensayo aleatorizado a dos grupos de tratamiento Objetivo: Comparar la efectividad de las hojas de col frías y bolsas de gel frías en la reducción en el post parto de la ingurgitación mamaria en mujeres	Muestra de conveniencia d 28 mujeres en periodo de lactancia materna con ingurgitación mamaria	En un grupo, as hojas de col frio eran puestas en la mama derecha y hojas de col a temperatura ambiente eran puestas en mama izquierda. En el otro grupo las hojas de col eran puestas en orden inverso durante dos horas. No se dio educación sobre lactancia materna como parte de las intervenciones.	Los evaluaron los niveles de dolor pre y post-tratamiento. No se encontraron diferencias significativas entre los niveles de dolor post-tratamiento para las dos intervenciones. Se presentó una disminución estadísticamente significativa en el dolor con los dos tratamientos, 68% tuvieron una mejoría de los síntomas entre la primera y segunda hora. La mayoría de las mujeres prefirieron las hojas de col.	-	Alto riesgo de sesgo
(a)Roberts KI, 1995	Diseño: Ensayo clínico causi aleatorizado Objetivo: Evaluar la efectividad de las hojas de col frías y a temperatura ambiente en la reducción de las molestias causadas por la ingurgitación	22 mujeres en periodo de lactancia materna posterior al parto.	Las mujeres usaron hojas de col frio en una mama y hojas de col a temperatura ambiente en otra, por un periodo de dos horas. No se dio educación sobre lactancia materna como parte de las intervenciones.	Los niveles de dolor pre-tratamiento fueron comparados con los niveles de dolor post-tratamiento. No se encontraron diferencias significativas en los niveles de dolor posterior al tratamiento entre las dos intervenciones. Las mujeres reportaron significativamente menos dolor con los dos tratamientos.	No es necesario enfriar las hojas de col para su uso.	Alto riesgo de sesgo

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
	mamaria en mujeres después del parto.					
Murata, 1965	Diseño: Ensayo cuasi aleatorizado.	59 mujeres con ingurgitación mamaria durante el tercer y quinto días posteriores al parto.	Intervención: 2 tabletas de complejo de proteasas cuatro veces al día, después de cada comida y antes de acostarse a dormir. Al segundo día y tercer día 1 tableta al día, cuatro veces al día Control: placebo.	-	-	Alto riesgo de sesgo
McLachlan Z, 1991	Diseño: Ensayo aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo Objetivo: Evaluar la efectividad de la terapia con ultrasonido termal como tratamiento de la ingurgitación mamaria severa posterior al parto.	197 mamas de 109 mujeres que fueron derivadas al fisioterapeuta para el tratamiento de la ingurgitación mamaria	Se usaron dos aparatos de ultrasonido idénticos, uno trabajaba normalmente y otro fue usado como placebo.	Las dos intervenciones fueron efectivas en la reducción subjetiva del dolor y el entumecimiento.	Los resultados de este estudio muestran que el efecto de la intervención no puede ser atribuido al uso del ultrasonido.	
Ingelman-Sundberg A, 1953	Diseño: Ensayo cuasi aleatorizado	45 mujeres con presencia de signos importantes de ingurgitación durante el segundo y cuarto día de puerperio.	Intervención: Oxitocina 2.5 U.I subcutáneas diarias hasta el ablandamiento de las mamas. Control: solución salina	-	-	
Robson BA, 1990	Tesis Diseño: ensayo clínico aleatorizado	88 mujeres en periodo de lactancia con diferentes grados de ingurgitación mamaria. Todos los partos fueron por cesárea.	Intervención: bolsas de gel frío durante 15-20 minutos después de dos tomas consecutivas. El grupo control recibió cuidado habitual.	-	-	Alto riesgo de sesgo. Muchas mujeres cambiaron del grupo de intervención al grupo control.
Chiu JY, 2010	Diseño: ensayo clínico	54 mujeres en postparto en un hospital	Intervención: <i>Gua-Sha</i> suave y corto seleccionado los acupuntos adecuados	Cinco minutos después del inicio de la intervención, el grupo control presentó una	La terapia con <i>Gua-Sha</i> mejora de forma	Alto riesgo de sesgo.

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
	aleatorizado Objetivo: Determinar los efectos del <i>Gua-Sha</i> como tratamiento para la ingurgitación mamaria	universitario de III nivel en Taiwán. Fueron incluidas mujeres que hubieran tenido un parto sin complicaciones, y que estuvieran experimentando problemas de ingurgitación mamaria.	para el manejo de los síntomas. Los acupuntos son descritos como canales de energía que pasan por debajo de la piel y recorren el cuerpo mejorando el riego sanguíneo, la nutrición de los tejidos y facilitando el funcionamiento normal del organismo. Así, la estimulación de acupuntos específicos mediante <i>Gua-Sha</i> , podría llegar a mejorar la sintomatología. Los acupuntos elegidos para la intervención fueron el ST16, CV 17, ST18, y el SP17. En cada posición se aplicaron dos ciclos de fricción suave (siete veces). La intervención fue realizada por un profesional con más de 10 años de experiencia en medicina tradicional china. Control: Cuidado habitual que incluía bolsas calientes y masaje por 20 minutos.	mejoría significativa en la temperatura de la mama, la ingurgitación mamaria, el dolor y la sensación de molestias, pero no en la temperatura basal. Después de 30 minutos, se presentaron diferencias significativas en estos desenlaces respecto a los valores basales. En el grupo que recibió terapia <i>Gua-Sha</i> , presentó mejorías significativas en todos los desenlaces a los cinco y treinta minutos posteriores a la intervención. Posterior a la intervención el grupo que recibió terapia <i>Gua-Sha</i> mostró una mejoría significativa de la sintomatología respecto al grupo control.	significativa la sintomatología respecto al tratamiento habitual.	Intervención poco aplicable en nuestro medio. Desenlaces evaluados no relevantes clínicamente.
Arora S, 2008	Diseño: Ensayo clínico cuasi aleatorizado Objetivo: comprar las hojas de col frío respecto a las compresas frías y calientes para el tratamiento de la ingurgitación mamaria	60 mujeres en cada grupo atendidas en unidad de cuidados post-natales en India. Incluyeron mujeres con ingurgitación mamaria que no tuvieran signos de infección mamaria, mastitis, absceso o lesiones en cutáneas mamarias, grietas en el pezón (o sangrado del mismo)	Control: A las primeras 30 mujeres se les administró de forma alternada compresas calientes (43°C-46°C) y frías (10°C-18°C) . Las compresas eran reemplazadas cada 1-2 minutos. Este proceso se realizaba de forma continua durante 20 minutos. Intervención: después de la primera fase, 30 mujeres eran tratadas con hojas de col frío, las cuales eran refrigeradas durante 20-30 minutos previos a la intervención. Las hojas de col eran puestas dentro del sostenedor de las mujeres durante 30 minutos. Ambos tratamientos eran realizados tres veces al día durante dos días seguidos. Antes y después de cada intervención, los resultados de las escalas de dolor (escala numérica) e ingurgitación (escala de seis puntos) eran registrados.	Ambas intervenciones fueron efectivas para mejorar la ingurgitación mamaria y el dolor en las mujeres ($P \leq 0.001$). los dos tratamientos fueron iguales de efectivos en la mejora de la ingurgitación mamaria ($P = 0.07$), sin embargo las compresas frías/calientes fueron más efectivas que las hojas de col en la mejoría del dolor. ($P \leq 0.001$).	Las hojas de col frías son tan efectivas como las compresas frías/calientes alternadas en el tratamiento de la ingurgitación mamaria. Las compresas son más efectivas en la mejora del dolor.	Alto riesgo de sesgo

8. ANEXO III, Forest-Plot

No procede.

9. ANEXO IV. Evaluación de la calidad

Valoración AMSTAR Mangesi 2010

AMSTAR – a measurement tool to assess the methodological quality of systematic reviews.

1. Was an 'a priori' design provided?

The research question and inclusion criteria should be established before the conduct of the review.

Note: Need to refer to a protocol, ethics approval, or pre-determined/a priori published research objectives to score a "yes."

X Yes

No

Can't answer

Not applicable

2. Was there duplicate study selection and data extraction?

There should be at least two independent data extractors and a consensus procedure for disagreements should be in place.

Note: 2 people do study selection, 2 people do data extraction, consensus process or one person checks the other's work.

X Yes

No

Can't answer

Not applicable

3. Was a comprehensive literature search performed?

At least two electronic sources should be searched. The report must include years and databases used (e.g., Central, EMBASE, and MEDLINE). Key words and/or MESH terms must be stated and where feasible the search strategy should be provided. All searches should be supplemented by consulting current contents, reviews, textbooks, specialized registers, or experts in the particular field of study, and by reviewing the references in the studies found.

Note: If at least 2 sources + one supplementary strategy used, select "yes" (Cochrane register/Central counts as 2 sources; a grey literature search counts as supplementary).

X Yes

No

Can't answer

Not applicable

4. Was the status of publication (i.e. grey literature) used as an inclusion criterion?

The authors should state that they searched for reports regardless of their publication type. The authors should state whether or not they excluded any reports (from the systematic review), based on their publication status, language etc.

Note: If review indicates that there was a search for "grey literature" or "unpublished literature," indicate "yes." SIGLE database, dissertations, conference proceedings, and trial registries are all considered grey for this purpose. If searching a source that contains both grey and non-grey, must specify that they were searching for grey/unpublished lit.

X Yes

No

Can't answer

Not applicable

5. Was a list of studies (included and excluded) provided?

A list of included and excluded studies should be provided.

Note: Acceptable if the excluded studies are referenced. If there is an electronic link to the list but the link is dead, select "no."

X Yes

- No
- Can't answer
- Not applicable

6. Were the characteristics of the included studies provided?

In an aggregated form such as a table, data from the original studies should be provided on the participants, interventions and outcomes. The ranges of characteristics in all the studies analyzed e.g., age, race, sex, relevant socioeconomic data, disease status, duration, severity, or other diseases should be reported.

Note: Acceptable if not in table format as long as they are described as above.

X Yes

- No
- Can't answer
- Not applicable

7. Was the scientific quality of the included studies assessed and documented?

'A priori' methods of assessment should be provided (e.g., for effectiveness studies if the author(s) chose to include only randomized, double-blind, placebo controlled studies, or allocation concealment as inclusion criteria); for other types of studies alternative items will be relevant.

Note: Can include use of a quality scoring tool or checklist, e.g., Jadad scale, risk of bias, sensitivity analysis, etc., or a description of quality items, with some kind of result for EACH study ("low" or "high" is fine, as long as it is clear which studies scored "low" and which scored "high"; a summary score/range for all studies is not acceptable).

X Yes

- No
- Can't answer
- Not applicable

8. Was the scientific quality of the included studies used appropriately in formulating conclusions?

The results of the methodological rigor and scientific quality should be considered in the analysis and the conclusions of the review, and explicitly stated in formulating recommendations.

Note: Might say something such as "the results should be interpreted with caution due to poor quality of included studies." Cannot score "yes" for this question if scored "no" for question 7.

X Yes

- No
- Can't answer
- Not applicable

9. Were the methods used to combine the findings of studies appropriate?

For the pooled results, a test should be done to ensure the studies were combinable, to assess their homogeneity (i.e., Chi-squared test for homogeneity, I²). If heterogeneity exists a random effects model should be used and/or the clinical appropriateness of combining should be taken into consideration (i.e., is it sensible to combine?).

Note: Indicate "yes" if they mention or describe heterogeneity, i.e., if they explain that they cannot pool because of heterogeneity/variability between interventions.

X Yes

- No
- Can't answer
- Not applicable

10. Was the likelihood of publication bias assessed?

An assessment of publication bias should include a combination of graphical aids (e.g., funnel plot, other available tests) and/or statistical tests (e.g., Egger regression test, Hedges-Olken).

Note: If no test values or funnel plot included, score "no". Score "yes" if mentions that publication bias could not be assessed because there were fewer than 10 included studies.

X Yes

- No

- Can't answer
- Not applicable

11. Was the conflict of interest included?

Potential sources of support should be clearly acknowledged in both the systematic review and the included studies.

Note: To get a "yes," must indicate source of funding or support for the systematic review AND for each of the included studies.

- Yes
- No
- Can't answer
- Not applicable

Shea *et al.* *BMC Medical Research Methodology* 2007 7:10 doi:10.1186/1471-2288-7-10

Additional notes (in italics) made by Michelle Weir, Julia Worswick, and Carolyn Wayne based on conversations with

Bev Shea and/or Jeremy Grimshaw in June and October 2008 and July and September 2010

10. ANEXO V, Evaluación del riesgo de los estudios individuales

Riesgo de sesgo de los estudios individuales

Kvist 2004

Ítem	Juicio	Descripción
Generación adecuada de la secuencia de aleatorización	Dudoso	No descrito
Asignación adecuada de la secuencia de aleatorización	Si	Sobre opacos abiertos por las comadronas en orden
Enmascaramiento - Mujeres	No	No factible
Enmascaramiento - Profesional sanitario	No	
Enmascaramiento - Evaluadores	No	
Pérdidas de seguimiento	Dudoso	88 mujeres aleatorizadas. Los denominadores de los resultados no fueron claros.

Kvist 2007

Ítem	Juicio	Descripción
Generación adecuada de la secuencia de aleatorización	Si	
Asignación adecuada de la secuencia de aleatorización?	Si	
Enmascaramiento - Mujeres	No	No posible
Enmascaramiento - Profesional sanitario	No	
Enmascaramiento - Evaluadores	No	
Pérdidas de seguimiento	Si	205 mujeres (210 episodios). Dos pérdidas de seguimiento pero incluidas en el análisis de los resultados.

Roberts KI, 1995

Ítem	Juicio	Descripción
Generación adecuada de la secuencia de aleatorización	Dudoso	No descrito

Asignación adecuada de la secuencia de aleatorización	No	Todas las mujeres recibieron los dos tratamientos, uno en cada mama
Enmascaramiento - Mujeres	No	No factible
Enmascaramiento - Profesional sanitario	No	
Enmascaramiento - Evaluadores	No	
Pérdidas de seguimiento	Si	
Libre de otros sesgos	No	El análisis fue realizado utilizando como unidad de análisis las mamas en vez de las mujeres. La unidad de análisis elegida es poco probable que sea independiente. No ajustes realizados.

(a)Roberts KI, 1995

Ítem	Juicio	Descripción
Generación adecuada de la secuencia de aleatorización	No	Cuasi aleatorización (por número hospitalario) de cada una de las mamas
Asignación adecuada de la secuencia de aleatorización	No	
Enmascaramiento - Mujeres	No	No factible. Importante riesgo de sesgo al recibir cada una de las mujeres las dos intervenciones
Enmascaramiento - Profesional sanitario	No	
Enmascaramiento - Evaluadores	No	
Pérdidas de seguimiento	Si	
Libre de otros sesgos	No	El análisis fue realizado utilizando como unidad de análisis las mamas en vez de las mujeres. La unidad de análisis elegida es poco probable que sea independiente. No ajustes realizados.

Murata, 1965

Ítem	Juicio	Descripción
Generación adecuada de la secuencia de aleatorización	No	Cuasi aleatorización, realizada por días de la semana.
Asignación adecuada de la secuencia de aleatorización	No	El grupo asignado podía ser anticipado
Enmascaramiento - Mujeres	Si	Control con placebo
Enmascaramiento - Profesional sanitario	Si	Control con placebo
Enmascaramiento - Evaluadores	Si	
Pérdidas de seguimiento	Si	

McLachlan Z, 1991

Ítem	Juicio	Descripción
Generación adecuada de la secuencia de aleatorización	Si	
Asignación adecuada de la secuencia de aleatorización	Dudoso	No reportado
Enmascaramiento - Mujeres	Si	
Enmascaramiento - Profesional sanitario	Si	
Pérdidas de seguimiento	Dudoso	Cuatro pérdidas de seguimiento no reportan el manejo de estos datos perdidos
Libre de otros sesgos		Resultados difíciles de analizar dado que la unidad de análisis fueron las mamas.

Ingelman-Sundberg A, 1953

Ítem	Juicio	Descripción
Generación adecuada de la secuencia de aleatorización	No	Causi aleatorizado

Asignación adecuada de la secuencia de aleatorización?	No	Se asignaron a los grupos dependiendo del registro hospitalario
Enmascaramiento - Mujeres	Si	
Enmascaramiento - Profesional sanitario	Si	
Enmascaramiento - Evaluadores	Dudoso	No reportado.
Pérdidas de seguimiento	Dudoso	No reportan como fueron manejadas las pérdidas de seguimiento.

Robson BA, 1990

Ítem	Juicio	Descripción
Generación adecuada de la secuencia de aleatorización	No	Tabla de aleatorización pero la secuencia no se observó en todos los casos
Asignación adecuada de la secuencia de aleatorización?	No	No reportado.
Enmascaramiento - Mujeres	No	
Enmascaramiento - Profesional sanitario	No	
Enmascaramiento - Evaluadores	No	
Pérdidas de seguimiento	No	No análisis por intención de tratar.
Libre de otros sesgos	No	Diferencias entre los grupos a nivel basal. Las mujeres en el grupo control tenían niveles de dolor más bajos. Esto puede ser debido a que tres mujeres de grupo control con síntomas severos fueron asignadas al grupo de intervención.

Chiu JY, 2010

Ítem	Juicio	Descripción
Generación adecuada de la secuencia de aleatorización	Si	Generada mediante ordenador

Asignación adecuada de la secuencia de aleatorización?	Dudoso	No reportado
Enmascaramiento - Mujeres	No	
Enmascaramiento - Profesional sanitario	No	
Enmascaramiento - Evaluadores	Si	
Pérdidas de seguimiento	Dudoso	No reportado. Refieren incluir 54 pacientes pero no mencionan cuantas mujeres fueron asignadas a cada uno de los grupos.

Arora S, 2008

Ítem	Juicio	Descripción
Generación adecuada de la secuencia de aleatorización	No	
Asignación adecuada de la secuencia de aleatorización?	No	Secuencial, por orden de llegada se atribuía inicialmente al control y después a la intervención
Enmascaramiento - Mujeres	No	
Enmascaramiento - Profesional sanitario	No	
Enmascaramiento - Evaluadores	No	
Pérdidas de seguimiento	Yes	

11- BIBLIOGRAFÍA

- (1) Mangesi L, Dowswell T. Treatments for breast engorgement during lactation. *Cochrane Database Syst Rev* 2010;(9):CD006946.
- (2) NICE. Postnatal care up to 8 weeks after birth. Julio 2006 (actualizado en Febrero de 2015). Disponible en: <http://guidance.nice.org.uk/CG37>.
- (3) Perinatal Services BC Health Promotion Guideline. Breastfeeding Healthy Term Infants. March 2015. Disponible en: <http://www.perinatalservicesbc.ca/Documents/Guidelines-Standards/HealthPromotion/BreastfeedingHealthyTermInfantGuideline.pdf>.
- (4) Protocolo de la ABM. Protocolo clínico de la ABM #20. Congestión mamaria. *Breastfeeding Medicine*. Volumen 4, Número 2, 2009.
- (5) Kvist LJ, Wilde LB, Hall-Lord ML, Rydhstroem H. Effects of acupuncture and care interventions on the outcome of inflammatory symptoms of the breast in lactating women. *Int Nurs Rev* 2004 Mar;51(1):56-64.
- (6) Kvist LJ, Hall-Lord ML, Rydhstroem H, Larsson BW. A randomised-controlled trial in Sweden of acupuncture and care interventions for the relief of inflammatory symptoms of the breast during lactation. *Midwifery* 2007 Jun;23(2):184-95.
- (7) Roberts KL. A comparison of chilled cabbage leaves and chilled gelpaks in reducing breast engorgement. *J Hum Lact* 1995 Mar;11(1):17-20.
- (8) Roberts KL, Reiter M, Schuster D. A comparison of chilled and room temperature cabbage leaves in treating breast engorgement. *J Hum Lact* 1995 Sep;11(3):191-4.
- (9) Murata T, Hanzawa M, Nomura Y. The clinical effects of "protease complex" on postpartum breast engorgement (based on the double blind method). *J Jpn Obstet Gynecol Soc* 1965 Jul;12(3):139-47.
- (10) McLachlan Z, Milne EJ, Lumley J, Walker BL. Ultrasound treatment for breast engorgement: A randomised double blind trial. *Aust J Physiother* 1991;37(1):23-8.
- (11) Ingleman-Sundberg A. Early puerperal breast engorgement. *Acta Obstet Gynecol Scand* 1953;32(4):399-402.
- (12) Robson BA. Breast engorgement in breastfeeding mothers. [thesis]. Personal communication 1990.
- (13) Smith V. Treatments for breast engorgement during lactation. *Practising Midwife*.2014;17(9):42-4.
- (14) Wong BB, Koh S, Hegney DG. The effectiveness of cabbage leaf application (treatment) on pain and hardness in breast engorgement and its effect on the duration of breastfeeding. *JBI Database of Systematic Reviews and Implementation Reports* 2012;10(20):1185-213.
- (15) Mangesi L, Zakarija-Grkovic I. Treatments for breast engorgement during lactation. *Cochrane Database Syst Rev* 2016 Jun 28;(6):CD006946.
- (16) Chiu JY, Gau ML, Kuo SY, Chang YH, Kuo SC, Tu HC. Effects of Gua-Sha therapy on breast engorgement: a randomized controlled trial. *J Nurs Res* 2010 Mar;18(1):1-10.
- (17) Heberle AB, de Moura MA, de Souza MA, Nohama P. Assessment of techniques of massage and pumping in the treatment of breast engorgement by thermography. *Rev Lat Am Enfermagem* 2014 Mar;22(2):277-85.

- (18) Ahmadi M. The comparison of acupressure (jianjing point) and compress (hot and cold) on breast engorgement in lactating women. Iranian Clinical Trials Register (www.irct.ir/). 2011.
- (19) Kee WH, Tan SL, Lee V, Salmon YM. The treatment of breast engorgement with Serrapeptase (Danzen): a randomised double-blind controlled trial. Singapore Med J 1989 Feb;30(1):48-54.
- (20) Roberts KL, Reiter M, Schuster D. Effects of cabbage leaf extract on breast engorgement. J Hum Lact 1998 Sep;14(3):231-6.
- (21) Khosravan S, Mohammadzadeh-Moghadam H, Mohammadzadeh F, Fadafen SA, Gholami M. The Effect of Hollyhock (*Althaea officinalis* L) Leaf Compresses Combined With Warm and Cold Compress on Breast Engorgement in Lactating Women: A Randomized Clinical Trial. J Evid Based Complementary Altern Med 2015 Nov 23.
- (22) Lim A-R, Song J-A, Hur M-H, Lee M-K, Lee MS. Cabbage compression early breast care on breast engorgement in primiparous women after cesarean birth: A controlled clinical trial. International Journal of Clinical and Experimental Medicine 2015 Nov 30;8(11):21335-42.

PREGUNTA CLÍNICA Nº 27

¿Qué hacer si hay dificultades en el agarre por las características anatómicas del pezón?

1- Pregunta clínica en formato PICO

Pregunta 27.1: ¿Qué hacer si hay dificultades en el agarre por pezones invertidos retráctiles (pseudoinvertidos)?

Tabla 1- Componentes de la pregunta clínica en formato PICO

Pacientes	Madre sana con pezones invertidos retráctiles (pseudoinvertidos) que amamanta y recién nacido sano
Intervención	Ejercicios de Hoffman durante el embarazo, formadores de pezón (niplettes, jeringuilla, “conchas”), técnica del sandwich, y realización de “biological nurturing” y contacto piel con piel inmediato
Comparación	Utilización de pezonera durante el amamantamiento
Resultados	Tasa de lactancia materna exclusiva al alta Tasa de lactancia materna exclusiva al mes Tasa de lactancia materna a los 4 meses Tasa de lactancia materna exclusiva a los 4 meses Duración de la lactancia materna (exclusiva y no exclusiva) Satisfacción materna Complicaciones de las mamas (grietas, ingurgitaciones) Pérdida ponderal del bebé (48-72h.)
Tipo de estudio	RS de ECA, ECA, RS de estudios observacionales o estudios observacionales

Pregunta 27.2: ¿Qué hacer si hay dificultades en el agarre por pezones planos?

Tabla 1- Componentes de la pregunta clínica en formato PICO

Pacientes	Madre sana con pezones planos que amamanta y recién nacido sano
Intervención	Ejercicios de Hoffman durante el embarazo, formadores de pezón (niplettes, jeringuilla, “conchas”), técnica del sándwich, y realización de “biological nurturing” y contacto piel con piel inmediato.
Comparación	Utilización de pezonera durante el amamantamiento
Resultados	Tasa de lactancia materna exclusiva al alta Tasa de lactancia materna exclusiva al mes Tasa de lactancia materna a los 4 meses Tasa de lactancia materna exclusiva a los 4 meses Duración de la lactancia materna (exclusiva y no exclusiva) Satisfacción materna Complicaciones de las mamas (grietas, ingurgitaciones)

	Pérdida ponderal del bebé (48-72h.)
Tipo de estudio	RS de ECA, ECA, RS de estudios observacionales o estudios observacionales

Pregunta 27.3: ¿Qué hacer si hay dificultades en el agarre por pezones grandes?

Tabla 1- Componentes de la pregunta clínica en formato PICO

Pacientes	Madre sana con pezones grandes que amamanta y recién nacido sano
Intervención	Utilización de pezonera (para facilitar el agarre), extracción de leche y administración al niño mientras se espera a que su crecimiento le permita un mejor agarre
Comparación	Atención habitual (ayuda y apoyo para colocar al bebé)
Resultados	Tasa de lactancia materna exclusiva al alta Tasa de lactancia materna exclusiva al mes Tasa de lactancia materna a los 4 meses Tasa de lactancia materna exclusiva a los 4 meses Duración de la lactancia materna (exclusiva y no exclusiva) Satisfacción materna Complicaciones de las mamas (grietas, ingurgitaciones) Pérdida ponderal del bebé (48-72h.)
Tipo de estudio	RS de ECA, ECA, RS de estudios observacionales o estudios observacionales

2- Introducción

3. ESTRATEGIA DE ELABORACIÓN DE LA PREGUNTA

3.1. GPC Base

Tabla 2- Resumen de GPC Base

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
NICE, 2006	<p>Other factors associated with suboptimal feeding behaviour included use of non breast milk feeds during the first 48 hours, and maternal flat or inverted nipples. Dewey et al (2003)</p> <p>Treatment No literature was found in the search strategy for treatment of inverted or non protractile nipples in postpartum women.</p>	<p>Women with inverted nipples should receive extra support and care to ensure successful breastfeeding. [D(GPP)]</p> <p>Women with flat or inverted nipples should be advised that these are not contraindications to breastfeeding and support offered as needed.</p>		
Perinatal Services BC 2013	<p>Inverted or Flat Nipples Breastfeeding over time can elongate the nipple and lessen an inversion</p> <p>Types³⁸</p> <ul style="list-style-type: none"> • Retractile: the nipple can evert with suckling and/or when the areola is gently pressed between thumb and forefinger. Is the most common • Invaginated or true inversion: nipple retracts when areola is compressed; rare 	<p>Care^{38,39}</p> <ul style="list-style-type: none"> • Initiate breastfeeding as soon as possible; the mother's nipple/breast should be the first object introduced into the infant's mouth • A cold compress to a flat nipple before breastfeeding may help evert the nipple • Mother may stimulate and shape the nipple before breastfeeding by using hand expression technique or a breast pump • Position the infant to achieve a deep latch • Use an ultrathin silicone nipple shield for breastfeeding (see Appendix G) • If inability to latch persists express breastmilk and feed to infant until latch is possible • Avoid use of artificial nipples and pacifiers 		
GPC embarazo, 2014	<p>Exploración mamaria Una RS Cochrane (Lee, 2008) y la GPC sobre atención al embarazo del NICE (P. Brocklehurst et al, 2008) valoran la necesidad de realizar una exploración mamaria durante la exploración física.</p>			

GPC Lactancia Materna- Pregunta 27. Anatomía del pezón.

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
	<p>Este procedimiento se ha propuesto como una posible estrategia para anticipar problemas durante la lactancia mediante la determinación de pezones planos o invertidos (Calidad baja).</p> <p>La RS Cochrane que trató de identificar ECA en los que se comparara la exploración mamaria en alguna de las visitas prenatales frente a no hacerlo (Lee, 2008), no identificó ningún estudio sobre el tema. Sin embargo, un ECA ha mostrado que un tratamiento propuesto para los pezones planos (ejercicios de Hoffman) no mostró un aumento de la lactancia materna, e incluso en algunos casos provocó una reticencia para iniciarla (Alexander, 1992). Los resultados de esta RS y los del ECA que evaluó los ejercicios de Hoffman no permiten confirmar que la exploración mamaria aporte ningún beneficio para promover la lactancia materna.</p>			

3.2. Revisiones sistemáticas

En la búsqueda realizada, no se han encontrado revisiones sistemáticas que presenten evidencia sobre qué hacer frente a lactantes con dificultades en el agarre a pezones invertidos retráctiles (pseudoinvertidos), planos o grandes. Por lo tanto se ha realizado una búsqueda sin límite temporal hasta agosto 2015 de todo tipo de estudios con diseños comparativos (ensayos controlados aleatorios (ECA), ensayos no aleatorios, estudios de cohorte prospectivos o retrospectivos), series de casos y reporte de casos.

Para el caso de pezones invertidos, se han identificado dos ECA (1;2), un estudio de cohorte prospectivo (3) y tres series de casos (4-6) que valoran diferentes métodos correctores de pezones invertidos. En el caso de pezones planos, se ha identificado un ECA (6), una serie de casos (7) y una encuesta (8) que valora los métodos correctores de pezones planos o cortos. Y por último, para el caso de pezones grandes, se ha identificado el reporte de un caso sobre una madre con pezones grandes y dificultad con la lactancia materna.

3.3. Resumen de GPC base y RS disponibles

La guía NICE (9) señala que las mujeres con pezones invertidos deberían recibir apoyo y cuidados adicionales para asegurar el éxito de la lactancia materna (D, GPP) y que a las mujeres con pezones planos o invertidos se les debería informar de que la lactancia materna no está contraindicada en esos casos y ofrecer apoyo en función de sus necesidades.

En la PSBC (10) se recomienda iniciar la lactancia materna tan pronto como sea posible. También se señala que una compresa fría antes de comenzar la toma puede ayudar a evertir el pezón plano y que la madre puede estimular el pezón antes de la toma mediante la extracción manual o la utilización de extractores de leche.

Se debe posicionar al lactante para que alcance un agarre profundo. También indica que se puede utilizar una pezonera de silicona ultradelgada para la lactancia, y que si todavía no se consigue un buen agarre, se puede extraer la leche materna y alimentar al lactante hasta que el agarre sea posible.

3.3. Conclusión (marcar con una X):

	Adopción GPC/Revisión sistemática
	Elaboración parcial
x	Elaboración de novo

3.4. Diseño de la estrategia de búsqueda de estudios individuales

Criterios de selección de estudios	ECA, estudios de cohortes, series de casos, reporte de casos
Período de búsqueda	Sin límites
Bases de datos	Cochrane, PUMBED y EMBASE y CINHALL

Ver estrategias de búsqueda de estudios originales en el ANEXO I.

2- Resumen de la evidencia

2.1-GRADE Evidence Profile

Pregunta 27.1. ¿Qué hacer si hay dificultades en el agarre por pezones invertidos retráctiles (pseudoinvertidos)?

Comparación 1: Utilización de escudos de pezón vs no utilización de escudos de pezón

Bibliografía: Alexander 1992; MAIN 1994

Evaluación de la calidad							Resumen de los Resultados				Calidad	Importancia
Nº de estudios	Diseño	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Nº de pacientes		Magnitud del efecto			
							Grupo escudos sí	Grupo escudos no	Relativa (95% CI)	Absoluta por 1000		
Mejora en anatomía de pezón												
1 ¹	ECA	Seria ³	No seria	No seria	Seria ⁴	Ninguna	25/48 (52%)	29/48 (60%)	DM -8% (de -28 a 11)		BAJA	CRITICO
Éxito en la lactancia a las seis semanas												
2 ^{1,2}	ECA	Seria ³	No seria	No seria	No seria	Ninguna	117/278 (42%)	129/281 (46%)			MODERADA	CRITICO
Fracaso en la lactancia a las seis semanas												
2 ^{1,2}	ECA	Seria ³	No seria	No seria	No seria	Ninguna	150/278 (54%)	142/281 (51%)	DM 3% (de -5 a 12)		MODERADA	CRITICO
Edad gestacional al momento del parto												
1 ²	ECA	Seria ³	No seria	No seria	Seria ⁴	Ninguna	11/230 (5%)	6/233 (3%)	DM 2% (de -1 a 6)		BAJA	IMPORTANTE
Sangrado en el pezón												
2 ^{1,2}	ECA	Seria ³	No seria	No seria	Seria ⁴	Ninguna	81/278 (29%)	76/281 (27%)	DM de 2% (de -5 a 10)		BAJA	CRITICO
Infección del seno con tratamiento antibiótico												
2 ^{1,2}	ECA	Seria ³	No seria	No seria	Seria ⁴	Ninguna	27/278 (10%)	27/281 (10%)	DM de 0% (de -5 a 5)		BAJA	CRITICO

³ Incumplimiento (37%¹- 39%²); ⁴ Pocos eventos

GPC Lactancia Materna- Pregunta 27. Anatomía del pezón.

Comparación 2: Utilización de ejercicios de Hoffman vs no utilización de ejercicios de Hoffman

Bibliografía: Alexander 1992; MAIN 1994;

Evaluación de la calidad							Resumen de los Resultados				Calidad	Importancia
Nº de estudios	Diseño	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Nº de pacientes		Magnitud del efecto			
							Grupo ejercicios Hoffman	Grupo sin ejercicios Hoffman	Relativa (95% CI)	Absoluta por 1000		
Mejora en anatomía del pezón												
1 ¹	ECA	Seria ³	No seria	No seria	Seria ⁴	Ninguna	26/48 (54%)	28/48 (58%)	DM -4% (de -24 a 16)	-	BAJA	CRITICO
Éxito en la lactancia a los seis meses												
2 ^{1,2}	ECA	Seria ³	No seria	No seria	No seria	Ninguna	126/282 (45%)	120/277 (43%)	-	-	MODERADA	CRITICO
Fracaso en la lactancia a los seis meses												
2 ^{1,2}	ECA	Seria ³	No seria	No seria	No seria	Ninguna	145/282 (51%)	147/277 (53%)	DM -2% (de -10 a 7)	-	MODERADA	CRITICO
Edad gestacional al momento del parto												
1 ²	ECA	Seria ³	No seria	No seria	Seria ⁴	Ninguna	10/234 (4%)	7/229 (3%)	DM 1% (de -2 a 5)	-	BAJA	IMPORTANTE
Sangrado en el pezón												
2 ^{1,2}		Seria ³	No seria	No seria	Seria ⁴	Ninguna	56/282 (20%)	101/277 (36%)	DM -16% (de -13 a -2)	-	BAJA	CRITICO
Infección del seno con tratamiento antibiótico												
2 ^{1,2}		Seria ³	No seria	No seria	Seria ⁴	Ninguna	20/282 (7%)	34/277 (12%)	DM -5% (de --10 a 2)	-	BAJA	CRITICO

³ Incumplimiento (25%¹- 49%²); ⁴ Pocos eventos

GPC Lactancia Materna- Pregunta 27. Anatomía del pezón.

Comparación 3: Eficacia del método de Jeringa vs. bandas de goma en la corrección de pezones invertidos

Bibliografía: Jain 2013

Evaluación de la calidad							Resumen de los Resultados				Calidad	Importancia
Nº de estudios	Diseño	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Nº de pacientes		Magnitud del efecto			
							Grupo jeringa	Grupo bandas	Relativa (95% CI)	Absoluta por 1000		
Buen agarre al pezón (a los 3, 7 y 14 días)												
1 ¹ .	EO	No sería	No sería	No sería	Sería ²	Ninguna	64	65	3 días: OR 0,64 (IC95% de 0.36 a 1.15); p=0,23	-	MUY BAJA	CRITICO
									7 días: OR 0,45 (IC95% de 0.26 a 0.80); p=0,027			
									14 días: OR 0,63 (IC95% de 0.35 a 1.16); p=0,23			

² Pocos pacientes.

Comparación 4: Eficacia del método de Jeringa vs. Succión marital en la corrección de pezones invertidos

Bibliografía: Jain 2013

Evaluación de la calidad							Resumen de los Resultados				Calidad	Importancia
Nº de estudios	Diseño	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Nº de pacientes		Magnitud del efecto			
							Grupo jeringa	Grupo succión	Relativa (95% CI)	Absoluta por 1000		
Buen agarre al pezón jeringa vs succión marital 3-7-14 días												
1 ¹ .	EO	No sería	No sería	No sería	Sería ²	Ninguna	64	69	3 días: OR:0.45 (IC95% de 0.25 a 0.79); p= 0.024	-	MUY BAJA	CRITICO
									7 días: OR 0,12 (de 0.06 a 0.24); p <0,001			
									14 días: OR 0,11 (IC95% de 0.04 a 0.28); p<0,001			

² Pocos pacientes.

GPC Lactancia Materna- Pregunta 27. Anatomía del pezón.

Comparación 5: Eficacia del método Bandas de goma vs. succión marital en la corrección de pezones invertidos

Bibliografía: Jain 2013

Evaluación de la calidad							Resumen de los Resultados				Calidad	Importancia	
Nº de estudios	Diseño	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Nº de pacientes		Magnitud del efecto				
							Grupo bandas	Grupo succión	Relativa (95% CI)	Absoluta por 1000			
Buen agarre al pezón (a los 3, 7 y 14 días)													
1 ¹ .	EO	No seria	No seria	No seria	Seria ²	Ninguna	65	69	3 días: OR 0,69 (IC95% de 0.40 a 1.12) ; p=0,29	.	MUY BAJA	CRITICO	
													7 días: OR 0,26 (IC95% de 0.12 a 0.54); p=0,002
													14 días: OR 0,17 (IC95% de 0.067 a 0.45); p 0,001

² Pocos pacientes.

Pregunta 27.2. ¿Qué hacer si hay dificultades en el agarre por pezones planos?

Comparación 1: conchas vs. control

Bibliografía: Chanprapaph 2013

Evaluación de la calidad							Resumen de los Resultados				Calidad	Importancia
Nº de estudios	Diseño	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Nº de pacientes		Magnitud del efecto			
							Grupo con conchas	Grupo sin conchas	Relativa (95% CI)	Absoluta por 1000		
Alargamiento del pezón												
1 ¹	ECA	No seria	No seria	No seria	Seria ²	Ninguna	43	47	DM de 0.53 (de 0.05 a 1.01)		MODERADA	CRITICO
Éxito en la lactancia a los 3 días												
1 ¹	ECA	No seria	No seria	No seria	Seria ²	Ninguna	37,5% (16/43)	23% (11/47)	p=0.082		MODERADA	CRITICO
Lactancia exclusiva a las 6 y 12 semanas												
1 ^{1CRITICO}	ECA	Seria ³	No seria	No seria	Seria ²	Ninguna	68% (19/28)	67% (20/30)	p=0.62		BAJA	CRITICO
							65.4% (17/26)	50% (15/30)	p=0,35			CRITICO
Lactancia no exclusiva a las 6 y 12 semanas												
1 ¹	ECA	Seria ³	No seria	No seria	Seria ²	Ninguna	32.1% (9/28)	30% (9/30)	NR		BAJA	CRITICO
							31 % (8/26)	37 % (11/30).	NR			

² Pocos eventos; ³ Elevadas pérdidas de seguimiento

2.2- Resumen de la Evidencia

<p>Pregunta 27.1. Pezones invertidos</p> <p>Los 2 ECA (1;2), de diseño factorial en dos niveles, utilizan el mismo protocolo para valorar la eficacia de los ejercicios de Hoffman, escudos de pezón o de ambos métodos en mujeres con pezones invertidos o no pro-tráctiles. El estudio prospectivo (3) compara 3 métodos formadores de pezón: la jeringa, las bandas de goma y la succión marital en mujeres con pezones invertidos tipo I y II, una serie de casos evalúa la técnica de la jeringa (4), otra el niplete (6) y la tercera las bandas de goma (6), esta última en mujeres con diferentes anomalías de pezón (incluidos los invertidos).</p>	
<p>Ejercicios de Hoffman y uso de escudos de pezón</p> <p>Dos ECA (1;2) evalúan ambas intervenciones.</p>	
<p>El primer ECA (1) realizado en clínicas prenatales del Reino Unido incluyó mujeres de 25 a 35 semanas de gestación, nulíparas, con al menos un pezón invertido o no-protráctil, con intención de amamantar, sin antecedentes de cirugía del pezón o la areola, y que no hubieran utilizado escudos de pezón ni realizado ejercicios de Hoffman. Las 96 mujeres seleccionadas fueron aleatorizadas en cuatro grupos (24 en cada grupo): G1: ejercicios de Hoffman, G2: escudos de pezón, G3: ejercicios de Hoffman y escudos de pezón y G4: sin ninguna intervención. Se valoró la mejora sostenida o cambio anatómico de los pezones (registrado a ciegas por la matrona antes del primer periodo de lactancia) y el éxito de la lactancia materna a las seis semanas después del parto (mediante un cuestionario enviado por correo). De las 96 mujeres, 27 al menos tenían un pezón invertido (G1=8, G2=8, G3=7, G4=4) y 80 al menos un pezón no protráctil (G1=21, G2=19, G3=19, G4=21). No hubo diferencias entre los grupos en la edad gestacional y peso al nacer. La tasa de respuesta al cuestionario fue del 100%.</p> <p>El 62,5% (30/48) de las mujeres con escudos los utilizó todas o la mayoría de las veces, siendo las razones más comunes para no usarlos el dolor o malestar, ser visibles debajo de la ropa, vergüenza, sudoración, erupción cutánea y/o fuga de leche. El 75% (36/48) de las mujeres asignadas a los ejercicios los hicieron siempre o en la mayoría de las ocasiones, siendo la razón más común de incumplimiento el olvido. Ninguna mujer en el grupo de control utilizó escudos ni realizó ejercicios.</p> <p>El análisis principal del estudio fue comparar los grupos a los que se les había asignado escudos de pezón (G1+G3) con los que no los utilizaron (G2+G4) y los grupos que hacían ejercicios (G2+G3) con aquellos que no lo practicaban (G1+G4). Se comprobó si había interacción entre los dos tratamientos escudos de pezón y ejercicios. En el cuestionario también se les preguntó si habían experimentado sangrado del pezón, o infección de las mamas que hubiera necesitado tratamiento antibiótico.</p> <p>El segundo ECA (2) (MAIN) se basa en el protocolo de Alexander (1) anteriormente descrito. Fue realizado en 3 etapas, las dos primeras en</p>	

<p>clínicas prenatales del Reino Unido (de noviembre 1989 a abril 1992) y la tercera en centros hospitalarios canadienses (de agosto 1991 a diciembre 1992). A diferencia del anterior, este estudio también incluye mujeres multíparas y solo valora el éxito de la lactancia materna mediante cuestionario seis semanas después del parto. Las 463 mujeres seleccionadas fueron distribuidas de forma aleatoria en los mismos cuatro grupos del ECA anterior (G1, G2, G3 y G4), haciéndose las mismas comparaciones: mujeres que usan escudos de pezón (G1+G3, n=230) con las que no los utilizaban (G2+G4, n=233), y las que practicaban ejercicios de Hoffman (G2+G3, n=234) versus las que no los hacían (G1+G4, n=229). Finalmente fueron 442 las mujeres que entraron en el estudio (95%) (21 no entregaron el cuestionario postnatal: dos porque sus hijos nacieron muertos; cuatro por olvido y 15 se perdieron en el seguimiento).</p> <p>En este caso, el 51% de las mujeres (119/234) asignadas a realizar ejercicios los hicieron al menos una o dos veces al día, siendo las razones más comunes para no hacerlos la incomodidad y el tiempo que requerían. El 61% (141/230) del grupo con escudos los usaron todos los días, o por lo menos dos veces a la semana, siendo las razones más comunes para no utilizarlas la incomodidad, dolor, vergüenza, y/o cambio de la forma o textura de las mamas. El 10% (11/115) de las mujeres del grupo control habían utilizado escudos de pezón o realizado ejercicios. También se registraron los datos de sangrado en el pezón e infección en las mamas con necesidad de tratamiento antibiótico.</p>	
<p>Comparación 1: Utilización de escudos de pezón versus no utilización de escudos de pezón</p>	
<p>Cambio anatómico del pezón</p> <p>Solo el ECA (1) de Alexander evalúa este desenlace, sin encontrar diferencias significativas entre los grupos. El 52% (25/48) de las mujeres de los grupos que utilizaron escudos (G1+G3)) obtuvieron un cambio sostenido de mejora en el pezón frente al 60% de las que no los utilizaban (G2+G4 [Diferencia del -8%; IC 95% de -28 a 11).</p>	<p>Calidad baja</p>
<p>Éxito en la lactancia materna a las seis semanas del parto</p> <p>Los dos ECA (1;2) evalúan este desenlace, aunque solo uno (1) encontró diferencias significativas a favor de no utilizar escudos En el primer ECA (1), 38 mujeres continuaban amamantando con éxito a las seis semanas después del nacimiento, 14 (29%, G1+G3) de los grupos con escudos y 24 (50%, G2+G4) sin escudos, (diferencia del -21%; IC 95% de -40 a -2);p=0,05). En el grupo que usaba solo escudos (G1) la tasa de lactancia materna era más baja que en grupo que usaban escudos y realizaban ejercicios ((17% vs. 42%, respectivamente).</p> <p>En el segundo ECA (2), a las seis semanas después del nacimiento, el 45% de las mujeres asignadas a utilizar escudos (G1+G3) estaban dando el pecho frente al 45% de las que no los utilizaban (G2+G4) (Diferencia de 0%; IC 95% de -9% a 9%; p> 0,9).</p>	<p>Calidad moderada</p>
<p>Fracaso en la lactancia a las seis semanas</p>	<p>Calidad</p>

GPC Lactancia Materna- Pregunta 27. Anatomía del pezón.

<p>La combinación de los datos del estudio MAIN2 y del otro ECA (1), señala que en cuanto al fracaso en la lactancia materna a las 6 semanas, la diferencia es del 3% (IC 95% de -5% a 12%).</p>	<p>moderada</p>
<p>Efectos adversos</p> <p>No se encuentran diferencias significativas entre grupos en referencia al sangrado del pezón o la presencia de infección de mama que requiera antibióticos.</p> <p>En cuanto al sangrado del pezón, la combinación de los datos de ambos estudios (1;2) sugiere que la diferencia entre grupos es del 2% (IC 95% de -5% a 10%).</p> <p>En cuanto a la infección mamaria, la combinación de los datos de ambos estudios sugieren que no hay diferencias entre grupos (Diferencia del 0%; IC95% de -5% al 5%).</p>	<p>Calidad baja</p>
<p>Edad gestacional al momento del parto</p> <p>Un solo ECA(2) aborda este desenlace, encontrando que los escudos de pezón no afectaban a la edad gestacional de parto.</p>	<p>Calidad baja</p>
<p>Comparación 2: Realización de ejercicios de Hoffman vs. no realización de ejercicios de Hoffman</p>	
<p>Cambio anatómico del pezón</p> <p>Solo el ECA (1) de Alexander evalúa este desenlace, sin encontrar diferencias significativas entre los grupos. El 54% (26/48) de las mujeres que hacían ejercicios (G2+G3) obtuvieron un buen agarre al pezón frente al 58% (28/48) de las que no los hacían (G1+G4) (Diferencia de -4%; IC 95% de -24% a 16%).</p>	<p>Calidad baja</p>
<p>Éxito en la lactancia materna a las seis semanas del parto</p> <p>Ninguno de los dos ECA (1;2) evalúan este desenlace. En el primer ECA el mismo porcentaje (40%) de mujeres continuaba la lactancia a las seis semanas en ambos grupos (Diferencia de 0%; IC95% de-20 a 20).</p> <p>En el segundo ECA(2), el 46% de las madres del grupo que hacía los ejercicios estaban dando el pecho a las 6 semanas versus el 44% de las que no los hacían (Diferencia del 2%; IC95% de -7% a 11%; p = 0,7).</p>	<p>Calidad moderada</p>
<p>Fracaso en la lactancia a las seis semanas</p> <p>Los datos combinados de ambos ECA (1;2) de las mujeres que no amamantaban a las seis semanas (por abandono o porque nunca lo habían hecho) reportan que realizar ejercicios de Hoffman no mejora la posibilidad de que una mujer continúe amamantando a las seis semanas después del parto, siendo la diferencia de un -2% (IC95% de -10% a 7%).</p>	<p>Calidad moderada</p>

<p>Efectos adversos</p> <p>El estudio MAIN (2) combina sus datos y los de Alexander (1),y sugiere que las mujeres que hacían ejercicios de Hoffman reportaron menos sangrado del pezón postnatal e infección de las mamas en comparación con las que no practicaban dichos ejercicios. Los propios autores aducen un posible hallazgo casual debido al pequeño número de eventos y a los resultados no significativos del ECA de Alexander en la infección de senos.</p> <p>En cuanto al sangrado postnatal del pezón, la diferencia entre grupos era de -16% (IC95% de -13% a -2%).</p> <p>En cuanto a la infección de las mamas, la diferencia combinada entre grupos fue de-5% (IC95% de -10% a 2%).</p>	<p>Calidad baja</p>
<p>Edad gestacional al momento del parto</p> <p>Un solo ECA (2) aborda este desenlace, encontrando que los ejercicios de Hoffman no afectaban la edad gestacional en el momento del parto (dar a luz antes de la semana 37, diferencia del 1% entre grupos (IC95% de -2% a 5%).</p>	<p>Calidad baja</p>
<p>Uso de jeringas, bandas de goma y succión marital</p> <p>Un estudio observacional (3) compara las tres intervenciones para corregir pezones invertidos. Una serie de casos evalúa la técnica de la jeringa (4), y otra las bandas de goma (6), esta ultima en mujeres con diferentes anomalías de pezón (incluidos los invertidos).</p>	
<p>El estudio prospectivo (3) incluye 213 mujeres que dieron a luz en un hospital de la India de marzo a agosto de 2011 (204 primerizas y 9 en su segundo embarazo), con pezones invertidos de grado I y II. Las pacientes fueron divididas en tres grupos de forma aleatoria (71 en cada grupo): GA, que utiliza una jeringa como aparato de succión; GB con bandas de goma; y GC, con frecuentes y vigorosas succiones por parte del marido (succión del pezón hasta que sobresale, al menos por un momento). La distribución de los grados I y II de retracción del pezón en los 3 grupos fue: del 60.5 % y 39.5 % en el grupo GA; 53,5 % y 46,5 % en el grupo GB y del 56 % y 44 % en el grupo GC, respectivamente.</p> <p>Las pacientes fueron evaluadas a los 3, 7 y 14 días por profesionales cegados al grupo de tratamiento que observaban el buen agarre al pezón. Hubo quince (7%) pérdidas durante el seguimiento (siete en el GA, seis en el GB y dos en el GC). Quedando un total de 198 mujeres para el análisis final También se registraron el dolor en el pezón, la privacidad y la dificultad con la técnica. Como segunda parte del estudio, las 69 participantes del GC fueron interrogados por sus sentimientos acerca de la aceptabilidad y la vulgaridad del método de succión marital.</p> <p>La serie de casos más reciente (6) realizada en la India incluyó a 19 madres que asisten después del parto a atención ambulatoria pediátrica con problemas en la lactancia y en la anatomía de sus pezones. A ninguna madre se le aconsejó durante el embarazo o después del parto el uso de escudos de pezón o ejercicios prenatales. Las madres fueron divididos en</p>	

<p>tres grupos según la anatomía del pezón: G1 con pezones invertidos (n=8), G2 con pezones planos, (n=7) y G3 otras anormalidades anatómicas (n=4) (pezones grandes, ubicación atípica, forma de coliflor o deformidad de la mama posterior a quemadura). Las madres fueron instruidas a utilizar bandas de goma durante cada toma hasta que los recién nacidos logaran un buen agarre al pezón. El proceso consiste en poner una banda de goma alrededor de la base del pezón, para que sea prominente, de modo que el recién nacido pueda mamar. La banda se puede aplicar con la mano, pero es más conveniente usar una jeringa como aplicador). A cada madre se le proporcionó una jeringa y una banda elástica de látex. Dieciocho de los recién nacidos eran alimentados de forma exclusiva con biberón en el momento del estudio (95%), a excepción de uno que era alimentado con leche materna extraída (5%). La edad de los lactantes oscilo entre los ocho y más de 29 días de vida. Se realizaron seguimientos a los tres, siete, y 28 días y se recogió información sobre la práctica de alimentación, cualquier complicación (dolor, deslizamiento de banda, etc.), y si la madre utilizaba el método de la banda de goma o ya lo había abandonado.</p> <p>Kesaree (4) evalúa por primera vez un simple método con una jeringa de 10 ml para revertir pezones invertidos, en ocho madres que fueron visitadas en el departamento de pediatría. El método consiste en sacar el émbolo de la jeringa y cortar el extremo de la misma tratando de que quede suave al tacto. Luego se coloca el émbolo y la madre coloca su pezón en el otro extremo de la jeringa y mantiene la presión del embolo hacia afuera durante 20 segundos a un minuto sin tener que sentir dolor ni molestia. Las ocho madres habían sido incapaces de amamantar antes del estudio y alimentaban a sus hijos con biberón, todos los lactantes habían estado ingresados por septicemia bronconeumonía o deshidratación.</p>	
<p>Comparación 3: Jeringa vs banda de goma</p> <p>El EO (3) compara la jeringa y las bandas de goma y encuentra diferencias significativas a los siete días a favor de las bandas de goma.</p>	
<p>Buen agarre al pezón</p> <p>Al los tres días, el 32,8% de las madres del grupo con jeringa obtuvo un buen agarre al pezón frente al(43,1%) del grupo con bandas, siendo a los siete días, del 46.9 % y 66.1 %, respectivamente, y a los catorce del 64.1 % y 73,8%, respectivamente. Al comparar ambas técnicas hubo diferencias significativas al séptimo día (OR: 0,45; IC 95% de 0.26 a 0.80; p=0,027)y no significativas a los 3 [OR: 0,64; IC 95% de 0.36 a 1.15; p=0,23] y a los 14 días (OR: 0,63; IC 95% de 0.35 a 1.16;, p=0,23) a favor de las bandas.</p>	<p>Calidad muy baja</p>
<p>Problemas encontrados.</p> <p>El 38% de las madres del grupo con bandas de goma y el 22% del grupo con jeringa encontraron dificultad en la aplicación de la técnica. El 30% del grupo con bandas y el 48% con jeringa presentaron dolor en el pezón. En cuanto a problemas de privacidad, estos fueron reportados por el 31% del grupo con bandas frente al 0% del grupo con jeringa.</p>	

<p>Comparación 4: Jeringa vs succión marital</p> <p>El estudio prospectivo (3) presenta datos favorables a la succión marital comparada con la jeringa en los tres seguimientos.</p>	
<p>Buen agarre al pezón</p> <p>Al tercer día, 21 de las mujeres del grupo con jeringa (32,8%) lograron un buen agarre frente a 36 (52,2 %) del grupo con succión marital (OR 0,45; IC95% de 0,25 a 0,79). Al séptimo día fueron 30 (46.9 %) frente a 61 (88.4 %) (OR 0,12; IC95% de 0,06 a 0,24), y al día catorce 41 (64.1%) frente a 65 (94.2 %) (OR 0,11; IC95% de 0,04 a 0,28), respectivamente</p>	<p>Calidad muy baja</p>
<p>Problemas encontrados.</p> <p>El 22% de las madres en el grupo con jeringa encontró dificultad en la aplicación de la técnica y el 48% dolor en el pezón, mientras que ninguna de las mujeres del grupo de succión marital presentó estos problemas. El 100% de las madres del grupo con succión marital tenía un problema de intimidad (requiere una habitación separada) y ninguna del grupo con jeringa. En el cuestionario realizado al grupo de succión marital, la aceptabilidad sociocultural era una preocupación para todos los participantes, siendo 55 (79,7%) los que sentían que era culturalmente aceptable y no vulgar. De los 14 restantes, nueve (13,1%) opinaron que era vulgar pero sin emitir opinión sobre la aceptabilidad social, y cinco (7,2%) que era socialmente inaceptable.</p>	
<p>Jeringa</p> <p>Siete de las ocho madres del estudio (4) revirtieron sus pezones con la utilización de la jeringa, logrando amamantar a sus recién nacidos con éxito (dos a los dos días, dos a los tres días, y las otras tres a los cuatro, cinco, y siete días). Las madres y sus recién nacidos fueron seguidas durante seis meses y a medida que pasaba el tiempo disminuía la cantidad de suplemento administrado (50% menos a las dos o tres semanas en seis de los recién nacidos). Una madre fue incapaz de revertir sus pezones con este procedimiento, puesto que presentaba una reversión severa. La lactancia exclusiva se logro en seis lactantes entre las cuatro y seis semanas. No se reportaron efectos adversos.</p>	<p>Calidad muy baja</p>
<p>Comparación 5: banda de goma vs succión marital</p> <p>La succión marital obtuvo diferencias favorables a los siete y catorce días frente a la banda de goma.</p>	
<p>Buen agarre al pezón</p> <p>Al tercer día lograron un buen agarre 36 de las madres con succión marital (52,2%) y 28 de las madres con bandas de goma (43,1%) (OR 0,69; IC95% de 0,40 a 1,12). Al séptimo día fueron 61 (88.4 %) y 43 (66.1 %) las madres que lo hicieron (OR 0,26; IC95% de 0,12 a 0,54), y el día catorce, 65 (94.2 %) y 48 (73.8 %) (OR 0,17; IC95% de 0,067 a 0,45), respectivamente.</p>	<p>Calidad muy baja</p>

<p>Problemas encontrados.</p> <p>El 38% de las madres del grupo con bandas de goma encontraron dificultades con la aplicación de la técnica, siendo un 30% el que presentó dolor en el pezón, frente a ninguna de las madres del grupo de succión marital. El 100% de madres del grupo con succión marital tenían problemas de privacidad, siendo la aceptabilidad sociocultural una gran preocupación para ellas.</p>	
<p>Bandas de goma</p> <p>Una serie de casos (6) evalúa esta intervención en mujeres con diferentes anomalías de pezón (incluidos los pezones invertidos) valorando el buen agarre al pezón y la lactancia exclusiva.</p> <p>A los 3 días de utilizar las bandas, el 40% de las madres con pezones invertidos lograron un buen agarre sin ellas, a los 7 días el 75% y a los 28 días las ocho madres lograron amamantar sin bandas de goma. Los datos de lactancia exclusiva no discriminan por tipo de pezón. No se produjo ningún caso de dolor, irritación local, o deslizamiento de la banda de goma.</p>	
<p>Buen agarre en el pezón</p> <p>A los 3 días, doce bebés (63%) lograron un buen agarre (ocho sin el uso de bandas de goma (tres con pezones invertidos G1, cinco con pezones planos G2)) y cuatro con ellas (uno G1, dos G2 y uno en el grupo con otras malformaciones G3). Los siete restantes no lograron un buen agarre, ni siquiera utilizando las bandas de goma. A los 7 días las siete madres del G2 y seis del G1 lograron un buen agarre, suspendiendo el uso de bandas de goma. En el G3, una lo logró sin banda y dos con banda. En total, el 74% de las madres lograron con éxito un buen agarre sin utilizar las bandas. A los 28 días, todas las madres lograron amamantar sin bandas de goma.</p>	<p>Calidad muy baja</p>
<p>Lactancia exclusiva y no exclusiva</p> <p>A los 3 días, 18 recién nacidos (95%) se alimentan al pecho y con fórmula y uno con leche materna extraída. A los 7 días, 14 (74%) se alimentaba al pecho y con fórmula, cuatro (21%) con sólo al pecho y uno con leche materna extraída (5%). A los 28 días, seis (32%) se alimentaban al pecho y con fórmula y 13 (68%) sólo al pecho. No se presentan datos por tipo de pezón para este desenlace.</p>	<p>Calidad muy baja</p>
<p>Uso de Nipplete</p> <p>En una serie de 22 casos (5) (14 embarazadas) se evaluó la eficacia del Nipplete como dispositivo de corrección no quirúrgica para pezones invertidos. El Nipplete consiste en un dedal de plástico que se coloca en el pezón, se conecta a una jeringa de 2 cm y se hace el vacío, el pezón queda succionado dentro del dedal y se retira la jeringa. Dieciséis mujeres fueron consideradas para el tratamiento quirúrgico (divisiones de conducto) de pezones invertidos. Dos de ellas ya habían</p>	<p>Calidad muy baja</p>

fracasado en cirugías anteriores, y otras seis fueron remitidas de clínicas prenatales por inversión del pezón y deseo de amamantar. Se les realizaron controles mensuales y llamadas telefónicas para confirmar el mantenimiento de sus correcciones.

Todas las pacientes lo encontraron fácil de usar, siendo 18 (81,8%) las que fueron capaces de utilizarlo correctamente en la primera cita de seguimiento. El tiempo en lograr un buen agarre y dejar el niplete dependió del grado de deformidad del pezón y de la frecuencia de uso. Finalmente 20 pacientes lo lograron (una se perdió en el seguimiento); dos al primer mes, cuatro a los 2 meses, trece a los 3 meses y la última lo continuo utilizando de forma intermitente. Dos pacientes tuvieron un ligero sangrado de sus pezones, lo que fue considerado una simple molestia.

Pregunta 27.2. Pezones planos

El ECA (6) identificado compara la utilización de conchas vs. no intervención para la corrección de pezones cortos. La serie de casos (7) evalúa el método de bandas de goma en mujeres con diferentes anomalías de pezón (incluidos los pezones planos) y la encuesta (8) trata sobre el uso de pezoneras.

El ECA (6) fue realizado en un hospital en Tailandia donde se reclutaron 96 mujeres embarazadas nulíparas con pezones cortos (<7,0 mm), unilateral o bilateral, que asistieron a la atención prenatal entre julio de 2009 y julio de 2010, de 16 a 20 semanas de gestación y sin historia previa de lactancia materna ni de utilización de correctores de pezón. Fueron excluidas las pacientes con fecha incierta de embarazo, con pezones invertidos, cirugía anterior de mama o pezón y/o parto prematuro. Finalmente se incluyeron 90 mujeres (seis pérdidas: tres abortos y tres seguimientos incompletos), asignadas al azar al grupo intervención (GI: n=43) con conchas durante al menos 8 horas diarias o 56 horas por semana y al grupo control sin ninguna intervención (GC: n=47). Un evaluador cegado al grupo de tratamiento, registró la longitud y ancho de los pezones antes y después de la intervención. Para demostrar la mejoría clínica, la longitud del pezón se clasificó en tres grupos: muy corto (<4,0 mm), corto (4,0 a 6,9 mm), y normal (>= 7mm). Se midió la tasa de éxito de lactancia temprana mediante la puntuación LATCH al tercer día después del parto. Mediante un cuestionario telefónico a las 6 y 12 semanas se registro el tipo de alimentación infantil (lactancia materna exclusiva, alimentación mixta, o con fórmula), así como los efectos secundarios y la satisfacción del tratamiento por medio de un formulario de auto-evaluación.

La serie de casos realizada en la India incluyó a 19 madres que asisten después del parto a atención ambulatoria pediátrica con problemas en la lactancia y anatomías en sus pezones. A ninguna madre se le aconsejó durante el embarazo o después del parto el uso de escudos de pezón o ejercicios prenatales. Las madres fueron divididas en tres grupos: G1 con pezones invertidos (n=8), G2 con pezones planos (n=7) y G3 con otras anomalías anatómicas (n=4) (mamas grandes con ubicación atípica del pezón, pezones en forma de coliflor, o deformidad de la mama posterior a quemadura). Las madres fueron instruidas a utilizar bandas de goma durante cada alimentación hasta que los lactantes obtuvieran un buen agarre. El

<p>proceso consiste en poner una banda de goma alrededor de la base del pezón, para que sea prominente y el recién nacido pueda amamantar. La banda se puede aplicar con la mano, aunque es más conveniente usar una jeringa como aplicador.</p> <p>A cada madre se le proporcionó una jeringa y una banda elástica de látex. En el momento de enrolamiento en el estudio, dieciocho de los niños estaban siendo alimentados de forma exclusiva mediante biberón (95%), con excepción, de uno que era alimentado con leche materna extraída (5%). La edad de los recién nacidos oscilo entre 8 y más de 29 días. A los 3, 7 y 28 días se recogió información sobre la práctica de alimentación, cualquier complicación (dolor, deslizamiento de banda, etc.) y si la madre utilizaba el método de la banda de goma o ya lo había abandonado</p> <p>Por último, en EEUU se realizó una encuesta (8) telefónica informal en 202 madres para determinar si las mujeres con pezones planos o invertidos utilizaban los escudos como ayuda al problema anatómico o simplemente como protectores de pezón.</p>	
<p>Comparación 1: Conchas vs no intervención</p>	
<p>En el ECA identificado que evalúa dicha comparación, el 95,3% de las usuarias de la <i>Conchas</i> toleraron muy bien su uso, a pesar de la aparición de erupciones en la piel (22,2%) y contracción uterina leve (48,1%) en algunos casos.</p>	
<p>Alargamiento del pezón</p> <p>En el grupo de la intervención, el alargamiento fue 0,53 mm mayor (Diferencia de GI vs GC de 0.53 mm (SD ±0.24); IC 95% de 0.05 a 1.01; p=0,032). También se observó un ensanchamiento del pezón en ambos grupos, siendo la diferencia no significativa en este caso. El GI obtuvo mejores resultados en convertir pezones muy cortos y cortos en pezones normales en comparación con el grupo control (GI vs. GC: 49% vs. 32%), aunque la diferencia no es significativa (datos de p no presentados).</p>	<p>Calidad moderada</p>
<p>Éxito de la lactancia temprana</p> <p>El número de pacientes con una puntuación LATCH ≥7 al tercer día fue mayor en el GI que en el GC (37,5% vs. 23%; p=0,182).</p>	<p>Calidad moderada</p>
<p>Lactancia exclusiva y no exclusiva a las 6 y 12 semanas</p> <p>El porcentaje de lactancia materna exclusiva en el grupo intervención a las seis semanas fue del 68% vs el 67% en el GC (p=0.62). A las 12 semanas este era del 65.4% y 50%, respectivamente (p=0,35). La lactancia materna no exclusiva a sexta semana fue del 32.1% vs. 30% y a las 12 semanas del 31% y 37%, respectivamente (datos de p no reportados).</p> <p>Cabe destacar que el estudio tuvo una elevada pérdida de seguimiento tanto en el grupo de intervención como en el grupo control (a las seis semanas, pérdidas del 35% y el 40%, respectivamente; a las 12 semanas, pérdidas de del 36% en ambos grupos).</p>	<p>Calidad Baja</p>

<p>Comparación 2: Bandas de goma</p> <p>Una serie de casos (7) evalúa esta intervención en mujeres con diferentes anomalías de pezón (incluidos los planos) valorando el buen agarre al pezón y la lactancia exclusiva. En la serie de casos identificada, a los 3 días de seguimiento, el 71% (5/7) de las madres con pezones planos lograron un buen agarre sin el uso de bandas de goma (el 100% a los 7 días). Los datos de lactancia exclusiva no discriminan por tipo de pezón. No se produjo ningún caso de dolor, irritación local, o deslizamiento de la banda de goma.</p>	
<p>Buen agarre en el pezón</p> <p>A los tres días, doce recién nacidos (63%) lograron un buen agarre (ocho sin el uso de bandas de goma (tres con pezones invertidos y cinco con pezones planos) y cuatro con ellas (uno con pezones invertidos, dos con pezones planos uno con otras anomalías). Los siete restantes no lograron un buen agarre, ni siquiera utilizando las bandas de goma. A los 7 días las siete madres con pezones planos y seis con pezones invertidos lograron un buen agarre al pecho y suspendieron el uso de bandas de goma, siendo en total un 74% (14/19) las madres las que lograban un buen agarre con éxito sin utilizar las bandas. A los 28 días las 19 madres lograban amamantar sin bandas de goma.</p>	<p>Calidad muy baja</p>
<p>Lactancia exclusiva y no exclusiva</p> <p>A los 3 días el 95% de los niños se alimentan al al pecho y con fórmula, y uno con leche materna extraída. A los 7 días el 74% se alimenta al pecho y con fórmula, el 21% únicamente al pecho y el 5% con leche materna extraída. A las 28 días el 32% se alimentan al pecho y con formula y dl 68% sólo al pecho. No se presentan datos por tipo de pezón de este desenlace.</p>	<p>Calidad muy baja</p>
<p>Comparación 3: Nipple shields (8)</p> <p>La principal razón por la que las mujeres utilizaban las pezoneras fue la presencia de pezones cortos o planos (62%). Otras razones fueron chupar desorganizado (43%), dolor en los pezones (23%), regurgitación (15%), prematuridad (12%), frenillo corto (1%) y otras razones (1%). El 46% de las mujeres señalaron más de una razón para usarlas. El 67% de las mujeres que recibieron información sobre escudos de pezón optaron por usarlos. Al 51% los escudos les ayudaron a tener éxito con la lactancia, y para el 49% restante su uso era incómodo, especialmente a los 3 o 4 días cuando presentaban fugas de leche.</p>	

Pregunta 27.3. Pezones grandes

<p>El caso (11) reporta la dificultad con la lactancia de una madre con pezones grandes y su experiencia con la ayuda recibida por parte de las matronas.</p> <p>El niño nació sano, por parto normal y a pesar de la buena predisposición de su madre, los tres primeros días se alimentó de manera intermitente. Se utilizaron diferentes técnicas para solucionar el problema de lactancia. En primer lugar se animó al niño a abrir la boca lo suficiente como para permitir entrar al pezón, para lo cual la madre debía de tirar con firmeza hacia abajo la barbilla del bebé para activar el reflejo y ofrecerle la mama rápidamente. Esta maniobra debe de ser delicada, de lo contrario el bebé puede resistirse provocando más daño y angustia, que fue lo que sucedió en este caso. También se tentó al lactante colocando sobre el pezón leche materna, lo que puede provocar decepción en el niño, puesto que si logra agarrarse espera una recompensa inmediata. Otras intervenciones fueron el contacto piel con piel, ofrecer el pecho cuando el lactante tenía sueño o en medio de un baño suave, pero ninguna funcionó. Se le ofrecieron sin éxito opciones de alimentación alternativa con pezoneras, cuchara y taza. Finalmente la madre decidió recurrir al biberón, utilizando el mayor tamaño disponible de tetina, y un extractor de leche eléctrico.</p>	
<p>Una evaluación de los senos y los pezones debe identificar fácilmente las mujeres con factores de riesgo anatómicos, dando así una mejor oportunidad de éxito con la lactancia materna. El pezón grande presenta problemas de lactancia materna en pocas ocasiones, generalmente cuando el recién nacido es inmaduro o de pequeño tamaño. En estos casos es esencial una intervención inmediata con el apoyo de la matrona.</p>	

ACTUALIZADO A FECHA DE: 31 de Octubre de 2016

5- De la evidencia a la recomendación (Tabla de EtR)

Pregunta 27.1. ¿Qué hacer si hay dificultades en el agarre por pezones invertidos retráctiles (pseudoinvertidos)?

Población:
Intervención:
Comparación:
Perspectiva:

C1: Utilización de escudos de pezón versus no utilización de escudos de pezón; C2: Realización de ejercicios de Hoffman vs. no realización de ejercicios de Hoffman; C3: Jeringa vs banda de goma; C4: Jeringa vs succión marital; C5: banda de goma vs succión marital; C6: Uso de Nipplette

	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>												
BENEFICIOS Y RIESGOS DE LA INTERVENCIÓN	<p>¿Cuál es la confianza global en la evidencia disponible sobre los efectos?</p>	<table border="0"> <tr><td>C1</td><td>Baja</td></tr> <tr><td>C2</td><td>Baja</td></tr> <tr><td>C3</td><td>Muy baja</td></tr> <tr><td>C4</td><td>Muy baja</td></tr> <tr><td>C5</td><td>Muy baja</td></tr> <tr><td>C6</td><td>Muy baja</td></tr> </table>	C1	Baja	C2	Baja	C3	Muy baja	C4	Muy baja	C5	Muy baja	C6	Muy baja	<p>Comparaciones 1 y 2: Tanto la utilización de escudos de pezón como la realización de ejercicios de Hoffman no mejoran la lactancia materna a las 6 semanas.</p> <p>Comparación 3: El uso de bandas de goma mejora el agarre a los 7 y 14 días frente al uso de jeringa, pero no se sabe si mejora o no el éxito de la lactancia materna.</p> <p>Comparación 4 y 5: la succión marital es mejor que el uso de jeringas o bandas de goma para mejorar el agarre al pezón, sobre todo a los 7 y 14 días, pero no se sabe su efecto sobre el éxito de la lactancia materna.</p> <p>Comparación 6: no se trata de una comparación en sí, sino de los datos de una serie de casos, en la que el tiempo en lograr un buen agarre con el uso del nipplette y dejar de utilizarlo dependió del grado de deformidad del pezón y de la frecuencia de uso. De 22 pacientes, 20 lo lograron: dos al primer mes, cuatro a los 2 meses, trece a los 3 meses y la última lo continuo utilizando de forma intermitente.</p>	
C1	Baja															
C2	Baja															
C3	Muy baja															
C4	Muy baja															
C5	Muy baja															
C6	Muy baja															

GPC Lactancia Materna- Pregunta 27. Anatomía del pezón.

CRITERIO	JUICIO	EVIDENCIA	CONSIDERACIONES ADICIONALES																																																																								
<p><u>¿Existe incertidumbre o variabilidad importante en cómo los pacientes valoran los desenlaces de interés?</u></p>	<p style="text-align: center;"> Incertidumbre/ Incertidumbre/ No se Incertidumbre/ variabilidad probablemente probablemente Incertidumbre/ conocen variabilidad importante importante no importante no importante no deseado: <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> </p>																																																																										
<p><u>¿Los efectos deseados esperados son importantes?</u></p>	<p>C1: escudos vs. no escudos</p> <table border="0" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 12.5%;">No</td> <td style="width: 12.5%;">Probablemente no</td> <td style="width: 12.5%;">Incierto</td> <td style="width: 12.5%;">Probablemente sí</td> <td style="width: 12.5%;">Sí</td> <td style="width: 12.5%;"><u>Varía</u></td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;"><input checked="" type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> </tr> </table> <p>C2: Ejercicios de hoffman vs. no ejercicios</p> <table border="0" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 12.5%;">No</td> <td style="width: 12.5%;">Probablemente no</td> <td style="width: 12.5%;">Incierto</td> <td style="width: 12.5%;">Probablemente sí</td> <td style="width: 12.5%;">Sí</td> <td style="width: 12.5%;"><u>Varía</u></td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;"><input checked="" type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> </tr> </table> <p>C3: Bandas de goma vs. jeringa</p> <table border="0" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 12.5%;">No</td> <td style="width: 12.5%;">Probablemente no</td> <td style="width: 12.5%;">Incierto</td> <td style="width: 12.5%;">Probablemente sí</td> <td style="width: 12.5%;">Sí</td> <td style="width: 12.5%;"><u>Varía</u></td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input checked="" type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> </tr> </table> <p>C4: Jeringa vs. succion marital</p> <table border="0" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 12.5%;">No</td> <td style="width: 12.5%;">Probablemente no</td> <td style="width: 12.5%;">Incierto</td> <td style="width: 12.5%;">Probablemente sí</td> <td style="width: 12.5%;">Sí</td> <td style="width: 12.5%;"><u>Varía</u></td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input checked="" type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> </tr> </table> <p>C5: Bandas vs. succion marital</p> <table border="0" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 12.5%;">No</td> <td style="width: 12.5%;">Probablemente no</td> <td style="width: 12.5%;">Incierto</td> <td style="width: 12.5%;">Probablemente sí</td> <td style="width: 12.5%;">Sí</td> <td style="width: 12.5%;"><u>Varía</u></td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input checked="" type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> </tr> </table> <p>C6: Niplete</p> <table border="0" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 12.5%;">No</td> <td style="width: 12.5%;">Probablemente no</td> <td style="width: 12.5%;">Incierto</td> <td style="width: 12.5%;">Probablemente sí</td> <td style="width: 12.5%;">Sí</td> <td style="width: 12.5%;"><u>Varía</u></td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input checked="" type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input checked="" type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> </tr> </table>	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	<u>Varía</u>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	<u>Varía</u>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	<u>Varía</u>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	<u>Varía</u>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	<u>Varía</u>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	<u>Varía</u>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		
No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	<u>Varía</u>																																																																						
<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																																																																						
No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	<u>Varía</u>																																																																						
<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																																																																						
No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	<u>Varía</u>																																																																						
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																																																																						
No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	<u>Varía</u>																																																																						
<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																																																																						
No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	<u>Varía</u>																																																																						
<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																																																																						
No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	<u>Varía</u>																																																																						
<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																																																																						

GPC Lactancia Materna- Pregunta 27. Anatomía del pezón.

CRITERIO	JUICIO	EVIDENCIA	CONSIDERACIONES ADICIONALES
<p><u>¿Los efectos no deseados esperados son pequeños?</u></p>	<p>C1: escudos vs. no escudos</p> <p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí <u>Varía</u></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p> <p>C2: Ejercicios de hoffman vs. no ejercicios</p> <p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí <u>Varía</u></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p> <p>C3: Bandas de goma vs. jeringa</p> <p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí <u>Varía</u></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p> <p>C4: Jeringa vs. succion marital</p> <p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí <u>Varía</u></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p> <p>C5: Bandas vs. succion marital</p> <p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí <u>Varía</u></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p> <p>C6: Niplete</p> <p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí <u>Varía</u></p> <p><input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		
<p><u>¿El balance entre los efectos deseados y no deseados favorece la opción?</u></p>	<p>C1: escudos vs. no escudos</p> <p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí <u>Varía</u></p> <p><input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p> <p>C2: Ejercicios de hoffman vs. no ejercicios</p> <p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí <u>Varía</u></p> <p><input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p> <p>C3: Bandas de goma vs. jeringa</p> <p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí <u>Varía</u></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		

GPC Lactancia Materna- Pregunta 27. Anatomía del pezón.

<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
	<p>C4: Jeringa vs. succion marital</p> <p>No Probablemente no Incierto Pobablemente sí Sí <u>Varía</u></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p> <p>C5: Bandas vs. succion marital</p> <p>No Probablemente no Incierto Pobablemente sí Sí <u>Varía</u></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p> <p>C6: Niplete</p> <p>No Probablemente no Incierto Pobablemente sí Sí <u>Varía</u></p> <p><input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		
UTILIZACIÓN DE RECURSOS	<p><u>¿Los recursos que se requieren son bajos?</u></p> <p>No Probablemente no Incierto Pobablemente sí Sí <u>Varía</u></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p> <hr/> <p><u>¿El coste increment al es pequeño en relación a los beneficios netos?</u></p> <p>No Probablemente no Incierto Pobablemente sí Sí <u>Varía</u></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		

GPC Lactancia Materna- Pregunta 27. Anatomía del pezón.

	<u>Criterio</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
EQUIDAD	<u>¿Cuál sería el impacto en las desigualdades en salud?</u>	<p>Aumentarían Probablemente Incierto Probablemente Reducirían <u>Varía</u></p> <p>aumentarían reducirían</p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		
ACEPTABILIDAD	<u>¿Es la opción aceptable para los grupos de interés involucrados?</u>	<p>No Probablemente Incierto Probablemente Sí <u>Varía</u></p> <p>no sí</p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		El grupo considera que puede haber variabilidad en la opinión de los grupos de interés implicados, sobre todo en la aceptación de alguno de los métodos que se han descrito en la literatura, como por ejemplo la succión marital.

GPC Lactancia Materna- Pregunta 27. Anatomía del pezón.

FACTIBILIDAD	<p>¿La implementación de la opción es factible?</p>	C1: escudos vs. no escudos					
		No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía
		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
		C2: Ejercicios de hoffman vs. no ejercicios					
		No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía
		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
C3: Bandas de goma vs. jeringa							
No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía		
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		
C4: Jeringa vs. succion marital							
No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía		
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		
C5: Bandas vs. succion marital							
No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía		
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		
C6: Nipplete							
No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía		
<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		

GPC Lactancia Materna- Pregunta 27. Anatomía del pezón.

<u>Balace de las consecuencias</u>	Las consecuencias no deseadas superan claramente las consecuencias deseadas en la mayoría de los escenarios	Las consecuencias no deseadas probablemente superan las consecuencias deseadas en la mayoría de los escenarios	El balance entre las consecuencias deseadas y no deseadas está muy equilibrado o es incierto	Las consecuencias deseadas probablemente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los escenarios	Las consecuencias deseadas claramente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los escenarios
C1	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
C2	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
C3	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
C4	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
C5	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
C6	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

<u>Tipo de recomendación</u>	Se recomienda no ofrecer la opción	Se sugiere no ofrecer la opción	Se sugiere ofrecer la opción	Se recomienda ofrecer la opción
C1	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
C2	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
C3	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
C4	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
C5	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
C6	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

**Recomendación
(Texto)**

Recomendación fuerte en contra

No se recomienda la realización de ejercicios de Hoffman ni el uso de escudos de pezón prenatales para favorecer el éxito de la lactancia materna en mujeres que presentan pezones invertidos.

Recomendación débil a favor

Se sugiere extraer el pezón invertido mediante el uso de una jeringa. El método consiste en cortar el extremo donde está el conector a la aguja, sacar el émbolo de la jeringa e introducirlo por el extremo cortado. Posteriormente la madre coloca su pezón en el extremo libre de la jeringa y traccionando del embolo, mantiene la presión hacia afuera durante 20 segundos a un minuto evitando provocar dolor intenso.

Recomendación de buena práctica

Tanto en el caso de pezones invertidos como planos, se puede prestar apoyo para favorecer el agarre al pecho, el contacto piel con piel y la utilización de la postura de afianzamiento espontáneo.

Asimismo, también se puede estimular el pezón rotándolo un poco, mojándolo con agua fría justo antes de mamar o aspirando con un extractor de leche o una jeringa.

Si tras estas medidas no se consigue un buen agarre, se puede probar con la utilización de pezoneras.

Justificación

De todos los métodos que se han evaluado, en nuestro contexto las bandas de goma y la succión por parte de la pareja no son métodos conocidos. Por ello, no se mencionan en la recomendación. Lo que sí se utiliza en la práctica clínica son las pezoneras, porque aunque no se han identificado estudios que comparen su uso frente a no utilizarlas o frente al uso de la jeringa o el niplette, los expertos comunican buenos resultados. Por ello, se ha añadido una recomendación de buena práctica al respecto.

Por otro lado, sabiendo que los pezones invertidos protruyen como reflejo al contacto o al frío, se puede tratar de estimular el pezón rotándolo un poco o mojándolo con un poco de agua fría justo antes de mamar el recién nacido o también se puede probar con un extractor de leche.

En cuanto al dispositivo comercializado como Niplette (un dedal de plástico que se coloca en el pezón y se conecta a una jeringa de 2 cm con la que se hace el vacío, hasta que el pezón queda succionado dentro del dedal, momento en el que se retira la jeringa), los fabricantes sugieren su uso en mujeres embarazadas.

Consideraciones de subgrupos

-

Consideraciones para la implementación

Creación de consultas de lactancia atendidas por profesionales especializados en lactancia materna.

Monitorización y evaluación

-

Prioridades para la investigación

- Se necesitan más estudios de calidad que comparen la eficacia de la utilización de jeringas, niplettes y pezoneras de silicona y para facilitar el éxito de la lactancia materna.
-

Pregunta 27.2. ¿Qué hacer si hay dificultades en el agarre por pezones planos?

Población:
Intervención:
Comparación:
Perspectiva:

C1: Cup breast vs. no hacer nada; C2: Bandas de goma; C3: Nipple shields;

	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>									
BENEFICIOS Y RIESGOS DE LA OPCIÓN S	¿Cuál es la confianza global en la evidencia disponible sobre los efectos?	<table border="0"> <tr> <td>C1</td> <td>Baja</td> </tr> <tr> <td>C2</td> <td>Muy baja</td> </tr> <tr> <td>C3</td> <td>Muy baja</td> </tr> </table>	C1	Baja	C2	Muy baja	C3	Muy baja	<p>Comparaciones 1: el uso de conchas frente a no hacer nada produce un mayor alargamiento del pezón y un mayor éxito de la lactancia a los 3 días, aunque no hay diferencias en la lactancia materna exclusiva y no exclusiva a las 6 semanas.</p> <p>Comparación 2: en una serie de casos, 7 mujeres con pezones planos que utilizan bandas de goma consiguen un buen agarre y abandonar su uso a los 7 días, aunque no se sabe lo que ocurre con la lactancia exclusiva y no exclusiva.</p>				
	C1	Baja											
C2	Muy baja												
C3	Muy baja												
¿Existe incertidumbre o variabilidad importante en cómo los pacientes valoran los desenlaces de interés?	<table border="0"> <tr> <td>Incertidumbre/ variabilidad importante</td> <td>Incertidumbre/ variabilidad probablemente importante</td> <td>Incertidumbre/ variabilidad probablemente no importante</td> <td>Incertidumbre/ variabilidad no importante</td> <td>No se conocen desenlaces no deseados</td> </tr> <tr> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input checked="" type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> </tr> </table>	Incertidumbre/ variabilidad importante	Incertidumbre/ variabilidad probablemente importante	Incertidumbre/ variabilidad probablemente no importante	Incertidumbre/ variabilidad no importante	No se conocen desenlaces no deseados	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<p>Comparación 3: lo único que sabemos sobre las pezoneras es que según un estudio, la principal razón para su uso es la presencia de pezones planos.</p>	
Incertidumbre/ variabilidad importante	Incertidumbre/ variabilidad probablemente importante	Incertidumbre/ variabilidad probablemente no importante	Incertidumbre/ variabilidad no importante	No se conocen desenlaces no deseados									
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>									

GPC Lactancia Materna- Pregunta 27. Anatomía del pezón.

CRITERIO	JUICIO	EVIDENCIA	CONSIDERACIONES ADICIONALES
<p>¿Los efectos deseados esperados son importantes?</p>	<p>C1: Cup breast vs. no cup breast</p> <p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí Varía</p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p> <p>C2: bandas de goma</p> <p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí Varía</p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p> <p>C3: pezonera</p> <p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí Varía</p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		
<p>¿Los efectos no deseados esperados son pequeños?</p>	<p>C1: Cup breast vs. no cup breast</p> <p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí Varía</p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p> <p>C2: bandas de goma</p> <p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí Varía</p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p> <p>C3: pezoneras</p> <p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí Varía</p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		
<p>¿El balance entre los efectos deseados y no deseados favorece la opción?</p>	<p>C1: Cup breast vs. no cup breast</p> <p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí Varía</p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p> <p>C2: bandas de goma</p> <p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí Varía</p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p> <p>C3: pezoneras</p> <p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí Varía</p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		

GPC Lactancia Materna- Pregunta 27. Anatomía del pezón.

	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
		<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>		
UTILIZACIÓN DE RECURSOS	<p><u>¿Los recursos que se requieren son bajos?</u></p> <p>No Probablemente Incierto Pobablemente Sí <u>Varía</u></p> <p><i>no</i> <i>sí</i></p> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>			
	<p><u>¿El coste increment al es pequeño en relación a los beneficios netos?</u></p> <p>No Probablemente Incierto Pobablemente Sí <u>Varía</u></p> <p><i>no</i> <i>sí</i></p> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>			

GPC Lactancia Materna- Pregunta 27. Anatomía del pezón.

	<u> criterio</u>	<u> JUICIO</u>	<u> EVIDENCIA</u>	<u> CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
EQUIDAD	<u> ¿Cuál sería el impacto en las desigualdades en salud?</u>	<p>Aumentarían Probablemente aumentarían Incierto Probablemente reducirían Reducirían <u>Varía</u></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		
ACEPTABILIDAD	<u> ¿Es la opción aceptable para los grupos de interés involucrados?</u>	<p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí <u>Varía</u></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		El grupo considera que puede haber variabilidad en la opinión de los grupos de interés implicados.
FACTIBILIDAD	<u> ¿La implementación de la opción es factible?</u>	<p>C1: cup breast vs. no cup breast</p> <p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí <u>Varía</u></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p> <p>C2: bandas de goma</p> <p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí <u>Varía</u></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p> <p>C3: pezoneras</p> <p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí <u>Varía</u></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		

GPC Lactancia Materna- Pregunta 27. Anatomía del pezón.

<u>Balance de las consecuencias</u>	Las consecuencias no deseadas superan claramente las consecuencias deseadas en la mayoría de los escenarios	Las consecuencias no deseadas probablemente superan las consecuencias deseadas en la mayoría de los escenarios	El balance entre las consecuencias deseadas y no deseadas está muy equilibrado o es incierto	Las consecuencias deseadas probablemente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los escenarios	Las consecuencias deseadas claramente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los escenarios
C1	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
C2	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
C3	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

<u>Tipo de recomendación</u>	Se recomienda no ofrecer la opción	Se sugiere no ofrecer la opción	Se sugiere ofrecer la opción	Se recomienda ofrecer la opción
C1	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
C2	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
C3	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

**Recomendación
(Texto)**

Recomendación débil a favor

Se sugiere la utilización de conchas de lactancia como intervención prenatal que podría aumentar la longitud de los pezones cortos en aquellas mujeres embarazadas que los presenten, aunque son necesarios estudios adicionales para demostrar su impacto en el éxito de la lactancia materna.

Recomendación de buena práctica

Tanto en el caso de pezones invertidos como planos, se puede prestar apoyo para favorecer el agarre al pecho, el contacto piel con piel y la utilización de la postura de afianzamiento espontáneo.

Asimismo, también se puede estimular el pezón rotándolo un poco, mojándolo con agua fría justo antes de mamar o aspirando con un extractor de leche o una jeringa.

Si tras estas medidas no se consigue un buen agarre, se puede probar con la utilización de pezoneras.

Justificación

El único estudio que evalúa el uso de conchas de lactancia como intervención en pezones planos o cortos, aunque comunica un efecto al aumentar la longitud de los pezones, no encuentra efecto sobre la lactancia materna exclusiva a las 6 o 12 semanas. Sin embargo, no parece tener efectos adversos y las mujeres del estudio indicaron que fueron fáciles de utilizar, por lo que se realiza una recomendación débil a favor aunque se necesitan estudios que demuestren su impacto en el éxito de la lactancia materna.

Aunque es cierto que el recién nacido necesita tiempo para aprender a engancharse bien al pezón de sus madres, en la práctica clínica hay posturas que facilitan ese aprendizaje, por lo que se hace una recomendación de buena práctica al respecto.

**Consideraciones de
subgrupos**

**Consideraciones para
la implementación**

Creación de consultas de lactancia atendidas por profesionales especializados en lactancia materna.

**Monitorización y
evaluación**

-

[Prioridades para la investigación](#)

- Se necesitan más estudios de calidad que comparen la eficacia de la utilización de las conchas de lactancia y del uso de ciertas posturas de amamantamiento en el éxito de la lactancia materna en casos de madres con pezones planos.
-

Pregunta 27.3. ¿Qué hacer si hay dificultades en el agarre por pezones grandes?

**Recomendación
(Texto)**

Recomendación de buena práctica

En madres con pezones grandes, los profesionales expertos en lactancia materna pueden ayudar a intentar encontrar alguna postura que facilite el agarre. Si no puede conseguirse el amamantamiento, pueden utilizarse pezoneras del tamaño adecuado. En último caso se recomienda la extracción de la leche manualmente o con extractor de leche hasta que la cavidad oral del recién nacido adquiera el tamaño suficiente para poder mamar. La leche extraída se administrará mediante el método de suplementación más apropiado. Se asegurará a la madre que en unos días el crecimiento del bebé resolverá la situación.

Justificación

En la práctica clínica, ante la falta de estudios al respecto, se realiza sólo una recomendación de buena práctica, basada en la experiencia clínica.

**Consideraciones de
subgrupos**

**Consideraciones para
la implementación**

Creación de consultas de lactancia atendidas por profesionales especializados en lactancia materna.

**Monitorización y
evaluación**

-

**Prioridades para la
investigación**

- Se necesitan estudios de calidad que comparen la eficacia de la utilización de distintas estrategias sobre el éxito de la lactancia materna en casos de madres con pezones grandes.

6. ANEXO I, ESTRATEGIAS DE BÚSQUEDA

Cochrane Library

Searched 10/07/2015

Updated search 10/07/2015 a **xx/xx/xxxx**

- #1 inverted or retracted or retractile or non-protractile or nonprotractile or invaginated or flat or large or oversized:ti,ab,kw and nipple or nipples:ti,ab,kw (Word variations have been searched) 39
- #2 lactation or lactational or lactating:ti,ab,kw or breastfeeding or "breast feeding":ti,ab,kw (Word variations have been searched) 9646
- #3 #1 AND #2 14
- RS 2
- Trials 12

MEDLINE, via Pubmed

Searched 10/07/2015

Updated search 10/07/2015 a **xx/xx/xxxx**

- #1 Search ((inverted[Title/Abstract] OR retracted[Title/Abstract] OR retractile[Title/Abstract] OR non-protractile[Title/Abstract] OR nonprotractile[Title/Abstract] OR invaginated[Title/Abstract] OR flat[Title/Abstract] OR large[Title/Abstract] OR oversized[Title/Abstract])) AND (nipple[Title/Abstract] OR nipples[Title/Abstract]) 845
- #2 ((lactation[Title/Abstract] OR lactational[Title/Abstract] OR lactating[Title/Abstract])) OR (breastfeeding[Title/Abstract] OR "breast feeding"[Title/Abstract]) 63448
- #3 #1 AND #2 92
- #4 Search ((review[Title/Abstract] OR reviews[Title/Abstract])) OR (metaanalysis[Title/Abstract] OR meta-analysis[Title/Abstract] OR "meta analysis"[Title/Abstract]) 1153912
- #5 #3 AND #4 7
- #6 #3 Filters: Systematic Reviews; Meta-Analysis 3
- #7 #5 OR #6 7

EMBASE, via Ovid

Searched 10/07/2015

Updated search 10/07/2015 a **xx/xx/xxxx**

- #1 (inverted or retracted or retractile or non-protractile or nonprotractile or invaginated or flat or large or oversized).ti,ab,kw. 1388687
- #2 (nipple or nipples).ti,ab,kw. 10911
- #3 #1 AND #2 1199
- #4 (lactation or lactational or lactating or breastfeeding or "breast feeding").ti,ab,kw. 75633
- #5 #3 AND #4 112

GPC Lactancia Materna- Pregunta 27. Anatomía del pezón.

#6	limit 5 to meta analysis	0
#7	limit 5 to "systematic review"	0
#8	(review or reviews or metanalysis or meta-analysis or "meta analysis").ti,ab,kw.	1482311
#9	#5 AND #8	7

CINAHL, via EBSCOhost databases

Searched 10/07/2015

Updated search 10/07/2015 a xx/xx/xxxx

S1	(inverted or retracted or retractile or non-protractile or nonprotractile or invaginated or flat or large or oversized) AND (nipple OR nipples)	55
S2	(lactation OR lactational OR lactating) OR (breastfeeding OR "breast feeding")	16417
S3	S1 AND S2	33
S4	S3 Limitadores - Tipo de publicación: Meta Analysis, Systematic Review	2
S5	(review OR reviews) OR (metaanalysis OR meta-analysis OR "meta analysis")	36911
S6	S3 AND S5	2
S7	S4 OR S6	2

7. ANEXO II, Tabla de estudios individuales para la pregunta

Pregunta sobre pezones invertidos

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios (Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
Alexander 1992	<p>ECA diseño factorial</p> <p>Objetivo: determinar el valor de recomendar escudos de pezón o ejercicios de Hoffman, o ambas cosas, a las mujeres embarazadas con pezones invertidos o no protractiles con intenciones es .de amamantar.</p>	<p>País: UK</p> <p>Periodo de reclutamiento: clínicas prenatales durante 23 meses (1987 a 1989),</p> <p>Criterios de inclusión: Al menos un pezón invertida o no-protractil, Nulíparas, Embarazo único, Con la intención de dar el pecho, Que no vaya a ofrecer el bebé para su adopción, Sin antecedentes de cirugía que afecte al pezón o la areola, No estar utilizando escudos de pezón o ejercicios, Entre 25 y 35 semanas completas de embarazo.</p>	<p>Intervención: Escudos de pezón son discos planos con una cúpula semiesférica que se colocan sobre el pezón bajo un sostén firme, de manera que se presiona el pezón en la cúpula de "estirar y aflojar gradualmente su apego a las estructuras profundas de la mama</p> <p>Ejercicios de Hoffman colocar os dedos pulgar e índices cerca del pezón invertido, a continuación, pulsar en el tejido mamario con bastante firmeza y empujando poco a poco los dedos lejos de la areola" en el plano horizontal y después cinco veces en el plano vertical.</p> <p>Grupos aleatorizados (n= 96; 24 c/u) G1: Ejercicios de Hoffman G2: Escudos de pezón G3: Ejercicios de Hoffman + Escudos de pezón G4: Control sin ninguna intervención.</p> <p>Grupos comparados: Grupos con escudos (G1+G3) vs. Grupos sin escudos (G2+G4) Grupos que hacían ejercicios (G2+G3) vs, grupos que no lo practicaban (G1+G4).</p> <p>Variables de resultado: Cambio anatómico del pezón (registrado a ciegas por la matrona antes del primer</p>	<p>Cambo anatómico en el pezón: Grupos con escudos vs sin escudos (G1+G3): 52% (25/48) (G2+G4) 60% (29/48) diferencia % -8 IC 95% (-28 a 11).</p> <p>Grupos con ejercicios de hoffman vs sin ejercicios (G2+G3)EI 54% (26/48) (G1+G4) 58% (28/48) dif % -4 IC 95% (-24 a 16)</p> <p>Lactancia exitosa a los seis semanas Grupos con escudos vs sin escudos (G1+G3): 29% (14/48) (G2+G4) 50% (24/48) dif % -21 IC 95%(-40 a -2) p =0,05].</p> <p>Grupos con ejercicios de hoffman vs sin ejercicios (G2+G3)EI 40% (19/48) (G1+G4) 50% (19/48) dif %0 IC 95%(-20 a 20)</p> <p>G1 n=4,(17%) /G3 n=10, (42%)/ G2 n=9, (38%) / G4 n=15 (63%)</p> <p>Lactancia suspendida a las seis semanas Grupos con escudos vs sin escudos (G1+G3): 60% (29/48)</p>	<p>La principal limitación de este estudio es el tamaño de la muestra En espera de un estudio multicentrico no podemos recomendar el uso de escudos el balance de la evidencia actual es que hacen más daño que bien. El valor de los ejercicios de Hoffman es una pregunta que queda abierta, y aunque nuestro ensayo no mostró diferencia entre los grupos con ejercicios y sin ejercicios, no podemos descartar un efecto cínicamente útil.</p>	<p>Financiación: Royal College of Midwives Department of Health and Birthright.</p> <p>Conflicto de intereses NR</p>

GPC Lactancia Materna- Pregunta 27. Anatomía del pezón.

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
			<p>periodo de lactancia),</p> <p>Éxito en la lactancia materna a los seis semanas (por medio de un cuestionario enviado por correo a las madres)</p> <p>De las 96 mujeres 27 mujeres al menos un pezón invertido (G1=8, G2=8, G3=7, G4=4) y 80 al menos un pezón no protráctiles (G1=21, G2=19, G3=19, G4=21).</p> <p>No hubo diferencias entre los grupos en edad gestacional y peso al nacer. Se obtuvo una tasa de respuesta del 100% del cuestionario enviado por código postal para ser completado seis semanas después del parto.</p> <p>62,5% (30/48) mujeres asignadas con escudos informó utilizarlas todos o la mayoría de las veces. Las razones más comunes para no usarlas eran dolor o malestar; conchas visibles debajo de la ropa; la vergüenza; sudoración, erupción cutánea, eczema, o dolor; y las fugas de leche.</p> <p>75% (36/48) mujeres asignadas a ejercicios informaron que los hicieron en todos o la mayoría de las ocasiones; la más razón común por incumplimiento fue el olvido.</p> <p>Ninguna mujeres en el grupo de control utilizo escudos o ejercicios.</p>	<p>(G2+G4) 48% (23/48) Grupos con ejercicios de hoffman vs sin ejercicios (G2+G3)EI 56% (27/48) (G1+G4) 52% (25/48)</p> <p>Nunca amamantaron Grupos con escudos vs sin escudos (G1+G3): 10% (5/48) (G2+G4) 2% (1/48)</p> <p>Grupos con ejercicios de hoffman vs sin ejercicio (G2+G3)EI 4% (2/48) (G1+G4) 8% (4/48)</p> <p>Efectos adversos (sangrado del pezón) Grupos con escudos vs sin escudos (G1+G3): 29% (14/48) (G2+G4) 25% (12/48) dif4%,IC95% (-14% a 2%) Grupos con ejercicios de hoffman vs sin ejercicio (G2+G3) 23% (11/48) (G1+G4) 31% (15/48) dif -8%, IC 95% (-26% a -9%)</p> <p>Efectos adversos (infección de seno con antibióticos) Grupos con escudos vs sin escudos (G1+G3): 12% (6/48) (G2+G4) 6% (3/48) dif 6%, IC 95% (-5% a 18%) Grupos con ejercicios de hoffman vs sin ejercicio (G2+G3) 12% (6/48) (G1+G4) 6% (3/48)</p>		

GPC Lactancia Materna- Pregunta 27. Anatomía del pezón.

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
				dif 6%,IC 95% (-5% a 18% No se encontró ninguna evidencia de que los ejercicios de Hoffman influyan sobre la edad gestacional al momento del parto promedio en semanas (G1 40; G2 40; G3 39,5; G4 40)		
MAIN 1994	ECA diseño factorial Objetivo: determinar el valor de recomendar escudos de pezón o ejercicios de Hoffman, o ambas cosas, a las mujeres embarazadas con pezones invertidos o no protractiles con intenciones es .de amamantar	País: UK y Canadá Periodo de reclutamiento: Basado en el protocolo del ECA de Alexander. Realizado en 3 etapas las dos primeras en clínicas prenatales de Inglaterra (noviembre 1989 a abril 1992) y la tercera parte (agosto 1991 a diciembre 1992), en centros hospitalarios canadienses Criterios de inclusión: Al menos un pezón invertida o no-protractil, Nulíparas y multiparas Embarazo único, Con la intención de dar el pecho, Que no vaya a ofrecer el bebé para su adopción, Sin antecedentes de cirugía que afecte al pezón o la areola, No estar utilizando escudos de pezón o ejercicios, Entre 25 y 35 semanas completas de embarazo.	Intervención: Escudos de pezón Ejercicios de Hoffman Grupos aleatorizados (n= 463) G1: Ejercicios de Hoffman G2: Escudos de pezón G3: Ejercicios de Hoffman + Escudos de pezón G4: Control sin ninguna intervención. Grupos comparados: Grupos con escudos (G1+G3, n=230) vs. Grupos sin escudos (G2+G4, n=233) Grupos que hacían ejercicios (G2+G3,n= 234) vs, grupos que no lo practicaban (G1+G4, n=229). Variables de resultado: Éxito en la lactancia materna a las seis semanas (por medio de un cuestionario enviado por correo a las madres) Tambien se reportaron datos del efecto sobre la edad gestacional al momento del parto y efectos adversos (sangrado del pezón, infección de seno mamario con necesidad de tratamiento antibiótico) 51% mujeres (119/234) asignadas a	Lactancia exitosa a los seis semanas Grupos con escudos vs sin escudos (G1+G3): 45% (103/) (G2+G4) 45% (105/) dif 0%, IC 95% (-9% a 9%) p> 0,9. Grupos con ejercicios de hoffman vs sin ejercicios (G2+G3) 46% (107/) (G1+G4) 44% (101/) dif 2%, IC 95% (-7% a 11%) p= 0,7 Lactancia suspendida a las seis semanas Grupos con escudos vs sin escudos (G1+G3): 45% (104/) (G2+G4) 42% (98/) dif 3%, IC 95% (-6% a 12) Grupos con ejercicios de hoffman vs sin ejercicios (G2+G3)El 42% (99/) (G1+G4) 45% (103/) dif -3%, IC 95% -12% al 6% Nunca amamantaron Grupos con escudos vs sin escudos (G1+G3): 5% (12)	A las mujeres con pezones invertidos y no protractiles se les debe asegurar que la lactancia materna es posible. y se les debe ofrecer una asistencia especializada y establecer un apoyo postnatal de la lactancia. Esto debe incluir ayuda con el posicionamiento del bebé al pecho, sin limitación de tiempo sin biberones suplementarios y el apoyo permanente de una persona especializada Los estudios MAIN y Southampton indican que recomendar el uso de ejercicios de Hoffman o escudos de pezón durante el embarazo no da lugar a un beneficio clínico en términos de aumento de la tasa de lactancia materna a las seis semanas después del nacimiento. Estos tratamientos no deben ser recomendados	Financiación: UK by the Department of Health. and in Ontario by The Hosnital for Sick Children Found&ion, Conflicto de interés NR

GPC Lactancia Materna- Pregunta 27. Anatomía del pezón.

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
			<p>realizar ejercicios los hicieron al menos una vez o dos veces al día; las razones comunes para no hacerlos incomodidad, el tiempo o que era embarazoso.</p> <p>61% (141/230) de las mujeres del grupo con escudos las usaron todos los días, o por lo menos dos veces a la semana. Las razones más comunes para no utilizarlas incomodidad, dolor, vergüenza, y / o cambio de la forma o textura de las mamas.</p> <p>10% (11/115) de las mujeres asignadas a ningún tratamiento habían utilizado escudos o ejercicios</p> <p>Razones mas comunes para detener la lactancia materna en los primeros seis semanas fueron: problemas en conseguir que el bebé mamara; pensar que el bebé no estaba recibiendo suficiente leche; y los pezones o los pechos doloridos. No hubo datos recopilados acerca de las razones de las participantes que no comenzaron a amamantar.</p>	<p>(G2+G4) 9% (20) diferencia -4%, IC 95% (-7% a 1%) Grupos con ejercicios de hoffman vs sin ejercicio (G2+G3)EI 7% (17) (G1+G4) 7% (15) diferencia 0%, IC 95% -4% a 5%</p> <p>Efecto sobre la edad gestacional al momento del parto Grupos con escudos vs sin escudos (G1+G3): 5% (11) (G2+G4) 3% (6) diferencia 2%, IC 95% (-1% a 6%) Grupos con ejercicios de hoffman vs sin ejercicio (G2+G3)EI 4% (10) (G1+G4) 3% (7) diferencia 1%, IC 95% (-2% a 5%)</p> <p>Efectos adversos (sangrado del pezón) Grupos con escudos vs sin escudos (G1+G3): 29% (67/230) (G2+G4) 27% (64/233) diferencia 2%, IC 95% (-6% A 10%) Grupos con ejercicios de hoffman vs sin ejercicio (G2+G3) 19% (45/234) (G1+G4) 38% (86/229) dif -19 %, IC 95% (-26% a -10%)</p> <p>Efectos adversos (infección de seno con antibióticos) Grupos con escudos vs sin escudos (G1+G3): 9% (21/230) (G2+G4) 10% (24/233) diferencia -1%, IC 95% (-7% a 4%)</p>	<p>para las mujeres embarazadas.</p>	

GPC Lactancia Materna- Pregunta 27. Anatomía del pezón.

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
				<p>Grupos con ejercicios de hoffman vs sin ejercicio (G2+G3) 6% (14/234) (G1+G4) 14% (31/229) dif -8%, IC 95% (-13% a -2%)</p> <p>Combinación efectos adversos ambos ECA: Sangrado del pezón Grupos con escudos vs sin escudos dif 2%, IC 95% (-5% a 10%). Grupos con ejercicios de hoffman vs sin ejercicio dif -16%, IC 95% (-13% a -2%).</p> <p>infección del seno con antibióticos Grupos con escudos vs sin escudos dif 0%, IC95% (-5% a 5%). Grupos con ejercicios de hoffman vs sin ejercicio dif -5% (IC 95% -10% a 2%).</p>		
Jain 2013	<p>Estudio observacional prospectivo</p> <p>Objetivo: determinar la eficacia, los méritos y deméritos de la 'método en uso de la jeringa "y" dos nuevos métodos innovadores.</p>	<p>País: India</p> <p>Periodo de reclutamiento: marzo a agosto 2011</p> <p>Criterios de inclusión: mujeres que dieron a luz (204 primerizas y 9 en su segundo embarazo), con pezones invertidos de grado I y II.</p> <p>criterios de exclusión: aquellas con un grado III de</p>	<p>Intervenciones método de jeringa, banda de goma y succión de los padres para la corrección de pezones invertidos Aleatorización: 71 en c/u</p> <p>15 (7%) perdidas durante el seguimiento. (GA 7, GB 6 y GC 2)</p> <p>Grupos comparados (n=198):</p> <p>GA n=64) que utiliza una jeringa como aparato de succión GB; (n=65) con bandas de goma</p>	<p>Buen agarre al pezón Día 3 85 (42,8%) 21 GA (32,8%) 28 GB (43,1%) 36 GC (52,2%)</p> <p>Día 7 134 (67.7 %) GA 30 (46.9 %). GB 43 (66.1 %) GC 61 (88.4 %)</p> <p>Día 14 154 (77.7 %) GA 41 (64.1 %) GB 48 (73.8 %)</p>	<p>Aunque el método de la jeringa está bien establecida para el tratamiento de pezones invertidos, la succión marital es sin duda un método superior aun en los casos difíciles, con la ventaja de estimular la lactancia. El método de las bandas de goma es un poco inferior debido a su técnica complicada, dolor local y no estimulación de la lactancia.</p>	<p>Financiamiento: NR</p> <p>Conflicto de intereses: NR</p>

GPC Lactancia Materna- Pregunta 27. Anatomía del pezón.

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
		<p>fibrosis severa quienes tuvieron que ser intervenidas quirúrgicamente</p> <p>Edad: 19 a 27 años,</p> <p>Grados de retracción del pezón GA 60.5 % grado, 39.5 % grado II; GB 53,5% grado I. 46,5% grado II GC 56% grado I, 44% grado II.</p>	<p>GC: (n=69) con frecuentes y vigorosas succiones por parte del marido (una succión de los pezones, hasta que sobresalen al menos por un momento).</p> <p>Variables de resultados el buen agarre al pezón a los 3, 7 y 14 días (profesionales cegados al grupo de tratamiento).</p> <p>Se recogieron datos de, problemas en las 3 técnicas: dolor en el pezón privacidad, dificultad y malestar por leche en la boca</p> <p>Como segunda parte del estudio, 69 participantes (de seguimiento) fueron interrogados por sus sentimientos acerca de la aceptabilidad y la vulgaridad del método de succión por el marido, (diciembre 2011 a Marzo de 2012)</p>	<p>GC 65 (94.2 %)</p> <p>GA vs GC 3 días (p=0,024; OR:0,45; IC95% 0,25–0,79) 7 días (p <0,001 OR 0,12 IC 95% 0,06–0,24) 14 días (p<0,001, OR 0,11; IC 95% 0,04–0,28).</p> <p>GB vs GC 3 días (p=0,29; OR 0,69; IC 95% 0,40–1,12) 7 días (p 0,002; OR 0,26; IC 95% 0,12–0,54) 14 días (p 0,001; OR 0,17; IC 95% 0,067–0,45)</p> <p>GA vs GB 3 días p 0,23;OR 0,64;IC 95% (0,36–1,15) 7 días p 0,027;OR 0,45;IC 95% (0,26–0,80) 14 días p 0,23;OR 0,63;IC 95% (0,35–1,16)</p> <p>Problemas Dificultad en la técnica: GA 22%(14/64) GB 38% (25/65) GC: ninguno</p> <p>Dolor en el pezón GA 48% (31/64) GB 30% (19/65) GC: ninguno</p> <p>problema de privacidad GA ninguno</p>		

GPC Lactancia Materna- Pregunta 27. Anatomía del pezón.

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios (Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
				<p>GB 31% (20/65) GC100% (69/69)</p> <p>GC 19 (28%) esposos se quejaron de no gustarles la presencia de leche materna en su boca</p> <p>Cuestionario GC Aceptabilidad sociocultural gran preocupación 69 (100%) Culturalmente aceptable y no vulgar . 55 (79,7%) 14 casos, 9 (13,1%) opinó que era algo vulgar, pero sin emitir opinión sobre la aceptabilidad social y 5 (7,2%) opinaron que era socialmente inaceptable.</p>		
Chakravarti 2011	<p>Serie de casos</p> <p>Un nuevo método ideado por los autores utilizando bandas de goma elásticas para aplicar sistemáticamente en madres con pezones planos, invertidos, u otro problema de pezón y documentar los resultados</p>	<p>País India</p> <p>Periodo de reclutamiento: atención ambulatoria pediátrica en un hospital durante un período de 6 meses</p> <p>Población: 19 Madres con dificultades en la lactancia y anomalías de pezón</p> <p>G1 con pezones invertidos (n=8), G2 con pezones planos, (n=7) y G3 otras anomalías anatómicas (n=4) (incluye pezones grandes, con</p>	<p>Intervención: Bandas de goma</p> <p>El proceso consiste en poner una banda de goma alrededor de la base del pezón, para que sea prominente de modo que el recién nacido sea capaz de mamar. La banda se puede aplicar con la mano, pero se encontró que era más conveniente usar una jeringa como aplicador.</p> <p>Grupos comparados: G1 vs. G2 vs. G3</p> <p>Variables de resultado: buen agarre al pezón</p> <p>lactancia exclusiva</p> <p>Seguimiento a los 3 7 y 28 días</p>	<p>Buen agarre al pezón</p> <p>A los 3 días: 12 bebés (63%) lograron un buen agarre: 8 sin bandas (3G1, 5 G2) 4 con bandas (1G1, 2G2, 1G3)</p> <p>A las 7 días 16 bebés (84%) lograron un buen agarre. 14 sin bandas (6G1, 7 G2, G3 1) 2 con bandas (G3)</p> <p>A las 28 días 19 bebés 100% sin bandas</p> <p>Lactancia exclusiva y no exclusiva No se presentan datos por tipo de pezón de este desenlace. A los 3 días: 18 bebés (95%) pecho +</p>	<p>Este estudio demostró con éxito la eficacia del simple procedimiento de una banda de goma para tratar problemas de pezones planos o invertidos y algunas otras deformidades . Puede ayudar en el inicio temprano de la lactancia materna al ser aplicado inmediatamente después del parto cuando sea necesario para aumentar la confianza de la madre para amamantar,</p>	<p>Financiación: NR (Los autores no tienen competencia en intereses financieros)</p> <p>Conflicto de intereses: NR</p>

GPC Lactancia Materna- Pregunta 27. Anatomía del pezón.

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
		ubicación atípica, en forma de coliflor, o deformidad de la mama posterior a quemadura). Edad: .21 a 32 años 18 bebés estaban siendo exclusivamente alimentados con biberón (18/19; 95%), con excepción, de uno que era alimentado con leche materna extraída (1/19; 5%).		fórmula en copas / 1 (5%). con pecho y con leche extraída de la madre A las 7 días: 14 (74%) pecho + formula en copa / 4 (21%) pecho solo /1 (5%). con pecho y con leche extraída de la madre A las 28 días: 6 (32%) pecho + formula en copa / 13 (68%) con pecho solo. No se presentaron efectos adversos		
Mc George 1994	Serie de casos Objetivo. evaluar la eficacia de un nuevo instrumento, el 'Nipplette', como dispositivo de corrección no quirúrgica para pezones invertidos.	22 mujeres (14 embarazadas) con pezones invertidos. 16 mujeres fueron consideradas para el tratamiento quirúrgico dos de ellas habían fracasado en corregir sus pezones invertidos en cirugías anteriores. Edad media 30 años (19 a 44 años),	Intervención : Nipplette Se realizaron controles mensuales y llamadas por teléfono para confirmar el mantenimiento de su correcciones.	Buen agarre, y abandono del nipplette 21 pacientes, (Una se perdió en el seguimiento) 2 al primer seguimiento 4 a los 2 meses, 3 a los 3 meses 1 lo continuo utilizando de forma intermitente. 2 pacientes tuvieron un ligero sangrado de sus pezones que ambas consideraron una simple molestia	el Nipplette' corrige efectivamente los pezones invertidos en todos los casos (incluso en aquellos pacientes con pezones invertidos severos) sin la necesidad de cirugía invasiva. Como resultado, la musculatura del pecho no se vio afectada y las madres podría seguir amamantando sin ningún problema.	Financiación: NR Conflicto de intereses: NR
Kesaree 1993	Serie de casos Objetivo. evaluar la eficacia de un simple método para la corrección de pezones invertidos	8 madres con pezones invertidos que fueron visitadas en el departamento de pediatría, Las 8 madres habían sido incapaces de dar de mamar antes del estudio y alimentaban a sus bebés con biberón, todos los bebés habían estado ingresados por septicemia	Intervención: método de la jeringa (Se saca el embolo, se corta el extremo de la jeringa tratando de que quede suave al tacto, se coloca el embolo en el extremo cortado y la madre coloca su pezón en el otro extremo la la jeringa y mantiene la presión del embolo hacia afuera durante 20 segundos a un minuto sin tener que sentir dolor ni molestia y debe repetirlo varias veces al día)	7 de las 8 mamas revirtieron sus pezones con el método de la jeringa utilizándola varias veces al día y lograron amamantar a sus bebés con éxito. Las madres y sus bebés fueron seguidas hasta los seis meses de vida de los bebés Cantidad de suplemento de comida 50% menos a las dos o 3 semanas.	La técnica de la jeringuilla es un método simple, barato seguro y fácil de aprender por las madres para la corrección de sus pezones invertidos. y se puede utilizar tan a menudo como sea necesario.	Financiación: NR Conflicto de intereses: NR

GPC Lactancia Materna- Pregunta 27. Anatomía del pezón.

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
		bronconeumonía o deshidratación.		Una madre fue incapaz de revertir sus pezones debido a severa reversión. La lactancia exclusiva seis bebés entre las 4 y 6 semanas, <i>No se reportaron efectos adversos,</i>		

Pregunta sobre pezones planos

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio
Chanprapaph 2013	<p>ECA simple ciego</p> <p>El objetivo de este estudio es demostrar el valor de las conchas en mejorar la longitud del pezón en mujeres embarazadas. de pezón corto El objetivo secundario es determinar la tasa de éxito de la lactancia entre el grupo tratado y el grupo control</p>	<p>País: Tailandia Periodo de reclutamiento: julio 2009 - julio de 2010</p> <p>Criterios de inclusión: Mujeres embarazadas nulíparas con pezones cortos unilateral o bilaterales (<7,0 mm) que asistieron a la atención clínica prenatal. Edad de 18 a 40 años de edad Edad gestacional (GA) 16-20 semanas, Sin historia anterior de lactancia materna</p> <p>Criterios de exclusión: Pacientes con fecha incierta de embarazo Con pezón invertido, Cirugía anterior de mama o pezón Casos de mala adherencia al protocolo.</p>	<p>Intervención: conchas</p> <p>Grupos aleatorizados (N=96): Seis se retiraron del estudio (tres abortos y tres de seguimiento incompleto)</p> <p>Grupos comparados (N=90) Grupo intervención GI con las dos conchas por al menos 8 horas diarias o 56 horas por semana; (n=43) Grupo control GC (no llevaban conchas (n=47)</p> <p>Variables de resultado: Alargamiento del pezón (longitud en mm) Eficacia de la lactancia temprana (puntuación LATCH) Tasa de lactancia exclusiva y no exclusiva</p> <p>Pérdida de seguimiento del estudio, Seis semanas GI 35% (15/43) , GC 36% (17/47) Doce semanas GI 40% (17/43) , GC 36% (17/47)</p>
Chakravarti 2011	<p>Serie de casos</p> <p>Un nuevo método ideado por los autores utilizando bandas de goma elásticas para aplicar sistemáticamente en madres con pezones planos, invertidos, u otro problema de pezón y documentar los resultados</p>	<p>País India Periodo de reclutamiento: atención ambulatoria pediátrica en un hospital durante un período de 6 meses</p> <p>Población: 19 Madres con dificultades en la lactancia y anomalías de pezón</p> <p>G1 con pezones invertidos (n=8), G2 con pezones planos, (n=7) y G3 otras anomalías anatómicas (n=4) (incluye mamas grandes, con ubicación atípica, en forma de coliflor, o deformidad de la mama posterior a quemadura). Edad: 21 a 32 años 18 bebés estaban siendo exclusivamente alimentados con biberón (18/19; 95%), con excepción, de uno que</p>	<p>Intervención: Bandas de goma El proceso consiste en poner una banda de goma alrededor de la base del pezón, para que sea prominente de modo que el recién nacido sea capaz de mamar. La banda se puede aplicar con la mano, pero se encontró que era más conveniente usar una jeringa como aplicador.</p> <p>Grupos comparados: G1vs. G2 vs. G3</p> <p>Variables de resultado: buen agarre al pezón</p> <p>lactancia exclusiva</p> <p>Seguimiento a los 3 7 y 28 días</p>

GPC Lactancia Materna- Pregunta 27. Anatomía del pezón.

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio
		era alimentado con leche materna extraída (1/19; 5%).	

8. ANEXO III, Forest-Plot

No procede.

GPC Lactancia Materna- Pregunta 27. Anatomía del pezón.

9. ANEXO IV. Evaluación de la calidad

No procede

10- BIBLIOGRAFÍA

- (1) Alexander JM, Grant AM, Campbell MJ. Randomised controlled trial of breast shells and Hoffman's exercises for inverted and non-protractile nipples. *BMJ* 1992 Apr 18;304(6833):1030-2.
- (2) Preparing for breast feeding: treatment of inverted and non-protractile nipples in pregnancy. The MAIN Trial Collaborative Group. *Midwifery* 1994 Dec;10(4):200-14.
- (3) Jain S, Jain A, Singh AK, Goswami D, Upadhyay AN, Negi N. Newer innovations in treatment of retracted nipple. *Indian J Pediatr* 2013 Jun;80(6):483-7.
- (4) Kesaree N, Banapurmath CR, Banapurmath S, Shamanur K. Treatment of inverted nipples using a disposable syringe. *J Hum Lact* 1993 Mar;9(1):27-9.
- (5) McGeorge DD. Ideas and innovations - The 'Niplette ': An instrument for the non-surgical correction of inverted nipples. *British Journal of Plastic Surgery* 1994;47(1):46-9.
- (6) Chakrabarti K, Basu S. Management of flat or inverted nipples with simple rubber bands. *Breastfeed Med* 2011 Aug;6(4):215-9.
- (7) Chanprapaph P, Luttarapakul J, Siribariruck S, Boonyawanichkul S. Outcome of non-protractile nipple correction with breast cups in pregnant women: a randomized controlled trial. *Breastfeed Med* 2013 Aug;8(4):408-12.
- (8) Powers D, Tapia VB. Women's experiences using a nipple shield. *J Hum Lact* 2004 Aug;20(3):327-34.
- (9) NICE. Postnatal care up to 8 weeks after birth. Julio 2006 (actualizado en Febrero de 2015). Disponible en: <http://guidance.nice.org.uk/CG37>.
- (10) Perinatal Services BC Health Promotion Guideline. Breastfeeding Healthy Term Infants. March 2015. Disponible en: <http://www.perinatalervicesbc.ca/Documents/Guidelines-Standards/HealthPromotion/BreastfeedingHealthyTermInfantGuideline.pdf>.
- (11) Hagan A. Breastfeeding attachment difficulties related to large nipple size: a case report and review of practice. *New Zealand College of Midwives Journal* 2003 Oct;29:10-4.

PREGUNTA CLÍNICA Nº 29

¿Cuál sería el tratamiento más adecuado para tratar el dolor y las grietas en el pezón que pueden aparecer durante la lactancia materna?

1- Pregunta clínica en formato PICO

Tabla 1- Componentes de la pregunta clínica en formato PICO

Pacientes	Madre sana con dolor o grietas en los pezones y recién nacido sano
Intervención	Uso de pezonera (para ayudar con el dolor), mupirocina (antibiótico), corticoides tópicos con betametasona, lanolina, parches de hidrogel entre tomas, bolsas de té, clorhexidina, pezonera de plata, pezonera de cera (riesgo de clostridium)
Comparación	Aplicación de la propia leche y asegurar una buena postura/enganche
Resultados	Tasa de lactancia materna exclusiva al alta Tasa de lactancia materna exclusiva al mes Tasa de lactancia materna a los 4 meses Tasa de lactancia materna exclusiva a los 4 meses Satisfacción materna Complicaciones de las mamas (grietas, ingurgitaciones) Pérdida ponderal del bebé (48-72h.) Seguridad de los métodos (riesgo de clostridium etc).
Tipo de estudio	RS de ECA, ECA, RS de estudios observacionales o estudios observacionales

2- Introducción

3. ESTRATEGIA DE ELABORACIÓN DE LA PREGUNTA

3.1. GPC Base

Tabla 2- Resumen de GPC Base

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
NICE	<p>DOLOR DEL PEZON, PEZONES AGRIETADOS O TRAUMA DEL PEZON NIPPLE PAIN, SORE NIPPLES OR NIPPLE TRAUMA</p> <p>Prevención y tratamiento Las grietas y/o dolor de los pezones son problemas comunes asociados a una escasa información y apoyo. Frecuentemente es debido a una succión traumática secundaria a una posición incorrecta. Por lo tanto es de suma importancia el agarre correcto del bebe para alimentarse.</p> <p>Una revisión sistemática sobre el manejo del dolor del pezón y/o del trauma asociado a la lactancia (Page, Lockwood, & Guest 2003) identificó ocho estudios de intervención centrados en la prevención del dolor/trauma del pezón (otros cinco estudios incluidos examinaron las intervenciones para el manejo del dolor). Los meta-análisis podrían no haberse llevado a cabo debido a la heterogeneidad del estudio, sin embargo, se llevaron a cabo resúmenes de cada estudio y la comparación de las intervenciones entre los estudios. Seis estudios de prevención solo incluyeron mujeres primíparas. Los estudios se detallan a continuación.</p> <p>La educación prenatal estándar para mujeres primíparas (n = 79) se comparó con una sesión adicional de media hora de educación individual dentro de las primeras 24 horas postparto (n = 79)(Henderson et al, 2001). Estadísticamente hubo menos dolor en el pezón en el grupo de intervención</p>		<p>Page, Lockwod 2003</p> <p>Buchko et al, 1994</p>	

GPC Lactancia Materna- Pregunta 29. Dolor y grietas en el pezón.

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
	<p>al segundo día ($p \leq 0.005$) y al tercer día postparto ($p \leq 0.04$), sin embargo esta diferencia no persistía a las 6 semanas, a los tres meses y a los seis meses. Un pequeño RCT (Buchko et al, 1994) comparó intervenciones para prevenir el dolor entre 73 mujeres primíparas lactantes : Educación sólo ($n = 15$), bolsitas calientes de té ($n = 21$), compresas de agua tibia ($n = 18$), y extender leche sobre el pezón y dejar secar al aire ($n = 19$). Los investigadores encontraron que el grupo que extrajo leche tenía las puntuaciones medias más altas para el efecto e intensidad del dolor, evaluadas mediante una escala analógica visual(VAS). El grupo que uso compresas de agua tenía las puntuaciones medias VAS mas bajas, aunque no se informó de una significación estadística.</p> <p>Un Segundo RTC de USA (Pugh et al, 1996) compare cuatro intervenciones entre 177 mujeres primíparas: Educación sólo ($n = 44$ Compresas de agua tibia ($n = 44$), extender leche sobre el pezón y dejar secar al aire ($n = 45$), y USP lanolina modificada ($n=44$). El grupo que usó compresas de agua caliente informó el efecto e intensidad mas bajo de dolor en el pezón (utilizando una escala de clasificación numérica). a los 7 y 14 días postparto. Las intervenciones evaluadas en un RTC de Turquía en el que reclutaron 90 mujeres incluyó la aplicación de compresas de agua calientes sobre o alrededor de los pezones tras la toma cuatro veces al día; la aplicación de leche extraída sobre los pezones después de cada toma; y ningún tratamiento. Más mujeres en el grupo de leche extraída tuvieron grietas en los pezones el primer día pero del segundo día al decimo pocas mujeres de este grupo presentaban estos síntomas. No había</p>		<p>Pugh et al, 1996</p>	

GPC Lactancia Materna- Pregunta 29. Dolor y grietas en el pezón.

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
	<p>diferencia estadística en los valores del dolor del pezón aunque no estaba claro cómo se evaluaron esos valores. Un estudio piloto de 23 mujeres que comparaba el uso de lanolina versus leche sobre el pecho no encontró diferencia entre el dolor o el trauma en el pezón. Las mujeres actuaron como sus propios controles. Así mismo el dolor fue evaluado mediante una escala de 4 puntos completada después de cada toma durante los diez días postparto, y el trauma evaluado por un investigador ciego para estudiar la distribución durante los días 0,1,2,3,5,7 y 10. Cabe señalar que el uso de lanolina hidratada ha sido interrumpido debido a la preocupación por la existencia de residuos de pesticidas. Solo es adecuado el uso de lanolina anhidro altamente purificada.</p> <p>Un estudio de UK evaluó los resultados en 200 mujeres randomizadas que usaron uno de dos aerosoles: placebo de agua destilada versus clorhexidina (0.2%)/alcohol (Herd & Feeney, 1986). Los resultados en relación a la situación de los pezones se evaluó usando la escala de Likert. Ambos grupos mostraron una reducción significativa en el dolor y trauma del pecho de la primera a la cuarta semana. El grupo de la clorhexidina experimentó menos dolor y significativamente más madres del grupo de clorhexidina estaban amamantando a las 4 semanas.</p> <p>Un segundo RTC de Italia incluyó 219 mujeres primíparas y comparaba el aerosol y/o las cremas evitando el tratamiento. Los resultados del estudio sugerían que el uso de los sprays de aerosol podrían no ser mejores que no hacer nada.</p> <p>Un RCT incluyó a 50 mujeres primíparas y multíparas para evaluar la efectividad de un apósito frente a ningún tratamiento (Ziemer et al, 1995). Las mujeres actuaron como sus propios controles con</p>		<p>Herd 1986</p> <p>Ziemer et al, 1995</p> <p>Dyson et al,</p>	

GPC Lactancia Materna- Pregunta 29. Dolor y grietas en el pezón.

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
	<p>los pechos asignados al azar en cada grupo. El apósito era de polietileno y estaba especialmente diseñado para el estudio. Aunque hubo una disminución estadísticamente significativa en los valores totales de dolor, evaluados usando una escala de descripción verbal de seis puntos, para el grupo del apósito, hubo una tasa de deserción (16%), debido, probablemente, a la eliminación dolorosa del apósito que podía contrarrestar el resultado de la reducción en la escala de dolor. Los revisores concluyeron que debido al pequeño tamaño muestral, al inadecuado informe de los datos y a la inclusión solo de mujeres primíparas en bastantes estudios los resultados no pueden generalizarse. La evidencia limitada disponible muestra que ninguna intervención única ofreció beneficios concluyentes en cuanto a la prevención de dolor en los pezones.</p> <p>Dyson et al (2006) revisaron 3 estudios sobre el uso de agentes tópicos para tratar los pezones doloridos y concluyeron que ningún tratamiento es mas eficaz que otro. Su revisión también identificó un estudio que evaluaba el beneficio de las conchas protectoras, evidencia que no apoyaba su uso como una intervención efectiva para el manejo de los pezones doloridos.</p> <p>Una revisión anterior de Renfrew y cols. (2002) incluyó evidencia de tres estudios de pezoneras, en los que no se encontró ningún efecto beneficioso de su uso sobre al duración de la lactancia, la transferencia de leche o el volumen de la misma.</p> <p>Si se sospecha problema con el agarre la madre debería separar al bebé introduciendo un dedo por la comisura de la boca del bebé para romper el vacío y soltar el pezón/areola. La posición y el agarre correcto son cruciales, y no hay evidencia que sugiera que limitar la duración de la lactancia o</p>		<p>2006</p> <p>Renfrew et al, 2000</p>	

GPC Lactancia Materna- Pregunta 29. Dolor y grietas en el pezón.

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
	<p>la aplicación de agentes tópicos, tal como leche materna o lanolina tengan un efecto sobre los pezones doloridos. El uso de pezoneras no resuelve el agarre y la colocación incorrecta.</p> <p>El dolor de los pezones puede estar relacionado con hongos, sobre esto se incluye información y consejos en el capítulo del manejo del infante.</p>			
<p>NICE update 2011</p>	<p>Un RTC 100 evaluó la efectividad del agua de menta en la prevención de las grietas del pezón durante la lactancia en comparación con la leche materna extraída.</p>		<p>100. Sayyah MM, 2007</p>	
<p>Perinatal Services BC, 2013</p>	<p>DOLOR DE PEZON Dolor de pezón inicial o transitorio El malestar aparece en la primera semana postparto, alcanza el pico entre los días 3 y 6 y generalmente disminuye después del séptimo día. La causa más común es la posición y el agarre del bebé durante la toma 38</p> <p><u>Cuidado</u> Evaluar y facilitar la colocación y el agarre del bebé durante la toma. Aplicar calostro/ leche materna o agua templada en los pezones después de la toma y luego dejarlos secar al aire 39 Limitar la duración de la toma no alivia o previene el dolor de los pezones y es perjudicial para el establecimiento de la lactancia. 38,39</p> <p>Dolor prolongado o persistente: causas variadas y el diagnóstico específico es difícil *Causas físicas/mecánicas Caracterizado por irritación del pezón y enrojecimiento, aplastamiento del pezón tras la toma, abrasión, fisuras y/o morado o sangrante. *Causas posibles e irritantes -- Agarre inadecuado o superficial; fricción del pezón</p>		<p>38. Riordan J, 2010 (libro).</p> <p>39. Lawrence RA, 2005 (libro).</p> <p>107. Morland-Schultz 2005 (RS).</p>	

GPC Lactancia Materna- Pregunta 29. Dolor y grietas en el pezón.

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
	<p>dentro de la boca del bebé; la mandíbula del bebé aprieta con fuerza el pecho.</p> <p>-- Bebé con paladar alto o hendido: anquiloglosia o succión desorganizada debido a prematuridad o compromiso neurológico.</p> <p>--Excesiva presión durante la extracción o el uso incorrecto de la copa</p> <p>--Sensibilidad de los pezones a cremas o geles</p> <p>--Irritación por al ropa o el uso de productos tales como jabones y detergentes</p> <p><u>Cuidado:</u> evaluar y tratar la posible causa</p> <ul style="list-style-type: none"> - Facilitar una posición y agarre efectiva del bebe durante la toma. - Tratar los pezones agrietados, fisurados o con sangre; aplicar leche materna extraída y/o enjuagar con agua después de la toma y dejar al aire ;38 - Empezar la toma por el pezón menos afectado ; - Dejar de amamantar con el pecho afectado solo cuando la lactancia sea intolerable y extraerse leche manualmente durante este periodo para mantener la producción. - Corregir el uso inadecuado de los extractores y del equipo - Dejar de usar cremas , geles u otras posibles sustancias irritantes <p>Remitir a los bebes con anquiloglosia o disfunción en la succión a la clínica de lactancia o a un profesional de la salud experto en lactancia materna.</p> <p>Uso de cremas, geles y agentes tópicos</p> <ul style="list-style-type: none"> • “Ningún agente tópico muestra mejores resultados en el alivio de las molestias del pezón”107 • Consenso general: si una madre esta usando un producto que ella cree que la esta ayudando y no es 			

GPC Lactancia Materna- Pregunta 29. Dolor y grietas en el pezón.

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
	prejudicial para su salud o la de su bebé, no oponerse a su uso ³⁸ .			
<p>GPC embarazo , 2014</p>	<p>La RS de Page (2009) tuvo como objetivo determinar la eficacia de las intervenciones disponibles para prevenir o reducir el dolor o las lesiones en el pezón asociado a la lactancia materna. La revisión evaluó información de 12 estudios, que examinaban una gran variedad de intervenciones no comparables entre sí, por lo que no se realizó metanálisis. La especificidad del diseño de algunos de estos estudios, normalmente con muestras de estudio pequeña, limita la aplicabilidad de alguno de sus resultados.</p> <p>Varios ECAs han comparado la aplicación de compresas de agua tibia, bolsitas de té o leche materna extraída manualmente para controlar el dolor y las lesiones del pezón. La colocación de compresas de agua tibia ha mostrado los mejores resultados.</p> <p>Un ECA en 73 mujeres comparó estos tres sistemas para controlar el dolor como complemento a la formación sobre lactancia materna a partir de información verbal y escrita. Se animó a las mujeres a que usaran el sistema al que habían sido asignadas cuatro veces al día tras amamantar a sus bebés. El grupo que obtuvo una mayor disminución del dolor medido con una escala visual, fue el que usó compresas de agua tibia. Los resultados fueron similares en otro ensayo clínico en 65 madres en las que las compresas o el uso de bolsas de té mostraron una mayor disminución del dolor que la leche materna extraída manualmente (Calidad moderada) (Buchko et al, 1994).</p> <p>Un ECA que comparó la aplicación de clorhexidina (0,2 %) frente a un placebo de agua destilada en</p>	<p>Se sugiere el uso de compresas de agua tibia tras el amamantamiento en aquellas madres que amamanten con dolor o lesiones en los pezones (Recomendación débil).</p>		<p>La revisión cochrane excluye el ECA de clorexidina por tratarse de prevención y no de manejo del dolor en el pezón (Herd 1986), así como el estudio de Lavergne 1997 sobre bolsas de té y compresas calientes por su calidad metodológica. No incluyen el estudio de Clark 1985 sobre el uso de calor, entre otras intervenciones... El estudio de Buchko et al, 1994, sobre agua vs. bolsas de té también fue excluido de la revisión Cochrane por ser preventivo.</p>

GPC Lactancia Materna- Pregunta 29. Dolor y grietas en el pezón.

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
	<p>200 madres, mostró una reducción significativa de las molestias generales en el grupo que había usado clorhexidina aunque no se observaron diferencias significativas en el número o la gravedad de las lesiones que se redujeron significativamente en ambos grupos (Calidad moderada) (Herd et al, 1986).</p> <p>La RS de Page (2009) no aportó pruebas suficientes para sustentar el uso de apósitos de polietileno o de hidrogel, ungüentos o discos protectores de lanolina, colagenasa o dexpanenol.</p>			

3.2. Revisiones sistemáticas

Tabla 3- Resumen de RS actuales

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios (Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
Dennis CL, 2014	<p>Diseño Revisión sistemática</p> <p>Objetivo Evaluaron los efectos de diferentes intervenciones en la resolución o la reducción del dolor en los pezones y el impacto de estas intervenciones en otros desenlaces como la curación de las lesiones del pezón, las infecciones del pezón, la aparición de mastitis, la duración de la lactancia (exclusiva y no exclusiva) y la satisfacción materna</p>	<p>4 ensayos, que incluyeron un total de 656 mujeres en lactancia materna:</p> <p>-2 ensayos cuasi aleatorizado -1 ensayo clínico aleatorizado -1 ensayo clínico aleatorizado doble ciego</p>	<p>Se incluyeron intervenciones diseñadas para reducir el dolor en el pezón en la lactancia materna. Esto incluyó tratamientos farmacológicos, y tratamientos no farmacológicos. Se compararon los siguientes intervenciones entre sí o con educación sobre la correcta lactancia.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Apósitos en gel de glicerina 2. Pezoneras con lanolina 3. Lanolina sola 4. Aplicación de leche materna extraída 5. Ungüentos multiusos para el pezón (mupirocina 2% + miconazol polvo 2%, betametasona 0,1%) <p>Todas las mujeres incluidas en los diferentes grupos de los estudios de Cadwell 2014, Mohammadzadeh 2005, y Jackson 2013 recibieron educación para corregir su técnica de lactancia materna. En Dennis 2012, todas las participantes recibieron atención posparto habitual que incluyó la remisión a un especialista en lactancia para las mujeres que experimentarían pezones agrietados.</p>	<p>Sólo se pudo realizar el análisis agrupado para la comparación de la lanolina frente a no recibir ninguna intervención. En la revisión sistemática no se pudo agrupar los datos para otros desenlaces, debido a la heterogeneidad en las medidas de los resultados o a la variabilidad de las intervenciones.</p> <p>En general, no hubo pruebas suficientes para recomendar ninguna de las intervenciones evaluadas para el tratamiento del dolor en los pezones. Sin embargo, un hallazgo importante fue que independientemente del tratamiento utilizado, para la mayoría de las mujeres con dolor en el pezón, este se reduce a niveles leves después de aproximadamente 7 a 10 días post-parto. La provisión de orientación anticipada sobre el tiempo habitual para la reducción del dolor puede ser una estrategia útil para ayudar a las mujeres seguir con la lactancia materna exclusiva.</p>	<p>No hubo pruebas suficientes para demostrar que los apósitos de gel de glicerina, las pezoneras con lanolina, la lanolina sola, o los ungüentos multiusos para el pezón mejoraran significativamente las percepciones maternas de dolor en los pezones. Los resultados de estos cuatro ensayos de buena calidad metodológica sugirieron que no aplicarse nada o leche materna extraída puede ser igual o más beneficioso en la experiencia a corto plazo de mejora del dolor del pezón que la aplicación de la lanolina.</p>	<p>La calidad metodológica de los estudios incluidos fue buena pero la calidad general de las pruebas para el desenlace primario de dolor en el pezón era de baja calidad, sobre todo porque los estudios que aportaron datos para el análisis tuvieron pocos participantes.</p>
Vieiria F, 2013	Diseño	6 ensayos, que las	Tres estudios evaluaron el uso de la	Los mejores resultados para el	Teniendo en cuenta los	

GPC Lactancia Materna- Pregunta 29. Dolor y grietas en el pezón.

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios (Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
	<p>Revisión sistemática</p> <p>Objetivo</p> <p>Identificar las intervenciones más eficaces para tratar las lesiones del pezón en las madres que dan lactancia materna.</p>	<p>muestras variaron entre 42 y 225 mujeres en lactancia materna:</p> <p>-1 ensayos clínico controlado -4 ensayo clínico aleatorizado -1 ensayo clínico doble ciego</p>	<p>lanolina en comparación con la leche materna. Un estudio comparó el uso de lanolina en asociación con las pezoneras de protección frente al hidrogel.</p> <p>Otro tratamiento investigado para el manejo del trauma pezón consistió en una comparación entre el uso de película de polietileno frente a ningún tratamiento.</p> <p>Finalmente, un estudio analizó tratamiento usando un spray con alcohol y clorhexidina 0,2% en comparación con un spray placebo (agua destilada).</p> <p>Todos los grupos en cada estudio recibieron educación sobre lactancia materna</p>	<p>tratamiento de las lesiones del pezón fueron utilizando lanolina y la leche materna. Aunque un estudio clínico encontró que resultados positivos resultantes del tratamiento usando un aerosol que contiene alcohol y clorhexidina 0,2%, en esta RS sugieren que este tratamiento debería investigarse ya que el uso de sustancias antisépticas no se recomiendan como tratamiento de heridas de la piel.</p>	<p>tratamientos investigados, la evidencia más favorable indica el uso de lanolina sola o en asociación con pezoneras y la leche materna frotada en el pezón y la areola después de cada sesión de alimentación. Sin embargo, los resultados obtenidos en esta revisión no son concluyentes, lo que indica la necesidad de realizar más estudios para aclarar la acción de la leche materna y la lanolina en los tejidos dañados, así como estudios con muestras representativas del número necesario a tratar.</p>	

En la búsqueda realizada se identificaron tres revisiones sistemáticas. Una revisión sistemática Cochrane publicada en el año 2014 (1), otra revisión publicada en el año 2013 (2) que fue excluida (**Ver anexo I**), y una tercera revisión, Araujo et al, 2013, también excluida porque tuvo como objetivo principal valorar la eficacia de una serie de intervenciones sobre la prevención primaria de las lesiones del pezón en mujeres en lactancia materna. Se incluyó sólo a Dennis 2014, por estar más actualizada, tener mayor calidad metodológica y responder a nuestra pregunta de interés.

GPC Lactancia Materna- Pregunta 29. Dolor y grietas en el pezón.

En la revisión sistemática Cochrane (1), los autores incluyeron estudios que evaluaron los efectos de diferentes intervenciones (apósitos en gel de glicerina, pezoneras con lanolina, lanolina sola, aplicación de leche materna extraída, y ungüentos multiusos para el pezón) en la resolución o la reducción del dolor de los pezones y el impacto de estas intervenciones en otros desenlaces, como la curación de las lesiones o de infecciones del pezón, el desarrollo de mastitis, la duración de la lactancia (exclusiva y no exclusiva), y la satisfacción materna con la lactancia y el tratamiento instaurado. Cabe señalar que en esta revisión fueron excluidas las mujeres que presentaron dolor en el pezón como consecuencia de la extracción manual de leche materna, debido a que el tratamiento en esta población difiere del de la población incluida en la revisión.

Debido a la variabilidad en las intervenciones y en la medición de los resultados, los autores de la revisión sólo pudieron meta-analizar los datos de los estudios para la comparación del uso de lanolina frente a no recibir ninguna intervención.

3.3. Resumen de GPC base y RS disponibles

La guía NICE señala que se debe advertir a las mujeres que si tienen dolor en el pezón o estos están agrietados, es probable que se deba a un mal agarre (Recomendación de buena práctica). En cuanto a los tratamientos tópicos para el dolor en el pezón (como la propia leche materna o lanolina), los escudos y las pezoneras, señalan que no se ha demostrado que sean eficaces (3).

En la *Perinatal Services BC*, se distingue entre el dolor inicial o transitorio del pezón y el dolor prolongado y persistente. En el primer caso se recomienda valorar y facilitar la posición y el agarre y aplicar leche materna extraída o agua caliente sobre el pezón tras el amamantamiento y dejar secar. En el segundo caso, se aconseja además empezar a amamantar del pecho con el pezón menos afectado y discontinuar la lactancia del pecho afectado sólo cuando la lactancia es insoportable, realizando extracción manual durante este tiempo para mantener la producción de leche, rectificar el uso inapropiado de los extractores de leche y discontinuar el uso de cremas, geles u otros posibles irritantes. También se recomienda referir los niños con anquiloglosia o succión disfuncional a clínicas de lactancia o expertos en lactancia materna.

En cuanto al uso de cremas o pomadas para los pezones, aunque ninguno ha demostrado aliviar el disconfort en el pezón, el consenso general es que si la mujer está utilizando un producto que cree que le ayuda y no es dañino para ella o el niño, no oponerse a que lo use (4).

En la guía del embarazo del Ministerio de Salud (5), se sugiere el uso de compresas de agua tibia tras el amamantamiento en aquellas madres que amamantan con dolor o lesiones en los pezones (recomendación débil). Se basan en una revisión sistemática de 2005 incluida en la NICE y en la revisión de Cochrane identificada, pero que se basa en estudios que los autores excluyen por mala calidad o por tener carácter preventivo.

La conclusión a la que llegan los autores de la revisión sistemática incluida (1) es que no hay pruebas suficientes para demostrar que los apósitos de gel de glicerina, las pezoneras con lanolina, la lanolina sola o las pomadas multiusos para el pezón mejoren significativamente la percepción materna de dolor en los pezones. Los resultados de los cuatro ensayos clínicos de buena calidad incluidos sugieren que no aplicarse nada o aplicarse la leche materna extraída podría ser igual o más beneficioso que la aplicación de la lanolina en la mejoría del dolor en el pezón a corto plazo.

3.3. Conclusión (marcar con una X):

	Adopción GPC/Revisión sistemática
X	Elaboración parcial (desde la fecha final de la revisión de...)
	Elaboración de novo

3.4. Diseño de la estrategia de búsqueda de estudios individuales

Criterios de selección de estudios	ECA, estudios de cohortes
Período de búsqueda	Desde 2014 en adelante
Bases de datos	Cochrane, PUMBED y EMBASE y CINHALL

Ver estrategias de búsqueda de estudios originales en el ANEXO I.

Primero se incluye la búsqueda de revisiones sistemáticas y luego se elimina el filtro de revisiones y se limita la búsqueda desde 2014 para localizar nuevos estudios publicados a partir de la fecha de la revisión sistemática incluida.

2- Resumen de la evidencia

2.1-GRADE Evidence Profile

Comparación 1: Apósito en gel de glicerina versus educación sobre la lactancia materna (las mujeres de todos los grupos del estudio recibieron educación para corregir su técnica de lactancia)

Bibliografía (RS): Dennis CL, Jackson K, Watson J. Interventions for treating painful nipples among breastfeeding women. Cochrane Database of Systematic Reviews 2014, Issue 12. Art. No.: CD007366. DOI: 10.1002/14651858.CD007366.pub2.

Evaluación de la calidad							Nº de pacientes		Efecto		Calidad	Importancia
Nº de estudios	Diseño de estudio	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Apósito en gel de glicerina	Educación sobre la lactancia materna	Relativo (95% CI)	Absoluto (95% CI)		
Reducción del dolor en el pezón – Medido con escala descriptora verbal de 5 puntos al final de la evaluación (tras 10 días)												
1	ECA	serio ¹	no serio ²	no serio	serio ³	ninguno	33	30	-	MD 0.22 más (0.32 menos a 0.76 más)	BAJA	CRÍTICO
Lesiones en el pezón (curación)- al final de la evaluación (tras 10 días) ⁵												
1	ECA	serio ¹	no serio ²	no serio	serio ⁴	ninguno	27/33 (81.8%)	25/30 (83.3%)	RR 0.98 (0.78 a 1.23)	17 menos por 1000 (de 183 menos a 192 más)	BAJA	CRÍTICO
Satisfacción materna con el tratamiento ⁶												
1	ECA	serio ¹	no serio ²	no serio	serio ⁴	ninguno	33/33 (100.0%)	27/30 (90.0%)	RR 1.11 (0.97 a 1.27)	99 más por 1000 (de 27 menos a 243 más)	BAJA	CRÍTICO

MD–Diferencia de medias, RR–riesgo relativo

1. Riesgo de sesgo, el estudio de Cadwell 2004 mostró un alto riesgo de sesgo de selección)

2. Único estudio

3. Bajo número de participantes.

4. Bajo número de eventos. El IC 95% no excluye apreciable beneficio ni apreciable daño

5. Medido a través de una evaluación de la partera basado en una escala (1 a 3 puntos) donde 1 = mejor / resuelto, 2 = sin cambio, y 3 = peor

6. Medico mediante autoinforme materno que van desde muy o algo satisfechas a muy o bastante insatisfechas

GPC Lactancia Materna- Pregunta 29. Dolor y grietas en el pezón.

Comparación 2: Pezoneras con lanolina versus educación sobre la lactancia materna (las mujeres de todos los grupos del estudio recibieron educación para corregir su técnica de lactancia)

Bibliografía (revisiones sistemáticas): Dennis CL, Jackson K, Watson J. Interventions for treating painful nipples among breastfeeding women. Cochrane Database of Systematic Reviews 2014, Issue 12. Art. No.: CD007366. DOI: 10.1002/14651858.CD007366.pub2.

Evaluación de la calidad							Nº de pacientes		Efecto		Calidad	Importancia
Nº de estudios	Diseño de estudio	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Pezoneras con lanolina	Educación sobre la lactancia materna	Relativo (95% CI)	Absoluto (95% CI)		
Reducción del dolor en el pezón - Medido con escala descriptora verbal de 5 puntos al final de la evaluación (tras 10 días)												
1	ECA	serio ¹	no serio ²	no serio	serio ³	ninguno	31	30	-	MD 0.2 menos (0.6 menos a 0.2 más)	BAJA	CRÍTICO
Lesiones en el pezón (curación) - al final de la evaluación (tras 10 días) ⁵												
1	ECA	serio ¹	no serio ²	no serio	serio ⁴	ninguno	3/31 (9.7%)	5/30 (16.7%)	RR 0.58 (0.15 a 2.22)	70 menos por 1000 (de 142 menos a 203 más)	BAJA	CRÍTICO
Satisfacción materna con el tratamiento ⁶												
1	ECA	serio ¹	no serio ²	no serio	serio ⁴	ninguno	28/31 (90.3%)	27/30 (90.0%)	RR 1.00 (0.85 a 1.18)	0 menos por 1000 (de 135 menos a 162 más)	BAJA	CRÍTICO

MD—Diferencia de medias, RR—riesgo relativo

1. Riesgo de sesgo, el estudio de Cadwell 2004 mostró un alto riesgo de sesgo de selección)
2. Único estudio
3. Bajo número de participantes.
4. Bajo número de eventos. El IC 95% no excluye apreciable beneficio ni apreciable daño
5. Medido a través de una evaluación de la partera basado en una escala (1 a 3 puntos) donde 1 = mejor / resuelto, 2 = sin cambio, y 3 = peor
6. Medido mediante autoinforme materno que van desde muy o algo satisfechas a muy o bastante insatisfechas

GPC Lactancia Materna- Pregunta 29. Dolor y grietas en el pezón.

Comparación 3: Apósito en gel de glicerina versus pezoneras con lanolina (las mujeres de todos los grupos del estudio recibieron educación para corregir su técnica de lactancia)

Bibliografía (revisiones sistemáticas): Dennis CL, Jackson K, Watson J. Interventions for treating painful nipples among breastfeeding women. Cochrane Database of Systematic Reviews 2014, Issue 12. Art. No.: CD007366. DOI: 10.1002/14651858.CD007366.pub2.

Evaluación de la calidad							Nº de pacientes		Efecto		Calidad	Importancia
Nº de estudios	Diseño de estudio	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Apósito en gel de glicerina	Pezoneras con lanolina	Relativo (95% CI)	Absoluto (95% CI)		
Reducción del dolor en el pezón – Medido con escala descriptora verbal de 5 puntos al final de la evaluación (tras 10 días)												
1	ECA	serio ¹	no serio ²	no serio	serio ³	ninguno	33	31	-	MD 0.42 más (0.09 menos a 0.93 más)	BAJA	CRÍTICO
Lesiones en el pezón (curación) – al final de la evaluación (tras 10 días) ⁵												
1	ECA	serio ¹	no serio ²	no serio	serio ⁴	ninguno	6/33 (18.2%)	3/31 (9.7%)	RR 1.88 (0.51 a 6.87)	85 más por 1000 (de 47 menos a 568 más)	BAJA	CRÍTICO
Satisfacción materna con el tratamiento ⁶												
1	ECA	serio ¹	no serio ²	no serio	serio ⁴	ninguno	33/33 (100.0%)	28/31 (90.3%)	RR 1.11 (0.97 a 1.26)	99 más por 1000 (de 27 menos a 235 más)	BAJA	CRÍTICO

MD–Diferencia de medias, RR–riesgo relativo

1. Riesgo de sesgo, el estudio de Cadwell 2004 mostró un alto riesgo de sesgo de selección)

2. Único estudio

3. Bajo número de participantes.

4. Bajo número de eventos. El IC 95% no excluye apreciable beneficio ni apreciable daño

5. Medido a través de una evaluación de la partera basado en una escala (1 a 3 puntos) donde 1 = mejor / resuelto, 2 = sin cambio, y 3 = peor

6. Medido mediante autoinforme materno que van desde muy o algo satisfechas a muy o bastante insatisfechas

GPC Lactancia Materna- Pregunta 29. Dolor y grietas en el pezón.

Comparación 4: Lanolina versus ninguna intervención (las mujeres de todos los grupos del estudio recibieron educación para corregir su técnica de lactancia)
Bibliografía (revisiones sistemáticas): Dennis CL, Jackson K, Watson J. Interventions for treating painful nipples among breastfeeding women. Cochrane Database of Systematic Reviews 2014, Issue 12. Art. No.: CD007366. DOI: 10.1002/14651858.CD007366.pub2.

Evaluación de la calidad							Nº de pacientes		Efecto		Calidad	Importancia
Nº de estudios	Diseño de estudio	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Lanolina	Ninguna intervención	Relativo (95% CI)	Absoluto (95% CI)		
Reducción del dolor en el pezón – al 1er-3er día post tratamiento [Medido por autoinforme materno (ausencia o presencia de irritación)]												
1	ECA	serio ¹	no serio ²	no serio	serio ³	ninguno	70/74 (94.6%)	71/73 (97.3%)	RR 0.97 (0.91 a 1.04)	29 menos por 1000 (de 39 más a 88 menos)	BAJA	CRÍTICO
Reducción del dolor en el pezón ⁴ – al 4to-5to día post tratamiento												
2	ECA	serio ⁵	serio ⁶	no serio	serio ³	ninguno	100/154 (64.9%)	89/158 (56.3%)	RR 1.30 (0.63 a 2.66)	169 más por 1000 (de 208 menos a 935 más)	MUY BAJA	CRÍTICO
Reducción del dolor en el pezón ⁴ – al 6to-7mo día post tratamiento												
2	ECA	serio ¹	no serio ⁷	no serio	serio ³	ninguno	39/148 (26.4%)	47/149 (31.5%)	RR 0.85 (0.63 a 1.14)	47 menos por 1000 (de 44 más a 117 menos)	BAJA	CRÍTICO
Lesiones en el pezón (curación) – al 1er-3er día post tratamiento [medición subjetiva de la cicatrización a cargo de un evaluador]												
1	ECA	serio ¹	no serio ²	no serio	serio ³	ninguno	74/74 (100.0%)	73/73 (100.0%)	RR 1.00 (0.97 a 1.03)	0 menos por 1000 (de 30 menos a 30 más)	BAJA	CRÍTICO
Lesiones en el pezón (curación) – al 4to-5to día post tratamiento [medición subjetiva de la cicatrización a cargo de un evaluador]												
1	ECA	serio ¹	no serio ²	no serio	serio ³	ninguno	61/74 (82.4%)	56/73 (76.7%)	RR 1.07 (0.91 a 1.27)	54 más por 1000 (de 69 menos a 207 más)	BAJA	CRÍTICO
Lesiones en el pezón (curación) – al 6to-7mo día post tratamiento [medición subjetiva de la cicatrización a cargo de un evaluador]												
1	ECA	serio ¹	no serio ²	no serio	serio ³	ninguno	33/74 (44.6%)	18/73 (24.7%)	RR 1.81 (1.13 a 2.91)	200 más por 1000 (de 32 más a 471 más)	BAJA	CRÍTICO
Duración de la lactancia materna – 4 semanas post parto												
1	ECA	serio ³	no serio ²	no serio	serio ³	ninguno	66/78	64/84	RR 1.11	84 más por 1000 (de 38	BAJA	CRÍTICO

GPC Lactancia Materna- Pregunta 29. Dolor y grietas en el pezón.

Evaluación de la calidad							Nº de pacientes		Efecto		Calidad	Importancia
Nº de estudios	Diseño de estudio	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Lanolina	Ninguna intervención	Relativo (95% CI)	Absoluto (95% CI)		
							(84.6%)	(76.2%)	(0.95 a 1.29)	menos a 221 más)		
Duración de la lactancia materna – 12 semanas post parto												
1	ECA	serio ⁹	no serio ²	no serio	serio ³	ninguno	59/81 (72.8%)	53/84 (63.1%)	RR 1.15 (0.94 a 1.43)	95 más por 1000 (de 38 menos a 271 más)	BAJA	CRÍTICO
Lactancia materna exclusiva– 4 semanas post parto												
1	ECA	serio ⁹	no serio ²	no serio	serio ³	ninguno	51/78 (65.4%)	52/84 (61.9%)	RR 1.06 (0.84 a 1.33)	37 más por 1000 (de 99 menos a 204 más)	BAJA	CRÍTICO
Lactancia materna exclusiva – 12 semanas post parto												
1	ECA	serio ⁹	no serio ²	no serio	serio ³	ninguno	43/81 (53.1%)	42/84 (50.0%)	RR 1.06 (0.79 a 1.43)	30 más por 1000 (de 105 menos a 215 más)	BAJA	CRÍTICO
Satisfacción maternal con el tratamiento ¹⁰												
1	ECA	serio ⁹	no serio ²	no serio	serio ⁷	ninguno	78/79 (98.7%)	70/81 (86.4%)	RR 1.14 (1.04 a 1.25)	121 más por 1000 (de 35 más a 216 más)	BAJA	CRÍTICO

MD–Diferencia de medias, RR–riesgo relativo

1. Limitaciones en el diseño en el estudio de Mohammadzadeh 2005 (alto riesgo de sesgo para el cegamiento y riesgo incierto para el sesgo de selección).
2. Único estudio
3. Bajo número de eventos. El IC 95% no excluye apreciable beneficio ni apreciable daño
4. Estos dos estudios midieron de manera diferente el dolor en el pezón, Jackson (2013) lo valoró mediante un autoinforme materno usando la Escala "Numeric Rating"(0-10 puntos) y Mohammadzadeh 2005 lo valoró mediante un autoinforme materno donde expresaron la ausencia o presencia de irritación.
5. Limitaciones en el diseño de estudio en ambos estudios: Mohammadzadeh 2005 y Jackson 2013, mostraron limitaciones por el alto riesgo de sesgo para el cegamiento y Mohammadzadeh 2005 adicionalmente presentó riesgo incierto para el sesgo de selección.
6. Heterogeneidad considerable: I cuadrado: 90%, p=0,002
7. No heterogeneidad: I cuadrado 0%, p=0,84
8. Bajo número de eventos
9. Limitaciones en el diseño de estudio en Jackson 2013, mostró limitaciones por un alto riesgo de sesgo para el cegamiento.
10. Medido mediante cuestionario de satisfacción (Escala de Likert 1:definitivamente satisfecha al 5:definitivamente insatisfecha)

GPC Lactancia Materna- Pregunta 29. Dolor y grietas en el pezón.

Comparación 5: Leche materna extraída versus ninguna intervención (las mujeres de todos los grupos del estudio recibieron educación para corregir su técnica de lactancia)

Bibliografía (revisiones sistemáticas): Dennis CL, Jackson K, Watson J. Interventions for treating painful nipples among breastfeeding women. Cochrane Database of Systematic Reviews 2014, Issue 12. Art. No.: CD007366. DOI: 10.1002/14651858.CD007366.pub2

Evaluación de la calidad							Nº de pacientes		Efecto		Calidad	Importancia
Nº de estudios	Diseño de estudio	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Leche materna extraída	Ninguna intervención	Relativo (95% CI)	Absoluto (95% CI)		
Reducción del dolor en el pezón – al 1er-3er día post tratamiento [Medido por autoinforme materno (ausencia o presencia de irritación)]												
1	ECA	serio ¹	no serio ²	no serio	serio ³	ninguno	73/78 (93.6%)	71/73 (97.3%)	RR 0.96 (0.90 a 1.03)	39 menos por 1000 (de 29 más a 97 menos)	BAJA	CRÍTICO
Reducción del dolor en el pezón – al 4to-5to día post tratamiento [Medido por autoinforme materno (ausencia o presencia de irritación)]												
1	ECA	serio ¹	no serio ²	no serio	serio ³	ninguno	25/78 (32.1%)	20/73 (27.4%)	RR 1.17 (0.71 a 1.92)	47 más por 1000 (de 79 menos a 252 más)	BAJA	CRÍTICO
Reducción del dolor en el pezón – al 6to-7mo día post tratamiento [Medido por autoinforme materno (ausencia o presencia de irritación)]												
1	ECA	serio ¹	no serio ²	no serio	serio ³	ninguno	2/78 (2.6%)	3/73 (4.1%)	RR 0.62 (0.11 a 3.63)	16 menos por 1000 (de 37 menos a 108 más)	BAJA	CRÍTICO
Lesiones del pezón (curación)- al 1er-3er día post tratamiento [medición subjetiva de la cicatrización a cargo de un evaluador]												
1	ECA	serio ¹	no serio ²	no serio	serio ³	ninguno	77/78 (98.7%)	73/73 (100.0%)	RR 0.99 (0.95 a 1.02)	10 menos por 1000 (de 20 más a 50 menos)	BAJA	CRÍTICO
Lesiones del pezón (curación)- al 4to-5to día post tratamiento [medición subjetiva de la cicatrización a cargo de un evaluador]												
1	ECA	serio ¹	no serio ²	no serio	serio ³	ninguno	52/78 (66.7%)	56/73 (76.7%)	RR 0.87 (0.71 a 1.06)	100 menos por 1000 (de 46 más a 222 menos)	BAJA	CRÍTICO
Lesiones del pezón (curación)- al 6to-7mo día post tratamiento [medición subjetiva de la cicatrización a cargo de un evaluador]												
1	ECA	serio ¹	no serio ²	no serio	serio ³	ninguno	25/78 (32.1%)	18/73 (24.7%)	RR 1.30 (0.78 a 2.18)	74 más por 1000 (de 54 menos a 291 más)	BAJA	CRÍTICO

MD–Diferencia de medias, RR–riesgo relativo

- Limitaciones en el diseño en el estudio de Mohammadzadeh 2005 (alto riesgo de sesgo para el cegamiento y riesgo incierto para el sesgo de selección).

GPC Lactancia Materna- Pregunta 29. Dolor y grietas en el pezón.

2. Único estudio
3. Bajo número de eventos. El IC 95% no excluye apreciable beneficio ni apreciable daño

Comparación 6: Lanolina versus leche materna extraída (las mujeres de todos los grupos del estudio recibieron educación para corregir su técnica de lactancia)
Bibliografía (revisiones sistemáticas): Dennis CL, Jackson K, Watson J. Interventions for treating painful nipples among breastfeeding women. Cochrane Database of Systematic Reviews 2014, Issue 12. Art. No.: CD007366. DOI: 10.1002/14651858.CD007366.pub2

Evaluación de la calidad							Nº de pacientes		Efecto		Calidad	Importancia
Nº de estudios	Diseño de estudio	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Lanolina	Leche materna extraída	Relativo (95% CI)	Absoluto (95% CI)		
Reducción del dolor en el pezón – al 1er-3er día post tratamiento [Medido por autoinforme materno (ausencia o presencia de irritación)]												
1	ECA	serio ¹	no serio ²	no serio	serio ³	ninguno	70/74 (94.6%)	73/78 (93.6%)	RR 1.01 (0.93 a 1.09)	9 más por 1000 (de 66 menos a 84 más)	BAJA	CRÍTICO
Reducción del dolor en el pezón – al 4to-5to día post tratamiento [Medido por autoinforme materno (ausencia o presencia de irritación)]												
1	ECA	serio ¹	no serio ²	no serio	serio ⁴	ninguno	37/74 (50.0%)	25/78 (32.1%)	RR 1.56 (1.05 a 2.32)	179 más por 1000 (de 16 más a 423 más)	BAJA	CRÍTICO
Reducción del dolor en el pezón – al 6to-7mo día post tratamiento [Medido por autoinforme materno (ausencia o presencia de irritación)]												
1	ECA	serio ¹	no serio ²	no serio	serio ³	ninguno	3/74 (4.1%)	2/78 (2.6%)	RR 1.58 (0.27 a 9.20)	15 más por 1000 (de 19 menos a 210 más)	BAJA	CRÍTICO
Lesiones del pezón (curación)- al 1er-3er día post tratamiento [medición subjetiva de la cicatrización a cargo de un evaluador]												
1	ECA	serio ¹	no serio ²	no serio	serio ³	ninguno	74/74 (100.0%)	77/78 (98.7%)	RR 1.01 (0.98 a 1.05)	10 más por 1000 (de 20 menos a 49 más)	BAJA	CRÍTICO
Lesiones del pezón (curación)- al 4to-5to día post tratamiento [medición subjetiva de la cicatrización a cargo de un evaluador]												
1	ECA	serio ¹	no serio ²	no serio	serio ⁴	ninguno	61/74 (82.4%)	52/78 (66.7%)	RR 1.24 (1.02 a 1.49)	160 más por 1000 (de 13 más a 327 más)	BAJA	CRÍTICO
Lesiones del pezón (curación)- al 6to-7mo día post tratamiento [medición subjetiva de la cicatrización a cargo de un evaluador]												
1	ECA	serio ¹	no serio ²	no serio	serio ³	ninguno	33/74 (44.6%)	25/78 (32.1%)	RR 1.39 (0.92 a 2.10)	125 más por 1000 (de 26 menos a 353 más)	BAJA	CRÍTICO

MD–Diferencia de medias, RR–riesgo relativo

GPC Lactancia Materna- Pregunta 29. Dolor y grietas en el pezón.

1. Limitaciones en el diseño en el estudio de Mohammadzadeh 2005 (alto riesgo de sesgo para el cegamiento y riesgo incierto para el sesgo de selección).
2. Único estudio
3. Bajo número de eventos. El IC 95% no excluye apreciable beneficio ni apreciable daño
4. Bajo número de eventos

Comparación 7: Lanolina versus ungüento multiusos para pezones (las mujeres de todos los grupos del estudio recibieron atención posparto habitual)

Bibliografía (revisiones sistemáticas): Dennis CL, Jackson K, Watson J. Interventions for treating painful nipples among breastfeeding women. Cochrane Database of Systematic Reviews 2014, Issue 12. Art. No.: CD007366. DOI: 10.1002/14651858.CD007366.pub2

Evaluación de la calidad							Nº de pacientes		Efecto		Calidad	Importancia
Nº de estudios	Diseño de estudio	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Lanolina	Ungüento multiusos	Relativo (95% CI)	Absoluto (95% CI)		
Reducción del dolor en el pezón –1 semana post aleatorización [Medido por el formulario abreviado “McGill Pain”]												
1	ECA	no serio ¹	no serio ²	no serio	serio ³	ninguno	75	75	-	MD 2.51 más (0.61 más a 4.41 más)	MODERADO	CRÍTICO
Reducción del dolor en el pezón - 1 semana post aleatorización [Medido por el índice “Present Pain Index”]												
1	ECA	no serio ¹	no serio ²	no serio	serio ³	ninguno	75	75	-	MD 0.12 más (0.24 menos a 0.48 más)	MODERADO	CRÍTICO
Reducción del dolor en el pezón - 1 semana post aleatorización [Medido por la escala “ Pain Scale”]												
1	ECA	no serio ¹	no serio ²	no serio	serio ³	ninguno	75	75	-	MD 0.14 más (0.67 menos a 0.95 más)	MODERADO	CRÍTICO
Mastitis - a las 12 semanas post parto [Medido por el autoreporte de los criterios de Fetherston]												
1	ECA	no serio ¹	no serio ²	no serio	serio ⁴	ninguno	2/73 (2.7%)	3/72 (4.2%)	RR 0.66 (0.11 a 3.82)	14 menos por 1000 (de 37 menos a 118 más)	MODERADO	CRÍTICO
Duración de la lactancia – 1 semana post aleatorización												
1	ECA	no serio ¹	no serio ²	no serio	serio ⁴	ninguno	72/75 (96.0%)	73/75 (97.3%)	RR 0.99 (0.93 a 1.05)	10 menos por 1000 (de 49 más a 68 menos)	MODERADO	CRÍTICO
Duración de la lactancia – 12 semanas post parto												

GPC Lactancia Materna- Pregunta 29. Dolor y grietas en el pezón.

Evaluación de la calidad							Nº de pacientes		Efecto		Calidad	Importancia
Nº de estudios	Diseño de estudio	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Lanolina	Ungüento multiusos	Relativo (95% CI)	Absoluto (95% CI)		
1	ECA	no serio ¹	no serio ²	no serio	serio ⁴	ninguno	62/73 (84.9%)	52/72 (72.2%)	RR 1.18 (0.99 a 1.40)	130 más por 1000 (de 7 menos a 289 más)	MODERADO	CRÍTICO
Lactancia exclusiva – 1 semana post aleatorización												
1	ECA	No serio ¹	no serio ²	no serio	serio ⁴	ninguno	48/75 (64.0%)	54/75 (72.0%)	RR 0.89 (0.71 a 1.11)	79 menos por 1000 (de 79 más a 209 menos)	MODERADO	CRÍTICO
Lactancia exclusiva - 12 semanas post parto												
1	ECA	no serio ¹	no serio	no serio	serio ⁴	ninguno	44/73 (60.3%)	33/72 (45.8%)	RR 1.32 (0.96 a 1.80)	147 más por 1000 (de 18 menos a 367 más)	MODERADO	CRÍTICO
Satisfacción materna con la lactancia – 12 semanas post parto												
1	ECA	no serio ¹	no serio ²	no serio	serio ³	ninguno	72	70	-	MD 3.12 más (0.85 más a 5.39 más)	MODERADO	CRÍTICO
Satisfacción materna con el tratamiento ⁵												
1	ECA	no serio ¹	no serio ²	no serio	serio ⁴	ninguno	68/73 (93.2%)	65/72 (90.3%)	RR 1.03 (0.94 a 1.14)	27 más por 1000 (de 54 menos a 126 más)	MODERADO	CRÍTICO

MD–Diferencia de medias, RR–riesgo relativo

1. Dennis 2012, no presenta limitaciones en el diseño del estudio.
2. Único estudio
3. Bajo número de participantes en el estudio
4. Bajo número de eventos. El IC 95% no excluye apreciable beneficio ni apreciable daño
5. Medido mediante cuestionario de satisfacción (Escala de Likert 1:definitivamente satisfecha al 5:definitivamente insatisfecha)

Comparación 8: Gel de aloe vera versus lanolina (las mujeres de todos los grupos del estudio recibieron educación para corregir su técnica de lactancia)

Bibliografía: Saedi R, Tafazoli M, Gholami M, Mazloom R. New treatment for nipple soreness in breastfeeding mothers: A clinical trial study. Iranian Journal of Neonatology 2015; 6(2): 48-51

Evaluación de la calidad	Nº de pacientes	Efecto	Calidad	Importancia
--------------------------	-----------------	--------	---------	-------------

GPC Lactancia Materna- Pregunta 29. Dolor y grietas en el pezón.

Nº de estudios	Diseño de estudio	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Aloe vera	Lanolina	p-valor	Absoluto (95% CI)		
Reducción del dolor en el pezón - 3er día post tratamiento (evaluado con : Escala Storr)												
1	ECA	no serio	no serio ¹	serio ²	serio ³	ninguno	50 Score dolor pre-tratamiento: 3,04 Score dolor post-tratamiento:1,26	50 Score dolor pre-tratamiento: 3,1 Score dolor post-tratamiento:1,7	p:0,048	--	BAJA	CRÍTICO
Reducción del dolor en el pezón - 7mo día post tratamiento (evaluado con : Escala Storr)												
1	ECA	no serio	no serio ¹	serio ²	serio ³	ninguno	50 Score dolor post-tratamiento:0,26	50 Score dolor post-tratamiento:1,02	p:0,003	--	BAJA	CRÍTICO

MD–Diferencia de medias, RR–riesgo relativo

1. Único estudio

2. Saedi 2015, incluyó mujeres sanas en lactancia materna que informaron de dolor en el pezón, previamente tratadas con la aplicación de su propia leche materna, sin mejoría tras el tratamiento y que mostraron un empeoramiento del dolor (aumento como mínimo dos puntos, medido a través escala de Storr).

3. Bajo número de participantes

GPC Lactancia Materna- Pregunta 29. Dolor y grietas en el pezón.

Comparación 9: Esencia de menta versus aplicación de leche materna extraída

Bibliografía: Akbari SA, Alamolhoda SH, Baghban AA, Mirabi P. Effects of menthol essence and breast milk on the improvement of nipple fissures in breastfeeding women. J Res Med Sci. 2014 Jul;19(7):629-33.

Evaluación de la calidad							Nº de pacientes		Efecto		Calidad	Importancia
Nº de estudios	Diseño de estudio	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	esencia de menta	leche materna extraída	Relativo (95% CI)	Absoluto (95% CI)		
Reducción del dolor - 3er día post parto (evaluado con : Escala analógica visual)												
1	ECA	serio ¹	no serio ²	no serio	serio ³	ninguno	55	55	-	MD 0.14 más (0.59 menos a 0.87 más)	BAJA	CRÍTICO
Reducción del dolor - 10mo día post parto (evaluado con : Escala analógica visual)												
1	ECA	serio ¹	no serio ²	no serio	serio ³	ninguno	55	55	-	MD 2.41 menos (4.93 menos a 0.11 más)	BAJA	CRÍTICO
Reducción del dolor - Día 14 post parto (evaluado con : Escala analógica visual)												
1	ECA	serio ¹	no serio ²	no serio	serio ³	ninguno	55	55	-	MD 3 menos (3.87 menos a 2.13 menos)	BAJA	CRÍTICO
Lesiones del pezón (curación)- al 3er día post parto (evaluado con : Escala de Amir)												
1	ECA	serio ¹	no serio ²	no serio	serio ³	ninguno	55	55	-	MD 0.29 más (1.14 menos a 1.72 más)	BAJA	CRÍTICO
Lesiones del pezón (curación)- 10mo día post parto (evaluado con : Escala de Amir)												
1	ECA	serio ¹	no serio ²	no serio	serio ³	ninguno	55	55	-	MD 0.88 menos (2.05 menos a 0.29 más)	BAJA	CRÍTICO
Lesiones del pezón (curación)- al día 14 post parto (evaluado con : Escala de Amir)												
1	ECA	serio ¹	no serio ²	no serio	serio ³	ninguno	55	55	-	MD 3.52 menos (4.43 menos a 2.61 menos)	BAJA	CRÍTICO
Secreciones a través de las grietas del pezón - 3er día post parto												
1	ECA	serio ¹	no serio ²	no serio	serio ⁴	ninguno	41/55	40/55	RR 1.02	15 más por 1000 (de 131)	BAJA	CRÍTICO

GPC Lactancia Materna- Pregunta 29. Dolor y grietas en el pezón.

Evaluación de la calidad							Nº de pacientes		Efecto		Calidad	Importancia
Nº de estudios	Diseño de estudio	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	esencia de menta	leche materna extraída	Relativo (95% CI)	Absoluto (95% CI)		
							(74.5%)	(72.7%)	(0.82 a 1.28)	menos a 204 más)		
Secreciones a través de las grietas del pezón - 10mo día post parto												
1	ECA	serio ¹	no serio ²	no serio	serio ⁵	ninguno	17/55 (30.9%)	29/55 (52.7%)	RR 0.59 (0.37 a 0.94)	216 menos por 1000 (de 32 menos a 332 menos)	BAJA	CRÍTICO
Secreciones a través de las grietas del pezón - día 14 post parto												
1	ECA	serio ¹	no serio ²	no serio	serio ⁵	ninguno	8/55 (14.5%)	16/55 (29.1%)	RR 0.28 (0.14 a 0.55)	209 menos por 1000 (de 131 menos a 250 menos)	BAJA	CRÍTICO

MD-Diferencia de medias, RR-riesgo relativo

1. El estudio Akbari 2014, no especifica si realizaron cegamiento de la medida de resultados, motivo por el cual podrían haber incurrido en un riesgo de sesgo de detección.
2. Único estudio
3. Bajo número de participantes
4. Bajo número de eventos. El IC 95% no excluye apreciable beneficio ni apreciable daño
5. Bajo número de eventos.

2.2- Resumen de la Evidencia

En la RS que se ha incluido finalmente para responder a la pregunta (1) el desenlace principal considerado ha sido la disminución del dolor en el pezón.

Otros desenlaces que consideraron como secundarios han sido la curación de las lesiones del pezón, la aparición de mastitis, así como la duración de la lactancia (exclusiva y no exclusiva) y la satisfacción materna con el tratamiento y con la propia lactancia.

Los autores realizaron una búsqueda de estudios publicados hasta el 30 de septiembre del 2014, incluyendo finalmente en su revisión 4 estudios: 2 ensayos cuasi aleatorizados y 2 ECA, uno de ellos doble ciego.

El primero de los ensayos cuasialeatorizado (6) evaluó mediante un ensayo de tres brazos las siguientes intervenciones durante un período de 10 días: Grupo 1. La aplicación del apósito de gel de glicerina entre tomas (grupo de gel de glicerina); Grupo 2. Aplicación de lanolina asociada al uso de pezoneras hasta la próxima toma; y Grupo 3. Provisión de evaluación sobre la lactancia materna y la educación individualizada correctiva (grupo de control). Todas las mujeres recibieron evaluación de la lactancia materna y la intervención educativa correctora por matronas capacitadas. Vídeos, modelos en vivo, fotografías y pruebas post sesiones se utilizaron para garantizar que las matronas completaron correcta y consistentemente la herramienta de evaluación y documentación. Este estudio fue desarrollado en 12 diferentes hospitales, e incluyó una muestra de 94 mujeres letonas caucásicas que daban lactancia materna y que presentaron dolor en los pezones o lesiones en el pezón, y que hayan dado a luz en los 10 últimos días.

El segundo ensayo cuasialeatorizado (7) evaluó mediante un ensayo de tres brazos las siguientes intervenciones en el transcurso de 7 días: Grupo 1: Aplicación de lanolina tres veces al día; Grupo 2: Aplicación de la leche materna después de cada toma; y Grupo 3: Aplicación de ninguna intervención (grupo de control). Todas las mujeres recibieron educación para corregir su técnica de lactancia. Este estudio fue desarrollado en Irán, e incluyó una muestra de 225 mujeres que presentaron fisura en la superficie del pezón o alrededor de los pezones.

El tercer ensayo (8) evaluó mediante un ECA de dos brazos las siguientes intervenciones durante 7 días: Grupo 1: La aplicación de la lanolina después de cada toma y Grupo 2: La aplicación de ninguna intervención (grupo control). Todas las mujeres recibieron educación para corregir su técnica de lactancia. Este estudio fue desarrollado en un hospital universitario en Canadá, e incluyó una muestra de 186 mujeres, todas las mujeres presentaron quejas de dolor en el pezón con signos de lesión en el pezón. Todas se encontraban dando lactancia materna y habían dado a luz a un recién nacido a término, y se encontraban en el día 4 post parto.

El cuarto ensayo (9), evaluó mediante un ensayo clínico aleatorizado doble ciego, de dos brazos las siguientes intervenciones en el transcurso de 14

días: Grupo 1. Un grupo recibió lanolina, Grupo 2: El otro grupo recibió ungüento multiusos para pezones, este ungüento estaba compuesto por 15 g de pomada de mupirocina 2%, miconazol en polvo al 2% y 15 g de pomada betametasona al 0,1%; El tratamiento lo recibieron de forma continuada durante 10 días luego de cada toma, y después se aplicó cada dos tomas por 4 días más. Este estudio incluyó 151 mujeres canadienses que estaban amamantando, con pezones dolorosos y que tuvieran áreas abiertas visualmente de la piel en uno o ambos pezones y/o areolas dentro de las 2 primeras semanas post parto. Fue realizado en un hospital universitario en Canadá.

Los estudios incluidos evaluaron la eficacia de todas las intervenciones anteriormente descritas para reducir el dolor en el pezón en la lactancia materna.

Todas las mujeres incluidas en los diferentes grupos de los estudios de Cadwell 2014, Mohammadzadeh 2005, y Jackson 2013 recibieron educación para corregir su técnica de lactancia materna. En Dennis 2012, todas las participantes recibieron atención posparto habitual que incluyó la remisión a un especialista en lactancia para las mujeres que experimentaran pezones agrietados.

La conclusión final a la que llegan los autores de la revisión es que no hubo pruebas suficientes para demostrar que los apósitos de gel de glicerina, las pezoneras con lanolina, la lanolina sola, o los ungüentos multiusos para el pezón mejorara significativamente la percepción materna de dolor en los pezones. Los resultados de estos cuatro ensayos de buena calidad metodológica sugirieron que no aplicarse nada o aplicarse leche materna extraída podría ser igual o más beneficioso que la aplicación de la lanolina en la mejoría del dolor en el pezón a corto plazo.

En relación a los dos ensayos clínicos que se localizaron para actualizar la RS de Denis 2014, se encontró un primer estudio (10), que incluyó una muestra de 110 mujeres en lactancia materna con fisuras en los pezones. Este ensayo constó de dos brazos, para evaluar las siguientes intervenciones: Grupo 1: Aplicación de 4 gotas de esencia de menta sobre el pezón y la areola luego de cada toma (cada dos horas). Grupo 2: Aplicación de 4 gotas de su propia leche materna sobre el pezón y la areola luego de cada toma. La escala Amir fue utilizada para valorar la gravedad de las lesiones en el pezón (1-2 mm refleja menor severidad, 3-9 mm mediana severidad, ≥ 10 mm daño severo) y la escala analógica visual se utilizó para medir la intensidad del dolor (sobre la cinta 10 cm). En esta escala, los números 1-3 refleja el dolor leve, dolor moderado 4-7 y 8-10 representa el dolor severo. Llegó a la conclusión que la esencia de menta puede mejorar las fisuras en los pezones en las mujeres primíparas que amamantan.

El otro (11) fue un ensayo clínico doble ciego que evaluó mediante dos brazos las siguientes intervenciones: Grupo 1: Aloe vera, Grupo 2: Lanolina. El tratamiento lo recibieron de forma continuada, 3 veces al día (luego de las tomas) durante 7 días en total. Todas las mujeres incluidas recibieron educación sobre las correctas posiciones de la lactancia materna. La muestra incluyó 100 mujeres sanas en lactancia materna que

<p>informaron de sólo dolor en el pezón y sin mejoría tras el tratamiento previo con la aplicación de la leche materna, y a quienes empeoró el dolor (aumento de al menos dos puntos en la escala de Storr). La conclusión final a la que llegó este estudio fue que el aloe vera es más eficaz que la lanolina en la curación de dolor en los pezones.</p> <p>Ambos estudios fueron desarrollados en hospitales universitarios en Irán, y ninguno de sus resultados pudo ser meta-analizado a los resultados aportados en la RS de Dennis 2014, por tratarse de comparaciones diferentes a las evaluadas.</p> <p>Para responder a esta pregunta, los desenlaces de interés que se han tenido en cuenta han sido la duración de la lactancia materna (exclusiva y no exclusiva), y la resolución de los problemas en los pezones (dolor, y curación de lesiones). No se encontró evidencia sobre desenlaces de seguridad de las intervenciones evaluadas.</p> <p>Comparación 1. Apósito en gel de glicerina frente a la educación individualizada sobre la lactancia materna (las mujeres de todos los grupos del estudio recibieron educación para corregir su técnica de lactancia materna)</p> <p>En cuanto a la mejoría del dolor en el pezón, un estudio incluido en la RS Dennis 2014 (6) midió esta mejoría, a través de una escala descriptora verbal de 5 puntos (puntaje 0=sin dolor y puntaje 5: dolor inimaginable) que comparaba el dolor entre la primera visita y la última visita. Este estudio no encontró diferencias significativas en la mejoría subjetiva del dolor al final del tratamiento (tras 10 días) entre las mujeres que aplicaron apósitos en gel de glicerina y quienes recibieron educación individualizada sobre la lactancia e instrucciones correctivas (1 ECA; 63 pacientes; DM: 0,22; IC 95% de -0,32 a 0,76).</p> <p>En cuanto a la a la curación de las lesiones del pezón, el mismo estudio (6) no encontró diferencias significativas en la curación de las lesiones del pezón al final del tratamiento (1 ECA; 52 eventos; RR 0,98, IC 95% de 0,78 a 1,23).</p> <p>Ni tampoco encontró diferencias significativas en relación a la satisfacción materna con el tratamiento instaurado (6) (1 ECA; 60 eventos; RR 1,11, IC 95% de 0,97 a 1,27).</p> <p>Comparación 2. Pezoneras con lanolina frente a la educación individualizada sobre la lactancia materna (las mujeres de todos los grupos del estudio recibieron educación para corregir su técnica de lactancia materna)</p> <p>En relación al dolor en el pezón, un estudio incluido en la RS Dennis 2014 (6) no encontró diferencias significativas en la mejoría subjetiva del dolor entre ambas intervenciones al final del tratamiento (1 ECA; 61 pacientes; DM: -0,20; IC 95% de -0,60 a 0,20)</p> <p>En cuanto a la a la curación de las lesiones del pezón, este mismo</p>	<p>Calidad baja</p> <p>Calidad baja</p> <p>Calidad baja</p> <p>Calidad baja</p> <p>Calidad</p>
---	---

<p>estudio (6) tampoco encontró diferencias significativas en la curación de las lesiones del pezón al final del tratamiento. (1 ECA; 8 eventos; RR 0,58, IC 95% de 0,15 a 2,22).</p>	<p>baja</p>
<p>Y finalmente este mismo estudio (6) no halló diferencias significativas en a la satisfacción materna con el tratamiento. (1 ECA; 65 eventos; RR 1,00, IC 95% de 0,85 a 1,18).</p>	<p>Calidad baja</p>
<p>Comparación 3. Apósito en gel de glicerina en relación a las pezoneras con lanolina (las mujeres de todos los grupos del estudio recibieron educación para corregir su técnica de lactancia materna)</p>	
<p>En cuanto al dolor en el pezón, el mismo estudio (6) no localizó diferencias significativas en la mejoría subjetiva del dolor entre ambas intervenciones al final del tratamiento. (1 ECA; 64 pacientes; DM: 0,42; IC 95% de -0,09 a 0,93).</p>	<p>Calidad baja</p>
<p>En relación a la curación de las lesiones del pezón, no se encontraron diferencias significativas al final del tratamiento (1 ECA; 9 eventos; RR 1,88, IC 95% de 0,51 a 6,87) (6).</p>	<p>Calidad baja</p>
<p>Así mismo, tampoco se encontraron diferencias entre ambas intervenciones y su impacto sobre la satisfacción materna con el tratamiento (1 ECA; 61 eventos; RR 1,11, IC 95% de 0,97 a 1,26).</p>	<p>Calidad baja</p>
<p>Comparación 4. Lanolina frente a ninguna intervención (las mujeres de todos los grupos del estudio recibieron educación para corregir su técnica de lactancia materna)</p>	
<p>En cuanto al dolor en el pezón entre el 1er-3er día post tratamiento, en 1 ensayo cuasi aleatorizado (7) no encontró diferencias significativas en la mejoría del dolor entre ambas intervenciones, medido mediante un autoinforme materno que definía la mejoría como la ausencia de irritación (1 ECA; 141 eventos; RR: 0,97; IC 95% de 0,91 a 1,04)</p>	<p>Calidad baja</p>
<p>En relación al dolor en el pezón entre el 4to-5to día y entre el 6to-7mo día post tratamiento, del meta-análisis realizado por los autores de la revisión sistemática de los dos estudios primarios que incluían (7;8), no encontraron diferencias significativas en la mejoría subjetiva del dolor entre ambas intervenciones ni entre el 4to-5to día (2 ECA, 189 eventos, RR: 1,30, 95% IC 0,63 a 2,66) ni entre el 6to-7mo día post tratamiento (2 ECA, 86 eventos, RR: 0,85; IC 95% de 0,63 a 1,14).</p>	<p>Calidad baja</p>
<p>En cuanto a la curación de las lesiones del pezón, un estudio (7) incluido en la RS de Dennis 2014, no encontró diferencias significativas en la curación de las lesiones del pezón ni entre el 1er-3er día post tratamiento (1 ECA; 147 eventos; RR: 1,00, 95% IC 0,97 a 1,03), ni entre 4to-5to día post tratamiento (1 ECA, 117 eventos, RR: 1,07, 95% IC 0,91 a 1,27), entre las intervenciones evaluadas.</p>	<p>Calidad baja</p>
<p>Sin embargo, en la curación de las lesiones del pezón entre el 6to-7mo día post tratamiento, la lanolina mostró mayor eficacia en relación a no recibir ninguna intervención. (1 ECA, 51 eventos, RR: 1,81, 95% IC 1,13 a 2,91).</p>	

<p>En relación a la duración de la lactancia, 1 ensayo incluido (8) en la RS de Dennis 2014, evaluó la duración de la lactancia. Este estudio no encontró diferencias significativas entre el número de mujeres que amamantarán durante las 4 primeras semanas post parto (1 ECA, 130 eventos, RR: 1,11, 95% IC 0,95 a 1,29), ni las 12 semanas post parto (1 ECA, 112 eventos, RR: 1,15, 95% IC 0,94 a 1,43), entre la aplicación de lanolina frente a no recibir ninguna intervención.</p>	<p>Calidad baja</p>
<p>Este mismo estudio (8) tampoco encontró diferencias significativas en relación las tasas de mujeres que dieron lactancia materna exclusiva entre ambas intervenciones evaluadas durante las 4 primeras semanas post parto (1 ECA, 103 eventos, RR: 1,06, 95% IC 0,84 a 1,33) y las 12 semanas post parto (1 ECA, 85 eventos, RR: 1,06, 95% IC 0,79 a 1,43) entre la aplicación de lanolina frente a no recibir ninguna intervención.</p>	<p>Calidad baja</p>
<p>En relación a la satisfacción materna con el tratamiento, el mismo estudio (8) mencionado anteriormente, encontró mayor satisfacción de las mujeres tratadas con el tratamiento con lanolina que aquellas que no recibieron ninguna intervención. (1 ECA, 148 eventos, RR: 1,14, 95% IC 1,04 a 1,25).</p>	<p>Calidad baja</p>
<p>Comparación 5. Aplicación de leche materna extraída frente a ninguna intervención (las mujeres de todos los grupos del estudio recibieron educación para corregir su técnica de lactancia materna)</p>	
<p>En referencia a la mejoría del dolor en el pezón, 1 estudio (7) incluido en la RS de Dennis 2014, no encontró diferencias significativas en la mejoría subjetiva del dolor entre ambas intervenciones entre el 1er-3er día post tratamiento (1 ECA; 144 eventos; RR: 0,96; IC 95% de 0,90 a 1,03), ni entre el 4to-5to día post tratamiento (1 ECA; 45 eventos; RR: 1,17; IC 95% de 0,71 a 1,92), ni entre el 6to-7mo día post tratamiento (1 ECA; 5 eventos; RR: 0,62; IC 95% de 0,11 a 3,63).</p>	<p>Calidad baja</p>
<p>En cuanto a la curación de las lesiones del pezón el mismo estudio (7) tampoco encontró diferencias significativas en la mejoría en la curación de las lesiones entre ambas intervenciones ni entre el 1er-3er día post tratamiento (1 ECA; 150 eventos; RR: 0,99; IC 95% de 0,95 a 1,02), ni entre el 4to-5to día post tratamiento (1 ECA; 108 eventos; RR: 0,87; IC 95% de 0,71 a 1,06), ni entre el 6to-7mo día post tratamiento (1 ECA; 43 eventos; RR: 1,30; IC 95% de 0,78 a 2,18), entre la aplicación de leche materna extraída frente a no recibir ninguna intervención.</p>	<p>Calidad baja</p>
<p>Comparación 6. Lanolina versus aplicación de leche materna extraída (las mujeres de todos los grupos del estudio recibieron educación para corregir su técnica de lactancia materna)</p>	
<p>En relación a la mejoría del dolor en el pezón, 1 ensayo (7) incluido en la RS de Dennis 2014, no encontró diferencias en las mejoras del dolor en el pezón entre 1er -3er día post tratamiento entre el grupo de lanolina y el</p>	<p>Calidad baja</p>

<p>grupo de aplicación de leche materna (1 ECA; 143 eventos; RR: 1,01; IC 95% de 0,93 a 1,09). Sin embargo hubo una disminución del dolor en las mujeres en el grupo que se aplicó leche materna entre el 4to-5to día post tratamiento (1 ECA; 62 eventos; RR 1,56; IC 95% de 1,05 a 2,32), que no fue evidente entre el 6to-7mo día después del tratamiento (1 ECA; 5 eventos; RR 1,58; IC 95% de 0,27 a 9,20).</p> <p>Del mismo modo, este estudio (7) no mostró diferencias en la curación de las lesiones del pezón entre el 1er-3er día después del tratamiento entre las mujeres que recibió lanolina y las que recibieron leche materna extraída (1 ECA; 151 eventos; RR 1,01; IC 95% de 0,98 a 1,05), mientras que si evidencio una mejora significativa en la curación de las lesiones del pezón entre las mujeres del grupo que recibió leche materna extraída entre el 4to-5to post tratamiento (1 ECA; 113 eventos; RR 1,24; IC 95% de 1,02 a 1,49). Sin embargo, esta diferencia en la curación del pezón no fue evidente entre el 6to-7mo después del tratamiento (1 ECA; 58 eventos; RR 1,39; IC 95% de 0,92)</p>	<p>Calidad baja</p>
<p>Comparación 7. Lanolina versus ungüento multiusos para pezones (las mujeres de todos los grupos del estudio recibieron atención postparto habitual)</p>	
<p>En cuanto a la mejoría del dolor en el pezón, 1 ensayo (9) incluido en la RS de Dennis 2014, no encontró diferencias en la disminución del dolor entre la lanolina y el ungüento multiusos tras una semana post-aleatorización. Empleó diferentes escalas para la medición de dolor: Escala Intensidad del dolor presenta (PPI '<i>Present Pain Intensity</i>') (1 ECA; 150 pacientes; DM: 0,12; IC95%: de -0,24 a 0,48) ni con la Escala de Dolor (1 ECA; 150 pacientes; DM: 0,14, IC95% de -0,67 a 0,95). Sin embargo hubo una diferencia en la disminución del dolor a favor del grupo que recibió el ungüento multiusos para el pezón en relación a la lanolina, tras 1 semana de la aleatorización utilizando el formulario abreviado para medición del dolor de McGill (1 ECA; 150 pacientes; DM: 2,51; IC 95% de 0,61 a 4,41).</p>	<p>Calidad moderada</p>
<p>Este mismo estudio, tampoco encontró diferencias en la incidencia de mastitis, entre aquellas mujeres que recibieron la lanolina y las que recibieron el ungüento multiusos tras 12 semanas post parto. (1 ECA, 5 eventos, RR: 0,66; IC 95% de 0,11 a 3,82)</p>	<p>Calidad moderada</p>
<p>En relación a la duración de la lactancia, este mismo estudio (9) no encontró diferencias significativas entre el número de mujeres que amamantaran durante la primera semana post aleatorización (1 ECA, 145 eventos, RR: 0,99; IC 95% de 0,93 a 1,05), ni a las 12 semanas post parto (1 ECA, 114 eventos, RR: 1,18; IC 95% de 0,99 a 1,40), entre la aplicación de lanolina frente el ungüento multiusos para el pezón.</p>	<p>Calidad moderada</p>
<p>Tampoco encontró diferencias significativas entre la lanolina y el ungüento multiusos para el pezón en relación a la práctica de la lactancia materna exclusiva ni a la primera semana post aleatorización (1 ECA, 102 eventos, RR: 0,89; IC95% de 0,71 a 1,11) ni a las 12 semanas post</p>	<p>Calidad moderada</p>

<p>parto (1 ECA, 77 eventos, RR: 1,32; IC 95% de 0,96 a 1,80) (9).</p>	
<p>En cuanto a la satisfacción materna con la lactancia a las 12 semanas post parto, las mujeres que recibieron lanolina, estuvieron más satisfechas con la lactancia materna que aquellas que recibieron el ungüento multiusos. (1 ECA; 142 pacientes; DM: 3,12; IC95%: de 0,85 a 5,39) (9).</p>	<p>Calidad moderada</p>
<p>Y finalmente en relación a la satisfacción materna con el tratamiento no hubieron diferencias significativas entre ambas intervenciones (1 ECA; 133 eventos; RR: 1,03; IC95%: de 0,94 a 1,14) (9).</p>	<p>Calidad moderada</p>
<p>Comparación 8: Gel de aloe vera versus lanolina (las mujeres de todos los grupos del estudio recibieron educación para corregir su técnica de lactancia materna)</p>	
<p>En cuanto a la reducción del dolor en el pezón, 1 ensayo (11) encontró una mejoría del dolor a favor del grupo que recibió aloe vera en relación a la lanolina, al 3er día del tratamiento (p=0,048) y al 7mo (p=0,003) día de tratamiento.</p>	<p>Calidad baja</p>
<p>Comparación 9: Esencia de menta versus leche materna</p>	
<p>En cuanto a la reducción del dolor en el pezón, 1 estudio (10) no mostró diferencias en la reducción del dolor ni al 3er día post parto (1 ECA; 110 pacientes; DM: 0,14; IC95%: de -0,59 a 0,87) ni al 10mo día post parto (1 ECA; 110 pacientes; DM: -2,41; IC95%: de -4,93 a 0,11). Sin embargo en el día 14 post parto este mismo estudio (10) si mostró una reducción significativa del dolor a favor de la esencia de menta en relación a la obtenida con la leche materna. (1 ECA; 110 pacientes; DM: -3,00; IC95%: de -3,87 a -2,13). Para obtener estos resultados fue necesario calcular las diferencias de medias obtenidas de ambos grupos.</p>	<p>Calidad baja</p>
<p>El mismo patrón se observó para la curación de las grietas del pezón, este mismo estudio (10), no mostró diferencias en la curación de las grietas del pezón ni al 3er (1 ECA; 110 pacientes; DM: 0,29; IC95%: de -1,14 a 1,72) ni al 10mo día post parto (1 ECA; 110 pacientes; DM: -0,88; IC95%: de -2,05 a 0,29). Pero en el día 14 post parto (10) si encontró una mejoría significativa de las grietas en el pezón con la esencia de menta en relación a la leche materna. (1 ECA; 110 pacientes; DM: -3,52; IC95%: de -4,43 a -2,61). Para obtener estos resultados fue necesario calcular las diferencias de medias obtenidas de ambos grupos de intervención.</p>	<p>Calidad baja</p>
<p>Finalmente, este estudio (10), también valoró el porcentaje de mujeres que presentó secreciones a través de las grietas del pezón. Se realizó el cálculo de los riesgos relativos y no encontramos diferencias en el riesgo de presentar secreciones al 3er día post parto entre ambas intervenciones (1 ECA; 81 eventos; RR: 1,02; IC95%: de 0,82 a 1,28) sin embargo si hubo un menor número de mujeres que presentaron</p>	<p>Calidad baja</p>

secreciones, a favor del grupo que recibió la esencia de menta en el día 10 post parto (1 ECA; 46 eventos; RR: 0,59; IC95%: de 0,37 a 0,94) y día 14 post parto (1 ECA; 24 eventos; RR: 0,28; IC95%: de 0,14 a 0,55).

Resultados de la actualización de la búsqueda a octubre de 2016

En la actualización de la búsqueda realizada se han identificado dos ensayos clínicos (12;13), uno de los cuales ya se había identificado previamente como otra publicación (8). Así, en el único nuevo ECA doble ciego identificado se incluyen 126 madres que son tratadas durante 14 días con lanolina, menta o dexpanthenol, encontrando resultados similares en cuanto a la resolución del dolor y las grietas en los tres grupos (12), por lo que las recomendaciones no se ven afectadas por los resultados de este estudio.

ACTUALIZADO A FECHA DE: 31 de Octubre de 2016

5- De la evidencia a la recomendación (Tabla de EtR)

¿Cuál sería el tratamiento más adecuado para tratar el dolor y las grietas en el pezón mientras se resuelven las dificultades con la lactancia materna?

Población: Madre sana con dolor o grietas en los pezones y recién nacido sano

Intervención: Uso de pezonera (para ayudar con el dolor), mupirocina (antibiótico), corticoides tópicos con betametasona, lanolina, parches de hidrogel entre tomas, bolsas de té, clorhexidina, pezonera de plata, pezonera de cera (riesgo de clostridium)

Comparación: Aplicación de la propia leche y asegurar una buena postura/enganche

Perspectiva: Clínica

C1: Apósito en gel de glicerina vs. educación individual sobre LM; C2: Pezoneras con lanolina vs. educación individual sobre LM; C3: Apósito en gel de glicerina vs. Pezoneras con lanolina; C4: Lanolina vs. ninguna intervención; C5: Leche materna vs. ninguna intervención; C6: Lanolina vs. leche materna extraída; C7: Lanolina vs. pomada multiusos; C8: Gel aloe vera vs. lanolina; C9: Esencia de menta vs. leche materna.

	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>								
BENEFICIOS Y RIESGOS DE LA OPCIÓN S	¿Cuál es la confianza global en la evidencia disponible sobre los efectos?	C1 Baja C2 Baja C3 Baja C4 Baja C5 Baja C6 Baja C7 Moderada C8 Baja C9 Baja	Comparación 1: Añadir apósitos en gel de glicerina no mejora el dolor, la curación de las lesiones ni la satisfacción materna frente a la educación individual. Comparación 2: Las pezoneras con lanolina tampoco mejoran el dolor, la curación de las lesiones ni la satisfacción materna	En todas las comparaciones descritas, la evidencia es de baja calidad. De la revisión Cochrane se extrae que la aplicación de leche materna versus lanolina es más efectiva que la lanolina en reducir el dolor y curar las lesiones del pezón (calidad baja), aunque parece que el aloe vera y la esencia de menta también funcionan mejor que la lanolina en reducir el dolor (aloe vera y la esencia de								
	¿Existe incertidumbre o variabilidad importante en cómo los pacientes valoran los desenlaces de interés?	<table style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 20%; text-align: center;">Incertidumbre/ variabilidad importante</td> <td style="width: 20%; text-align: center;">Incertidumbre/ variabilidad probablemente importante</td> <td style="width: 20%; text-align: center;">Incertidumbre/ variabilidad probablemente no importante</td> <td style="width: 20%; text-align: center;">Incertidumbre/ variabilidad no importante</td> <td style="width: 20%; text-align: center;">No se conocen desenlaces deseados</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input checked="" type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> </tr> </table>	Incertidumbre/ variabilidad importante		Incertidumbre/ variabilidad probablemente importante	Incertidumbre/ variabilidad probablemente no importante	Incertidumbre/ variabilidad no importante	No se conocen desenlaces deseados	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Incertidumbre/ variabilidad importante	Incertidumbre/ variabilidad probablemente importante	Incertidumbre/ variabilidad probablemente no importante	Incertidumbre/ variabilidad no importante	No se conocen desenlaces deseados								
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>								

GPC Lactancia Materna- Pregunta 29. Dolor y grietas en el pezón.

	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
	<u>¿Los efectos deseados esperados son importantes?</u>	No <input type="checkbox"/> Probablemente no <input type="checkbox"/> Incierto <input checked="" type="checkbox"/> Probablemente sí <input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> <u>Varía</u> <input type="checkbox"/>	Comparación 5: aplicar leche materna no difiere de forma significativa con no hacer nada. Comparación 6: Aplicar leche materna reduce el dolor y mejor la curación de las lesiones del pezón entre el 4º y 5º día versus lanolina.	menta) y en curar las grietas y eliminar las secreciones (la esencia de menta) (calidad baja).
	<u>¿Los efectos no deseados esperados son pequeños?</u>	No <input type="checkbox"/> Probablemente no <input type="checkbox"/> Incierto <input type="checkbox"/> Probablemente sí <input checked="" type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> <u>Varía</u> <input type="checkbox"/>	Comparación 7: La aplicación del ungüento multiusos reduce más el dolor en el pezón que la lanolina, aunque en cuanto a la satisfacción materna a las 12 semanas, las mujeres que recibieron lanolina estaban más satisfechas que las que recibieron pomadas multiusos.	
	<u>¿El balance entre los efectos deseados y no deseados favorece la opción?</u>	No <input type="checkbox"/> Probablemente no <input type="checkbox"/> Incierto <input checked="" type="checkbox"/> Probablemente sí <input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> <u>Varía</u> <input type="checkbox"/>	Comparación 8: El aloe vera mejora el dolor al 3er y 7º día de tratamiento versus lanolina. Comparación 9: La esencia de menta reduce el dolor a los 14 días postparto, mejora la curación de las grietas del pezón y disminuye el número de mujeres con secreciones desde el pezón al 10º y 14 días postparto en comparación con la leche materna.	
UTILIZACIÓN DE	<u>¿Los recursos que se requieren son bajos?</u>	No <input type="checkbox"/> Probablemente no <input type="checkbox"/> Incierto <input type="checkbox"/> Probablemente sí <input checked="" type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> <u>Varía</u> <input type="checkbox"/>		

GPC Lactancia Materna- Pregunta 29. Dolor y grietas en el pezón.

<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
<p><u>¿El coste incrementa al ser pequeño en relación a los beneficios netos?</u></p>	<p><i>No</i> <i>Probablemente no</i> <i>Incierto</i> <i>Probablemente sí</i> <i>Sí</i> <i>Varía</i></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		

GPC Lactancia Materna- Pregunta 29. Dolor y grietas en el pezón.

	<u> criterio</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
EQUIDAD	<u>¿Cuál sería el impacto en las desigualdades en salud?</u>	<p>Aumentarían Probablemente aumentarían Incierto Probablemente reducirían Reducirían <u>Varía</u></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		
ACEPTABILIDAD	<u>¿Es la opción aceptable para los grupos de interés involucrados?</u>	<p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí <u>Varía</u></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		El grupo considera que puede haber variabilidad en la opinión de los grupos de interés implicados.
FACTIBILIDAD	<u>¿La implementación de la opción es factible?</u>	<p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí <u>Varía</u></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		

GPC Lactancia Materna- Pregunta 29. Dolor y grietas en el pezón.

<u>Balance de las consecuencias</u>	Las consecuencias no deseadas superan claramente las consecuencias deseadas en la mayoría de los escenarios	Las consecuencias no deseadas probablemente superan las consecuencias deseadas en la mayoría de los escenarios	El balance entre las consecuencias deseadas y no deseadas está muy equilibrado o es incierto	Las consecuencias deseadas probablemente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los escenarios	Las consecuencias deseadas claramente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los escenarios
	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
<u>Tipo de recomendación</u>	Se recomienda no ofrecer la opción	Se sugiere no ofrecer la opción	Se sugiere ofrecer la opción	Se recomienda ofrecer la opción	
	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
<u>Recomendación (Texto)</u>	<p>Recomendación de buena práctica</p> <p>Identificar la causa y prestar el apoyo necesario hasta conseguir una posición y agarre adecuados.</p> <p>Si la mujer está utilizando una crema que cree que le ayuda y se ha demostrado su seguridad para ella y para el lactante, respetar su uso, siempre y cuando no se trate de una crema que haya que retirar.</p>				
<u>Justificación</u>	<p>Aunque hay muchas intervenciones que se utilizan en caso de dolor o grietas en los pezones, no hay estudios de calidad que demuestren su eficacia. La evidencia existente es de baja calidad, y en general no hay diferencias significativas entre las intervenciones. Un estudio indica alguna eficacia de la esencia de menta, pero no se recomienda porque debe ser retirada antes de cada toma</p>				
<u>Consideraciones de subgrupos</u>					

GPC Lactancia Materna- Pregunta 29. Dolor y grietas en el pezón.

Consideraciones para la implementación Creación de consultas de lactancia atendidas por profesionales especializados en lactancia materna.

Monitorización y evaluación -

Prioridades para la investigación Se necesitan más estudios de calidad que comparen la eficacia de las intervenciones existentes a la hora de reducir el dolor y curar las grietas de los pezones en madres que amamantan a sus hijos para saber si estos pueden ser recomendados.

6. ANEXO I, ESTRATEGIAS DE BÚSQUEDA

Cochrane Library

Searched 02/07/2015

Updated search 02/07/2015 a xx/xx/xxxx

- #1 nipple or nipples:ti,ab,kw or breast:ti,ab,kw (Word variations have been searched) 24677
- #2 pain or trauma or cracked or sore or bleeding or oedematous or erythemic or blistered:ti,ab,kw (Word variations have been searched) 103695
- #3 #1 and #2 2296
- #4 lactation:ti,ab,kw or breastfeeding or "breast feeding":ti,ab,kw (Word variations have been searched) 3601
- #5 #3 and #4 Publication Year from 2009 to 2015 93
RS 20

MEDLINE, via Pubmed

Searched 02/07/2015

Updated search 02/07/2015 a xx/xx/xxxx

- #1 Search ((nipple[Title/Abstract] OR nipples[Title/Abstract])) OR breast[Title/Abstract] 315981
- #2 Search (pain[Title/Abstract] OR trauma[Title/Abstract] OR cracked[Title/Abstract] OR sore[Title/Abstract] OR bleeding[Title/Abstract] OR oedematous[Title/Abstract] OR erythemic[Title/Abstract] OR blistered[Title/Abstract]) 731088
- #3 #1 AND #2 9055
- #4 Search (lactation[Title/Abstract]) OR (breastfeeding[Title/Abstract] OR "breast feeding"[Title/Abstract]) 51138
- #5 #3 AND #4 740
- #6 #5 Filters: Publication date from 2009/01/01 to 2015/12/31 247
- #7 Search ((review[Title/Abstract] OR reviews[Title/Abstract])) OR (metaanalysis[Title/Abstract] OR meta-analysis[Title/Abstract] OR "meta analysis"[Title/Abstract]) 1152262
- #8 #6 AND #7 38
- #9 #6 Filters: Systematic Reviews; Meta-Analysis 27
- #10 #8 OR #9 43

EMBASE, via Ovid

Searched 02/07/2015

Updated search 02/07/2015 a xx/xx/xxxx

- #1 (nipple or nipples or breast).ti,ab,kw. 429654
- #2 (pain or trauma or cracked or sore or bleeding or oedematous or erythemic or blistered).ti,ab,kw. 1081334
- #3 #1 AND #2 14679
- #4 (lactation or breastfeeding or "breast feeding").ti,ab,kw. 62202
- #5 #3 AND #4 1002
- #6 limit 5 to yr="2009 -Current" 472
- #7 limit 6 to meta analysis 11
- #8 limit 6 to "systematic review" 12
- #9 #7 OR #8 19

GPC Lactancia Materna- Pregunta 29. Dolor y grietas en el pezón.

- #10 (review or reviews or metaanalysis or meta-analysis or "meta analysis").ti,ab,kw. 1479312
- #11 #6 AND #10 66
- #12 #9 OR #11 69

CINAHL, via EBSCOhost databases

Searched 02/07/2015

Updated search 02/07/2015 a xx/xx/xxxx

- S1 (nipple OR nipples) OR breast 59,791
- S2 pain or trauma or cracked or sore or bleeding or oedematous or erythemic or blistered 177,393
- S3 S1 AND S2 2744
- S4 lactation OR (breastfeeding or "breast feeding") 16289
- S5 S3 AND S4 588
- S6 S5 Limitadores - Fecha de publicación: 20090101-20151231 210
- S7 S6 Limitadores - Tipo de publicación: Meta Analysis 1
- S8 S6 Limitadores - Tipo de publicación: Systematic Review 20
- S9 S7 OR S8 20
- S10 review or reviews or metaanalysis or meta-analysis or "meta analysis" 253130
- S11 S6 AND S10 37
- S12 S9 OR S11 38

JBI, via Ovid

Searched 02/07/2015

Updated search 02/07/2015 a xx/xx/xxxx

- 1 (nipple or nipples or breast).ti,ab,kw. 46
- 2 (pain or trauma or cracked or sore or bleeding or oedematous or erythemic or blistered).ti,ab,kw. 279
- 3 1 and 2 7
- 4 (lactation or breastfeeding or "breast feeding").ti,ab,kw. 79
- 5 3 and 4 7
- 6 limit 5 to yr="2009 -Current" 5

7. ANEXO II, Tabla de estudios individuales para la pregunta

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
Cadwell, 2004	<p>Diseño: Ensayo cuasi aleatorizado</p> <p>Objetivo: El objetivo fue usar tres diferentes tratamientos para compararlos en la curación del pezón, cambios en el dolor del pezón, y la satisfacción de las madres en relación al tratamiento.</p>	<p>94 mujeres letonas y caucásicas en lactancia materna con dolor en los pezones o traumas del pezón que dieron a luz en los últimos 10 días. Mujeres excluidas con mastitis, abscesos, infecciones por hongos, u otras condiciones relacionadas con el dolor.</p>	<p>Grupo de intervención 1: lanolina + pezoneras (n = 31): Las mujeres secaban el pezón al aire después de la lactancia materna, se aplicaba la lanolina con las manos lavadas y usaban las pezoneras hasta la próxima toma. El tratamiento continuó durante 10 días o hasta la resolución de síntomas.</p> <p>Grupo de intervención 2: gel de glicerina (n = 33): con las manos limpias, las mujeres aplicaban glicerina en gel en el pecho y durante 10 días o hasta la resolución de los síntomas.</p> <p>Grupo control: (n = 30) evaluación individualizada de la lactancia materna, educación, e intervenciones correctivas. Continúo medición durante 10 días o hasta la resolución de los síntomas.</p> <p>Todos los grupos de intervención recibieron la misma evaluación de la lactancia materna, la educación, y las intervenciones correctivas que se proporciona a las mujeres en el grupo control.</p>	<p>Los resultados no encontraron diferencias significativas entre los dos grupos. Casi todas las mujeres experimentaron curación de las lesiones del pezón, según la evaluación de la partera. Las madres que usaron glicerina en gel estuvieron más satisfechas con el método de tratamiento, pero este hallazgo no fue significativo estadísticamente. Los resultados muestran que el cuidado efectivo y la educación perinatal de enfermería incluye la posición correcta de la lactancia, y el enganche correcto del bebe al pezón.</p>	<p>No encontraron diferencias en las intervenciones evaluadas, el cuidado efectivo y la educación perinatal de enfermería incluye la posición correcta de la lactancia, y el enganche correcto del bebe al pezón</p>	
Dennis, 2012	<p>Diseño: ensayo controlado aleatorizado doble ciego</p> <p>Objetivo: El objetivo de este estudio fue evaluar el efecto del</p>	<p>151 mujeres canadienses que estaban amamantando, con pezones dolorosos y que tuvieran áreas abiertas visualmente de</p>	<p>Grupo de intervención: uso de pomada múltiple para el pezón (n = 75): las mujeres aplicaron el ungüento con moderación después de cada toma y no lavaron la pomada hasta antes de la siguiente toma.</p>	<p>No hubo diferencias significativas entre los grupos en las puntuaciones medias de dolor 1 semana después de la aleatorización. Las mujeres del grupo de lanolina informaron significativamente mayor satisfacción con el tratamiento y no</p>	<p>Los resultados sugieren que el ungüento múltiples usos para el pezón no es superior a la lanolina en relación a la</p>	

GPC Lactancia Materna- Pregunta 29. Dolor y grietas en el pezón.

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
	ungüento multiusos para el pezón frente a la lanolina sobre el dolor del pezón en madres que amamantan con lesiones en el pezón.	la piel en uno o ambos pezones y/o areolas dentro de las 2 primeras semanas post parto. Las mujeres excluidas fueron aquellas que utilizaban dispositivos de alimentación para dar leche artificial, que usaran pezoneras, y antecedentes de cirugía de reducción de senos o con anomalías en el seno que impidieran la lactancia materna exclusiva. Las participantes potenciales fueron identificadas por los consultores de lactancia del hospital o por el personal de enfermería y fueron reclutados de un gran hospital universitario en Canadá.	El tratamiento continuó hasta después de cada comida en los primeros 10 días del ensayo, tras este periodo, la pomada se aplicó cada dos tomas para los restantes 4 días del ensayo. Este ungüento estuvo compuesto por 15 g de pomada de mupirocina al 2% + miconazol polvo al 2% y 15 g de pomada de betametasona al 0,1%. Grupo control: lanolina (n = 76): las mujeres se aplicaron lanolina con moderación después de cada toma y no la lavaban hasta la siguiente toma. El tratamiento continuó hasta después de cada comida en los primeros 10 días del ensayo, tras este periodo, la pomada se aplicó cada dos tomas para los restantes 4 días del ensayo. Todas las participantes recibieron atención posparto habitual que incluyó la remisión a un especialista en lactancia para las mujeres que experimentarían pezones agrietados.	se encontraron diferencias significativas en la duración de la lactancia y en la tasa de la lactancia exclusiva a las 12 semanas después del parto.	efectividad del tratamiento de las lesiones del pezón.	
Jackson, 2013	Diseño: Ensayo controlado aleatorizado Objetivo: El propósito de este estudio es evaluar la eficacia de la lanolina para el tratamiento de pezones dolorosos / dañados entre las mujeres que	Se reclutó 186 mujeres en lactancia en el hospital que habían dado a luz a un recién nacido a término y estaban dentro de 4 días después del parto. Todas las mujeres que presentaron quejas de	Grupo de intervención: la lanolina (n = 93). A las mujeres se les proporcionó un tubo de lanolina y un folleto con instrucciones para su uso. Los participantes fueron instruidos para lavarse las manos, y luego aplicarse una cantidad pequeña de lanolina para el pezón y la areola después de cada toma hasta la resolución de los síntomas o el			La RS no proporciona los resultados individuales del estudio de Jackson 2013.

GPC Lactancia Materna- Pregunta 29. Dolor y grietas en el pezón.

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
	amamantan, y para evaluar si el uso de lanolina tiene un efecto sobre los resultados de la lactancia materna como la duración y exclusividad.	dolor en el pezón con signos de lesiones fueron incluidas. Las mujeres excluidas tuvieron: 1. Recién nacidos que no fueron dados de alta con la madre; 2. Recién nacidos con anomalías congénitas que puedan menoscabar la lactancia materna, y 3. la alergia materna a la lanolina Los participantes potenciales fueron identificados por el personal de enfermería del hospital y fueron reclutados de un gran hospital universitario en Canadá.	final del período de intervención. Grupo control: atención habitual (n = 93). Las mujeres fueron instruidas para no aplicarse nada en sus pezones durante el tiempo que duró el estudio. Todas las mujeres del estudio fueron en la técnica de la lactancia.			
Mohammadzadeh, 2005	Diseño: Ensayo cuasi aleatorizado Objetivo: Fue comparar el efecto de frotar la leche materna extraída frente a la lanolina en el tratamiento de los síntomas de dolor en los pezones.	Se incluyeron 225 mujeres que daban lactancia materna, en un único hospital en Irán que presentaron fisuras en la superficie del pezón o alrededor de los pezones.	Grupo 1 Intervención: Recibió la aplicación de leche materna (n = 78): las mujeres frotaron leche en sus pezones al final de cada toma por un período de 7 días. Grupo de intervención 2: lanolina (n = 74): las mujeres aplicaron lanolina en los pezones 3 veces al día y era retirada con un paño húmedo antes de la siguiente toma por un periodo 7 días. Grupo control: atención habitual (n = 73): las mujeres fueron instruidas para no aplicar nada en sus pezones para el período del ensayo. Todas las mujeres del estudio fueron en la técnica de la lactancia y, si era	El tiempo de curación fue diferente en estos 3 grupos (p = 0,038) de acuerdo con el ranking de las medias de tres los grupos. El tiempo de curación en el grupo de lanolina fue más largo que en el grupo de la leche de materna (p = 0,029) y el grupo control (p = 0,028). No se observaron efectos secundarios durante el estudio.	Este estudio sugiere que, debido a la mejoría del dolor de pezón con leche materna, su disponibilidad, su coste cero y ausencia de efectos adversos, se recomienda la aplicación de leche materna para el tratamiento de dolor en los pezones.	

GPC Lactancia Materna- Pregunta 29. Dolor y grietas en el pezón.

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
			necesario, corregidas. Los recién nacidos se alimentaron a demanda de lactancia materna exclusiva.			
Saeidi, 2015	Diseño: Ensayo clínico doble ciego Objetivo: Fue comparar el efecto de frotar la leche materna extraída frente a la lanolina en el tratamiento de los síntomas de dolor en los pezones.	La muestra incluyó 100 mujeres sanas en lactancia materna que informaron de dolor en el pezón y sin mejoría tras el tratamiento previo con la aplicación de la leche materna, y a quienes empeoró el dolor (aumento de al menos dos puntos en la escala de Storr). Fue desarrollado en hospital un universitario en Irán.	Evalúo mediante dos brazos las siguientes intervenciones: Grupo 1: Aloe vera, Grupo 2: Lanolina. El tratamiento lo recibieron de forma continuada, 3 veces al día (luego de las tomas) durante 7 días en total. Todas las mujeres incluídas recibieron educación sobre las correctas posiciones de la lactancia materna	Un total de 100 mujeres fueron incluídas, con 50 para el grupo de la lanolina y 50 para el grupo de aloe vera. En el grupo del aloe Vera, la puntuación de dolor disminuyó significativamente en el tercer día versus al que presentaron previo al tratamiento ($p = 0,00$) y también en el séptimo día versus al que presentaron previo al tratamiento y al tercer día ($p = 0,000$). El dolor en ambos grupos fue homogéneo en el día previo al tratamiento ($p = 0,711$), y presentaron diferencias significativas en la disminución del dolor a favor del grupo aloe vera grupos en el tercero y el séptimo día de tratamiento ($p = 0,048$, $p = 0,003$, respectivamente).	El aloe vera es más eficaz que la lanolina en la curación de dolor en los pezones.	
Akbari, 2014	Diseño: Ensayo clínico Objetivo: Fue determinar la efectividad de la esencia de la menta en relación a la aplicación de leche extraída en la mejora de las grietas en los pezones en mujeres primíparas que amamantan	Incluyó una muestra de 110 mujeres en lactancia materna con fisuras en los pezones. Los criterios de inclusión haber tenido un embarazo a término, neonato único, y ausencia de anomalías en los senos y ser primíparas. Las mujeres que tuvieron fiebre puerperal o infección	Este ensayo constó de dos brazos, para evaluar las siguientes intervenciones: Grupo 1: Aplicación de 4 gotas de esencia de menta sobre el pezón y la areola luego de cada toma (cada dos horas). Grupo 2: Aplicación de 4 gotas de su propia leche materna sobre el pezón y la areola luego de cada toma. La escala Amir fue utilizada para valorar la gravedad de las lesiones en el pezón (1-2 mm refleja menor severidad, 3-9 mm mediana severidad, ≥ 10 mm daño severo) y la escala analógica visual se utilizó para medir la intensidad del dolor (sobre la cinta 10 cm). En esta escala, los números 1-3 refleja el dolor leve,	La intensidad media de dolor y las grietas del pezón antes del tratamiento ($8,55 \pm 1,74$) y el día 10 después post parto ($4,26 \pm 1,57$) y antes del tratamiento y día 14 post parto en el grupo de que recibió menta ($1,32 \pm 1,02$) tuvieron una diferencia significativa ($p < 0,001$). La presencia de secreción del pezón en el grupo que recibió menta: antes del tratamiento (75,2%) y el día 10 post parto (31,6%) y antes del tratamiento y el día 14 post parto (15,7%), tuvo una diferencia significativa ($p < 0,001$) Hubieron diferencias significativas entre ambos grupos (menta versus leche materna) en para los tres desenlaces	La esencia de menta puede mejorar las fisuras en los pezones en las mujeres primíparas que amamantan.	Este estudio fue financiado por la Universidad Shahid Beheshti de Ciencias Médicas (Número de proyecto de Investigación 25/12/566) Número IRCT: IRCT201206166 807N5

GPC Lactancia Materna- Pregunta 29. Dolor y grietas en el pezón.

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
		de mama (mastitis) o sus recién nacidos tenidos infecciones orales y bebés con frenillo corto fueron excluidos. Fue desarrollado en hospital un universitario en Irán.	dolor moderado 4-7 y 8-10 representa el dolor severo.	evaluados (dolor, severidad de la lesión y presencia de secreciones en el pezón) en el día 10 y día 14 post parto a favor del grupo de la menta.		

8. ANEXO III, Forest-Plot

No procede.

9. ANEXO IV. Evaluación de la calidad

Valoración AMSTAR de las revisiones sistemáticas identificadas

1. Dennis CL, Jackson K, Watson J. Interventions for treating painful nipples among breastfeeding women. *Cochrane Database of Systematic Reviews* 2014, Issue 12. Art. No.: CD007366. DOI: 10.1002/14651858.CD007366.pub2.

AMSTAR – a measurement tool to assess the methodological quality of systematic reviews.

1. Was an 'a priori' design provided?

The research question and inclusion criteria should be established before the conduct of the review.

Note: Need to refer to a protocol, ethics approval, or pre-determined/a priori published research objectives to score a “yes.”

- Yes
- No
- Can't answer
- Not applicable

2. Was there duplicate study selection and data extraction?

There should be at least two independent data extractors and a consensus procedure for disagreements should be in place.

Note: 2 people do study selection, 2 people do data extraction, consensus process or one person checks the other's work.

- Yes
- No
- Can't answer
- Not applicable

3. Was a comprehensive literature search performed?

At least two electronic sources should be searched. The report must include years and databases used (e.g., Central, EMBASE, and MEDLINE). Key words and/or MESH terms must be stated and where feasible the search strategy should be provided. All searches should be supplemented by consulting current contents, reviews, textbooks, specialized registers, or experts in the particular field of study, and by reviewing the references in the studies found.

Note: If at least 2 sources + one supplementary strategy used, select “yes” (Cochrane register/Central counts as 2 sources; a grey literature search counts as supplementary).

- Yes
- No
- Can't answer
- Not applicable

4. Was the status of publication (i.e. grey literature) used as an inclusion criterion?

The authors should state that they searched for reports regardless of their publication type. The authors should state whether or not they excluded any reports (from the systematic review), based on their publication status, language etc.

Note: If review indicates that there was a search for “grey literature” or “unpublished literature,” indicate “yes.” SIGLE database, dissertations, conference proceedings, and trial registries are all considered grey for this purpose. If searching a source that contains both grey and non-grey, must specify that they were searching for grey/unpublished lit.

- Yes
- No
- Can't answer
- Not applicable

5. Was a list of studies (included and excluded) provided?

A list of included and excluded studies should be provided.

Note: Acceptable if the excluded studies are referenced. If there is an electronic link to the list but the link is dead, select “no.”

- Yes
- No
- Can't answer
- Not applicable

6. Were the characteristics of the included studies provided?

In an aggregated form such as a table, data from the original studies should be provided on the participants, interventions and outcomes. The ranges of characteristics in all the studies analyzed e.g., age, race, sex, relevant socioeconomic data, disease status, duration, severity, or other diseases should be reported.

Note: Acceptable if not in table format as long as they are described as above.

- Yes
- No
- Can't answer
- Not applicable

7. Was the scientific quality of the included studies assessed and documented?

'A priori' methods of assessment should be provided (e.g., for effectiveness studies if the author(s) chose to include only randomized, double-blind, placebo controlled studies, or allocation concealment as inclusion criteria); for other types of studies alternative items will be relevant.

Note: Can include use of a quality scoring tool or checklist, e.g., Jadad scale, risk of bias, sensitivity analysis, etc., or a description of quality items, with some kind of result for EACH study (“low” or “high” is fine, as long as it is clear which studies scored “low” and which scored “high”; a summary score/range for all studies is not acceptable).

- Yes
- No
- Can't answer
- Not applicable

8. Was the scientific quality of the included studies used appropriately in formulating conclusions?

The results of the methodological rigor and scientific quality should be considered in the analysis and the conclusions of the review, and explicitly stated in formulating recommendations.

Note: Might say something such as “the results should be interpreted with caution due to poor quality of included studies.” Cannot score “yes” for this question if scored “no” for question 7.

- Yes
- No
- Can't answer
- Not applicable

9. Were the methods used to combine the findings of studies appropriate?

For the pooled results, a test should be done to ensure the studies were combinable, to assess their homogeneity (i.e., Chi-squared test for homogeneity, I²). If heterogeneity exists a random effects model should be used and/or the clinical appropriateness of combining should be taken into consideration (i.e., is it sensible to combine?).

Note: Indicate “yes” if they mention or describe heterogeneity, i.e., if they explain that they cannot pool because of heterogeneity/variability between interventions.

- Yes
- No
- Can't answer
- Not applicable

10. Was the likelihood of publication bias assessed?

An assessment of publication bias should include a combination of graphical aids (e.g., funnel plot, other available tests) and/or statistical tests (e.g., Egger regression test, Hedges-Olken).

Note: If no test values or funnel plot included, score “no”. Score “yes” if mentions that publication bias could not be assessed because there were fewer than 10 included studies.

- Yes
- No
- Can't answer
- Not applicable

11. Was the conflict of interest included?

Potential sources of support should be clearly acknowledged in both the systematic review and the included studies.

Note: To get a “yes,” must indicate source of funding or support for the systematic review AND for each of the included studies.

- Yes
- No
- Can't answer
- Not applicable

Shea *et al.* *BMC Medical Research Methodology* 2007 **7**:10 doi:10.1186/1471-2288-7-10

Additional notes (in italics) made by Michelle Weir, Julia Worswick, and Carolyn Wayne based on conversations with

Bev Shea and/or Jeremy Grimshaw in June and October 2008 and July and September 2010.

2. Vieira F, Bachion MM, Mota DD, Munari DB. A systematic review of the interventions for nipple trauma in breastfeeding mothers. J Nurs Scholarsh. 2013 Jun;45(2):116-25.

En la revisión sistemática de Vieira 2012, los autores incluyeron estudios que valoraron la efectividad de diferentes intervenciones (lanolina, lanolina en asociación con pezoneras, la leche materna, hidrogel, apósitos adhesivos de película de polietileno, clorhexidina con alcohol en aerosol y agua destilada) para el tratamiento del trauma del pezón en madres que daban lactancia materna, a su vez todos los grupos de cada estudio recibieron educación sobre la correcta lactancia materna. Esta revisión sistemática fue excluida debido a que presentó los datos de estilo narrativo, y porque cinco de los seis estudios que incluyó fueron excluidos por la RS Cochrane de Dennis 2014: tres (Abou-Dakn 2011, Coca 2008, y Brent 1998) debido a falta de datos disponibles para la evaluación de los desenlaces primarios y secundarios pese al intento del contacto vía electrónica con los autores y dos (Ziemer 1995, Herd 1986), porque eran ensayos cuyo objetivo de investigación fue la prevención primaria de las lesiones del pezón.

AMSTAR – a measurement tool to assess the methodological quality of systematic reviews.

1. Was an 'a priori' design provided?

The research question and inclusion criteria should be established before the conduct of the review.

Note: Need to refer to a protocol, ethics approval, or pre-determined/a priori published research objectives to score a “yes.”

- Yes
- No
- Can't answer
- Not applicable

2. Was there duplicate study selection and data extraction?

There should be at least two independent data extractors and a consensus procedure for disagreements should be in place.

Note: 2 people do study selection, 2 people do data extraction, consensus process or one person checks the other's work.

- Yes
- No
- Can't answer
- Not applicable

3. Was a comprehensive literature search performed?

At least two electronic sources should be searched. The report must include years and databases used (e.g., Central, EMBASE, and MEDLINE). Key words and/or MESH terms must be stated and where feasible the search strategy should be provided. All searches should be supplemented by consulting current contents, reviews, textbooks, specialized registers, or experts in the particular field of study, and by reviewing the references in the studies found.

Note: If at least 2 sources + one supplementary strategy used, select “yes” (Cochrane

register/Central counts as 2 sources; a grey literature search counts as supplementary).

- Yes
- No
- Can't answer
- Not applicable

4. Was the status of publication (i.e. grey literature) used as an inclusion criterion?

The authors should state that they searched for reports regardless of their publication type. The authors should state whether or not they excluded any reports (from the systematic review), based on their publication status, language etc.

Note: If review indicates that there was a search for “grey literature” or “unpublished literature,” indicate “yes.” SIGLE database, dissertations, conference proceedings, and trial registries are all considered grey for this purpose. If searching a source that contains both grey and non-grey, must specify that they were searching for grey/unpublished lit.

- Yes
- No
- Can't answer
- Not applicable

5. Was a list of studies (included and excluded) provided?

A list of included and excluded studies should be provided.

Note: Acceptable if the excluded studies are referenced. If there is an electronic link to the list but the link is dead, select “no.”

- Yes
- No
- Can't answer
- Not applicable

6. Were the characteristics of the included studies provided?

In an aggregated form such as a table, data from the original studies should be provided on the participants, interventions and outcomes. The ranges of characteristics in all the studies analyzed e.g., age, race, sex, relevant socioeconomic data, disease status, duration, severity, or other diseases should be reported.

Note: Acceptable if not in table format as long as they are described as above.

- Yes
- No
- Can't answer
- Not applicable

7. Was the scientific quality of the included studies assessed and documented?

'A priori' methods of assessment should be provided (e.g., for effectiveness studies if the author(s) chose to include only randomized, double-blind, placebo controlled studies, or allocation concealment as inclusion criteria); for other types of studies alternative items will be relevant.

Note: Can include use of a quality scoring tool or checklist, e.g., Jadad scale, risk of bias, sensitivity analysis, etc., or a description of quality items, with some kind of result for EACH study (“low” or “high” is fine, as long as it is clear which studies scored “low” and which scored “high”; a summary score/range for all studies is not acceptable).

- Yes

- No
- Can't answer
- Not applicable

8. Was the scientific quality of the included studies used appropriately in formulating conclusions?

The results of the methodological rigor and scientific quality should be considered in the analysis and the conclusions of the review, and explicitly stated in formulating recommendations.

Note: Might say something such as “the results should be interpreted with caution due to poor quality of included studies.” Cannot score “yes” for this question if scored “no” for question 7.

- Yes
- No
- Can't answer
- Not applicable

9. Were the methods used to combine the findings of studies appropriate?

For the pooled results, a test should be done to ensure the studies were combinable, to assess their homogeneity (i.e., Chi-squared test for homogeneity, I²). If heterogeneity exists a random effects model should be used and/or the clinical appropriateness of combining should be taken into consideration (i.e., is it sensible to combine?).

Note: Indicate “yes” if they mention or describe heterogeneity, i.e., if they explain that they cannot pool because of heterogeneity/variability between interventions.

- Yes
- No
- Can't answer
- Not applicable

10. Was the likelihood of publication bias assessed?

An assessment of publication bias should include a combination of graphical aids (e.g., funnel plot, other available tests) and/or statistical tests (e.g., Egger regression test, Hedges-Olken).

Note: If no test values or funnel plot included, score “no”. Score “yes” if mentions that publication bias could not be assessed because there were fewer than 10 included studies.

- Yes
- No
- Can't answer
- Not applicable

11. Was the conflict of interest included?

Potential sources of support should be clearly acknowledged in both the systematic review and the included studies.

Note: To get a “yes,” must indicate source of funding or support for the systematic review AND for each of the included studies.

- Yes
- No
- Can't answer
- Not applicable

GPC Lactancia Materna- Pregunta 29. Dolor y grietas en el pezón.

Shea *et al.* *BMC Medical Research Methodology* 2007 **7**:10 doi:10.1186/1471-2288-7-10

Additional notes (in italics) made by Michelle Weir, Julia Worswick, and Carolyn Wayne based on conversations with

Bev Shea and/or Jeremy Grimshaw in June and October 2008 and July and September 2010.

GPC Lactancia Materna- Pregunta 29. Dolor y grietas en el pezón.

ENSAYO CLÍNICO ALEATORIZADO
ID: Cadwell, 2004
RIESGO DE SESGO (ALTO / BAJO / INCIERTO)
Generación de la secuencia de aleatorización: Alto riesgo de sesgo Los participantes al grupo de instrucción era el siguiente en la fila de participantes.
Ocultación de la secuencia de aleatorización: Alto riesgo de sesgo El orden de equipos de puede ser fácilmente alterada en la fila de participantes.
Cegamiento: Alto riesgo de sesgo Los participantes y el personal no fueron cegados y resultado pudo potencialmente verse influenciados por la falta de cegamiento.
Pérdidas de seguimiento: Bajo riesgo de sesgo 95 mujeres se evaluaron, 94 consintieron, 1 abandonó, 0 excluidas por problemas de confusión o comorbilidades.
Otros:

10. ANEXO V, Evaluación del riesgo de los estudios individuales

ENSAYO CLÍNICO ALEATORIZADO
ID: Dennis, 2012
RIESGO DE SESGO (ALTO / BAJO / INCIERTO)
Generación de la secuencia de aleatorización: Bajo riesgo de sesgo
Ocultación de la secuencia de aleatorización: Bajo riesgo de sesgo
Cegamiento: Bajo riesgo de sesgo
Pérdidas de seguimiento: Bajo riesgo de sesgo
Otros:

ENSAYO CLÍNICO ALEATORIZADO
ID: Jackson, 2013
RIESGO DE SESGO (ALTO / BAJO / INCIERTO)
Generación de la secuencia de aleatorización: Bajo riesgo de sesgo
Ocultación de la secuencia de aleatorización: Bajo riesgo de sesgo
Cegamiento: Alto riesgo de sesgo Los participantes no pudieron ser cegados a la asignación de grupos
Pérdidas de seguimiento: Bajo riesgo de sesgo
Otros:

GPC Lactancia Materna- Pregunta 29. Dolor y grietas en el pezón.

ENSAYO CLÍNICO ALEATORIZADO
ID: Mohammadzadeh, 2005
RIESGO DE SESGO (ALTO / BAJO / INCIERTO)
Generación de la secuencia de aleatorización: Riesgo incierto de sesgo La falta de información disponible con respecto a la generación de secuencias
Ocultación de la secuencia de aleatorización: Riesgo incierto de sesgo Falta de información disponible sobre el método de generación de la asignación y el ocultamiento de la asignación
Cegamiento: Alto riesgo de sesgo Los participantes no pudieron ser cegados a la asignación de grupos. Se desconoce si el evaluador de resultados fue cegado a la asignación de grupos.
Pérdidas de seguimiento: Bajo riesgo de sesgo
Otros:

ENSAYO CLÍNICO ALEATORIZADO
ID: Saedi, 2014
RIESGO DE SESGO (ALTO / BAJO / INCIERTO)
Generación de la secuencia de aleatorización: Riesgo de sesgo incierto Falta de información disponible sobre el método de generación de la asignación
Ocultación de la secuencia de aleatorización: Riesgo incierto de sesgo Falta de información disponible sobre el el ocultamiento de la asignación
Cegamiento: Bajo riesgo de sesgo
Pérdidas de seguimiento: Bajo riesgo de sesgo
Otros:

ENSAYO CLÍNICO ALEATORIZADO
ID: Akbari, 2014
RIESGO DE SESGO (ALTO / BAJO / INCIERTO)
Generación de la secuencia de aleatorización: Bajo riesgo de sesgo
Ocultación de la secuencia de aleatorización: Riesgo incierto de sesgo Falta de información disponible sobre el el ocultamiento de la asignación
Cegamiento: Riesgo de sesgo incierto Falta de información disponible sobre el proceso de cegamiento
Pérdidas de seguimiento: Bajo riesgo de sesgo
Otros:

11- BIBLIOGRAFÍA

- (1) Dennis CL, Jackson K, Watson J. Interventions for treating painful nipples among breastfeeding women. *Cochrane Database Syst Rev* 2014;12:CD007366.
- (2) Vieira F, Bachion MM, Mota DD, Munari DB. A systematic review of the interventions for nipple trauma in breastfeeding mothers. *J Nurs Scholarsh* 2013 Jun;45(2):116-25.
- (3) NICE. Postnatal care up to 8 weeks after birth. Julio 2006 (actualizado en Febrero de 2015). Disponible en: <http://guidance.nice.org.uk/CG37>.
- (4) Perinatal Services BC Health Promotion Guideline. Breastfeeding Healthy Term Infants. March 2015. Disponible en: <http://www.perinataleservicesbc.ca/Documents/Guidelines-Standards/HealthPromotion/BreastfeedingHealthyTermInfantGuideline.pdf>.
- (5) Grupo de trabajo de la Guía de práctica clínica de atención en el embarazo y puerperio. Guía de práctica clínica de atención en el embarazo y puerperio. Ministerio de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad. Agencia de Evaluación de Tecnologías Sanitarias de Andalucía: 2014. Guías de Práctica Clínica en el SNS: AETSA 2011/10.
- (6) Cadwell K, Turner-Maffei C, Blair A, Brimdyr K, Maja MZ. Pain reduction and treatment of sore nipples in nursing mothers. *J Perinat Educ* 2004;13(1):29-35.
- (7) Mohammadzadeh A, Farhat A, Esmaeily H. The effect of breast milk and lanolin on sore nipples. *Saudi Med J* 2005 Aug;26(8):1231-4.
- (8) Jackson K, Dennis CL, Hodnett E, McGillion M. A randomized controlled trial evaluating lanolin for the treatment of nipple pain among breastfeeding (Doctoral dissertation). Toronto:University of Toronto, 2013.
- (9) Dennis CL, Schottle N, Hodnett E, McQueen K. An all-purpose nipple ointment versus lanolin in treating painful damaged nipples in breastfeeding women: a randomized controlled trial. *Breastfeed Med* 2012 Dec;7(6):473-9.
- (10) Akbari SAA, Alamolhoda SH, Baghban AA, Mirabi P. Effects of menthol essence and breast milk on the improvement of nipple fissures in breastfeeding women. *Journal of Research in Medical Sciences* 2014;19(7):629-33.
- (11) Saeidi R, Tafazoli M, Gholami M, Mazloom R. New treatment for nipple soreness in breastfeeding mothers: A clinical trial study. *Iranian Journal of Neonatology* 2015 Mar 1;6(2):48-51.
- (12) Shanazi M, Farshbaf KA, Kamalifard M, Asghari JM, Masoudin K, Esmaeli F. Comparison of the Effects of Lanolin, Peppermint, and Dexpanthenol Creams on Treatment of Traumatic Nipples in Breastfeeding Mothers. *J Caring Sci* 2015 Dec;4(4):297-307.
- (13) Jackson KT, Dennis CL. Lanolin for the treatment of nipple pain in breastfeeding women: a randomized controlled trial. *Matern Child Nutr* 2016 Aug 1.

PREGUNTA CLÍNICA Nº 30

¿Qué síntomas y signos deben hacer sospechar una infección en la mama?

1- Pregunta clínica en formato PICO

Analizar los síntomas y signos que presentan las mujeres que tienen cultivos de leche materna positivos a determinadas especies bacterianas y ver de las mujeres de los estudios que incluyen pacientes con dolor en el pecho, síntomas de mastitis aguda etc cuáles son las que tienen cultivos positivos y a qué bacterias.

2- Introducción

-

3- ESTRATEGIA DE ELABORACIÓN DE LA PREGUNTA

3.1. GPC

Tabla 2- Resumen de GPC Base

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
<p>NICE, 2006</p>	<p>Se define mastitis lactacional como “la celulitis del tejido conectivo interlobular de la glándula mamaria que ocurre generalmente en las primeras 6 semanas postparto. El espectro clínico va desde la inflamación local con síntomas sistémicos mínimos al absceso y la sepsis (Foxman et al, 2002).</p> <p>Algunos clínicos hacen la distinción entre mastitis infecciosa y no infecciosa (Osterman y Rahm, 2000). Sin embargo, tanto la identificación de organismos causales como el tratamiento apropiado no han sido bien estudiados.</p> <p>Thomsen et al (Thomsen, Espersen y Maigaard 1984) sugirieron que los síntomas inflamatorios del pecho podrían ser clasificados de acuerdo con el recuento de leucocitos y de colonias bacterianas. Se consideró que había una mastitis infecciosa cuando había un número de colonias bacterianas mayor a 10³ cfu/ml de leche.</p> <p>En un estudio observacional de Dinamarca de 339 casos de mastitis en 213 mujeres, Thomsen et al (Thomsen, Espersen y Maigaard 1984) también demostraron que el vaciado del pecho resultó en una disminución significativa de la duración de los síntomas y un resultado mejorado de forma significativa (p<0,001). La duración y los resultados de los casos fueron comparados entre las mujeres que no recibieron tratamiento frente a las que sí lo recibieron. Si los síntomas se resolvían, seguidos de continuación de la lactancia normal durante los siguientes dos semanas, el resultado fue definido por el autor como “bueno”. Un resultado definido como “malo” incluía síntomas que persistían más de dos semanas, disminución de la secreción de leche, recurrencia de la infección o desarrollo de sepsis o de absceso mamario. La mastitis infecciosa sin tratamiento fue seguido por un buen resultado en sólo 15% y el 11% de las mujeres desarrollaron abscesos. El vaciamiento del pecho aumentó la tasa de buenos resultados al 50% y disminuyó significativamente la duración de los síntomas.</p>		<p>Foxman 2002</p> <p>Thomsen et al, 1984</p> <p>Osterman et al, 2000</p>	<p>En esta guía, cuando se habla del abordaje de los problemas con la lactancia se señalan los pezones irritados, doloridos y trauma en el pezón, la ingurgitación mamaria y la mastitis. También se señala el dolor en el pecho, aunque los autores de la guía indican que no se encontró literatura relacionada de forma específica con el manejo del dolor en el pecho que no estuviera relacionado con el pezón y con la ingurgitación mamaria.</p>

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
<p>CKS Safe practical clinical answers Mastitis and breast abscess-Management</p>	<p><u>¿Cómo sé que mi paciente tiene una mastitis?</u></p> <p>Estas características clínicas se basan en la opinión de expertos de una revisión de causas y manejo de la mastitis de la OMS 2000, y artículos de revisión Barbosa-Cesnik et al, 2003; Betzold 2007). Como es imposible distinguir de forma fiable entre una mastitis infecciosa y no infecciosa, CKS sugiere que si estas características están presentes, la infección es más probable y que el tratamiento antibiótico es apropiado.</p> <p>La opinión de expertos de la guía GAIN sobre el tratamiento, manejo y prevención de la mastitis de Irlanda del Norte indica que es más probable que los síntomas parecidos a la gripe y la pirexia duren más de 24 horas en mujeres con mastitis infecciosa en comparación con la mastitis no infecciosa, y que es más probable que en las mastitis infecciosas las mujeres experimenten un disconfort considerable en el pecho (GAIN 2009).</p> <p>En el sub-apartado <u>¿Qué más puede ser?</u></p> <p><u>Infección de los conductos mamarios</u> (algunos expertos consideran la infección ductal como una de las causas de dolor de mama localizado profundamente, aunque otros expertos cuestionan su existencia).</p> <ul style="list-style-type: none"> - Hay un dolor profundo con sensación de quemazón, constante o intenso en la mama que empeora durante o justo después de la toma- puede ser insoportable. Se puede acompañar de dolor hacia el brazo o la espalda. - La mujer no presenta fiebre o malestar. - Los síntomas clínicos son variables y puede no haber rojez, induración o sensibilidad (es decir, sin signos clínicos en la areola o en el pezón); rojez escamas, brillo o fisuras en el pezón; exudado purulento o costras de color miel que sugieren infección bacteriana. 	<p><u>¿Cómo sé que mi paciente tiene una mastitis?</u></p> <p>No es posible distinguir clínicamente entre una mastitis no infecciosa y una mastitis infecciosa. Se debería sospechar de infección si:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Los síntomas no mejoran o empeoran tras 12-24 horas después de haber intentado la eliminación efectiva de la leche. - La mujer presenta fisuras infectadas en el pezón - El resultado del cultivo de la leche materna es positivo. 	<p>OMS, 2000</p> <p>Barbosa-Cesnik, 2003</p> <p>Betzold 2007</p> <p>GAIN, 2009</p>	
<p>Protocolo ABM #4, 2014</p>	<p>Definición de mastitis: Inflamación del pecho, en la que puede o no estar implicada una infección bacteriana.</p>			

GPC Lactancia Materna – Pregunta 30. Síntomas de infección en la mama

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
<p>Perinatal Services BC, 2013</p>	<p>Mastitis</p> <p>Inflammation of the breast, in which milk stasis is the primary cause that may or may not be accompanied by or progress to infection.^{101,104} Occurs at any time during lactation but is most common in the first 2 – 6 weeks postpartum¹⁰⁴</p> <p>Breast is hot, swollen, and tender; skin may be reddened; and mothers may complain of malaise, fever of 38.5°C or higher, chills, headache, and flu like aching.^{38,39,104} Usually only one breast is affected</p> <p>En cuanto al síntoma de dolor en forma de pinchazos de la mama o la sensación de quemazón durante o después de la toma que puede irradiar a la espalda o al brazo, lo atribuyen a la infección por cándida.</p>		<p>38. Riordan J & Wambach, K. (2010).</p> <p>39. Lawrence RA & Lawrence RM. (2005).</p> <p>100. Humenick SS, Hill PD, Anderson MA (1994).</p> <p>101. OMS (2000)</p> <p>102. Snowden HM, Renfrew MJ, & Woolridge MW. (2002).</p> <p>103. Hale WT. (2006).</p> <p>104. ABM 2008</p>	
<p>Guía del embarazo 2014</p>	<p>Uso de antibióticos para las mastitis en mujeres que amamantan</p> <p>La revisión de Jahanfar (2010) incluyó 2 estudios con aproximadamente 125 mujeres que amamantaban con síntomas de mastitis tales como sensibilidad aumentada, enrojecimiento de los pechos, una disminución de la secreción de leche o fiebre.</p> <p>Ambos estudios evaluaron la resolución de los síntomas (fiebre, eritema, sensibilidad) como su desenlace principal. Por otro lado, uno de los ECA evaluó el mantenimiento de la lactancia materna a las dos semanas de haber finalizado el tratamiento, y ambos estudios evaluaron otros desenlaces como la persistencia de los síntomas, los problemas con la secreción de leche o la recurrencia de la infección.</p>		<p>Jahanfar 2010</p>	

3.2. Revisiones sistemáticas

Se ha identificado una revisión que habla sobre la clarificación del concepto de mastitis que se utiliza en los estudios empíricos que tratan sobre la inflamación de las mamas durante la lactancia (1).

En esta revisión se analizan 18 artículos publicados entre 1998 y 2008, entre los cuales 4 sugerían que la mastitis era una infección, 4 no mencionaban la etiología de los síntomas y 10 describían la mastitis como una infección o una inflamación. 8 estudios no diferenciaban entre la estasis de leche, la mastitis no infecciosa y la mastitis infecciosa. Los cultivos bacterianos fueron utilizados en 5 artículos, y 1 midió además el recuento de leucocitos y la proteína C reactiva. Por otro lado, los autores indican que en cuatro de los artículos se señalaba como tratamiento adecuado el uso de antibióticos en el tratamiento de la mastitis. Por todo ello, la revisión concluye que el uso del concepto de mastitis en los estudios empíricos es inconsistente, y que se necesita comprender la etiología de los síntomas así como por qué algunas mujeres con síntomas que sugieren una reacción séptica se recuperan sin tratamiento antibiótico.

También se ha identificado otra revisión que incluye estudios no aleatorizados y que explora la etiología del dolor profundo en la mama durante la lactancia (2). En esta revisión los autores concluyen que en mujeres lactantes que reportan dolor profundo en la mama, hay evidencia consistente de presencia de infección. Aunque es más probable que estas mujeres den resultados positivos al cultivo de *Candida*, el riesgo de que el cultivo sea positivo a *S. aureus* también está presente, por lo que se señala que en estas mujeres deberían realizarse cultivos de la leche materna. De los 7 estudios incluidos, todos menos 1 realizaron cultivos. El problema de esta revisión es que incluyen estudios con mujeres que presentan únicamente dolor profundo en la mama, así como estudios que incluyen mujeres con dolor en los pezones asociado o no con dolor en el pecho, por lo que puede haberse dado una infraestimación del riesgo de presentar cultivos positivos.

3.3. Resumen de GPC base y RS disponibles

En general las guías se centran en abordar la mastitis, que se define como inflamación del pecho en la que puede o no estar implicada una infección bacteriana y cuyo espectro clínico puede ir desde la presencia de inflamación local con síntomas sistémicos mínimos al absceso y la sepsis (3-6).

También se señala que no es posible distinguir clínicamente entre una mastitis no infecciosa y una mastitis infecciosa, y que ante un cuadro de este tipo lo que debería llevar a sospechar una infección sería lo siguiente:

- Los síntomas no mejoran o empeoran tras estar 12-24 horas realizando un vaciamiento efectivo de las mamas afectadas
- La mujer presenta fisuras infectadas en el pezón
- El resultado del cultivo de la leche materna es positivo.

En los *Safe Practical Clinical Answers* de NICE (7) se habla de la infección de los conductos mamarios, sospechando su presencia si:

- Hay un dolor profundo con sensación de quemazón, constante o intenso en la mama que empeora durante o justo después de la toma (que puede ser insoportable y que puede acompañarse de dolor hacia el brazo o la espalda.
- La mujer no presenta fiebre o malestar.

Los síntomas clínicos son variables y puede no haber enrojecimiento o eritema, induración o aumento de la sensibilidad o dolor (es decir, sin signos clínicos en la areola o en el pezón); color salmón o enrojecido, escamas, brillo o fisuras en el pezón; exudado purulento o costras de color miel que sugieren infección bacteriana.

Se han identificado dos RS relacionadas. La primera revisión (1) trata la inconsistencia de los estudios a la hora de definir lo que se entiende por mastitis, y en la segunda (2) se estudia el dolor profundo en la mama en madres que amamantan y su relación con la presencia de infección en la mama.

3.4. Conclusión

	Adopción GPC/Revisión sistemática
X	Elaboración parcial
	Elaboración <i>de novo</i>

ACTUALIZADO A FECHA DE: 23 DE SEPTIEMBRE DE 2015

4. Resumen de la evidencia

En referencia al dolor profundo en la mama como síntoma de infección, se ha identificado un estudio prospectivo (8) que incluía 86 mujeres lactantes con dolor en el pecho que duraba más de una semana y excluía aquellas con evidencia clínica de inflamación aguda (eritema, calor, induración, mastitis, absceso), conductos obstruidos o si los síntomas se resolvían en consulta tras corregir las posibles causas mecánicas.

En la visita inicial se recogieron muestras del pezón y de la leche materna para realizar un cultivo, recibiendo todas un tratamiento inicial conservador. Cuando los resultados del cultivo estaban disponibles a los cinco días y el tratamiento conservador fracasaba se ofrecía tratamiento antibiótico.

Desde la visita inicial a la llamada telefónica, el dolor mejoró en 1,8 puntos para las madres que luego continuaron con el tratamiento conservador, pero sólo 0,77 puntos para las que recibieron tratamiento antibiótico a partir de la llamada telefónica (diferencia no estadísticamente significativa). Tras el inicio del tratamiento con antibióticos, el nivel del dolor mamario disminuyó de forma significativa entre la llamada telefónica y el cuestionario de la segunda semana, no habiendo diferencias significativas en la cuarta semana entre grupos (1,8 vs. 1,4; $p=0,088$). Al final del seguimiento (12 semanas) las madres de ambos grupos tenían un nivel de dolor menor a 1 punto, aunque en el grupo control era un nivel estadísticamente menor (0,18/10 vs. 0,98/10).

La evolución del dolor a lo largo del tiempo de las madres tratadas con antibióticos con y sin crecimiento de *Staphylococcus aureus* no reveló diferencias significativas, lo que sugiere que la mejora con el antibiótico no se asociaba sólo al cultivo positivo de *S aureus*. Los autores señalan que en las pacientes que no responden al tratamiento conservador crecían otras bacterias potencialmente patógenas, aunque los números son tan pequeños que limitan el análisis.

No se observaron diferencias en la frecuencia de estafilococos coagulasa negativos (SCN), aunque tampoco se evaluaron los subtipos o los factores de virulencia, propuesta que ha sido utilizada para explicar su patogénesis (9) al encontrarse que el número de cepas que contienen el gen *icaD* relacionado con la producción de biofilm y resistencia a metilicina o cloxaciclina, eritromicina, clindamicina y mupirocina, era significativamente mayor entre las cepas aisladas de la leche de madres con mastitis.

La conclusión final a la que llegan los autores es que en mujeres en las que falla el tratamiento conservador, el tratamiento con antibiótico asociado al cultivo de la leche puede disminuir de forma significativa el dolor y no se asocia con el aumento de complicaciones.

En cuanto a las especies bacterianas implicadas en el dolor crónico en la mama, los mismos autores realizaron un estudio (10) en el que incluyeron 61 casos de mujeres lactantes con dolor en el pecho de más de una semana de duración y sin síntomas de infección aguda y 53 controles por semanas postparto y paridad. Un mayor número de casos presentaba en su historia mastitis (14% vs. 2%), pezones agrietados (64% vs. 17%) y mayor crecimiento de *S. aureus* (19,7% VS. 1,9%), siendo la frecuencia de SCN similar entre grupos, aunque el recuento de la mediana de colonias era significativamente menor en los casos (900 UFC/ml vs. 5000 UFC/ml) (correlación negativa entre el crecimiento de SCN y *S. aureus*; $r=0,265$; $p=0,004$). Lo que concluyen los autores es que un mayor crecimiento de *S. aureus* apoya su rol patogénico y refuerza la necesidad de estudios sobre tratamiento antibiótico en

madres lactantes con dolor crónico, aunque asimismo, los resultados del estudio sugieren que ni los SCN ni su sobrecrecimiento causan dolor crónico en la mama.

ACTUALIZADO A FECHA DE: 31 de Octubre de 2016

4- De la evidencia a la recomendación (Tabla de EtR)

Por lo tanto, en el caso de mastitis agudas no se puede saber si existe o no infección en base a la clínica presentada. Hay que esperar a ver si hay respuesta con tratamiento conservador o ver si el cultivo de la leche es positivo.

Por otro lado, parece que la presencia de un dolor profundo en el pecho puede ser indicativo de la presencia de infección en la mama, aunque existe controversia sobre su etiopatogenia.

Recomendación de buena práctica

Sospechar la existencia de infección mamaria si:

- se presentan síntomas agudos en la mama como inflamación o edema, calor y aumento de la sensibilidad o dolor, síntomas generales como malestar, fiebre de más de 38,5°C, escalofríos y dolor de cabeza.
- se presenta un dolor profundo en la mama durante la toma o después de la misma que no se resuelve tras la evaluación e intervención por profesionales expertos en lactancia materna que descarten y traten otras posibles causas de la mastalgia.

Necesidades de investigación:

Se necesitan más estudios para confirmar qué bacterias son las patogénicas en madres lactantes que presentan síntomas como dolor profundo en las mamas o síntomas agudos de inflamación y estudiar si puede haber una asociación entre la aparición de determinados síntomas y la presencia de una u otra especie o cepa bacteriana.

ESTRATEGIA DE BÚSQUEDA

Cochrane Library

Searched 28/07/2015

Updated search 28/07/2015 a **xx/xx/xxxx**

- #1 mastitis:ti,ab,kw or "breast pain":ti,ab,kw (Word variations have been searched) 282
- #2 lactation or lactating:ti,ab,kw or breastfeeding or "breastfeeding":ti,ab,kw or nursing or puerperal:ti,ab,kw (Word variations have been searched) 25614
- #3 #1 and #2 64
- #4 culture:ti,ab,kw (Word variations have been searched) 11553
- #5 #3 and #4 5

Medline, via Pubmed

Searched 28/07/2015

Updated search 28/07/2015 a **xx/xx/xxxx**

- #1 Search (mastitis[Title/Abstract] OR "breast pain"[Title/Abstract] 10516
- #2 Search (((lactation[Title/Abstract] OR lactating[Title/Abstract])) OR (breastfeeding[Title/Abstract] OR "breast feeding"[Title/Abstract])) OR (nursing[Title/Abstract] OR puerperal[Title/Abstract]) 279153
- #3 Search #1 AND #2 2542
- #4 Search culture[Title/Abstract] 483479
- #5 Search #3 AND #4 173
- #6 Search #5 Filters: Humans 13

Embase, vía OvidWeb

Searched 28/07/2015

Updated search 28/07/2015 a **xx/xx/xxxx**

- 1 (mastitis or "breast pain").ti,ab,kw. 11764
- 2 (lactation or lactating or breastfeeding or "breast feeding" or nursing or puerperal).ti,ab,kw. 313114
- 3 1 and 2 2758
- 4 culture.ti,ab,kw. 600630
- 5 3 and 4 182
- 6 limit 5 to human 30

Cinahl, vía EbscoHost

Searched 28/07/2015

Updated search 28/07/2015 a **xx/xx/xxxx**

- S1 TI mastitis OR AB mastitis 230
- S2 TI "breast pain" OR AB "breast pain" 153
- S3 S1 OR S2 377
- S4 TI (lactation OR lactating) OR AB (lactation OR lactating) 2103
- S5 TI (breastfeeding OR "breast feeding") OR AB (breastfeeding OR "breast feeding") 9254
- S6 TI (nursing OR puerperal) OR AB (nursing OR puerperal) 190593

GPC Lactancia Materna – Pregunta 30. Síntomas de infección en la mama

S7 S4 OR S5 OR S6 200380
S8 S3 AND S7 117
S9 TI culture OR AB culture 24954
S10 S8 AND S9 0

5- Bibliografía

- (1) Kvist LJ. Toward a clarification of the concept of mastitis as used in empirical studies of breast inflammation during lactation. *J Hum Lact* 2010 Feb;26(1):53-9.
- (2) Betzold CM. Results of microbial testing exploring the etiology of deep breast pain during lactation: a systematic review and meta-analysis of nonrandomized trials. *J Midwifery Womens Health* 2012 Jul;57(4):353-64.
- (3) NICE. Postnatal Care: Routine postnatal care of women and their babies. Julio 2006. Disponible en: <http://guidance.nice.org.uk/CG37>.
- (4) ABM Clinical Protocol #4: Mastitis, Revised March 2014. *Breastfeeding Medicine*, Volume 9, Number 5, 2014.
- (5) Perinatal Services BC Health Promotion Guideline. Breastfeeding Healthy Term Infants. March 2015. Disponible en: <http://www.perinataleservicesbc.ca/Documents/Guidelines-Standards/HealthPromotion/BreastfeedingHealthyTermInfantGuideline.pdf>.
- (6) Grupo de trabajo de la Guía de práctica clínica de atención en el embarazo y puerperio. Guía de práctica clínica de atención en el embarazo y puerperio. Ministerio de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad. Agencia de Evaluación de Tecnologías Sanitarias de Andalucía: 2014. Guías de Práctica Clínica en el SNS: AETSA 2011/10.
- (7) Mastitis and breast abscess. *Clinical Knowledge Summaries-CSK*. 2015. Disponible en: <http://ykmu.tbzmed.ac.ir/uploads/125/CMS/user/file/813/sexual/Mastitis%20and%20breast%20abscess.pdf>.
- (8) Witt AM, Burgess K, Hawn TR, Zyzanski S. Role of oral antibiotics in treatment of breastfeeding women with chronic breast pain who fail conservative therapy. *Breastfeed Med* 2014 Mar;9(2):63-72.
- (9) Delgado S, Arroyo R, Jimenez E, Marin ML, del CR, Fernandez L, et al. Staphylococcus epidermidis strains isolated from breast milk of women suffering infectious mastitis: potential virulence traits and resistance to antibiotics. *BMC Microbiol* 2009;9:82.
- (10) Witt A, Mason MJ, Burgess K, Flocke S, Zyzanski S. A case control study of bacterial species and colony count in milk of breastfeeding women with chronic pain. *Breastfeed Med* 2014 Jan;9(1):29-34.

PREGUNTA CLÍNICA: Nº 31

Ante sospecha de infección, ¿cuándo está indicada la realización del cultivo de la leche?

1- Pregunta clínica en formato PICO

Tabla 1. Componentes de la pregunta clínica en formato PICO

Pacientes	Madre lactante con sospecha clínica de infección
Intervención	Cultivo de leche y tratamiento antibiótico dirigido
Comparación	Tratamiento empírico
Resultados	Tasa de curación, necesidad de cambio de antibiótico... Duración lactancia materna (exclusiva y no exclusiva), lactancia materna exclusiva al mes, a los 4 meses, a los 6 meses, problemas en las mamas (dolor, grietas etc)
Tipo de estudio	RS de ECA, ECA, RS de Estudios observacionales, estudios observacionales

2- Introducción

3- ESTRATEGIA DE ELABORACIÓN DE LA PREGUNTA

3.1. GPC

La guía NICE no menciona cuándo se debe realizar el cultivo de la leche (1). Sin embargo, en el *Clinical Knowledge Summaries* (CKS) de NICE (2) sobre el manejo de las mastitis y abscesos mamarios, se recomienda realizar un cultivo de la leche cuando:

- Se han prescrito antibióticos y no hay respuesta tras 48 h de tratamiento
- Se trata de una mastitis severa antes de cualquier prescripción antibiótica
- Se trata de una mastitis recurrente
- Es probable que haya una infección hospitalaria adquirida
- La mujer no puede tomar los antibióticos habituales (como flucoxacilina y eritromicina)
- Hay un dolor profundo severo con sensación de quemazón en la mama (indicativo de infección ductal)

Estas recomendaciones se basan en la opinión de expertos de la OMS (3), el protocolo sobre mastitis de la ABM (4) y la revisión narrativa de Betzold et al, 2007 (5).

En cuanto a la actualización del protocolo de la ABM (2014), en este se señala que se debería realizar el cultivo si la mastitis no mejora después de 48 h de tratamiento de primera línea. Además también se sugiere que se realice cultivo cuando la mastitis ha recurrido, la adquisición es nosocomial, cuando la paciente es alérgica a los antibióticos habituales y en casos graves o raros (4).

Ni la Perinatal Services BC (6) ni la Guía del Embarazo del Ministerio mencionan cuándo es necesario el cultivo de la leche en una mastitis (7).

3.2. Revisiones sistemáticas

No existen revisiones sistemáticas que aborden esta cuestión. Sí se ha identificado una revisión sistemática (8) en la que se demuestra que en las mujeres que presentan dolor mamario localizado profundamente o síntomas similares presentan tasas mayores de microbios en la leche materna que las mujeres sanas que amamantan. En esta revisión se concluye que la realización de cultivos en mujeres con esos síntomas, seguido del tratamiento correspondiente, es un método de manejo razonable.

Tabla 2. Resumen de RS

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Intervención/ Comparación. exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (Conclusiones)	Comentarios (Calidad de la evidencia, financiación comentarios)
<p>Betzold CM, 2012</p>	<p>Diseño: RS y Metaanálisis de ensayos no aleatorizados</p> <p>Objetivo: Explorar la etiología del dolor mamario localizado profundamente, resumir los resultados e identificar posibles explicaciones de las controversias alrededor de este trastorno.</p>	<p>N: 1 estudio de casos control sin emparejar y 6 estudios de cohortes</p>	<p>Descripción de los microorganismos detectados en la leche materna de madres que presentan dolor mamario localizado profundamente frente a las que no lo presentan.</p>	<p>Los estudios detectaban mayores niveles de microorganismos en la leche, en los pezones o en ambos en mujeres sintomáticas, independientemente del método de detección o del tipo y rango de microorganismos (bacterias, levaduras u hongos).</p> <p>En los casos, la leche materna se asociaba con un mayor riesgo de presencia de <i>Staphylococcus aureus</i> (RR 7,29 (IC 95% de 3,25 a 16,36) o <i>Candida</i> (RR 8,45 (IC95% de 3,96 a 18,06)).</p>	<p>En mujeres lactantes que reportan dolor mamario localizado, se encuentra evidencia consistente de presencia de infección, existiendo explicaciones atípicas de este trastorno. Aunque es más probable que las mujeres lactantes con dolor mamario localizado profundamente den resultados positivos para <i>Candida</i>, el riesgo de presentar resultados positivos para <i>Staphylococcus aureus</i> también existe. Por ello, se deberían realizar cultivos a estas mujeres. Las opciones de manejo incluyen tratar de forma inmediata mientras esperan los resultados o esperar hasta tener los resultados para guiar el tratamiento.</p>	<p>Incluir cultivos del pezón sesga los resultados, ya que puede haber dolor por grietas que estén infectadas o colonizadas por <i>S. aureus</i> y colonizadas por levaduras sin que haya mastitis o sin que éstas sean las causas. De hecho, las levaduras son causa muy infrecuente de mastitis (Arroyo R, Acta Pediatr Esp. 2011; 69(6): 235-240; Delgado S. Acta Pediatr Esp. 2009; 67(2): 77-84)</p>

3.3. Resumen de GPC base y RS disponibles

En resumen, ante la sospecha de infección, se recomienda realizar un cultivo en las siguientes situaciones:

- No hay respuesta tras 48 h de tratamiento antibiótico empírico apropiado
- Siempre antes de cualquier prescripción antibiótica en caso de mastitis grave (sepsis o shock séptico, absceso mamario, necesidad de ingreso hospitalario)
- Mastitis recurrente
- Mastitis de adquisición nosocomial o con factores de riesgo de *Staphylococcus aureus* resistente a meticilina (SARM).
- Alergia a penicilina con intolerancia a cefalosporinas
- Hay un dolor profundo severo con sensación de quemazón “en la mama (indicativo de infección ductal)

3.4. Conclusión

X	Adopción GPC/Revisión sistemática
	Elaboración parcial
	Elaboración <i>de novo</i>

3.5. Diseño de la estrategia de búsqueda de estudios individuales

Criterios de selección de estudios	-
Período de búsqueda	-
Bases de datos	-

4- Evidencia

4.1. GRADE Evidence Profile

No aplicable.

4.2. Resumen de la evidencia

No aplicable.	
---------------	--

ACTUALIZADO A FECHA DE: 31 de Octubre de 2016

5- De la evidencia a la recomendación (Tabla de EtR)

Ante sospecha de infección, ¿cuándo está indicada la realización del cultivo de la leche?	
<u>Recomendación (Texto)</u>	<p>Recomendación de buena práctica</p> <p>Ante la sospecha de infección, realizar un cultivo cuando:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Se han prescrito antibióticos para el tratamiento de una mastitis aguda y no hay respuesta tras 48 h - Sospecha de infección adquirida en el hospital o pacientes que tengan factores de riesgo de bacterias multirresistentes - Se trata de una mastitis recurrente - La mujer no puede tomar los antibióticos de primera elección - Hay un dolor profundo severo con sensación de pinchazos, escozor o quemazón en la mama una vez descartadas otras causas. <p>Para la recogida de muestras de leche para cultivo, se propone seguir las recomendaciones de la SEIMC (ver Anexo 22).</p>
<u>Justificación</u>	Las recomendaciones de buena práctica son las que se hacen en las diferentes guías de práctica clínica identificadas, y que el grupo elaborador considera adecuadas.
<u>Consideraciones de subgrupos</u>	-
<u>Consideraciones para la implementación</u>	Creación de consultas de lactancia atendidas por profesionales especializados en lactancia materna.
<u>Monitorización y evaluación</u>	Sería de interés que hubiera un registro que recogiera cuáles han sido los resultados de los cultivos realizados en los casos señalados para saber si en realidad han servido para facilitar el manejo de la situación, es decir, si ha modificado el tratamiento y la evolución de la infección.

<p><u>Prioridades para la investigación</u></p>	<ul style="list-style-type: none">• Son necesarios estudios que demuestren que la realización de cultivos en estos casos mejora el manejo de las pacientes y los resultados sobre la lactancia materna.• Son necesarios estudios que conduzcan a la estandarización de la realización e interpretación de los resultados de los cultivos.
---	--

7. ANEXOS

ANEXO I. ESTRATEGIAS DE BÚSQUEDA

Cochrane Library

Searched 28/07/2015

Updated search 28/07/2015 a **xx/xx/xxxx**

- #1 mastitis:ti,ab,kw or "breast pain":ti,ab,kw or mastodynia or mastodynias or mammalgia or mammalgias or mastalgia or mastalgias:ti,ab,kw (Word variations have been searched) 531
- #2 lactation or lactating:ti,ab,kw or breastfeeding or "breastfeeding":ti,ab,kw or nursing or puerperal:ti,ab,kw (Word variations have been searched) 25614
- #3 #1 and #2 78
- #4 culture:ti,ab,kw (Word variations have been searched) 11553
- #5 #3 and #4 5

Medline, via Pubmed

Searched 28/07/2015

Updated search 28/07/2015 a **xx/xx/xxxx**

- #1 Search ((mastitis[Title/Abstract]) OR "breast pain"[Title/Abstract]) OR (mastodynia[Title/Abstract] OR mastodynias[Title/Abstract] OR mammalgia[Title/Abstract] OR mammalgias[Title/Abstract] OR mastalgias[Title/Abstract] OR mastalgia[Title/Abstract]) 10947
- #2 Search (((lactation[Title/Abstract] OR lactating[Title/Abstract])) OR (breastfeeding[Title/Abstract] OR "breast feeding"[Title/Abstract])) OR (nursing[Title/Abstract] OR puerperal[Title/Abstract]) 279153
- #3 Search #1 AND #2 2555
- #4 Search culture[Title/Abstract] 483479
- #5 Search #3 AND #4 173
- #6 Search #5 Filters: Humans 13

Embase, vía OvidWeb

Searched 28/07/2015

Updated search 28/07/2015 a **xx/xx/xxxx**

- 1 (mastitis or "breast pain").ti,ab,kw. 11764
- 2 (mastodynia or mastodynias or mammalgia or mammalgias or matalgia or mastalgias).ti,ab,kw. 328
- 3 1 or 2 12062
- 4 (lactation or lactating or breastfeeding or "breast feeding" or nursing or puerperal).ti,ab,kw. 313199
- 5 3 and 4 2764
- 6 culture.ti,ab,kw. 600630
- 7 5 and 6 182
- 8 limit 7 to human 30

Cinahl, vía EbscoHost

Searched 28/07/2015

Updated search 28/07/2015 a **xx/xx/xxxx**

- S1 TI mastitis OR AB mastitis 230
- S2 TI "breast pain" OR AB "breast pain" 153

S3 TI (mastodynia or mastodynias or mammalgia or mammalgias or mastalgia or mastalgias) OR AB (mastodynia or mastodynias or mammalgia or mammalgias or mastalgia or mastalgias) 60
S4 S1 OR S2 OR S3 412
S5 TI (lactation OR lactating) OR AB (lactation OR lactating) 2104
S6 TI (breastfeeding OR "breast feeding") OR AB (breastfeeding OR "breast feeding") 9256
S7 TI (nursing OR puerperal) OR AB (nursing OR puerperal) 190618
S8 S5 OR S6 OR S7 200408
S9 S3 AND S7 118
S10 TI culture OR AB culture 24957
S11 S8 AND S9 0

8. BIBLIOGRAFÍA

- (1) NICE. Postnatal care up to 8 weeks after birth. Julio 2006 (actualizado en Febrero de 2015). Disponible en: <http://guidance.nice.org.uk/CG37>.
- (2) Mastitis and breast abscess. Clinical Knowledge Summaries-CSK. 2015. Disponible en:
<http://ykmu.tbzmed.ac.ir/uploads/125/CMS/user/file/813/sexual/Mastitis%20and%20breast%20abscess.pdf>.
- (3) Mastitis. Causas y manejo. Departamento de Salud y Desarrollo del niño y del adolescente. Organización Mundial de la Salud. 2000. Disponible en: apps.who.int/iris/bitstream/10665/66925/1/WHO_FCH_CAH_00.13_spa.pdf.
- (4) ABM Clinical Protocol #4: Mastitis, Revised March 2014. Breastfeeding Medicine, Volume 9, Number 5, 2014.
- (5) Betzold CM. An update on the recognition and management of lactational breast inflammation. J Midwifery Womens Health 2007 Nov;52(6):595-605.
- (6) Perinatal Services BC Health Promotion Guideline. Breastfeeding Healthy Term Infants. March 2015. Disponible en: <http://www.perinataleservicesbc.ca/Documents/Guidelines-Standards/HealthPromotion/BreastfeedingHealthyTermInfantGuideline.pdf>.
- (7) Grupo de trabajo de la Guía de práctica clínica de atención en el embarazo y puerperio. Guía de práctica clínica de atención en el embarazo y puerperio. Ministerio de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad. Agencia de Evaluación de Tecnologías Sanitarias de Andalucía: 2014. Guías de Práctica Clínica en el SNS: AETSA 2011/10.
- (8) Betzold CM. Results of microbial testing exploring the etiology of deep breast pain during lactation: a systematic review and meta-analysis of nonrandomized trials. J Midwifery Womens Health 2012 Jul;57(4):353-64.

PREGUNTAS CLÍNICAS: Nº 32 Y 33

¿Qué intervención es más eficaz en el tratamiento de la mastitis aguda?

1- Pregunta clínica en formato PICO

Pregunta 32. En madres que amamantan y presentan mastitis aguda, ¿se debería empezar de forma inmediata con tratamiento antibiótico o con vaciamiento efectivo de la mama, tratamiento antiinflamatorio y reposo?

Tabla 1. Componentes de la pregunta clínica en formato PICO

Pacientes	Madre que amamanta y presenta mastitis aguda
Intervención	Tratamiento con antibióticos de forma inmediata, junto con vaciamiento efectivo de la mama, tratamiento antiinflamatorio y reposo
Comparación	Adición de antibióticos tras fallo de respuesta al tratamiento con sólo vaciamiento, antiinflamatorios y reposo
Resultados	Duración lactancia materna (exclusiva y no exclusiva), lactancia materna exclusiva al mes, a los 4 meses, a los 6 meses, problemas en las mamas (dolor, grietas etc)
Tipo de estudio	RS, ECAs y estudios observacionales

Pregunta 33. En madres que amamantan y presentan mastitis aguda, ¿es más eficaz el tratamiento con probióticos que el tratamiento con antibióticos?

Tabla 2. Componentes de la pregunta clínica en formato PICO

Pacientes	Madre que amamanta y presenta mastitis aguda
Intervención	Tratamiento con probióticos
Comparación	Tratamiento con antibióticos
Resultados	Duración lactancia materna (exclusiva y no exclusiva), lactancia materna exclusiva al mes, a los 4 meses, a los 6 meses, problemas en las mamas (dolor, grietas etc)
Tipo de estudio	RS, ECAs y estudios observacionales

2- Introducción

3- ESTRATEGIA DE ELABORACIÓN DE LA PREGUNTA

3.1. GPC

Tabla 2- Resumen de GPC Base

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
<p>NICE, 2006</p>	<p>83. Las mastitis no infecciosas deberían ser tratadas de forma conservadora con calor húmedo y continuación de la lactancia materna para asegurar un drenaje efectivo (Nivel 1++).</p> <p>84. El tratamiento de mastitis infecciosas incluye el uso de un antibiótico beta lactamasa resistente junto con calor húmedo y lactancia materna continuada (Nivel 2).</p> <p>La opinión de expertos del BIRTH TO FIVE (Departamento de Salud, 2005) recomienda que toda mujer que presente un área rojiza, caliente, dolorosa en el pecho debería continuar alimentando al bebé, asegurándose de que el agarre es correcto. Se anima a que la lactancia sea a demanda. También se recomienda a las mujeres descansar y no llevar sujetador, sobre todo por la noche. Si los síntomas no se resuelven, puede ser necesario el tratamiento antibiótico.</p> <p>Thomsen et al (Thomsen, Espersen y Maigaard 1984) sugirieron que los síntomas inflamatorios del pecho podrían ser clasificados de acuerdo con el recuento de leucocitos y de colonias bacterianas. Se consideró que había una mastitis infecciosa cuando había un número de colonias bacterianas mayor a 103 cfu/ml de leche. Sin embargo, existe una serie de bacterias presentes en la leche que representan la flora normal de la piel y Osterman y Rahm (2000) se refieren a estudios en los que se indica que la bacteria potencialmente patógena que se aísla en la leche de mujeres con mastitis lactacional es el <i>S. aureus</i> y raramente el <i>Streptococo B</i> hemolíticos. En este estudio se cultivo la leche de 40 mujeres con mastitis. Las mujeres con cultivos positivos a la flora cutánea normal (61%) fueron tratadas de forma conservativa con descanso y vaciamiento frecuente del pecho y no presentaron complicaciones ni tuvieron que recibir tratamiento con antibióticos. 9 de las 16 mujeres que presentaban cultivos que indicaban una bacteria potencialmente patógena recibieron antibióticos. El 81% de esas mujeres tuvieron síntomas durante más de una semana y el 31%</p>	<p>37. Se debería aconsejar a las mujeres que en caso de presentar cualquier signo y síntoma de mastitis, incluyendo síntomas similares a la gripe, mamas doloridas, sensibles y enrojecidas , lo reportaran de forma urgente al profesional sanitario (C).</p> <p>38. Se debería ofrecer asistencia con el posicionamiento y el agarre a las mujeres que reportan signos y síntomas de mastitis, junto con el consejo de:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Continuar con la lactancia y/o con al expresión manual para asegurar la eliminación efectiva de leche y si es necesario, se debería realizar además un masaje suave del pecho para vencer cualquier bloqueo. • tomar analgesia compatible con la lactancia materna (por ejemplo paracetamol) (D (GPP)) • Aumentar la ingesta de fluidos (D (GDP)). <p>39. Si los signos y síntomas continúan por más de unas horas de automanejo, se debería aconsejar a la mujer volver a contactar con el profesional sanitario (acción urgente). (D (GDP)).</p> <p>40. Si los signos y síntomas de mastitis no han cesado, se debería evaluar a la mujer puesto que podría necesitar tratamiento antibiótico (Acción urgente) (B).</p>	<p>Departamento de Salud, 2005</p> <p>Thomsen et al, 1984</p> <p>Osterman et al, 2000</p>	

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
	<p>abandonaron la lactancia materna.</p> <p>En un estudio observacional de Dinamarca de 339 casos de mastitis en 213 mujeres, Thomsen et al (Thomsen, Espersen y Maigaard 1984) también demostraron que el vaciado del pecho resultó en una disminución significativa de la duración de los síntomas y un resultado mejorado de forma significativa ($p < 0,001$). La duración y los resultados de los casos fueron comparados entre las mujeres que no recibieron tratamiento frente a las que sí lo recibieron, lo que comprendía el vaciamiento sistemático del pecho, suplementados a veces con antibióticos en base a los resultados de los cultivos. Si los síntomas se resolvían, seguidos de continuación de la lactancia normal durante los siguientes dos semanas, el resultado fue definido por el autor como “bueno”. Un resultado definido como “malo” incluía síntomas que persistían más de dos semanas, disminución de la secreción de leche, recurrencia de la infección o desarrollo de sepsis o de absceso mamario. La mastitis infecciosa sin tratamiento fue seguido por un buen resultado en sólo 15% y el 11% de las mujeres desarrollaron abscesos. El vaciamiento del pecho aumentó la tasa de buenos resultados al 50% y disminuyó significativamente la duración de los síntomas. La adición de antibióticos (penicilina/eritromicina) resultó en un buen resultado en 96% de casos y una reducción en la duración de los síntomas ($p < 0,001$).</p> <p>En un ECA pequeño por Hager y Bargon (Hager y Barton 1996), en el que se cultivó la leche materna de 25 mujeres con mastitis, se observó que la principal especie presente en los cultivos fue <i>Staphylococcus aureus</i>, las características de la flora cutánea y resistentes a penicilina. La mitad de las mujeres fue tratada con amoxicilina y la otra mitad con cefradina (una cefalosporina). Todas las recurrencias fueron debidas a la presencia de <i>S. aureus</i> patógenas y requirieron tratamiento con un antibiótico resistente a beta lactamasa. En base a esta investigación, los investigadores sugirieron el uso de un antibiótico beta lactamasa resistente para el tratamiento de las mastitis junto con el uso de calor húmedo y la continuación de la lactancia.</p> <p>La literatura no es robusta en esta área, y los dos estudios que quedan están metodológicamente sesgados. Sin embargo, ambos estudios demostraron la respuesta al tratamiento anbitiotico (Devereux 1970 y Nieblyl 1978), recomendando el tratamiento temprano de la mastitis con antibióticos y la continuación de la lactancia para prevenir la formación de abscesos.</p>		<p>Thomsen et al, 1984</p> <p>Hager et al, 1996</p> <p>Devereux et al, 1970 Nieblyl et al, 1978</p>	

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
<p>CKS Safe practical clinical answers Mastitis and breast abscess-Management</p>	<p><i>¿Cuál es el tratamiento de primera línea de la mastitis?</i></p> <p>1. Asegurar a la mujer que aunque la mastitis es una condición dolorosa, el pecho volverá a su estado normal * La opinión de expertos de la guía de la OMS dice que si se trata de forma adecuada, el resultado es el retorno a la función completamente normal y a la lactancia (OMS 2000).</p> <p>3. Para reducir el dolor y el disconfort: * NICE recomienda un analgésico compatible con la lactancia, como el paracetamol (NICE, 2006). Para mayor información sobre el uso de NSAIDs en mujeres que amamantan ver la sección de Lactancia en los <i>CKS Topics</i> en el apartado <i>NSAIDs-prescribing issues</i>. * Tanto la recomendación de usar compresas calientes, o darse un baño o ducha con agua caliente, así como la del descanso se basa en la opinión de expertos de la OMS (OMS 2000).</p> <p>4. Aconsejar a la mujer que continúe amamantando * La OMS revisa la evidencia disponible y concluye que el cese de la lactancia no ayuda, pudiendo hacer además que la mujer empeore (WHO 2000). * El cese repentino de la lactancia se asocia con mayor riesgo de desarrollar absceso mamario en comparación con continuar la lactancia (ABM 2008). * La única excepción son las madres con HIV positivo.</p> <p>5. Si el amamantamiento no es posible... * Esta recomendación se basa en la opinión de expertos del NICE (la mujer debería continuar la lactancia y/o realizar la extracción manual para asegurar la eliminación efectiva de la leche (NICE 2006). El vaciado del pecho tras una toma también se recomienda por la ABM 2008 y la revisión de Betzold, 2007. El Breastfeeding Network también señala que la mujer puede necesitar extraerse la leche tras las tomas (The Breastfeeding Network, 2006). * Hay buena evidencia de que el vaciado regular del pecho es importante tanto para el tratamiento de las mastitis infecciosas como no infecciosas. También hay evidencia limitada de que el vaciado del pecho y el descanso es curativo en mujeres que no tienen bacterias patógenas en la leche.</p>	<p><i>¿Cuál es el tratamiento de primera línea de la mastitis?</i></p> <p>1. Asegurar a la mujer que aunque la mastitis es una condición dolorosa, el pecho volverá a su estado normal</p> <p>2. Prescribir un antibiótico si:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Los síntomas no mejoran o empeoran tras 12-24 horas a pesar de la eliminación efectiva de la leche - La mujer tiene una fisura en el pezón que está infectada <p>3. Para reducir el dolor y el disconfort:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Ofrecer paracetamol como primera opción - El ibuprofeno es una alternativa. Utilizar la dosis efectiva más baja por el menor tiempo posible. - Aconsejar a la mujer: <ul style="list-style-type: none"> - Colocar una compresa templada sobre la mama, o tomar un baño o ducha caliente (reducirá el dolor y ayudará al flujo de la leche). - Descansar, si es posible - No llevar un sujetador (especialmente por la noche). <p>4. Aconsejar a la mujer que continúe amamantando Si la mama afectada no está completamente vacía tras la toma, aconsejar a la mujer extraerse la leche restante de forma manual o mediante un sacaleches.</p> <p>5. Si el amamantamiento no es posible, aconsejar la extracción manual o mediante extractores hasta que pueda continuar con la lactancia</p>	<p>OMS, 2000</p> <p>Barbosa-Cesnik, 2003</p> <p>Betzold 2007</p> <p>GAIN, 2009</p> <p>ABM 2008</p>	

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
		<p>6. Tratar el daño en el pezón (el dolor por el daño en el pezón puede inhibir la eliminación efectiva de la leche)</p>		
<p>Protocolo ABM #4, 2014</p>	<p>Para el manejo:</p> <p>1. Extracción efectiva de la leche</p> <p>Las madres deberían ser animadas a amamantar más frecuentemente, empezando por el lado afectado</p> <ul style="list-style-type: none"> • Si el dolor interfiere con el abandono, la alimentación puede empezar por el lado no afectado, pasando al lado afectado en cuanto se pueda • El posicionamiento del niño al pecho con la barbilla o la nariz apuntando al bloqueo podría ayudar en el drenaje del área afectada • Masajear la mama durante la alimentación con un aceite comestible o lubricante no tóxico en los dedos puede facilitar la extracción de la leche. El masaje, ya sea la misma madre u otra persona que lo haga, debería ser dirigido desde el área bloqueada hacia el pezón. • Tras el amamantamiento, la extracción de la leche, ya sea de forma manual o con un extractor, puede aumentar el drenaje y acelerar la resolución del problema 11 (III). <p>Otra aproximación alternativa sería la movilización de fluidos de la mama hinchada, que consistiría en promover el drenaje de fluidos hacia los nódulos linfáticos axilares. La madre se reclina, y realiza movimientos suaves con las manos golpeando la superficie de la piel desde la areola hasta la axila 12. (III).</p> <p>No hay evidencia sobre el riesgo para el niño sano a término de continuar con la lactancia cuando la madre tiene mastitis⁷. Las mujeres que no pueden continuar con la lactancia deberían extraerse la leche de la mama manualmente o con el uso de un extractor, puesto que el cese repentino lleva a un aumento del riesgo de absceso mamario 11 (III).</p> <p>2. Medidas de apoyo Descanso, nutrición e ingesta adecuada de fluidos</p>	<p>7. OMS 2000 11. Thomsen 1984 12. Bolman 2013 13. Sachs 2013 14. Amir LH, 2006 15. Kvist LJ, 2008 16. Antibiotic Expert Group, 2010 17. Olsson R, 1992 20. Perez A, 2013 21. Branch-Elliman W, 2012 22. Stafford I, 2008 26. Johnson MD, 2008 27. Rodvold KA, 2014</p>		

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
	<p>Aplicación de calor antes de la toma puede ayudar con el flujo de la leche. Tras las tomas o la extracción de la leche, se puede aplicar frío para reducir el dolor y el edema.</p> <p>3. Tratamiento farmacológico</p> <p><i>Analgesia:</i> Puede ayudar al reflejo de bajada. Un agente antiinflamatorio, como el ibuprofeno, puede ser más efectivo en reducir los síntomas inflamatorios que un simple analgésico, como el paracetamol. El ibuprofeno no se detecta en la leche al utilizar dosis hasta 1,6 gramos /día, y se muestra compatible con la lactancia materna. 13 (III).</p> <p><i>Antibióticos</i> Si los síntomas no mejoran tras 12-24 horas o si la mujer está muy enferma, el tratamiento con antibióticos debería comenzar. El patógeno más común involucrado en la mastitis infecciosa es <i>S. aureus</i> 14,15, siendo menos común el <i>Streptococo</i> o <i>E. coli</i>. 11.</p>			
<p>Perinatal Services BC, 2012</p>	<p>Mastitis</p> <p>Inflammation of the breast, in which milk stasis is the primary cause that may or may not be accompanied by or progress to infection.101,104 Occurs at any time during lactation but is most common in the first 2 – 6 weeks postpartum104</p> <p>Breast is hot, swollen, and tender; skin may be reddened; and mothers may complain of malaise, fever of 38.5°C or higher, chills, headache, and flu like aching.38,39,104 Usually only one breast is affected</p> <p>Contributing factors are numerous and can be due to: breast engorgement; delayed breastfeeding initiation; infrequent and/or time restricted breastfeedings; supplementation; breast surgery; any situation where milk stasis occurs; a break in the integrity of the nipple skin (cracked or damaged nipple); inadequate milk removal from the breast; poor latch/attachment; oversupply of milk; pressure on the breast (tight bra or car seatbelt); blocked nipple pore; stress; fatigue; poor maternal nutrition; use of a pacifier; rapid weaning; and ankyloglossia in the infant100,104</p>	<p>Care</p> <ul style="list-style-type: none"> • Reassure mother that continued breastfeeding is advised and that milk from the affected breast is safe for her infant39,101,102,104,105. • <i>First 12 to 24 hours</i> Shower or warm compresses to breast <i>before</i> feeding may facilitate milk flow Breastfeed frequently ensuring effectual milk removal. Start on the affected breast. If discomfort inhibits let-down then start on the unaffected breast and switch to the affected breast when letdown occurs104. Position the infant on the breast with chin or nose pointing towards the affected area. During breastfeeding massage the breast starting at the blocked area, moving toward the nipple104 <i>After</i> breastfeeding any additional milk may be 	<p>38. Riordan J & Wambach, K. (2010). 39. Lawrence RA & Lawrence RM. (2005). 100. Humenick SS, Hill PD, Anderson MA (1994). 101. OMS (2000) 102. Snowden HM, Renfrew MJ, & Woolridge MW. (2002). 103. Hale WT. (2006). 104. ABM 2008 105. Spencer JP. (2008)</p>	

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
		<p>expressed by hand or pump and cold compresses may reduce pain and edema^{39,104} Advise bed rest, adequate fluids and nutrition, and support at home Use an analgesic, e.g., ibuprofen (400 mg, every 4 – 6 hours) to decrease inflammation and pain^{101,103,104} • <i>Subsequent treatment after 24 hours</i> Use antibiotics judiciously and only recommended if symptoms have not improved after 12 – 24 hours of rest and applying the above recommendations;¹⁰¹ maternal fever has not subsided and illness remains acute; or if the nipple is cracked/fissured indicating possible infectious mastitis.</p>		
<p>Guía del embarazo 2014</p>	<p>Uso de antibióticos para las mastitis en mujeres que amamantan</p> <p>La revisión de Jahanfar (2010) incluyó 2 estudios con aproximadamente 125 mujeres que amamantaban con síntomas de mastitis tales como sensibilidad aumentada, enrojecimiento de los pechos, una disminución de la secreción de leche o fiebre. Un estudio comparó la ausencia de tratamiento, el vaciamiento de la mama y vaciamiento de la mama con algunos de los siguientes antibióticos en un tratamiento de seis días: penicilina 500.000 UI tres veces al día, ampicilina oral 500 mg cuatro veces al día, o eritromicina 500 mg dos veces al día. El otro ECA comparó dos antibióticos (amoxicilina frente a cefradina) en una dosis de 500 mg por vía oral cada ocho horas durante siete días. Se realizaron análisis de sensibilidad y análisis de subgrupos. Aunque se planearon análisis de sensibilidad para comparar los resultados dependiendo de las dosis evaluadas en los estudios, o las reacciones provocadas por el tratamiento en la madre o el bebé, las diferencias entre los estudios no permitieron la realización de un metanálisis.</p> <p>Ambos estudios evaluaron la resolución de los síntomas (fiebre, eritema, sensibilidad) como su desenlace principal. Por otro lado, uno de los ECA evaluó el mantenimiento de la lactancia materna a las dos semanas de haber finalizado el tratamiento, y ambos estudios evaluaron otros desenlaces como la persistencia de los síntomas, los problemas con la</p>	<p>Débil Se sugiere utilizar un tratamiento antibiótico, además del mantenimiento de la lactancia materna con un vaciado frecuente para resolver la mastitis infecciosa.</p> <p>Débil Se sugiere el uso de compresas de agua tibia tras el amamantamiento en aquellas madres que amamantan con dolor o lesiones en los pezones.</p>	<p>Jahanfar 2010</p>	

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
	<p>secreción de leche o la recurrencia de la infección.</p> <p>Un ECA mostró que el tratamiento con antibiótico y vaciamiento de la mama contribuyó a la mejoría de los síntomas de la mastitis infecciosa en una proporción significativamente mayor (96 %) que el hecho de no tratar (15 %) (1 ECA, 110 mujeres; RR 6,63; OR 95 % 3,48 a 12,60). Los resultados también fueron significativos al comparar el tratamiento con antibiótico y vaciamiento de la mama frente a vaciar la mama solamente (RR 1,89; OR 95 % 1,45 a 2,47).</p> <p>La resolución de la sintomatología fue más rápida en el grupo de mujeres que recibió antibióticos y vaciamiento de la mama (media de 2,1 días) que en los otros dos grupos (vaciamiento de la mama: medida de 4,2 días; no tratamiento: media de 6,7 días).</p> <p>El ECA que comparó amoxicilina frente a cefradina no mostró diferencias entre los grupos relacionadas con el número de mujeres con una mejoría de los síntomas a juicio del clínico (1 ECA, 25 mujeres; RR 0,85; IC 95 % 0,65 a 1,12), aunque prácticamente todas las mujeres habían mostrado una mejoría después de siete días de tratamiento.</p> <p>Ninguno de los dos ECA describió que el uso de antibióticos provocara efectos adversos.</p>			

3.2. Revisiones sistemáticas

En cuanto al tratamiento de las mastitis agudas, se ha identificado una revisión Cochrane (1) sobre el uso de antibióticos en mujeres que amamantan con mastitis, que ya se incluye en la Guía sobre el embarazo del Ministerio (2) y que incluye dos artículos que están incluidos tanto en la guía de NICE (3) o en el protocolo de la ABM sobre mastitis de 2014 (4).

Esta revisión lo que pretende es valorar la efectividad de los antibióticos en resolver los síntomas de las mujeres que amamantan y presentan mastitis con o sin realización de cultivo de la leche. La conclusión a la que llegan los autores es que la evidencia que existe no es suficiente para confirmar o refutar la efectividad de la terapia con antibióticos en el tratamiento de las mastitis puerperales, y que existe una necesidad urgente de realizar ECA doble ciego de alta calidad para determinar si los antibióticos deberían ser utilizados en esta condición común postparto.

Tabla 2. Resumen de RS

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Intervención/ Comparación. exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (Conclusiones)	Comentarios (Calidad de la evidencia, financiación comentarios)
Jahanfar S, 2013	<p>Diseño: RS</p> <p>Objetivo: Examinar la efectividad del tratamiento antibiótico en aliviar los síntomas de las madres que amamantan y tienen mastitis con o sin pruebas de laboratorio.</p>	<p>N: 2 ECA</p> <p>Características: Un ECA pequeño(n=25) que compara amoxicilina con cefalina y otro que compara el vaciamiento de las mamas como tratamiento de apoyo frente al tratamiento antibiótico y tratamiento de apoyo.</p>	<p>Comparación 1: Amoxicilina vs. cefradina (1 estudio, n=25)</p> <p>Comparación 2: Tratamiento antibiótico junto a vaciamiento versus vaciamiento sólo (1 estudio, 165 casos)</p>	<p>Comparación 1: Mejora de los síntomas valorado de forma clínica</p> <p>Comparación 2: Mejora de los síntomas valorados por el clínico y la continuación de la lactancia</p>	<p>La evidencia es insuficiente para confirmar o refutar la efectividad del tratamiento con antibióticos en el manejo de la mastitis puerperal.</p> <p>Existe una necesidad urgente de que se realicen ECAs de alta calidad, doble ciego para determinar si los antibióticos deberían ser utilizados en esta condición postparto común.</p> <p>Los resultados del estudio más grande sugieren mayor alivio de los síntomas al utilizar antibióticos, aunque el diseño del estudio es problemático.</p>	<p>Ver valoración AMSTAR en ANEXOS.</p>

3.3. Resumen de GPC base y RS disponibles

Las recomendaciones que hace la guía NICE (3) son las siguientes:

1. Ofrecer asistencia con el posicionamiento y el agarre a las mujeres que reportan signos y síntomas de mastitis, junto con el consejo de:
 - Continuar con la lactancia y/o con la expresión manual para asegurar la eliminación efectiva de leche y si es necesario, se debería realizar además un masaje suave del pecho para vencer cualquier bloqueo.
 - tomar analgesia compatible con la lactancia materna (por ejemplo paracetamol) (D (GPP))
 - Aumentar la ingesta de fluidos (D (GDP)).
2. Si los signos y síntomas continúan por más de unas horas de automanejo, se debería aconsejar a la mujer volver a contactar con el profesional sanitario (acción urgente). (D (GDP)).
3. Si los signos y síntomas de mastitis no han cesado, se debería evaluar a la mujer puesto que podría necesitar tratamiento antibiótico (Acción urgente) (B).

El protocolo de la ABM (4) recomienda una extracción efectiva de la leche, medidas de apoyo como el descanso, ingesta adecuada de fluidos y ducha o aplicación de compresas con agua tibia antes de la toma y de frío después de las tomas o la extracción de la leche, tratamiento analgésico (sobre todo ibuprofeno) que puede ayudar al reflejo de bajada, y tratamiento con antibióticos si los síntomas no mejoran tras 12-24 horas.

La guía de la Perinatal Services BC (5) recomienda la lactancia continuada y asegurar a las madres que es seguro para el niño amamantar por el pecho afectado. Durante las primeras 12-24 horas, se recomienda el amamantamiento continuado, el uso de compresas calientes antes de amamantar para facilitar el flujo de la leche, extraerse la leche restante y aplicar compresas frías tras las tomas. Una vez transcurridas 24 horas sin mejoría de los síntomas tras la aplicación de las medidas anteriores, se recomienda el uso de antibióticos que empíricamente cubren al germen más frecuentemente implicado, que es el *S. aureus*.

Por último, la guía del embarazo sugiere utilizar un tratamiento antibiótico, además del mantenimiento de la lactancia materna con un vaciado frecuente para resolver la mastitis infecciosa y el uso de compresas de agua tibia tras el amamantamiento en aquellas madres que amamanten con dolor o lesiones en los pezones (2).

La única revisión que se ha encontrado, sobre la efectividad de los antibióticos en el tratamiento de las mastitis de madres que amamantan, concluye que la evidencia sobre su efectividad en esta condición es insuficiente.

3.4. Conclusión

	Adopción GPC/Revisión sistemática
X	Elaboración parcial
	Elaboración <i>de novo</i>

3.5. Diseño de la estrategia de búsqueda de estudios individuales

Criterios de selección de estudios	ECA, Estudios observacionales
Período de búsqueda	Sin limite
Bases de datos	Cochrane Library Medline via Pubmed Embase via OVID Cinahl via EBSCO PsyINFO via OVID

Ver estrategias de búsqueda de estudios originales en el anexo I.

4- Resumen de la evidencia (Tablas de estudios individuales y valoración de calidad en el ANEXO II)

4.1- GRADE Evidence Profile

Pregunta 32. En madres que amamantan y presentan mastitis aguda, ¿se debería empezar de forma inmediata con tratamiento antibiótico o con vaciamiento efectivo de la mama, tratamiento antiinflamatorio y reposo?

La comparación que se muestra no responde expresamente a la pregunta, sino a la eficacia de añadir tratamiento antibiótico al tratamiento conservador tras conocer el resultado del cultivo de leche materna (no de forma empírica ni precoz).

Comparación: Antibióticos + vaciamiento vs. Vaciamiento

Bibliografía: Thomsen AC, 1984

Evaluación de la calidad							Resumen de los Resultados				Calidad	Importancia
Nº de estudios	Diseño	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Nº de pacientes		Magnitud del efecto			
							Grupo vaciado + Ab	Grupo vaciado	Relativa (95% CI)	Absoluta por 1000		
Lactancia materna normal dos semanas después del inicio del episodio												
1	ECA	Serio ¹	No seria	No seria	Seria ²	Ninguna	53/55 (96,4%)	28/55 (50,9%)	RR 1,89 (de 1,45 a 2,47)	453 más por 1000 (de 229 más a 748 más)	BAJA	CRITICO
Duración de los síntomas de mastitis												
1	ECA	Serio ¹	No seria	No seria	Seria ^{2,3}	Ninguna	2,1 días	4,2 días	p <0,001	-	BAJA	CRITICO

¹ No se menciona el método de aleatorización, no está claro el cegamiento, no se describe el seguimiento con claridad y no hay tabla de características basales. ² Pocos eventos; 3 no se dan las desviaciones estándar para cada grupo

Pregunta 33. En madres que amamantan y presentan mastitis aguda, ¿es más eficaz el tratamiento con probióticos que el tratamiento con antibióticos?

Comparación: Probióticos vs. Antibióticos

Bibliografía: Arroyo R et al, 2010

Evaluación de la calidad							Resumen de los Resultados					Calidad	Importancia
Nº de estudios	Diseño	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Nº de pacientes			Magnitud del efecto			
							Grupo A (Probiótico)	Grupo B (Probiótico)	Grupo C (Antibiótico)	Relativa (95% CI)	Absoluta por 1000		
Número de unidades formadoras de colonias a los 21 días													
1	ECA	Muy serio ¹	No seria	No seria	Seria ²	Ninguna	Media=2,61; SD=± 0,64 n=124	Media=2,33; SD=±0,90 n=127	Media=3,28 SD=±1,10 n=101	p* < 0,001	-	MUY BAJA	CRITICO
Puntuación del dolor a los 21 días del inicio del tratamiento (extremadamente doloroso: 0; sin dolor: 10)													
1	ECA	Muy serio ¹	No seria	No seria	Seria ²	Ninguna	Media=8,68; SD=± 1,25 n=124	Media=8,61 SD=± 1,26 n=124	Media=5,81; SD=± 2,5 n=101	p* < 0,001	-	MUY BAJA	CRITICO
Recurrencia síntomas tres meses después de que los parámetros hubieran alcanzado valores fisiológicos (no síntomas clínicos y concentración bacterias <3log₁₀ UFC/ml)													
1	ECA	Muy serio ¹	No seria	No seria	Seria ³	Ninguna	13/124 (10,5%)	9/127 (7,1%)	31/101 (30,7%)	X ² =27,08 p* < 0,001	-	MUY BAJA	CRITICO
Candidiasis vaginal													
1	ECA	Muy serio ¹	No seria	No seria	Seria ³	Ninguna	0	0	9/101 (8,9%)	ns	-	MUY BAJA	CRITICO
Flatulencia													
1	ECA	Muy serio ¹	No seria	No seria	Seria ³	Ninguna	9/124 (5,6%)	0	0	ns	-	MUY BAJA	CRITICO
Abandono lactancia materna													
1	ECA	Muy serio ¹	No seria	No seria	Seria ³	Ninguna	0	0	9/101 (8,9%)	ns	-	MUY BAJA	CRITICO

¹ Aleatorizado, aunque no se describe el método y doble ciego; el grupo con antibiótico, cada paciente recibe uno, dependiendo del centro de salud y no se describe el tiempo de tratamiento con antibiótico; ² Las variables número de unidades formadoras de colonias y la puntuación del dolor a los 21 no siguieron una distribución normal; ³ Pocos eventos.

* Diferencias significativas entre el grupo de antibiótico con los grupos probióticos

4.2. Resumen de la evidencia

Pregunta 32. En madres que amamantan y presentan mastitis aguda, ¿se debería empezar de forma inmediata con tratamiento antibiótico o con vaciamiento efectivo de la mama, tratamiento antiinflamatorio y reposo?

No hay estudios que comparen la adición temprana de tratamiento antibiótico al tratamiento conservador (tratamiento con antiinflamatorios y vaciamiento de la mama) frente a la adición tardía del mismo.

El estudio que más se acerca a esta comparación es el de Thomsen et al, 1984 (6). Y aunque en él no se utilizan (o no se reporta al menos) los antiinflamatorios, se compara el vaciamiento versus el vaciamiento junto con el tratamiento antibiótico dirigido por cultivo.

El estudio demuestra que cuando en madres que amamantan se da una inflamación no infecciosa de la mama, el vaciamiento es suficiente para tratar la condición. Sin embargo, cuando se trata de una mastitis infecciosa, la eficacia del tratamiento es mayor si se combina el vaciamiento con el tratamiento antibiótico dirigido por cultivo. Lo que no se compara es si la adición precoz de antibiótico al tratamiento conservador es más eficaz que su adición tardía en caso de fracaso del tratamiento conservador.

Los autores incluyeron 213 mujeres que presentaban síntomas inflamatorios (aumento de sensibilidad o dolor, inflamación y enrojecimiento o eritema, calor y disminución de secreción de leche), aunque consideran como caso a cada pecho afectado, por lo que finalmente incluyeron 339 casos. La definición de las tres entidades (estasis de leche, inflamación no infecciosa y mastitis infecciosa) se realizó teniendo en cuenta el recuento de leucocitos y el número de unidades formadoras de colonias por ml de la leche materna, por lo que finalmente se contabilizaron 126 casos de estasis de leche, 48 casos de inflamación no infecciosa y 165 casos de mastitis infecciosas.

En los casos de estasis e inflamación no infecciosa, las intervenciones que se compararon fueron no hacer nada frente al vaciado del pecho mediante el amamantamiento seguido de la extracción manual o mecánica para la eliminación de la leche sobrante. En el caso de las mastitis infecciosas, se comparó no hacer nada frente al vaciado del pecho mediante el amamantamiento seguido de la extracción manual o mecánica y adición de tratamiento antibiótico dirigido por estudios de sensibilidad microbiana de las bacterias aisladas en el cultivo de la leche. La eficacia de las intervenciones se midió según si la lactancia materna era o no normal y la duración de los síntomas.

En cuanto a la estasis de leche se observó que el vaciado de la mama tuvo un resultado similar a no hacer nada (93,7% vs. 90,5%; duración de 2,1 días vs. 2,3 días), mientras que en la inflamación no infecciosa la eficacia del vaciamiento fue superior a no hacer nada (Lactancia normal: 95,8% vs. 20,8%; Duración síntomas: 3,2 días vs. 7,9 días).

En las mastitis infecciosas, la combinación del vaciado de la mama y el tratamiento antibiótico fue lo más eficaz, encontrándose una **lactancia**

<p>normal en el 96,4% de los casos frente al 50,9% y 14,5% de los casos en los que sólo se realizó el vaciado y en los que no se hizo nada, respectivamente. La duración de los síntomas fue de 2,1 días cuando además del vaciado se añadía tratamiento antibiótico, siendo de 4,2 y 6,7 días en los otros dos grupos, respectivamente. Los autores señalan que en las mastitis infecciosas no tratadas, se desarrollaron abscesos en el 11% de los casos, frente a ningún caso en los otros dos grupos.</p> <p>En el estudio de Hager de 1996 (7), en el que se compara la eficacia del tratamiento empírico de los dos antibióticos más frecuentemente prescritos en el tratamiento de las mastitis agudas puerperales por la Sociedad de Enfermedades Infecciosas de Ginecología y Obstetricia (amoxicilina y cefradina, este último no disponible en España), a todas las pacientes se les recomendaba continuar con la lactancia y aplicar compresas húmedas calientes en la o las mamas afectadas cada cuatro-seis horas. Sin embargo, no se puede saber cuál es el efecto de estas medidas, puesto que son aplicadas a todas las madres de ambos grupos.</p>	<p>Calidad baja</p> <p>Calidad baja</p>
<p>Pregunta 33. En madres que amamantan y presentan mastitis aguda, ¿es más eficaz el tratamiento con probióticos que el tratamiento con antibióticos?</p> <p>El único estudio que compara el uso de probióticos frente a antibióticos es el estudio de Arroyo et al, 2010 (8), que incluye mujeres con síntomas de mastitis aguda (presencia de inflamación de la mama, una lactancia dolorosa, un nivel de unidades formadoras de colonias (UFC) por ml mayor a 4 log₁₀ en la leche materna y de leucocitos mayor a 6 log₁₀).</p> <p>El objetivo de este estudio es analizar la eficacia de la administración oral de lactobacillus (<i>Lactobacillus fermentum</i> y <i>Lactobacillus salivarius</i>) frente al tratamiento antibiótico en las mastitis infecciosas asociadas a la lactancia materna.</p> <p>352 mujeres con mastitis infecciosa fueron aleatorizadas en tres grupos. Las mujeres de los grupos A (n=124) y B (n=127) recibieron una dosis oral diaria de 9log₁₀ UFC, bien de <i>L. fermentum</i> CECT5716 o de <i>L. salivarius</i> CECT5713 durante tres semanas, mientras que las del grupo C (n=101) reciben el tratamiento antibiótico de forma empírica y prescrito por su centro de salud correspondiente (no se especifica durante cuánto tiempo).</p> <p>En el artículo no se señala si hubo otra intervención concomitante, como el vaciamiento adecuado del pecho. Los autores también señalan que la efectividad de los antibióticos prescritos variaba de forma significativa, tanto en la reducción del número de colonias bacterianas como en la mejora de la puntuación del dolor, y que era probable que un cambio en el antibiótico prescrito llevara a mejores resultados cuando el tratamiento era inefectivo tras los primeros días.</p>	
<p>Se observaron diferencias estadísticamente significativas en el número de unidades formadoras de colonias (Grupo A: 2,61 ±0,64; Grupo B: 2,33 ±0,90; Grupo C: 3,28±1,10); p<0,001), así como en la puntuación del dolor (Grupo A: 8,68±1,25; Grupo B: 8,61±1,26; Grupo C: 5,81±2,50;</p>	<p>Calidad muy baja para todas las</p>

<p>p<0,001) entre las madres tratadas con probióticos y las tratadas con antibióticos.</p> <p>Entre las madres tratadas con probióticos o antibióticos se observa que la recurrencia de los síntomas se da en un 8,8% vs. 30,7% de los casos, la candidiasis vaginal en el 0% vs. 8,9% y el abandono de la lactancia en el 0% vs, el 8,9% de los casos, aunque no se señala que las diferencias sean significativas, salvo para la recurrencia de los síntomas. En el caso de las flatulencias estas ocurren en el 3,6% vs. el 0% de los casos, respectivamente.</p> <p>Resultados de la actualización de la búsqueda a octubre de 2016</p> <p>En la actualización de la búsqueda realizada se han identificado dos ensayos clínicos (9;10), uno de los cuales ya se había identificado previamente como otra publicación (11). Así, en el único nuevo ECA doble ciego identificado se incluyen 126 madres que son tratadas durante 14 días con lanolina, menta o dexpanthenol, encontrando resultados similares en cuanto a la resolución del dolor y las grietas en los tres grupos (9), por lo que las recomendaciones no se ven afectadas por los resultados de este estudio.</p>	<p>variables</p>
--	-------------------------

ACTUALIZADO A FECHA DE: 31 de Octubre de 2016

5- De la evidencia a la recomendación (Tabla de EtR)

¿Qué intervención es más eficaz en el tratamiento de la mastitis aguda?

Población:
Intervención:
Comparación:
Perspectiva:

Pregunta 32 (C1): Antibióticos + Vaciamiento vs. Vaciamiento; **Pregunta 33 (C2):** Probióticos vs. Antibióticos

	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>									
BENEFICIOS Y RIESGOS DE LA OPCIÓN S	¿Cuál es la confianza global en la evidencia disponible sobre los efectos?	<table border="1"> <tr> <td>C1</td> <td>Baja</td> </tr> <tr> <td>C2</td> <td>Muy baja</td> </tr> </table>	C1	Baja	C2	Muy baja	<p>Comparación 1: El tratamiento antibiótico dirigido por cultivo asociado al vaciamiento de las mamas es más eficaz en promover una lactancia normal y disminuir la duración de los síntomas que sólo el vaciamiento en madres que amamantan y que presentan mastitis infecciosa</p> <p>Comparación 2: El tratamiento con probióticos es más eficaz que el tratamiento con antibióticos en reducir la puntuación del dolor en las mamas y la recurrencia de los síntomas a los tres meses de haber conseguido valores fisiológicos normales.</p>						
	C1	Baja											
C2	Muy baja												
¿Existe incertidumbre o variabilidad importante en cómo los pacientes valoran los desenlaces de interés?	<table border="1"> <tr> <td>Incertidumbre/variabilidad importante</td> <td>Incertidumbre/variabilidad probablemente importante</td> <td>Incertidumbre/variabilidad probablemente no importante</td> <td>Incertidumbre/variabilidad no importante</td> <td>No se conocen desenlaces no deseados</td> </tr> <tr> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input checked="" type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> </tr> </table>	Incertidumbre/variabilidad importante	Incertidumbre/variabilidad probablemente importante	Incertidumbre/variabilidad probablemente no importante	Incertidumbre/variabilidad no importante	No se conocen desenlaces no deseados	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		
Incertidumbre/variabilidad importante	Incertidumbre/variabilidad probablemente importante	Incertidumbre/variabilidad probablemente no importante	Incertidumbre/variabilidad no importante	No se conocen desenlaces no deseados									
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>									

<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
<p>¿Los efectos deseados esperados son importantes?</p>	<p>C1: Antibiótico y vaciamiento vs. Antibiótico</p> <p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí Varía</p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p> <p>C2: Probiótico vs. Antibiótico</p> <p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí Varía</p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		
<p>¿Los efectos no deseados esperados son pequeños?</p>	<p>C1: Antibiótico y vaciamiento vs. Antibiótico</p> <p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí Varía</p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p> <p>C2: Probiótico vs. Antibiótico</p> <p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí Varía</p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		
<p>¿El balance entre los efectos deseados y no deseados favorece la opción?</p>	<p>C1: Antibiótico y vaciamiento vs. Antibiótico</p> <p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí Varía</p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p> <p>C2: Probiótico vs. Antibiótico</p> <p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí Varía</p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		
<p>UTILIZACIÓN DE</p> <p>¿Los recursos que se requieren son bajos?</p>	<p>C1: Antibiótico y vaciamiento vs. Antibiótico</p> <p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí Varía</p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p> <p>C2: Probiótico vs. Antibiótico</p> <p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí Varía</p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		
	<p>C1: Antibiótico y vaciamiento vs. Antibiótico</p> <p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí Varía</p>		

GPC Lactancia Materna – Preguntas 32 y 33. Tratamiento mastitis aguda

<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
<p><u>al es pequeño en relación a los beneficios netos?</u></p>	<p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p> <p>C2: Probiótico vs. Antibiótico</p> <p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí <i>Varía</i></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		

	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
EQUIDAD	<p><u>¿Cuál sería el impacto en las desigualdades en salud?</u></p>	<p>Aumentarían Probablemente aumentarían Incierto Probablemente reducirían Reducirían <i>Varía</i></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		
ACEPTABILIDAD	<p><u>¿Es la opción aceptable para los grupos de interés involucrados?</u></p>	<p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí <i>Varía</i></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		

FACTIBILIDAD	¿La implementación de la opción es factible?	C1: Antibiótico y vaciamiento vs. Antibiótico					
		No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía
		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
		C2: Probiótico vs. Antibiótico					
		No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía
		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

<u>Balace de las consecuencias</u>	Las consecuencias no deseadas superan claramente las consecuencias deseadas en la mayoría de los escenarios	Las consecuencias no deseadas probablemente superan las consecuencias deseadas en la mayoría de los escenarios	El balance entre las consecuencias deseadas y no deseadas está muy equilibrado o es incierto	Las consecuencias deseadas probablemente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los escenarios	Las consecuencias deseadas claramente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los escenarios
C1	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
C2	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
<u>Tipo de recomendación</u>	Se recomienda no ofrecer la opción	Se sugiere no ofrecer la opción	Se sugiere ofrecer la opción	Se recomienda ofrecer la opción	
C1	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
C2	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	

Recomendación
(Texto)

Recomendación débil a favor

Se sugiere mantener la lactancia materna y el vaciado adecuado del pecho mediante extracción de la leche restante como tratamiento inicial (durante las primeras 24 horas) para el manejo de las mastitis agudas con síntomas leves. Transcurridas esas horas se debe valorar la evolución del cuadro

Recomendación débil a favor

Se sugiere la adición de tratamiento antibiótico si no ha habido respuesta al tratamiento inicial durante las primeras 24 horas y mantener el amamantamiento y el vaciado adecuado del pecho.

Recomendación de buena práctica

En caso de sospecha de mastitis aguda infecciosa (presencia de síntomas como edema, inflamación, calor, aumento de sensibilidad o dolor, malestar general, fiebre mayor a 38,5°C y síntomas generales como escalofríos, dolor de cabeza, náuseas o vómitos) se debería valorar el inicio precoz del tratamiento antibiótico, manteniendo la lactancia y el vaciado adecuado del pecho.

La aplicación de calor local con agua tibia antes de realizar una toma puede facilitar el flujo de la leche, y la aplicación de frío entre tomas puede ser útil por su efecto antiinflamatorio.

Se aconseja tomar analgésicos compatibles con la lactancia materna, como paracetamol e ibuprofeno, hacer reposo y aumentar la ingesta de fluidos.

Se debe realizar una reevaluación a las 48-72 horas para comprobar la respuesta al tratamiento, puesto que la adición empírica de un antibiótico no garantiza la resolución del cuadro.

Justificación

El estudio de Thomsen et al, 1984, define como mastitis infecciosa la presencia y persistencia de sensibilidad, inflamación, enrojecimiento, calor y disminución en la producción de leche, así como un nivel de leucocitos superior a 10^6 leucocitos y 10^3 bacterias por ml de leche materna. En este estudio se señala que la adición de tratamiento antibiótico al vaciado de las mamas mejora la resolución de los síntomas, aunque para ello esperan a tener el resultado del cultivo realizado a los 5 días de inicio del estudio. En nuestro caso, se considera que la sospecha de infección es mayor cuanto peor es el estado general de la mujer o más graves son los síntomas que presenta (síntomas más graves que los que presentan las madres del estudio de Thomsen), por lo que se considera que en estos casos puede ser más conveniente valorar el inicio de tratamiento antibiótico sin esperar a ver si sólo con el vaciamiento del pecho se consigue mejorar el cuadro.

La evidencia que apoya el uso de probióticos para el tratamiento de mastitis aguda es de muy baja calidad, por lo que no se hacen recomendaciones en relación al uso de probióticos en el tratamiento de las mastitis agudas.

Consideraciones de subgrupos

Consideraciones para la implementación

Creación de consultas de lactancia atendidas por profesionales especializados en lactancia materna.

Monitorización y evaluación

-

Prioridades para la investigación

- Se necesitan estudios de mayor calidad metodológica que estudien la eficacia del tratamiento antibiótico en el manejo de las mastitis agudas (tanto de forma empírica como dirigido por los resultados de los cultivos).
 - Se necesitan estudios que describan el efecto de los analgésicos sobre la resolución de los síntomas de las mastitis agudas.
 - Se necesitan estudios de calidad que comparen el uso de probióticos frente al tratamiento con antibióticos según los resultados de los cultivos para ver si realmente las diferencias observadas por el estudio de Arroyo et al, 2010 se deben a la mayor eficacia de los probióticos o al tratamiento empírico con los antibióticos.
-

7. ANEXOS

Anexo I. Estrategias de búsqueda

Anexo II. Valoración de la calidad de los estudios

Anexo III. Tablas de estudios individuales

ANEXO I. ESTRATEGIAS DE BÚSQUEDA

Cochrane Library

Searched 29/07/2015

Updated search 29/07/2015 a **xx/xx/xxxx**

- #1 mastodynia or mastodynias or mammalgia or mammalgias or mastalgia or mastalgias:ti,ab,kw or mastitis or "breast pain":ti,ab,kw (Word variations have been searched) 531
- #2 lactation or lactating:ti,ab,kw or breastfeeding or "breast feeding":ti,ab,kw or nursing or puerperal:ti,ab,kw (Word variations have been searched) 26807
- #3 #1 and #2 78
- #4 anti-bacterial or antibacterial or antibiotic or antibiotics or bacteriocidal or bacteriocides or anti-mycobacterial or antimycobacterial:ti,ab,kw (Word variations have been searched) 22232
- #5 probiotic or probiotics:ti,ab,kw (Word variations have been searched) 2328
- #6 anti-inflammatory or antiinflammatory or anti-inflammatories or antiinflammatories or paracetamol or acetaminophen or acetaminophenol or acetaminophen or acetaminophenol or acephen or acetaco or tylenol or anacin or datril or panadol or acamol or algotrotyl or hydroxyacetanilide or acetamidophenol or ibuprofen or ibumetin:ti,ab,kw (Word variations have been searched) 23318
- #7 #4 or #5 or #6 46653
- #8 #3 and #7 **18**
RS 2

Medline, via Pubmed

Searched 29/07/2015

Updated search 29/07/2015 a **xx/xx/xxxx**

- #1 Search ((mastitis[Title/Abstract] OR "breast pain"[Title/Abstract]) OR (mastodynia[Title/Abstract] OR mastodynias[Title/Abstract] OR mammalgia[Title/Abstract] OR mammalgias[Title/Abstract] OR mastalgias[Title/Abstract] OR mastalgia[Title/Abstract])) 10950
- #2 Search (((lactation[Title/Abstract] OR lactating[Title/Abstract])) OR (breastfeeding[Title/Abstract] OR "breast feeding"[Title/Abstract])) OR (nursing[Title/Abstract] OR puerperal[Title/Abstract]) 279193
- #3 Search #1 AND #2 2555
- #4 Search (anti-bacterial[Title/Abstract] OR antibacterial[Title/Abstract] OR antibiotic[Title/Abstract] OR antibiotics[Title/Abstract] OR bacteriocidal[Title/Abstract] OR bacteriocides[Title/Abstract] OR anti-mycobacterial[Title/Abstract] OR antimycobacterial[Title/Abstract]) 298588
- #5 Search (probiotic[Title/Abstract] OR probiotics[Title/Abstract]) 12557
- #6 Search (anti-inflammatory[Title/Abstract] OR antiinflammatory[Title/Abstract] OR anti-inflammatories[Title/Abstract] OR antiinflammatories[Title/Abstract] OR paracetamol[Title/Abstract] OR acetaminophen[Title/Abstract] OR acetaminophenol[Title/Abstract] OR acetaminophen[Title/Abstract] OR acetaminophenol[Title/Abstract] OR acephen[Title/Abstract] OR acetaco[Title/Abstract]) OR

tylenol[Title/Abstract] OR anacin[Title/Abstract] OR datril[Title/Abstract]
OR panadol[Title/Abstract] OR acamol[Title/Abstract] OR
algotropy[Title/Abstract] OR hydroxyacetanilide[Title/Abstract] OR
acetamidophenol[Title/Abstract] OR ibuprofen[Title/Abstract] OR
ibumetin[Title/Abstract]) 138070
#7 Search #4 OR #5 OR #6 441071
#8 Search #3 AND #7 404
#9 Search #8 Filters: Humans 115

Embase, vía OvidWeb

Searched 29/07/2015

Updated search 29/07/2015 a **xx/xx/xxxx**

1 (mastitis or "breast pain").ti,ab,kw. 11765
2 (mastodynia or mastodynias or mammalgia or mammalgias or matalgia
or mastalgias).ti,ab,kw. 328
3 1 or 2 12062
4 (lactation or lactating or breastfeeding or "breast feeding" or nursing or
puerperal).ti,ab,kw. 313199
5 3 and 4 2764
6 (anti-bacterial or antibacterial or antibiotic or antibiotics or bacteriocidal or
bacteriocides or anti-mycobacterial or antimycobacterial).ti,ab,kw.
412023
7 (probiotic or probiotics).ti,ab,kw. 17219
8 (anti-inflammatory or antiinflammatory or anti-inflammatories or
antiinflammatories or paracetamol or acetaminophen or acetaminophenol
or acetaminophen or acetaminophenol or acephen or acetaco or tylenol
or anacin or datril or panadol or acamol or algotropy[Title/Abstract] OR
hydroxyacetanilide or acetamidophenol or ibuprofen or ibumetin).ti,ab,kw.
196460
9 6 or 7 or 8 613233
10 5 and 9 459
11 limit 10 to human 151

Cinahl, vía EbscoHost

Searched 29/07/2015

Updated search 29/07/2015 a **xx/xx/xxxx**

S1 TI mastitis OR AB mastitis 230
S2 TI "breast pain" OR AB "breast pain" 153
S3 TI (mastodynia or mastodynias or mammalgia or mammalgias or
mastalgia or mastalgias) OR AB (mastodynia or mastodynias or
mammalgia or mammalgias or mastalgia or mastalgias) 60
S4 S1 OR S2 OR S3 412
S5 TI (lactation OR lactating) OR AB (lactation OR lactating) 2104
S6 TI (breastfeeding OR "breast feeding") OR AB (breastfeeding OR
"breast feeding") 9256
S7 TI (nursing OR puerperal) OR AB (nursing OR puerperal)
190618
S8 S5 OR S6 OR S7 200408
S9 S3 AND S7 118

- S10 TI (anti-bacterial OR antibacterial OR antibiotic OR antibiotics OR bacteriocidal OR bacteriocides OR anti-mycobacterial OR antimycobacterial) OR AB (anti-bacterial OR antibacterial OR antibiotic OR antibiotics OR bacteriocidal OR bacteriocides OR anti-mycobacterial OR antimycobacterial) 18147
- S11 TI (probiotic OR probiotics) OR AB (probiotic OR probiotics) 1544
- S12 TI (anti-inflammatory OR antiinflammatory OR anti-inflammatories OR antiinflammatories OR paracetamol OR acetaminophen OR acetaminophenol OR acetaminophen OR acetaminophenol OR acephen OR acetaco OR tylenol OR anacin OR datril OR panadol OR acamol OR algotrotyl OR hydroxyacetanilide OR acetamidophenol OR ibuprofen OR ibumetin) OR AB (anti-inflammatory OR antiinflammatory OR anti-inflammatories OR antiinflammatories OR paracetamol OR acetaminophen OR acetaminophenol OR acetaminophen OR acetaminophenol OR acephen OR acetaco OR tylenol OR anacin OR datril OR panadol OR acamol OR algotrotyl OR hydroxyacetanilide OR acetamidophenol OR ibuprofen OR ibumetin) 10098
- S13 S10 OR S11 OR S12 29130
- S14 S9 AND S13 **20**

ANEXO II. EVALUACIÓN DE LA CALIDAD DE LOS ESTUDIOS**1. Revisiones sistemáticas - AMSTAR**

AMSTAR	Jahanfar 2013
1. ¿Se brindó un diseño “a priori”? La pregunta de la investigación y los criterios de inclusión deberían establecerse antes de llevar a cabo la revisión	Si
2. ¿Hubo duplicación en la selección de estudios y extracción de datos? Debería haber al menos dos personas independientes a cargo de la extracción de datos, y debería existir un procedimiento consensuado para los desacuerdos	Si
3. ¿Se realizó una búsqueda exhaustiva de literatura? Deberían consultarse al menos dos fuentes electrónicas. El informe debe incluir los años y las bases de datos utilizadas (por ej. Central, EMBASE y MEDLINE). Deben especificarse las palabras clave y/o los términos MESH y, de ser posible, debe proveerse la estrategia de búsqueda. Todas las búsquedas deberían ser complementadas con consultas a contenidos actuales, revisiones, libros de textos, registros especializados, o expertos en el campo particular de estudio, y mediante la revisión de las referencias en los estudios encontrados	Si
4. ¿Se utilizó el estado de publicación (es decir, literatura gris) como criterio de inclusión? Los autores deberían especificar que buscaron informes sin tener en cuenta el tipo de publicación. Los autores deberían especificar si excluyeron o no algún informe (de la revisión sistemática), en función del estado de publicación, idioma, etc.	Si
5. ¿Se brindó una lista de estudios (incluidos y excluidos)? Debería proveerse una lista de estudios incluidos y excluidos	Si
6. ¿Se brindaron las características de los estudios incluidos? De manera adjunta tal como una tabla, deberían proveerse los datos de los estudios originales sobre los participantes, las intervenciones y los resultados. Deberían informarse los rangos de las características en todos los estudios analizados, por ej, la edad, la raza, el sexo, los datos socioeconómicos relevantes, el estado de enfermedad, la duración, la severidad, o cualquier otra enfermedad	Si
7. ¿Se evaluó y documentó la calidad científica de los estudios incluidos? Deberían proveerse métodos “a priori” (por ej, para estudios de efectividad si el autor o los autores eligen incluir sólo estudios aleatorizados, de doble ciego, controlados con placebo, u ocultamiento de las asignaciones como criterios de inclusión). Para otros tipos de estudios, serán relevantes los ítems alternativos	Si
8. ¿Se utilizó de manera adecuada la calidad científica de los estudios incluidos al formular las conclusiones? El rigor metodológico y la calidad científica de los estudios deberían considerarse en el análisis y las conclusiones de la revisión, y plantearse explícitamente al formular las recomendaciones	Si
9. ¿Fueron adecuados los métodos utilizados para combinar los hallazgos de los estudios? Para los resultados conjuntos, debería hacerse una prueba para garantizar que los estudios pudieron combinarse y para evaluar sus homogeneidad (es decir, la prueba chi-cuadrado para la homogeneidad, I ²). Si existe heterogeneidad debería utilizarse un modelo de efectos aleatorios y/o debería considerarse lo adecuado de la combinación (es decir, ¿fue adecuado combinar los resultados?)	Si
10. ¿Se valoró la probabilidad de sesgo de publicación? Una evaluación de sesgo de publicación debería incluir una combinación de ayudas gráficas (por ej. un gráfico en embudo – funnel plot – , otras pruebas disponibles) y/o pruebas estadísticas (por ej. prueba de regresión de Egger)	Sí
11. ¿Se planteó el conflicto de intereses? Deberían reconocerse claramente las fuentes posibles de apoyo tanto en la revisión sistemática como en los estudios incluidos	Si

2. ECAs - Risk of bias - Cochrane

Riesgo de sesgo de los estudios incluidos en la Comparación 1 (de la Revisión Cochrane de Jahanfar 2013)

Risk of bias summary: review authors' judgements about each risk of bias item for each included study. (Jahanfar 2013)

Thomsen et al, 1984

<i>Risk of bias</i>		
Bias	Authors' judgement	Support for judgement
Random sequence generation (selection bias)	Unclear risk	Method is not mentioned.
Allocation concealment (selection bias)	Unclear risk	Antibiotic therapy was rather directed by susceptibility tests of the isolated bacteria
Blinding (performance bias and detection bias) All outcomes	High risk	It is unclear whether women or outcome assessors were blinded
Incomplete outcome data (attrition bias) All outcomes	Unclear risk	Follow-up is not described clearly. From the definition of bad outcome it can be implied that patients were visited 2 weeks after the attack. There is no report of drop-outs or for any of the subgroups
Selective reporting (reporting bias)	Unclear risk	Unclear from study report. No study protocol.
Other bias	Unclear risk	No baseline characteristics table.

Hager et al, 1996

<i>Risk of bias</i>		
Bias	Authors' judgement	Support for judgement
Random sequence generation (selection bias)	Unclear risk	Method is not mentioned.
Allocation concealment (selection bias)	Low risk	Adequate concealment of allocation is mentioned inclusive of using pre-sealed, opaque envelopes
Blinding (performance bias and detection bias) All outcomes	Low risk	It was mentioned that investigators were blinded.
Incomplete outcome data (attrition bias) All outcomes	Low risk	Follow-up is described. Patients were seen for follow-up visits in 7 days. 25 recruited and no drop-outs.
Selective reporting (reporting bias)	Low risk	All expected outcomes appear to have been reported.
Other bias	Low risk	Groups appear balanced for baseline characteristics (apart from duration of symptoms - see Table 1, page 99)

Riesgo de sesgo estudios Comparación 2 (low unclear high)

Referencia (Cita Abreviada)	Random sequence generation (selection bias)	Allocation concealment (selection bias)	Blinding (performance bias and detection bias) All outcomes	Incomplete outcome data (attrition bias) All outcomes	Selective reporting (reporting bias)	Other bias
Arroyo et al, 2010	Poco claro <i>"Volunteers were randomly assigned to three groups..."</i>	Poco claro	Bajo riesgo <i>"neither the volunteers nor the investigators knew the assignments during the study period"</i>	Poco claro/ Riesgo bajo	Riesgo poco claro/Bajo riesgo	Riesgo alto No se sabe cuál es la pauta de antibióticos con la que se trata al grupo que los recibe.

ANEXO III. Tabla de estudios individuales

Tabla de estudios para la pregunta 1

Referencia	Estudio	Población	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados	Conclusiones	Comentarios
Thomsen et al, 1984	ECA Objetivo: estimar la duración y el resultado de la estasis de leche, inflamación no infecciosa y mastitis infecciosa en mujeres lactantes. Además se estudiaron la necesidad de intervenir y los resultados de los tratamientos comúnmente utilizados.	213 mujeres que amamantan con diagnóstico de mastitis infecciosa (el caso se define como cada pecho afectado, no cada mujer). Diagnóstico realizado por síntomas clínicos, niveles de leucocitos y cultivos de bacterias. Había 3 grupos. Un grupo incluía las estasis de leche, el grupo 2 la mastitis no infecciosa y el tercero 165 mamas con mastitis infecciosa probada (>106 leucocitos y 103 bacterias). No se dan las características basales de las participantes.	El grupo final de mastitis infecciosa (165 casos) se divide en tres grupos de 55 casos de forma aleatoria: -Grupo sin tratamiento -Tratamiento estándar -Tratamiento estándar + antibiótico El tratamiento estándar consiste en el vaciamiento de la mama: cada 6 horas se recomienda vaciar el pecho mediante el amamantamiento seguido de la extracción de la leche de forma manual o mediante succión mecánica. El tratamiento con antibiótico podía ser: penicilina 500.000 IU 3 por día durante 6 días, ampicilina oral 500 mg, 4 veces al día por 6 días o eritromicina 500 mg dos veces al día durante 6 días. En el grupo control, se realiza el vaciamiento del pecho cada 6 horas amamantando al bebé y seguido de la extracción manual o por succión mecánica de la leche restante.	Se considera como bueno si los síntomas de mastitis desaparecen seguidos de una lactancia normal durante las 2 semanas tras el inicio del episodio.	En consecuencia, se sugiere que se deberían obtener muestras de leche de mujeres que amamantan y que presentan síntomas inflamatorios en las mamas. Se deberían realizar recuentos de bacterias en la leche y test de susceptibilidad a antibióticos. En el único caso que se recomienda el tratamiento antibiótico (junto con el vaciamiento del pecho) es en la mastitis infecciosa.	No se menciona el método de aleatorización, el tratamiento antibiótico fue dirigido por test de susceptibilidad a las bacterias aisladas. No está claro el seguimiento y el cegamiento no está claramente descrito. No se reportan las pérdidas para ninguno de los subgrupos.

GPC Lactancia Materna – Preguntas 32 y 33. Tratamiento mastitis aguda

Hager et al, 1996	ECA Objetivo: comparar la eficacia de la amoxicilina y la cefradina para el tratamiento de mastitis puerperal aguda y esporádica y evaluar los parámetros clínicos y microbiológicos de esta infección.	25 mujeres que amamantan con mastitis aguda puerperal esporádica. Criterios de inclusión: temperatura oral de 37,56°C, sensibilidad al palpar la mama y "segmental erythema". Criterios basales de los grupos similares.	Tratamiento: amoxicilina oral 500mg, cada 8 horas, durante 7 días o cefradina oral, 500 mg cada 8 horas durante 7 días. Se recomienda a todas las pacientes continuar con la lactancia materna y utilizar compresas húmedas templadas en el pecho afectado cada 4-6 horas.	Resolución de la mastitis (fiebre, eritema y sensibilidad): no encuentran diferencias entre los antibióticos en tasa de curación, duración media de síntomas y recurrencia en 30 días. Los dos fallos de tratamiento, así como 1 de las tres recurrencias en 30 días se dieron en pacientes tratados con amoxicilina en cuyos cultivos crecía S. aureus. Presencia de cepas bacterianas: Staphylococcus aureus los más frecuentes, seguidos de S. coagulasa negativos y streptococos α hemolíticos.	La amoxicilina oral y la cefradina parecen ser igualmente eficaces en el tratamiento de las mastitis puerperales agudas esporádicas. Los Staphylococcus son la cepa más frecuentemente aislada de la leche de madres con mastitis.
-------------------	--	--	--	---	--

Tabla de estudios para la pregunta 2

Referencia	Estudio	Población	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados	Conclusiones	Comentarios
Arroyo et al, 2010	ECA Objetivo: evaluar la eficacia de dos cepas de lactobacillus aislados de la leche materna para tratar la mastitis puerperal en comparación con el tratamiento con antibióticos	352 mujeres con mastitis infecciosa	Tres grupos aleatorios: Grupo A: 124, 9log10 UFC de L. fermentum durante 3 semanas Grupo B: 127, 9log10 UFC de L. salivarius durante 3 semanas Grupo C: 101 (tratamiento con antibiótico) (no se sabe en qué pauta).	Día 0: recuento bacteriano similar en los tres grupos; a los 21 días, menores recuentos en grupos con probióticos. Las mujeres de los grupos probióticos mejoraron más y tuvieron menores tasas de recurrencia de mastitis que aquellas asignadas al grupo con antibiótico.	La utilización de L. fermentum o L. salivarius parecen ser una alternativa eficiente frente a la prescripción antibiótica en el tratamiento de mastitis infecciosas durante la lactancia.	

8. BIBLIOGRAFÍA

- (1) Jahanfar S, Ng CJ, Teng CL. Antibiotics for mastitis in breastfeeding women. *Cochrane Database Syst Rev* 2013;2:CD005458.
- (2) Grupo de trabajo de la Guía de práctica clínica de atención en el embarazo y puerperio. Guía de práctica clínica de atención en el embarazo y puerperio. Ministerio de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad. Agencia de Evaluación de Tecnologías Sanitarias de Andalucía: 2014. Guías de Práctica Clínica en el SNS: AETSA 2011/10.
- (3) NICE. Postnatal care up to 8 weeks after birth. Julio 2006 (actualizado en Febrero de 2015). Disponible en: <http://guidance.nice.org.uk/CG37>.
- (4) ABM Clinical Protocol #4: Mastitis, Revised March 2014. *Breastfeeding Medicine*, Volume 9, Number 5, 2014.
- (5) Perinatal Services BC Health Promotion Guideline. Breastfeeding Healthy Term Infants. March 2015. Disponible en: <http://www.perinataleservicesbc.ca/Documents/Guidelines-Standards/HealthPromotion/BreastfeedingHealthyTermInfantGuideline.pdf>.
- (6) Thomsen AC, Espersen T, Maigaard S. Course and treatment of milk stasis, noninfectious inflammation of the breast, and infectious mastitis in nursing women. *Am J Obstet Gynecol* 1984 Jul 1;149(5):492-5.
- (7) Hager WD, Barton JR. Treatment of sporadic acute puerperal mastitis. *Infect Dis Obstet Gynecol* 1996;4(2):97-101.
- (8) Arroyo R, Martin V, Maldonado A, Jimenez E, Fernandez L, Rodriguez JM. Treatment of infectious mastitis during lactation: antibiotics versus oral administration of Lactobacilli isolated from breast milk. *Clin Infect Dis* 2010 Jun 15;50(12):1551-8.
- (9) Shanazi M, Farshbaf KA, Kamalifard M, Asghari JM, Masoudin K, Esmaeli F. Comparison of the Effects of Lanolin, Peppermint, and Dexpanthenol Creams on Treatment of Traumatic Nipples in Breastfeeding Mothers. *J Caring Sci* 2015 Dec;4(4):297-307.
- (10) Jackson KT, Dennis CL. Lanolin for the treatment of nipple pain in breastfeeding women: a randomized controlled trial. *Matern Child Nutr* 2016 Aug 1.
- (11) Jackson K, Dennis CL, Hodnett E, McGillion M. A randomized controlled trial evaluating lanolin for the treatment of nipple pain among breastfeeding (Doctoral dissertation). Toronto:University of Toronto, 2013.

PREGUNTA CLÍNICA: Nº 34

Ante un proceso doloroso de la mama, ¿es más útil el paracetamol o el ibuprofeno?

1- Pregunta clínica en formato PICO

Tabla 1. Componentes de la pregunta clínica en formato PICO

Pacientes	Madre que amamanta y presenta un proceso doloroso de la mama
Intervención	Paracetamol
Comparación	Ibuprofeno
Resultados	Duración lactancia materna (exclusiva y no exclusiva), lactancia materna exclusiva al mes, a los 4 meses, a los 6 meses, problemas en las mamas (dolor, grietas etc)
Tipo de estudio	RS, ECA y estudios observacionales

2- Introducción

-

3- ESTRATEGIA DE ELABORACIÓN DE LA PREGUNTA

3.1. GPC

Tabla 2- Resumen de GPC Base

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
NICE, 2006	-	38. Se debería ofrecer asistencia con el posicionamiento y el agarre a las mujeres que reportan signos y síntomas de mastitis, junto con el consejo de: <ul style="list-style-type: none"> • Continuar con la lactancia y/o con la expresión manual para asegurar la eliminación efectiva de leche y si es necesario, se debería realizar además un masaje suave del pecho para vencer cualquier bloqueo. • tomar analgesia compatible con la lactancia materna (por ejemplo paracetamol) (D (GPP)) • Aumentar la ingesta de fluidos (D (GDP)). 	-	En el caso de mastitis, se aconseja tomar analgesia compatible con la lactancia materna, y se pone como ejemplo paracetamol.
CKS Safe practical clinical answers Mastitis and breast abscess-Management	<p><i>¿Cuál es el tratamiento de primera línea de la mastitis?</i></p> <p>1. Asegurar a la mujer que aunque la mastitis es una condición dolorosa, el pecho volverá a su estado normal</p> <p>* La opinión de expertos de la guía de la OMS dice que si se trata de forma adecuada, el resultado es el retorno a la función completamente normal y a la lactancia (OMS 2000).</p> <p>3. Para reducir el dolor y el disconfort:</p> <p>* NICE recomienda un analgésico compatible con la lactancia, como el paracetamol (NICE, 2006). Para mayor información sobre el uso de NSAIDs en mujeres que amamantan ver la sección de Lactancia en los CKS Topics en el apartado NSAIDS-prescribing issues.</p>	<p><i>¿Cuál es el tratamiento de primera línea de la mastitis?</i></p> <p>1. Asegurar a la mujer que aunque la mastitis es una condición dolorosa, el pecho volverá a su estado normal</p> <p>3. Para reducir el dolor y el disconfort:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Ofrecer paracetamol como primera opción - El ibuprofeno es una alternativa. Utilizar la dosis efectiva más baja por el menor tiempo posible. - Aconsejar a la mujer: <ul style="list-style-type: none"> - Colocar una compresa templada sobre la mama, o tomar un baño o ducha caliente 	OMS, 2000 GAIN, 2009 ABM 2008	En el CSK Topics sobre NSAIDS, se señala que el paracetamol es el fármaco de elección durante la lactancia materna, pero que si está indicado el uso de NSAID, se aconseja el uso de ibuprofeno a la dosis efectiva más baja y durante el menor tiempo posible.

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
		(reducirá el dolor y ayudará al flujo de la leche). - Descansar, si es posible - No llevar un sujetador (especialmente por la noche)		
Protocolo ABM #4, 2014	3. Tratamiento farmacológico <i>Analgesia:</i> Puede ayudar al reflejo de bajada. Un agente antiinflamatorio, como el ibuprofeno, puede ser más efectivo en reducir los síntomas inflamatorios que un simple analgésico, como el paracetamol. El ibuprofeno no se detecta en la leche al utilizar dosis hasta 1,6 gramos /día, y se muestra compatible con la lactancia materna. 13 (III).		13. Sachs 2013 (Clinical Report or Guideline).	Lo que dice la revisión de Sachs: Cuando no se requiere analgesia opiode para aliviar el dolor leve o moderado, se pueden utilizar otros agentes analgésicos. Asumiendo que el alivio de dolor es adecuado, se pueden utilizar agentes de acción corta, como ibuprofeno y acetaminofen (78). Aunque la vida media del ibuprofeno puede ser prolongada en neonatos, sobre todo en pretérminos (según el prospecto), la cantidad de ibuprofeno que se excreta a la leche materna es mínima (72). A pesar del aclaramiento reducido del paracetamol (79), la hepatotoxicidad en neonatos es menos

GPC Lactancia Materna – Pregunta 34. Paracetamol o Ibuprofeno ante dolor mama

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
				común que en niños mayores, en parte por los bajos niveles del citocromo p-450 que convierten el acetaminofeno en metabolitos tóxicos. Acetaminofeno está disponible tanto de forma oral como intravenosa.
Perinatal Services BC, 2015		Care Use an analgesic, e.g., ibuprofen (400 mg. every 4 – 6 hours) to decrease inflammation and pain101,103,104	101. OMS (2000) 103. Hale WT. (2006). 104.ABM 2008	
Guía del embarazo 2014	-	-	-	
Protocolo ABM#15, 2012	<p>Información sobre agentes específicos utilizados para la anestesia y la analgesia.</p> <p>Analgesia postparto</p> <p>Los analgésicos no opioides deberían ser la primera opción en general para el manejo del dolor postparto en mujeres que amamantan, puesto que no tienen impacto sobre el estado de alerta del niño y de la madre (III). Tanto acetaminofeno/paracetamol como el ibuprofeno son seguros y efectivos para la analgesia en madres postparto.</p> <p>También se señala que tanto el dolor como el uso de analgesia opioide puede tener un impacto negativo para los resultados de lactancia materna. Por lo tanto, las madres deberían ser animadas a controlar su dolor con la menor dosis de medicación posible que sea efectiva. Cuando el dolor materno se trata de</p>		31. Hirose M et al, breast,1996. 32. Gadsden J et al, 2005. 56. Weibert RT et al, 1982.	

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
	<p>forma adecuada los resultados de lactancia materna mejoran (31,32).</p> <p>Analgésicos: Antiinflamatorios no esteroideos:</p> <p>El uso de AINEs tras parto normal o en combinación con opioides tras parto por cesárea pueden mejorar el control del dolor ayudando con el dolor debido a los entuertos. Los AINEs son seguros en general para la lactancia materna y pueden ayudar a minimizar la dosis total de opioides necesaria para controlar el dolor 32 (III).</p> <p>Dentro de todos los AINEs se considera al ibuprofeno como el analgésico ideal, así como moderadamente efectivo. Su transferencia a la leche es de baja a nula (56).</p>			

3.2. Revisiones sistemáticas

No hay revisiones concretas sobre el uso de paracetamol o ibuprofeno ante un proceso doloroso de la mama.

3.3. Resumen de GPC base y RS disponibles

El *Clinical Knowledge Summaries* (CKS) de NICE recomienda ofrecer paracetamol como primera opción, y plantea el ibuprofeno como alternativa (1). En el protocolo sobre mastitis de la ABM (2) se indica que un agente antiinflamatorio, como el ibuprofeno, puede ser más efectivo que un analgésico como el paracetamol para ayudar al reflejo de bajada de la leche. En el protocolo específico sobre la analgesia y la anestesia en la madre lactante (3) se señala que dentro de todos los AINE se considera al ibuprofeno como moderadamente efectivo y el analgésico ideal, ya que su transferencia a la leche es de baja a nula.

Y en la PSBC (4) se recomienda utilizar un analgésico, poniendo como ejemplo al ibuprofeno (400mg cada cuatro-seis horas), para disminuir la inflamación y el dolor.

No se han encontrado revisiones sistemáticas al respecto.

3.4. Conclusión

	Adopción GPC/Revisión sistemática
X	Elaboración parcial
	Elaboración <i>de novo</i>

Ver en el ANEXO I la estrategia de búsqueda.

ACTUALIZADO A FECHA DE: 31 de Octubre de 2016

4- De la evidencia a la recomendación (Tabla de EtR)

Ante un proceso doloroso de la mama, ¿es más útil el paracetamol o el ibuprofeno?	
<u>Recomendación (Texto)</u>	Recomendación de buena práctica. Cuando el dolor va asociado a un proceso inflamatorio, puede ser de mayor utilidad el ibuprofeno.
<u>Justificación</u>	No existen estudios que demuestren que el paracetamol sea más útil que el ibuprofeno ante un proceso doloroso en la mama de madres lactantes. En las guías consultadas, se aconseja el uso de paracetamol o ibuprofeno, alegando en una de ellas que el ibuprofeno, cuyo uso es seguro durante la lactancia, puede ser mejor antiinflamatorio y puede tener un efecto de bajada de la leche. De ahí que se haga la siguiente recomendación de buena práctica clínica.
<u>Consideraciones de subgrupos</u>	-
<u>Consideraciones para la implementación</u>	-
<u>Monitorización y evaluación</u>	-
<u>Prioridades para la investigación</u>	Estudios que comparen la eficacia del paracetamol versus AINE (como ibuprofeno) en mejorar los síntomas en los procesos dolorosos de la mama en madres lactantes y su efecto sobre el éxito de la lactancia materna.

ANEXO I. ESTRATEGIAS DE BÚSQUEDA

Cochrane Library

Searched 17/09/2015/2015

Updated search 17/09/2015 a xx/xx/xxxx

- #1 MeSH descriptor: [Anti-Inflammatory Agents, Non-Steroidal] explode all trees 6594
- #2 "non-steroidal anti-inflammatory agents" or nsaid or nsaid:ti,ab,kw (Word variations have been searched) 2997
- #3 MeSH descriptor: [Ibuprofen] explode all trees 1193
- #4 ibuprofen:ti,ab,kw (Word variations have been searched) 2668
- #5 #1 or #2 or #3 or #4 10166
- #6 MeSH descriptor: [Acetaminophen] explode all trees 1866
- #7 acetaminophen or paracetamol:ti,ab,kw (Word variations have been searched) 5413
- #8 #6 or #7 5413
- #9 #5 and #8 1358
- #10 MeSH descriptor: [Breast Feeding] explode all trees 1364
- #11 breastfeeding or "breast feeding":ti,ab,kw (Word variations have been searched) 2948
- #12 MeSH descriptor: [Lactation] explode all trees 469
- #13 lactation or lactating:ti,ab,kw (Word variations have been searched) 7296
- #14 #10 or #11 or #12 or #13 9762
- #15 #9 and #14 9

MEDLINE, via Pubmed

Searched 17/09/2015/2015

Updated search 17/09/2015 a xx/xx/xxxx

- #1 Search "Anti-Inflammatory Agents, Non-Steroidal"[Mesh] 69531
- #2 Search ("non-steroidal anti-inflammatory agents"[Title/Abstract] OR nsaid[Title/Abstract] OR nsaid:ti,ab,kw (Word variations have been searched)) 20319
- #3 Search "Ibuprofen"[Mesh] 6989
- #4 Search ibuprofen[Title/Abstract] 10078
- #5 Search #1 OR #2 OR #3 OR #4 83242
- #6 Search "Acetaminophen"[Mesh] 14584
- #7 Search (acetaminophen[Title/Abstract] OR paracetamol[Title/Abstract]) 18713
- #8 Search #6 OR #7 21812
- #9 Search #5 AND #8 4203
- #10 Search "Breast Feeding"[Mesh] 27173
- #11 Search (breastfeeding[Title/Abstract] OR "breast feeding"[Title/Abstract]) 26853
- #12 Search "Lactation"[Mesh] 34134
- #13 Search (lactation[Title/Abstract] OR lactating[Title/Abstract]) 41510
- #14 Search #10 OR #11 OR #12 OR #13 83967
- #15 Search #9 AND #14 28

EMBASE, via Ovid

Searched 17/09/2015/2015

Updated search 17/09/2015 a xx/xx/xxxx

1	nonsteroid antiinflammatory agent/	99922
2	("non-steroidal anti-inflammatory agents" or nsaid or nsaid).ti,ab,kw.	
	33355	
3	ibuprofen/	39488
4	ibuprofen.ti,ab,kw.	14104
5	1 or 2 or 3 or 4	137911
6	paracetamol/	69326
7	(acetaminophen or paracetamol).ti,ab,kw.	28221
8	6 or 7	72239
9	5 and 8	21297
10	breast feeding/	39126
11	(breastfeeding or "breast feeding").ti,ab,kw.	32576
12	lactation/	44673
13	(lactation or lactating).ti,ab,kw.	47263
14	10 or 11 or 12 or 13	101631
15	9 and 14	228

CINAHL, via EBSCOhost databases

Searched 17/09/2015/2015

Updated search 17/09/2015 a xx/xx/xxxx

S1	(MH "Antiinflammatory Agents, Non-Steroidal")	7288
S2	"non-steroidal anti-inflammatory agents" or nsaid or nsaid	2628
S3	nonsteroidal anti-inflammatory drugs	1277
S4	(MH "Ibuprofen")	1077
S5	ibuprofen	1402
S6	S1 OR S2 OR S3 OR S4 OR S5	9605
S7	(MH "Acetaminophen")	2742
S8	acetaminophen or paracetamol	3556
S9	S7 OR S8	3556
S10	S6 AND S9	1216
S11	(MH "Breast Feeding")	12379
S12	breastfeeding OR "breast feeding"	15119
S13	(MH "Lactation")	1683
S14	lactation OR lactating	3347
S15	S11 OR S12 OR S13 OR S14	16616
S16	S10 AND S15	8

5. Bibliografía

- (1) Mastitis and breast abscess. Clinical Knowledge Summaries-CSK. 2015. Disponible en:
<http://ykmu.tbzmed.ac.ir/uploads/125/CMS/user/file/813/sexual/Mastitis%20and%20breast%20abscess.pdf>.
- (2) ABM Clinical Protocol #4: Mastitis, Revised March 2014. Breastfeeding Medicine, Volume 9, Number 5, 2014.
- (3) Montgomery A, Hale TW and The Academy of Breastfeeding Medicine. ABM Clinical Protocol #15: Analgesia and Anesthesia for the Breastfeeding Mother, Revised 2012. Breastfeeding Medicine. Volume 7, Number 6, 2012.
- (4) Perinatal Services BC Health Promotion Guideline. Breastfeeding Healthy Term Infants. March 2015. Disponible en:
<http://www.perinataleservicesbc.ca/Documents/Guidelines-Standards/HealthPromotion/BreastfeedingHealthyTermInfantGuideline.pdf>.

PREGUNTA CLÍNICA: Nº 35

¿Cuál sería el antibiótico de elección en el tratamiento empírico de las mastitis agudas?

1- Pregunta clínica en formato PICO

Tabla 1. Componentes de la pregunta clínica en formato PICO

Pacientes	Madre que amamanta y que presenta mastitis aguda y no responde a las medidas iniciales conservadoras (vaciamiento, reposo e antiinflamatorios).
Intervención	Amoxicilina clavulánico o cloxacilina con clindamicina (se da por efecto antitoxina en pacientes con síntomas inflamatorios muy importantes)
Comparación	Cloxacilina
Resultados	Duración lactancia materna (exclusiva y no exclusiva), lactancia materna exclusiva al mes, a los 4 meses, a los 6 meses, problemas en las mamas (dolor, grietas etc)
Tipo de estudio	RS de ECA, ECA, RS de Estudios observacionales, estudios observacionales

2- Introducción

3- ESTRATEGIA DE ELABORACIÓN DE LA PREGUNTA

3.1. GPC

Tabla 2- Resumen de GPC Base

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
<p>NICE, 2006</p>	<p>84. El tratamiento de mastitis infecciosas incluye el uso de un antibiótico beta lactamasa resistente junto con calor húmedo y lactancia materna continuada (Nivel 2).</p> <p>Osterman y Rahm (2000) se refieren a estudios en los que se indica que la bacteria potencialmente patógena que se aísla en la leche de mujeres con mastitis lactacional es el <i>S. aureus</i> y raramente <i>Streptococo B</i> hemolíticos. En este estudio se cultivo la leche de 40 mujeres con mastitis (fiebre >38°C, y al menos dos de los siguientes: eritema, sensibilidad e hinchazó). Las mujeres con cultivos positivos a la flora cutánea normal (61%) fueron tratados con descanso y vaciamiento frecuente del pecho y no presentaron complicaciones ni tuvieron que recibir tratamiento con antibióticos. 9 de las 16 mujeres que presentaban cultivos con bacterias potencialmente patógenas recibieron antibióticos. El 81% de esas mujeres tuvieron síntomas durante más de una semana y el 31% abandonaron la lactancia materna.</p> <p>En un estudio observacional de Dinamarca de 339 casos de mastitis en 213 mujeres, Thomsen et al (Thomsen, Espersen y Maigaard 1984) demostraron que tanto en la inflamación de la mama como en la mastitis infecciosa, el vaciado del pecho resultó en una disminución significativa de la duración de los síntomas y un resultado mejorado de forma significativa ($p < 0,001$). En el caso de las mastitis infecciosas, la adición de antibióticos (penicilina/eritromicina) resultó en un buen resultado en 96% de casos y una reducción en la duración de los síntomas ($p < 0,001$).</p> <p>En un ECA pequeño (Hager y Barton 1996), cultivaron la leche materna de 25 mujeres con mastitis, observando que la principal especie presente en los cultivos era <i>Staphylococcus aureus</i>, las características de la flora cutánea y resistentes a penicilina. La mitad de las mujeres fue tratada con amoxicilina y la otra mitad con cefradina (una cefalosporina). Todas las</p>	<p>40. Si los signos y síntomas de mastitis no han cesado, se debería evaluar a la mujer puesto que podría necesitar tratamiento antibiótico (Acción urgente) (B).</p>	<p>Osterman et al, 2000</p> <p>Thomsen et al, 1984</p> <p>Hager et al, 1996</p>	<p>No se señala qué antibiótico.</p>

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
	<p>recurrencias fueron debidas a la presencia de <i>S. aureus</i> patógenas y requirieron tratamiento con un antibiótico resistente a beta lactamasa. En base a esta investigación, los investigadores sugirieron el uso de un antibiótico beta lactamasa resistente para el tratamiento de las mastitis junto con el uso de calor húmedo y la continuación de la lactancia. La literatura no es robusta en esta área, y los dos estudios restantes están metodológicamente sesgados. Sin embargo, ambos estudios demostraron la respuesta al tratamiento anbitiotico (Devereux 1970 y Nieblyl 1978), recomendando el tratamiento temprano de la mastitis con antibióticos y la continuación de la lactancia para prevenir la formación de abscesos.</p>		<p>Devereux et al, 1970 Nieblyl et al, 1978</p>	
<p>CKS Safe practical clinical answers Mastitis and breast abscess-Management</p>	<p><i>¿Qué antibiótico se debería prescribir?</i></p> <ul style="list-style-type: none"> * Una RS Cochrane no encuentra evidencia suficiente para evaluar la efectividad de los antibióticos en la mastitis lactacional. * La Guía del NICE y la ABM recomiendan, en base a la opinión de expertos, un antibiótico b-lactamasa resistente para el tratamiento de la mastitis infecciosa. * La Agencia de protección de la salud recomienda evitar el uso de antibióticos de amplio espectro (como co-amoxiclav) cuando los antibióticos de espectro reducido son efectivos. Los antibióticos de amplio espectro aumentan el riesgo de <i>Clostridium difficile</i> y <i>S.aureus</i> resistentes a meticilina (HPA, 2009). <p>Por lo tanto CKS recomienda flucoxacilina como primera opción, con eritromicina (macrólido) como alternativa para mujeres que no pueden tomar penicilinas. Son considerados efectivos contra organismos productores de b-lactamasas, pueden ser tomados de forma oral y son considerados adecuados para mujeres que amamantan.</p> <ul style="list-style-type: none"> * Una revisión de la OMS encuentra que: <ul style="list-style-type: none"> - 6 estudios pequeños realizados entre los años 1948 y 1988 no encuentran efectos perjudiciales del amamantamiento continuado - Existen reportes de casos esporádicos de Síndrome de piel escaldada por estafilococo en niños de madres con mastitis o absceso mamario. Sin embargo, no está claro si la transmisión se da por el contacto estrecho o por la leche materna. - Se han reportado algunos casos de transmisión al niño de 	<p><i>¿Qué antibiótico se debería prescribir?</i></p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Si se trata de un tratamiento empírico: Flucloxacilina 500 mg, 4 veces al día, por 14 días. Alternativa: eritromicina, 250 mg a 500 mg, 4 veces al día, 14 días 2. Si se conocen los resultados del cultivo: prescribir un Antibiótico de acuerdo a las sensibilidades del organismo identificado 3. Es improbable que el niño se encuentre mal, pero si se confirma infección estafilocócica o estreptocócica, observar al niño para identificar síntomas de infección y pedir consejo al pediatra si el niño no se encuentra bien. 4. Duración del tratamiento Las guías de la OMS (OMS 2000) y de la ABM (2008), apoyándose en la opinión de expertos, recomiendan que el tratamiento debería prescribirse durante 10-14 días. Según la opinión de los expertos, la recaída es más frecuente en mujeres con tratamientos de menor duración (OMS 2000). CKS recomienda un curso de 14 días, porque permite la 	<p>OMS, 2000 Barbosa-Cesnik, 2003 Betzold 2007 GAIN, 2009 ABM 2008</p>	

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
	<p>Streptococo del grupo B de una mujer con absceso mamario.</p> <p>La conclusión de la OMS es que la transmisión de infección es rara y normalmente el resultado es benigno. La recomendación se basa en la opinión de experto de la OMS.</p> <p><u>¿Cómo se debería tratar a una mujer que no ha respondido al tratamiento de primera línea?</u></p> <p>*Un tratamiento demasiado corto de Antibióticos y el no haber completado el curso de tratamiento, se han asociado con una mayor incidencia de relapso (OMS 2000; Deshpande 2007).</p> <p>* Una revisión sistemática encontró evidencia insuficiente para evaluar la efectividad de los antibióticos en mastitis lactacional.</p> <p>Las guías de NICE y la ABM recomiendan un antibiótico b-lactamasa resistente, en base a la opinión de expertos como primera opción.</p> <p>Si los resultados del cultivo están disponibles, ajustar el antibiótico</p> <p>Si no, tratar empíricamente con Co-amoxiclav 500/125mg, tres veces por día. Revisar cuando los resultados del cultivo estén disponibles.</p> <p>* CKS recomienda prescribir co-amoxiclav por ser un antibiótico b-lactamasa resistente que tiene un espectro mayor que la flucoxacilina.</p> <p>Puede ser tomado de forma oral y es apropiado para su uso en atención primaria.</p> <p>* Las penicilinas son los antibióticos de elección durante la lactancia materna, porque sólo se encuentran trazas en la leche materna (Schaefer et al, 2007).</p>	<p>dispensación única de un pack.</p> <p><u>¿Cómo se debería tratar a una mujer que no ha respondido al tratamiento de primera línea?</u></p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Asegurarse de que la mujer ha tomado el antibiótico de forma correcta 2. Realizar un cultivo 3. Prescribir un antibiótico diferente por 14 días. 4. Considerar un diagnóstico alternativo <ul style="list-style-type: none"> - Investigación urgente para descartar cáncer - Sospecha de absceso - Derivación a frenulotomía 		
<p>Protocolo ABM #4, 2014</p>	<p>3. Tratamiento farmacológico</p> <p><i>Antibióticos</i></p> <p>Si los síntomas no mejoran tras 12-24 horas o si la mujer está muy enferma, el tratamiento con antibióticos debería comenzar.</p> <p>El patógeno más común involucrado en la mastitis infecciosa es <i>S. aureus</i> 14,15, siendo menos común el <i>Streptococo</i> o <i>E. coli</i>. 11.</p> <p>Los antibióticos de preferencia son las penicilinas resistentes a b-lactamasas, como dicloxacilina o flucloxacilina 500 mg vía oral cuatro veces</p>	<ol style="list-style-type: none"> 11. Thomsen 1984 12. Bolman 2013 13. Sachs 2013 14. Amir LH, 2006 		<p>Mientras que en USA hasta el 50% o más de las infecciones de piel y partes blandas por <i>S. aureus</i> son causadas por cepas resistentes a</p>

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
	<p>al día. 16, o lo recomendado a nivel local según las sensibilidades (III). Las cefalosporinas de primera generación también se aceptan como primera línea de tratamiento, aunque son menos aceptadas por su mayor espectro de cobertura (III).</p> <p>La cefalexina es normalmente segura para mujeres con alergia a penicilina, pero en casos de hipersensibilidad severa se sugiere el uso de la clindamicina 16 (III).</p> <p>La dicoxacilina parece tener menor ratio de efectos adversos hepáticos que la flucoxacilina 17. Muchas autoridades recomiendan 10-14 días de tratamiento), aunque no se sustentan en ensayos controlados (III).</p> <p>La presencia de S.aureus resistente a penicilinas resistentes a penicilasas (MRSA o resistentes a oxacilina) en mastitis y abscesos ha ido en aumento (20-22). (II-2). Si la mastitis no mejora tras 48 h de tratamiento de primera línea, se debería realizar un cultivo.</p> <p>La mayoría de las cepas son sensibles a vancomicina o trimetoprim/sulfamethoxazole pero pueden no ser susceptibles a rifampicina 26. Se debería asumir que las MRSA son resistentes al tratamiento con macrólidos y quinolonas, aun sin tener los resultados de susceptibilidad 27 (III).</p>	<p>15. Kvist LJ, 2008 16. Antibiotic Expert Group, 2010 17. Olsson R, 1992 20. Perez A, 2013 21. Branch-Elliman W, 2012 22. Stafford I, 2008 26. Johnson MD, 2008 27. Rodvold KA, 2014</p>		<p>meticilina, en Europa y en particular en España esta etiología es excepcional en infección comunitaria (Pérez A,et al , 2013)</p>
<p>Perinatal Services BC, 2012</p>		<p><i>Subsequent treatment after 24 hours</i></p> <p>Use antibiotics judiciously and only recommended if symptoms have not improved after 12 – 24 hours of rest and applying the above recommendations;101 maternal fever has not subsided and illness remains acute; or if the nipple is cracked/fissured indicating possible infectious mastitis.107 Most common pathogen is penicillin-resistant <i>Staphylococcus aureus</i>; less common are <i>streptococcus</i> or <i>Escherichia coli</i>104. Suggested antibiotics are penicillinase resistant penicillins, e.g., dicloxacillin or flucloxacillin 500 mg qid or cephalixin when penicillin allergy is suspected.104 Although not</p>	<p>101. OMS (2000) 104.ABM 2008 105. Spencer JP. (2008) 107. Morland-Schultz K, Hill PD (2005).</p>	

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
		clinically studied, it is recommended that antibiotic therapy should continue for 10 to 14 days ^{104,105} .		
<p>Guía del embarazo 2014</p>	<p>Uso de antibióticos para las mastitis en mujeres que amamantan</p> <p>La revisión de Jahanfar (2010) incluyó 2 estudios con aproximadamente 125 mujeres que amamantaban con síntomas de mastitis tales como sensibilidad aumentada, enrojecimiento de los pechos, una disminución de la secreción de leche o fiebre. Un estudio comparó la ausencia de tratamiento, el vaciamiento de la mama y vaciamiento de la mama con algunos de los siguientes antibióticos en un tratamiento de seis días: penicilina 500.000 UI tres veces al día, ampicilina oral 500 mg cuatro veces al día, o eritromicina 500 mg dos veces al día. El otro ECA comparó dos antibióticos (amoxicilina frente a cefradina) en una dosis de 500 mg por vía oral cada ocho horas durante siete días. Se realizaron análisis de sensibilidad y análisis de subgrupos. Aunque se planearon análisis de sensibilidad para comparar los resultados dependiendo de las dosis evaluadas en los estudios, o las reacciones provocadas por el tratamiento en la madre o el bebé, las diferencias entre los estudios no permitieron la realización de un metanálisis.</p> <p>Ambos estudios evaluaron la resolución de los síntomas (fiebre, eritema, sensibilidad) como su desenlace principal. Por otro lado, uno de los ECA evaluó el mantenimiento de la lactancia materna a las dos semanas de haber finalizado el tratamiento, y ambos estudios evaluaron otros desenlaces como la persistencia de los síntomas, los problemas con la secreción de leche o la recurrencia de la infección.</p> <p>Un ECA mostró que el tratamiento con antibiótico y vaciamiento de la mama contribuyó a la mejoría de los síntomas de la mastitis infecciosa en una proporción significativamente mayor (96 %) que el hecho de no tratar (15 %) (1 ECA, 110 mujeres; RR 6,63; OR 95 % 3,48 a 12,60). Los resultados también fueron significativos al comparar el tratamiento con antibiótico y vaciamiento de la mama frente a vaciar la mama solamente (RR 1,89; OR 95 % 1,45 a 2,47).</p> <p>La resolución de la sintomatología fue más rápida en el grupo de mujeres que recibió antibióticos y vaciamiento de la mama (media de</p>	<p>Débil Se sugiere utilizar un tratamiento antibiótico, además del mantenimiento de la lactancia materna con un vaciado frecuente para resolver la mastitis infecciosa.</p> <p>Débil Se sugiere el uso de compresas de agua tibia tras el amamantamiento en aquellas madres que amamanten con dolor o lesiones en los pezones.</p>	<p>Jahanfar 2010</p>	<p>No se recomienda un antibiótico sobre otro.</p> <p>Ni la penicilina ni la ampicilina son activos frente a la mayoría (>90%) de cepas de <i>S. aureus</i> sensible a meticilina...que es la causa más frecuente de mastitis aguda. (Mensa J et al, Guía de tratamiento antimicrobiano de la infección por <i>Staphylococcus aureus</i>. Rev Esp Quimioter 2013; 26 (Suppl. 1):1-84</p>

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
	<p>2,1 días) que en los otros dos grupos (vaciamiento de la mama: medida de 4,2 días; no tratamiento: media de 6,7 días).</p> <p>El ECA que comparó amoxicilina frente a cefradina no mostró diferencias entre los grupos relacionadas con el número de mujeres con una mejoría de los síntomas a juicio del clínico (1 ECA, 25 mujeres; RR 0,85; IC 95 % 0,65 a 1,12), aunque prácticamente todas las mujeres habían mostrado una mejoría después de siete días de tratamiento.</p> <p>Ninguno de los dos ECA describió que el uso de antibióticos provocara efectos adversos.</p>			

3.2. Revisiones sistemáticas

La única revisión que se ha identificado que aborda parcialmente esta pregunta es la ya mencionada revisión Cochrane de Jahanfar et al, 2013, que incluye el artículo de Hager et al, 1996 en el que se compara el uso de la amoxicilina frente a la cefradina para el tratamiento de las mastitis agudas puerperales.

Tabla 2. Resumen de RS

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Intervención/ Comparación. exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (Conclusiones)	Comentarios (Calidad de la evidencia, financiación comentarios)
Jahanfar S, 2013	<p>Diseño: RS</p> <p>Objetivo: Examinar la efectividad del tratamiento antibiótico en</p>	<p>N: 2 ECA</p> <p>Características: Un ECA pequeño(n=25) que compara amoxicilina con cefradina y otro</p>	<p>Comparación 1: Amoxicilina vs. cefradina (1 estudio, n=25)</p> <p>Comparación 2: Tratamiento antibiótico junto a</p>	<p>Comparación 1: Mejora de los síntomas valorado de forma clínica</p> <p>Comparación 2: Mejora de los síntomas valorados por el clínico y la continuación de la lactancia</p>	<p>La evidencia es insuficiente para confirmar o refutar la efectividad del tratamiento con antibióticos en el manejo de la mastitis puerperal.</p> <p>Existe una necesidad</p>	Ver valoración AMSTAR en ANEXOS.

GPC Lactancia Materna – Pregunta 35. Antibiótico de elección en mastitis

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Intervención/ Comparación. exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (Conclusiones)	Comentarios (Calidad de la evidencia, financiación comentarios)
	aliviar los síntomas de las madres que amamantan y tienen mastitis con o sin pruebas de laboratorio.	que compara el vaciamiento de las mamas como tratamiento de apoyo frente al tratamiento antibiótico y tratamiento de apoyo.	vaciamiento versus vaciamiento sólo (1 estudio, 165 casos)		urgente de que se realicen ECAs de alta calidad, doble ciego para determinar si los antibióticos deberían ser utilizados en esta condición postparto común. Los resultados del estudio más grande sugieren mayor alivio de los síntomas al utilizar antibióticos, aunque el diseño del estudio es problemático.	

3.3. Resumen de GPC base y RS disponibles

En el CKS de NICE sobre mastitis (1), cuando se trata de un tratamiento empírico, se recomienda el uso de flucloxacilina 500 mg, cuatro veces al día durante 14 días y como alternativa eritromicina, 250-500 mg cuatro veces al día durante 14 días.

También recomiendan que si se confirma infección estafilocócica o estreptocócica, se observe al niño para identificar síntomas de infección y pedir consejo al pediatra si el niño no se encuentra bien (aunque señalan que es improbable que ocurra esto).

En el protocolo de la ABM de 2014 (2), se señala que los antibióticos de preferencia son las penicilinas resistentes a betalactamasas, como dicloxacilina o flucloxacilina 500 mg vía oral cuatro veces al día o lo recomendado a nivel local según los microorganismos aislados y su sensibilidad (mapa microbiológico) las sensibilidades (III), aunque la dicloxacilina parece tener menor ratio de efectos adversos hepáticos que la flucloxacilina. También se consideran las cefalosporinas de primera generación como primera línea de tratamiento, aunque son menos aceptadas por su mayor espectro de cobertura, con la consiguiente posibilidad de seleccionar cepas con resistencia antibacteriana. Cefalexina es normalmente segura para mujeres con alergia a penicilina, pero en casos de hipersensibilidad severa se sugiere el uso de clindamicina. En cuanto a la duración, se señala que muchas autoridades recomiendan 10-14 días de tratamiento, aunque se trata de una recomendación que no se apoya en ECA.

En este protocolo se señala que la presencia de *S. aureus* resistentes a meticilina (SARM) en mastitis y abscesos ha ido en aumento (sobre todo en EEUU) por lo que, si la mastitis no mejora tras 48 h de tratamiento de primera línea, se debería realizar un cultivo. La mayoría de las cepas son sensibles a vancomicina o trimetoprim/sulfamethoxazole pero pueden no ser susceptibles a rifampicina. Se debería asumir que las SARM son resistentes al tratamiento con macrólidos y quinolonas, aun sin tener los resultados de susceptibilidad.

En la PSBC (3) tras las 12-24 horas iniciales se recomienda el uso de antibióticos si no ha habido mejoría, o si se presentan fisuras en el pezón o están agrietados, lo que indicaría una posible mastitis infecciosa. Señalan que el patógeno más común es *S. aureus* resistente a penicilina, siendo el estreptococo o *Escherichia coli* menos comunes. Se sugiere el uso de penicilinas resistentes a meticilina (dicloxacilina o flucloxacilina 500 mg/día o cefalexina cuando se sospecha de alergia a penicilina). Se basa en el protocolo de ABM de 2008. Y aunque no está clínicamente estudiado, recomiendan una duración de 10-14 días de tratamiento antibiótico.

En la guía del embarazo de 2014 (4) no se señala qué antibiótico utilizar.

3.4. Conclusión

	Adopción GPC/Revisión sistemática
X	Elaboración parcial
	Elaboración <i>de novo</i>

3.5. Diseño de la estrategia de búsqueda de estudios individuales

Criterios de selección de estudios	<ul style="list-style-type: none">• ECAs• Estudios observacionales
Período de búsqueda	
Bases de datos	Cochrane Library Medline via Pubmed Embase via OVID Cinahl via EBSCO PsyINFO via OVID

Ver estrategias de búsqueda de estudios originales en el anexo I.

4- Resumen de la evidencia (Tablas de estudios individuales y valoración de calidad en el ANEXO II)

4.1- GRADE Evidence Profile

Comparación 1: Amoxicilina vs. Cefradina

Bibliografía: Hager et al, 1996

Evaluación de la calidad							Resumen de los Resultados				Calidad	Importancia
Nº de estudios	Diseño	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Nº de pacientes		Magnitud del efecto			
							Amoxicilina	Cefradina	Relativa (95% CI)	Absoluta por 1000		
Resolución de los síntomas valorado por el clínico a los 7 días												
1	ECA	Serio ¹	No seria	Seria ²	Seria ³	Ninguna	11/13 (84,6%)	12/12 (100%)	RR 0,89 (de 0,65 a 1,12)	110 menos por 1000 (de 350 menos a 120 más)	MUY BAJA	CRITICA
Recurrencia de los síntomas a los 30 días de haber respondido al tratamiento												
1	ECA	Serio ¹	No seria	Seria ²	Seria ³	Ninguna	1/13* (7,7%)	2/12** (16,7%)	RR 0,91 (de 0,69 a 1,1)	18 menos por 1000 (de 58 menos a 20 más)	MUY BAJA	CRITICA

¹No se menciona el método de aleatorización y el tamaño muestral es pequeño; ²>90% de resistencia de SAMS a penicilina y por tanto a amoxicilina; quizá la frecuencia de resistencia no era tan alta en el año del estudio, pero era ya significativa como muestra el propio estudio (recurrencias en pacientes tratadas con amoxicilina, por cepas resistentes); ³Pocos eventos

* La recurrencia se da en un caso con *S. aureus*, y cuando se da la recurrencia crece el mismo organismo.

** Las dos recurrencias se dan en pacientes que eran positivos a cultivo de estafilococo coagulasa negativo en la admisión al estudio. Cuando se da la recurrencia, los cultivos de estos pacientes fueron negativos.

4.2. Resumen de la evidencia

<p>El único ECA identificado que compara la eficacia de dos antibióticos diferentes (amoxicilina frente a cefradina) en el tratamiento empírico de las mastitis agudas es el de ya comentado. Aunque cabe de un estudio que incluye</p> <p>Además del han ECA (6) cuyo estudiar la</p> <p>antibióticos en el tratamiento empírico de las mastitis agudas, aunque proporcionan datos secundarios sobre la eficacia de los diferentes antibióticos utilizados en el grupo de comparación que sí era tratado con antibióticos.</p> <p>En el estudio de Hager et al, 1996, se incluyeron 25 mujeres con fiebre >37,56°C, que presentaban dolor a la palpación de la mama y “<i>segmental erythema</i>”. 13 de ellas fueron tratadas con amoxicilina oral 500mg cada ocho horas y 12 con cefradina oral 500mg cada seis horas. En ambos grupos el tratamiento duró siete días. A todas las pacientes se les recomendaba continuar con la lactancia materna y aplicar compresas húmedas calientes en la o las mamas afectadas cada cuatro-seis horas.</p> <p>La visita de seguimiento se hizo a los siete días de iniciar el tratamiento, no encontrándose diferencias significativas entre los dos grupos en la resolución de los síntomas (RR de 0,85; IC95% de 0,65 a 1,12). El número de días en el que se resolvieron los síntomas fue de 4,2 (rango de 1 a 5) frente a 3,8 días (rango de 1 a 4) y sólo se registró un absceso mamario en el grupo tratado con amoxicilina. La recurrencia de los síntomas a los 30 días se dio en una madre tratada con amoxicilina y dos madres tratadas con cefradina (diferencias no significativas).</p> <p>Los autores recomendaron la utilización empírica de antibióticos resistentes a β-lactamasas como cefalosporinas, a la vez de aplicar calor húmedo y continuar con la lactancia materna.</p> <p><i>S.aureus</i> (71/165) y SCN (48/165).. De las 71 cepas aisladas de <i>Staphylococcus aureus</i>, 48 (67,6%) eran resistentes a penicilina, siendo la mayoría sensibles a meticilina, eritromicina y sulfonamidas. De las 41 cepas aisladas de SCN, 23 (56,1%) eran resistentes a penicilina, aunque casi todas eran sensibles a eritromicina y sulfonamidas. Sin embargo, se trata de un estudio muy antiguo, puesto que en la actualidad más del 90% de las cepas de <i>S. aureus</i> meticilino sensible (SAMS) y de SCN son resistentes a penicilina</p> <p>Cabe destacar que en este estudio se incluyeron madres que presentaban síntomas inflamatorios en las mamas (sensibilidad o dolor, inflamación y rojez, calor y disminución de secreción de leche) y que se trata de un estudio antiguo, por lo que probablemente sus resultados no son aplicables en la actualidad.</p> <p>En el estudio de Arroyo de 2010 (7), que incluye mujeres con dolor e inflamación uni o bilateral, las especies más frecuentemente aisladas fueron <i>S. epidermidis</i> y <i>S. aureus</i> (ver tabla 1) en los tres grupos en estudio.</p>	<p>Calidad muy baja para todos los desenlaces</p>
--	--

TABLE 2. Bacteriology (principal isolates) of SAPM

<i>S. aureus</i> (PCN-R, Ceph-S)	7
Amoxicillin-treated	3
Cephadrine-treated	4
Staphylococcal species (PCN-R, Ceph-S)	8
Amoxicillin-treated	4
Cephadrine-treated	4
α Streptococcus	4
Group B streptococcus	2
<i>Propionibacterium</i> spp.	1

PCN-R = penicillin-resistant; Ceph-S = cephradine-sensitive.

Tipo bacteria	Grupo A	Grupo B	Grupo C
<i>S. epidermidis</i>	92/124 (74,2%)	88/127 (69,3%)	76/101 (75,2%)
<i>S. aureus</i>	67/124 (54%)	55/127(43,3%)	30/101 (29,7%)
<i>S. mitis</i>	36/124 (29%)	36/127 (28,3%)	35/101 (34,7%)

En este caso, se incluyeron madres que presentaban dolor al amamantar e inflamación en las mamas, así como un recuento de bacterias superior a $4\log_{10}$ de UFC/ml y un recuento de leucocitos de $>6\log_{10}$ células/ml.

Delgado S et al, 2009 (8) publicaron un estudio en el que aislaron los estafilococos en la leche de mujeres con mastitis lactacional para caracterizar las cepas aisladas de SCN y comparar sus propiedades con las de las cepas aisladas de mujeres sanas que amamantan.

Se incluyeron 30 mujeres en el estudio, aunque los cultivos fueron positivos en 27 de ellas, siendo las especies más frecuentemente aisladas *S. epidermidis* y *S. aureus*. Se consiguieron aislar 76 perfiles diferentes de *S. epidermidis*, observando que el número de cepas que contiene el gen relacionado con la producción de biofilms y la resistencia a oxaciclina, eritromicina, clindamicina y mupirocina era significativamente mayor en las cepas aisladas de la leche de madres con mastitis que de la leche de las madres control.

ACTUALIZADO A FECHA DE: 31 de Octubre de 2016

4- De la evidencia a la recomendación (Tabla de EtR)

No hay evidencia sobre las comparaciones que se quieren estudiar. Los estudios que hay no aportan pruebas de cuál es el mejor antibiótico a utilizar en caso de mastitis agudas, por lo que finalmente se realizan recomendaciones de buena práctica, siguiendo las recomendaciones que realizan otras guías y la opinión del grupo de trabajo de la guía.

<p><u>Recomendación (Texto)</u></p>	<p>Recomendación de buena práctica</p> <p>Para el tratamiento empírico de las mastitis agudas que no responden a las medidas conservadoras, utilizar cefalosporinas de primera generación (cefalexinao cefadroxilo) o en su caso cloxaciclina durante 10 a 14 días. Si la madre es alérgica a los betalactámicos, se puede utilizar clindamicina. Cuando el lactante tenga más de 4-6 semanas de vida puede utilizarse también trimetoprim sulfametoxazol.</p>
<p><u>Justificación</u></p>	<p>En ausencia de evidencia o de ensayos clínicos que comparen los antibióticos en el tratamiento de la mastitis aguda, se deberían recomendar aquellos que son más eficaces en el tratamiento de las infecciones por <i>S. aureus</i>, que es el agente etiológico más frecuente en las mastitis agudas.</p> <p>No se recomienda el uso de amoxicilina clavulánico por ser un antibiótico de amplio espectro con efectos adversos en la microbiota intestinal, y existir otras alternativas también eficaces, como las cefalosporinas de primera generación. Cloxaciclina es activa frente a <i>S.aureus</i> pero hay que tener en cuenta que su biodisponibilidad oral es del 50-75% y que en infecciones moderadas o graves debería administrarse por vía intravenosa, por lo que no se recomendaría su uso en general en mastitis aguda por vía oral.</p> <p>En cuanto a los macrólidos, no se suelen utilizar para el tratamiento de <i>S. aureus</i>. Y en referencia a clindamicina y cotrimoxazol, además de ser activos frente a <i>S. aureus</i> sensible a meticilina (SAMS), también lo son frente a SARM comunitaria y frente a <i>Streptococcus</i> sp, y pueden utilizarse en caso de alergia a penicilina.</p> <p>En general no se recomienda el tratamiento con una quinolona, como ciprofloxacino en monoterapia por riesgo de desarrollo de resistencias, sobre todo en infecciones de inóculo alto y en tratamiento prolongado. Ciprofloxacino podría ser una alternativa en casos de mastitis aguda en pacientes que no toleran cefalosporinas ni clindamicina (9).</p>
<p><u>Consideraciones de subgrupos</u></p>	
<p><u>Consideraciones para la implementación</u></p>	
<p><u>Monitorización y evaluación</u></p>	<p>-</p>

Prioridades para la investigación

- Se necesitan estudios que comparen la eficacia de los diferentes antibióticos en el tratamiento empírico de las mastitis agudas puerperales y de la duración que éstos deberían tener.
- Se necesitan estudios epidemiológicos recientes sobre la etiología de la mastitis aguda lactacional en nuestro medio.

7. ANEXOS

Son los mismos que los de la pregunta sobre tratamiento de las mastitis agudas

8. BIBLIOGRAFÍA

- (1) Mastitis and breast abscess. Clinical Knowledge Summaries-CSK. 2015. Disponible en:
<http://ykmu.tbzmed.ac.ir/uploads/125/CMS/user/file/813/sexual/Mastitis%20and%20breast%20abscess.pdf>.
- (2) ABM Clinical Protocol #4: Mastitis, Revised March 2014. Breastfeeding Medicine, Volume 9, Number 5, 2014.
- (3) Perinatal Services BC Health Promotion Guideline. Breastfeeding Healthy Term Infants. March 2015. Disponible en:
<http://www.perinataleservicesbc.ca/Documents/Guidelines-Standards/HealthPromotion/BreastfeedingHealthyTermInfantGuideline.pdf>.
- (4) Grupo de trabajo de la Guía de práctica clínica de atención en el embarazo y puerperio. Guía de práctica clínica de atención en el embarazo y puerperio. Ministerio de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad. Agencia de Evaluación de Tecnologías Sanitarias de Andalucía: 2014. Guías de Práctica Clínica en el SNS: AETSA 2011/10.
- (5) Hager WD, Barton JR. Treatment of sporadic acute puerperal mastitis. Infect Dis Obstet Gynecol 1996;4(2):97-101.
- (6) Thomsen AC, Espersen T, Maigaard S. Course and treatment of milk stasis, noninfectious inflammation of the breast, and infectious mastitis in nursing women. Am J Obstet Gynecol 1984 Jul 1;149(5):492-5.
- (7) Arroyo R, Martin V, Maldonado A, Jimenez E, Fernandez L, Rodriguez JM. Treatment of infectious mastitis during lactation: antibiotics versus oral administration of Lactobacilli isolated from breast milk. Clin Infect Dis 2010 Jun 15;50(12):1551-8.
- (8) Delgado S, Arroyo R, Jimenez E, Marin ML, del CR, Fernandez L, et al. Staphylococcus epidermidis strains isolated from breast milk of women suffering infectious mastitis: potential virulence traits and resistance to antibiotics. BMC Microbiol 2009;9:82.
- (9) Mensa J. Guía de tratamiento antimicrobiano de la infección por Staphylococcus aureus. Rev Esp Quimioter 2013;26 (Suppl 1:1-84).

PREGUNTA CLÍNICA Nº 36

¿Se puede utilizar el drenaje por aspiración con aguja bajo control ecográfico como alternativa al drenaje quirúrgico tradicional en el tratamiento del absceso mamario?

1- Pregunta clínica en formato PICO

Tabla 1- Componentes de la pregunta clínica en formato PICO

Pacientes	Madre que amamanta y presenta un absceso mamario
Intervención	Drenaje por aguja bajo control ecográfico
Comparación	Drenaje quirúrgico
Resultados	Tasa de curación del absceso Recidiva del absceso Tiempo de curación Tasa de abandono de la lactancia materna Complicaciones de las intervenciones
Tipo de estudio	ECA, Estudios observacionales

2- Introducción

3. ESTRATEGIA DE ELABORACIÓN DE LA PREGUNTA

3.1. GPC Base

Tabla 2- Resumen de GPC Base

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
NICE, 2006 (Actualiz 2011)	-	-		
Protocolo ABM #4, 2014	<p>The collection can often be drained by needle aspiration, which itself can be diagnostic as well as therapeutic. Serial needle aspirations may be required. 31–33 (III) Ultrasound guidance for needle aspiration may be necessary in some cases. Fluid or pus aspirated should be sent for culture. Consideration of resistant organisms should also be given depending on the incidence of resistant organisms in that particular environment. Surgical drainage may be necessary if the abscess is very large or if there are multiple abscesses. After surgical drainage, breastfeeding on the affected breast should continue, even if a drain is present, with the proviso that the infant's mouth does not come into direct contact with purulent drainage or infected tissue. A course of antibiotics should follow drainage of the abscess. (III).</p>			
Perinatal Services BC, 2013	<p>Breast Abscess</p> <ul style="list-style-type: none"> • Occurs in approximately 3% of women with mastitis^{38,104} • Use of ultrasound is advised for diagnosis and to guide aspiration or surgical drainage if necessary^{101,104} • Breastfeeding can continue from the unaffected breast and can resume from the affected breast following drainage of the abscess and the 			

Guía (Enfoque)	Resumen sobre la evidencia (Calidad de la evidencia)	Recomendaciones (Grado)	Referencias bibliográficas (Tipo de publicación)	Comentarios
	initiation of antibiotic treatment if the mother is comfortable and the infant's mouth has no contact with drainage or infected tissue ^{101,104} • Otherwise, hand express milk from affected breast during this period to maintain supply			

3.2. Revisiones sistemáticas

En la búsqueda realizada se identificó una revisión sobre el manejo de la mastitis y los abscesos puerperales(1), que fue excluida por tratarse de una revisión narrativa.

3.3. Resumen de GPC base y RS disponibles

El Protocolo 4 de la ABM señala que la colección de pus puede ser drenada a menudo por aspiración por aguja, y que pueden requerirse aspiraciones seriadas, siendo a veces necesaria la aspiración guiada por ultrasonidos. El drenaje quirúrgico puede ser necesario si el absceso es muy grande o si hay abscesos múltiples. Tras el drenaje quirúrgico se recomienda seguir amamantando del pecho afectado, incluso si hay un sistema de drenaje, siempre y cuando la boca del lactante no entre en contacto directo con el drenaje purulento o tejido infectado. Tras el drenaje se debería administrar un curso de tratamiento antibiótico (2).

En la PSBC (3) se indica que se aconseja el uso de ultrasonidos para diagnosticar y guiar la aspiración o el drenaje quirúrgico, si es necesario. La lactancia materna puede continuar por el pecho no afectado y puede continuar del pecho afectado tras el drenaje del absceso y el inicio de tratamiento antibiótico, si la madre está cómoda y si la boca del niño no entra en contacto con el drenaje o tejido infectado. Si no, se puede extraer la leche de forma manual del pecho afectado durante este período para mantener la producción de la misma.

En cuanto a la búsqueda de RS, no se han encontrado RS al respecto.

3.4. Conclusión (marcar con una X):

	Adopción GPC/Revisión sistemática
	Elaboración parcial
X	Elaboración de novo

3.5. Diseño de la estrategia de búsqueda de estudios individuales

Criterios de selección de estudios	ECA, estudios de cohortes
Período de búsqueda	Sin límites
Bases de datos	Cochrane, Pumbed y Embase y Cinhal *También se realizó una búsqueda de términos libres en google

Ver estrategias de búsqueda de estudios originales en el ANEXO I.

4- Resumen de la evidencia (Tablas de estudios individuales y valoración de calidad en el ANEXO II)

4.1- GRADE Evidence Profile

Comparación: Drenaje por aguja bajo control ecográfico versus al drenaje quirúrgico tradicional en el tratamiento del absceso mamario

Bibliografía:

1. Chandika AB1, Gakwaya AM, Kiguli-Malwadde E, Chalya PL. Ultrasound Guided Needle Aspiration versus Surgical Drainage in the management of breast abscesses: a Ugandan experience. BMC Res Notes. 2012 Jan 6;5:12.
2. Suthar K, Mewada B, Surati K, Shah J. Comparison of percutaneous ultrasound guided needed aspiration and open surgical drainage in management of puerperal breast abscess Int J Med Sci Public Health. 2013; 2(1): 69-72.

Evaluación de la calidad							Nº de pacientes		Efecto		Calidad	Importancia
Nº de estudios	Diseño de estudio	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Drenaje con aguja bajo control ecográfico	Drenaje quirúrgico tradicional	Relativo (95% CI)	Absoluto (95% CI)		
Tasa de curación (abscesos ≤ 5 mm de diámetro) a los 30-35 días												
2	ECA	serio ¹	no serio ²	no serio ³	serio ⁴	ninguno	48/53 (90.6%)	48/52 (92.3%)	RR 0.97 (0.87 a 1.08)	28 menos por 1000 (de 74 menos a 120 más)	⊕⊕○○ BAJA	CRÍTICA
Tasa de curación (abscesos > 5 cm de diámetro) a los 35 días												
1	ECA	serio ⁵	no serio ⁶	no serio	serio ⁷	ninguno	10/15 (66.7%)	15/15 (100.0%)	RR 0.68 (0.47 a 0.98)	320 menos por 1000 (de 20 menos a 530 menos)	⊕⊕○○ BAJA	CRÍTICA
Recidiva del absceso a los 30-35 días de seguimiento												
2	ECA	serio ⁸	serio ⁹	no serio ³	serio ¹⁰	ninguno	-	-	-	Ver resumen de la evidencia	⊕○○○ MUY BAJA	CRÍTICO
Tiempo de curación												
2	ECA	serio ¹	no serio ¹⁰	no serio ³	serio ¹¹	ninguno	-	-	-	Ver resumen de la evidencia	⊕⊕○○ BAJA	CRÍTICA
Abandono de la lactancia materna a los 35 días												

GPC Lactancia Materna-Pregunta 36. Drenaje absceso mamario.

Evaluación de la calidad							Nº de pacientes		Efecto		Calidad	Importancia
Nº de estudios	Diseño de estudio	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Drenaje con aguja bajo control ecográfico	Drenaje quirúrgico tradicional	Relativo (95% CI)	Absoluto (95% CI)		
1	ECA	serio ⁵	no serio ⁶	no serio	serio ⁴	ninguno	0/35 (0.0%)	3/35 (8.6%)	RR 0.14 (0.01 a 2.67)	74 menos por 1000 (de 85 menos a 143 más)	⊕⊕○○ BAJA	CRÍTICA

MD=Diferencia de medias, RR=riesgo relativo

1. Chandika 2012, y Suthar 2012, no especifican si realizaron ocultación de la secuencia de aleatorización en ambos estudio, así como tampoco clarifican si se realizó cegamiento.
2. I²: 0% (p=0,60)
3. El estudio de Chandika 2012, incluye abscesos mamarios puerperales y no puerperales
4. Bajo número de eventos. El IC 95% no excluye apreciable beneficio ni apreciable daño
5. Suthar 2012, no especifica si realizaron ocultación de la secuencia de aleatorización en el estudio, así como tampoco clarifica si realizó cegamiento.
6. Estudio único
7. Bajo número de eventos
8. Chandika 2012, y Suthar 2012, no especifican si realizaron ocultación de la secuencia de aleatorización en ambos estudio, tampoco clarifican si se realizó cegamiento. Para este desenlace (recidiva del absceso) creemos que el tiempo de seguimiento ha sido muy corto en ambos estudios, lo que podría indicarnos un sesgo de reporte selectivo de datos.
9. Datos inconsistentes entre los dos estudios
10. Datos no agrupados
11. Bajo número de participantes

4.2- Resumen de la evidencia

En la búsqueda de estudios individuales se localizaron cinco estudios. Uno de ellos fue un ECA (4), cuyo objetivo era establecer si el drenaje con aguja bajo control ecográfico es una opción de tratamiento factible de los abscesos mamarios, puerperales y no puerperales.

El segundo estudio (5) fue un ECA que tuvo por objetivo comparar el manejo del absceso mamario puerperal por aspiración percutánea con ecografía guiada frente al drenaje quirúrgico abierto con especial atención a la resolución y las complicaciones.

El tercero, fue un ECA (6) que buscó comparar la eficacia del drenaje con aguja sin control ecográfico en relación al drenaje quirúrgico habitual en el tratamiento de abscesos mamarios puerperales. Fue excluido porque la intervención no se realizó con control ecográfico.

El cuarto estudio (7) tuvo por objetivo comparar las siguientes técnicas: la aspiración percutánea de los abscesos con guía ecográfica versus el drenaje estándar de los abscesos mamarios puerperales y no puerperales. Fue excluido por ser cuasiexperimental y de baja calidad metodológica.

Finalmente, el quinto estudio (8) también fue excluido por ser una serie de casos de mujeres con abscesos mamarios puerperales que fueron tratadas a través de la aspiración percutánea con guía ecográfica de los abscesos.

El primer ECA (4) fue desarrollado en un hospital de alta complejidad en Uganda. Tuvo por objetivo evaluar durante un periodo de 30 días el drenaje con aguja bajo control ecográfico del absceso mamario frente al drenaje quirúrgico tradicional del absceso mamario

Todas las mujeres recibieron tras las intervenciones, tratamiento analgésico (Diclofenaco 75 mg I.M. y 50 mg cada 8 horas V.O. por tres días), además de tratamiento antibiótico (Cloxacilina 500 mg cada ocho horas V.O. por 10 días.)

El estudio incluyó una muestra de 65 mujeres con absceso mamario (puerperal y no puerperal) de un tamaño máximo cinco cm de diámetro (medido por ecografía).

El diagnóstico clínico se basó en la presencia de dolor mamario, tumefacción, fiebre, fluctuación de una masa en la mama y fue confirmado por diagnóstico ecográfico. Se excluyeron mujeres con características clínicas de inmunosupresión (estadio clínico según la OMS III y IV) y con alergia a la penicilina.

Los desenlaces evaluados fueron el tiempo de resolución (curación), la tasa de recurrencia, la tasa de aceptabilidad del tratamiento y los costes que implicaban ambas intervenciones.

La conclusión final a la que llegaron los autores es que el drenaje con aguja bajo control ecográfico es una opción de tratamiento factible y coste efectiva de los abscesos mamarios por debajo de cinco centímetros por ecografía y con un sistema inmunitario competente (en mujeres con y sin lactancia materna).

El segundo estudio (5), fue desarrollado en la India e incluyó un total de 70 pacientes con características clínicas sugerentes de absceso mamario puerperal (fiebre, dolor, hinchazón, enrojecimiento de mama asociado con sensibilidad localizada). El diagnóstico fue confirmado por ecografía y por aspiración de pus que se envió para cultivo y pruebas de sensibilidad. Las pacientes con condiciones comórbidas fueron excluidas del estudio. Las pacientes fueron divididas de manera aleatoria en dos grupos (35

<p>pacientes en cada grupo), con un tiempo total de seguimiento de 35 días: Grupo A. Drenaje con aguja con control ecográfico del absceso mamario; Grupo B. Drenaje quirúrgico tradicional del absceso mamario. Los desenlaces recogidos fueron la tasa de fracaso del tratamiento, el tiempo de resolución, número de aspiraciones practicadas, y las complicaciones principales. Se aconsejó a todas las mujeres tratadas con drenaje quirúrgico tradicional continuar con la lactancia materna por el pecho no afectado además de extraerse la leche del pecho afectado, mientras que aquellas tratadas con drenaje con aspiración por aguja se les aconsejó continuar con la lactancia con higiene. Las conclusiones a las que llega el estudio es que la aspiración percutánea con aguja guiada por ecografía tiene una tasa de fracaso aceptable y es una alternativa efectiva al drenaje quirúrgico del absceso mamario puerperal especialmente para los abscesos mamarios que están comenzando y son de pequeño tamaño.</p> <p>Los desenlaces de interés que se han tenido en cuenta han sido la tasa de resolución de abscesos, las complicaciones en las mamas, la tasa de continuación de la lactancia, la duración de la lactancia materna (exclusiva y no exclusiva), la lactancia materna exclusiva al mes, a los cuatro meses, a los seis meses y la seguridad en el lactante (infección que pasa al niño).</p>	
<p>Comparación 1. Drenaje con aguja bajo control ecográfico versus drenaje quirúrgico tradicional del absceso mamario</p>	
<p>Tasa de curación de los abscesos</p>	
<p>Se realizó un metaanálisis de los dos estudios encontrados (4;5) teniendo en consideración un análisis de subgrupo en función del tamaño del absceso. En relación a la tasa de resolución de abscesos \leq 5 cm de diámetro, no se encontraron diferencias entre ambas técnicas (2 ECA; 96 eventos; RR 0,97; IC 95% de 0,87 a 1,08).</p>	<p>Calidad baja</p>
<p>Considerando sólo los datos del estudio de Suthar, que incluyó pacientes con abscesos mamarios $>$ 5cm de diámetro, se encontró una mayor tasa de resolución de este tipo de abscesos con el drenaje quirúrgico tradicional frente al drenaje con aguja bajo control ecográfico. (1 ECA; 25 eventos; RR 0,68, IC 95% de 0,47 a 0,98) (5).</p>	<p>Calidad baja</p>
<p>Recidiva del absceso</p>	
<p>Dos estudios reportaron los casos de recidiva del absceso; uno de ellos reportó un caso a los 30 días de seguimiento en el grupo tratado con drenaje quirúrgico, y ningún caso en el tratado con aspiración con aguja bajo control ecográfico, no encontrando diferencias entre ambas intervenciones (1 ECA; 1 evento; RR 0,32, IC 95% de 0,01 a 7,66) (4). El otro estudio reportó tres casos de recidiva en el grupo tratado con aspiración con aguja bajo control ecográfico a los 35 días de seguimiento. (5). Nuestra confianza en estos reportes es de muy baja calidad, debido al corto tiempo de seguimiento en ambos estudios que podrían condicionar el reporte de este desenlace.</p>	<p>Calidad muy baja</p>

Tiempo de curación	
<p>Se calculó la diferencia de medias de los tiempos de curación aportados por un estudio, y no se encontraron diferencias significativas en el tiempo de curación de los abscesos ≤ 5 cm de diámetro entre el drenaje con aguja bajo control ecográfico y el drenaje quirúrgico tradicional. (1 ECA; 65 pacientes; DM: 0,08; IC 95% de -1,40 a 1,56) (4).</p> <p>Otro estudio, que incluyó abscesos ≤ 5 cm y > 5 cm de diámetro, reportó que todas las pacientes sometidas al drenaje con aguja bajo control ecográfico se curaron antes de los 20 días (el 44,8% entre el día 1 y el día 5), mientras que todos los abscesos mamarios sometidos al drenaje quirúrgico tradicional, todos se curaron antes de los 35 días (ninguno se curó antes del día 10 y sólo el 5,71% entre el día 16 y el día 20) (5).</p>	Calidad baja
Tasa de abandono de la lactancia materna	
<p>Un estudio reportó que 3/35 (8%) pacientes sometidas al drenaje quirúrgico tradicional abandonaron la lactancia materna como consecuencia de la aparición de una fístula mamaria frente a 0/35 (0%) de las madres tratadas por aspiración con aguja con control ecográfico, aunque el riesgo relativo no fue estadísticamente significativo (1 ECA; 3 eventos; RR 0,14, IC 95% de 0,01 a 2,67) (5).</p> <p>Es importante recalcar que a las mujeres tratadas con drenaje quirúrgico tradicional se les aconsejó continuar con la lactancia materna por el pecho no afectado además de extraerse la leche del pecho afectado, mientras que a aquellas tratadas con drenaje con aspiración por aguja se les aconsejó continuar con la lactancia con higiene, situación que podría haber influido en los resultados reportados por este estudio.</p>	Calidad baja
Complicaciones	
<p>Un estudio describió que la principal complicación para el grupo sometido al drenaje percutáneo con aguja con guía ecográfica fue el dolor en un 80% de las pacientes, siendo la fístula mamaria en tres de las pacientes del grupo sometido al drenaje quirúrgico tradicional la mayor complicación presentada (5).</p>	Calidad muy baja

ACTUALIZADO A FECHA DE: 31 de Octubre de 2016

5- De la evidencia a la recomendación (Tabla de EtR)

¿Se puede utilizar el drenaje con aguja bajo control ecográfico como alternativa al drenaje quirúrgico tradicional en el tratamiento del absceso mamario?

Población: Madre sana que amamanta y presenta un absceso mamario

Intervención: Drenaje por aguja bajo control ecográfico

Comparación: Drenaje quirúrgico

Perspectiva: Clínica

	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>																																		
BENEFICIOS Y RIESGOS DE LA OPCIÓN S	<u>¿Cuál es la confianza global en la evidencia disponible sobre los efectos?</u>	<table border="0"> <tr> <td>No se incluyen estudios</td> <td>Muy baja</td> <td>Baja</td> <td>Moderada</td> <td>Alta</td> </tr> <tr> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input checked="" type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> </tr> </table>	No se incluyen estudios	Muy baja	Baja	Moderada	Alta	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Desenlaces</th> <th>Importancia relativa</th> <th>Certeza de la evidencia</th> <th>Tamaño del efecto</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Tasa de curación del absceso <5cm</td> <td>Crítica</td> <td>Baja</td> <td>Beneficio importante/modesto</td> </tr> <tr> <td>Tasa de curación del absceso ≥5cm</td> <td>Crítica</td> <td>Baja</td> <td>Algún riesgo/inconveniente</td> </tr> <tr> <td>Recidiva del absceso</td> <td>Crítica</td> <td>Baja</td> <td>Sin efecto?</td> </tr> <tr> <td>Tiempo de curación</td> <td>Crítica</td> <td>Muy baja</td> <td>Algún beneficio</td> </tr> <tr> <td>Tasa de abandono de la lactancia materna</td> <td>Crítica</td> <td>Baja</td> <td>Algún beneficio?</td> </tr> </tbody> </table> <p>La evidencia, aunque de baja o muy baja calidad, parece indicar que en caso de abscesos mamarios menores de 5 cm de diámetro, el drenaje por aguja bajo control ecográfico es igual de eficaz que el drenaje por cirugía en la curación del absceso, necesitando además un menor tiempo de curación. Sin embargo, los datos en relación a la tasa de recidivas del absceso no son claros, y parece que el drenaje por cirugía produce algún abandono de la lactancia materna en comparación con el drenaje por aguja y control ecográfico, aunque hacen falta más estudios al respecto.</p>	Desenlaces	Importancia relativa	Certeza de la evidencia	Tamaño del efecto	Tasa de curación del absceso <5cm	Crítica	Baja	Beneficio importante/modesto	Tasa de curación del absceso ≥5cm	Crítica	Baja	Algún riesgo/inconveniente	Recidiva del absceso	Crítica	Baja	Sin efecto?	Tiempo de curación	Crítica	Muy baja	Algún beneficio	Tasa de abandono de la lactancia materna	Crítica	Baja	Algún beneficio?	
	No se incluyen estudios	Muy baja	Baja	Moderada	Alta																																	
	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																																	
Desenlaces	Importancia relativa	Certeza de la evidencia	Tamaño del efecto																																			
Tasa de curación del absceso <5cm	Crítica	Baja	Beneficio importante/modesto																																			
Tasa de curación del absceso ≥5cm	Crítica	Baja	Algún riesgo/inconveniente																																			
Recidiva del absceso	Crítica	Baja	Sin efecto?																																			
Tiempo de curación	Crítica	Muy baja	Algún beneficio																																			
Tasa de abandono de la lactancia materna	Crítica	Baja	Algún beneficio?																																			
<u>¿Existe incertidumbre o variabilidad importante en cómo los pacientes valoran los desenlaces de interés?</u>	<table border="0"> <tr> <td>Incertidumbre/variabilidad importante</td> <td>Incertidumbre/variabilidad probablemente importante</td> <td>Incertidumbre/variabilidad probablemente no importante</td> <td>Incertidumbre/variabilidad no importante</td> <td>No se conocen desenlaces no deseados</td> </tr> <tr> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input checked="" type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> </tr> </table>	Incertidumbre/variabilidad importante	Incertidumbre/variabilidad probablemente importante	Incertidumbre/variabilidad probablemente no importante	Incertidumbre/variabilidad no importante	No se conocen desenlaces no deseados	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																											
Incertidumbre/variabilidad importante	Incertidumbre/variabilidad probablemente importante	Incertidumbre/variabilidad probablemente no importante	Incertidumbre/variabilidad no importante	No se conocen desenlaces no deseados																																		
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																																		
<u>¿Los efectos deseados esperados son importantes?</u>	<table border="0"> <tr> <td>No</td> <td>Probablemente no</td> <td>Incierto</td> <td>Probablemente sí</td> <td>Sí</td> <td>Varía</td> </tr> <tr> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input checked="" type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> <td><input type="checkbox"/></td> </tr> </table>	No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																									
No	Probablemente no	Incierto	Probablemente sí	Sí	Varía																																	
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																																	

	<u>CRITERIO</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
	<u>¿Los efectos no deseados esperados son pequeños?</u>	No <input type="checkbox"/> Probablemente no <input type="checkbox"/> Incierto <input type="checkbox"/> Probablemente sí <input checked="" type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> <u>Varía</u> <input type="checkbox"/>		
	<u>¿El balance entre los efectos deseados y no deseados favorece la opción?</u>	No <input type="checkbox"/> Probablemente no <input type="checkbox"/> Incierto <input type="checkbox"/> Probablemente sí <input checked="" type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> <u>Varía</u> <input type="checkbox"/>		
UTILIZACIÓN DE RECURSOS	<u>¿Los recursos que se requieren son bajos?</u>	No <input type="checkbox"/> Probablemente no <input type="checkbox"/> Incierto <input type="checkbox"/> Probablemente sí <input checked="" type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> <u>Varía</u> <input type="checkbox"/>		Habría que comparar cuál es el coste de realizar el drenaje por aguja bajo control ecográfico versus el coste del drenaje por cirugía, aunque el grupo considera que el coste del primero es menor.
	<u>¿El coste incremental es pequeño en relación a los beneficios netos?</u>	No <input type="checkbox"/> Probablemente no <input type="checkbox"/> Incierto <input type="checkbox"/> Probablemente sí <input checked="" type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> <u>Varía</u> <input type="checkbox"/>		

	<u>Criterio</u>	<u>JUICIO</u>	<u>EVIDENCIA</u>	<u>CONSIDERACIONES ADICIONALES</u>
EQUIDAD	<u>¿Cuál sería el impacto en las desigualdades en salud?</u>	<p>Aumentarían Probablemente aumentarían Incierto Probablemente reducirían Reducirían <u>Varía</u></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/></p>		
ACEPTABILIDAD	<u>¿Es la opción aceptable para los grupos de interés involucrados?</u>	<p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí <u>Varía</u></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		<p>El grupo considera que las madres preferirán el drenaje por aguja y control ecográfico al drenaje por cirugía.</p> <p>En cuanto a los grupos de profesionales, se cree que no hay variabilidad.</p> <p>El drenaje por punción ecoguiada lo realizan habitualmente los ginecólogos/as o radiólogos/as intervencionistas. El drenaje quirúrgico lo realizan ginecólogos/as o cirujanos/as.</p>
FACTIBILIDAD	<u>¿La implementación de la opción es factible?</u>	<p>No Probablemente no Incierto Probablemente sí Sí <u>Varía</u></p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>		<p>El grupo considera que se trata de una opción implementable en nuestro medio.</p>

<u>Balance de las consecuencias</u>	Las consecuencias no deseadas superan claramente las consecuencias deseadas en la mayoría de los escenarios <input type="checkbox"/>	Las consecuencias no deseadas probablemente superan las consecuencias deseadas en la mayoría de los escenarios <input type="checkbox"/>	El balance entre las consecuencias deseadas y no deseadas está muy equilibrado o es incierto <input type="checkbox"/>	Las consecuencias deseadas probablemente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los escenarios <input checked="" type="checkbox"/>	Las consecuencias deseadas claramente superan las consecuencias no deseadas en la mayoría de los escenarios <input type="checkbox"/>
<u>Tipo de recomendación</u>	Se recomienda no ofrecer la opción <input type="checkbox"/>	Se sugiere no ofrecer la opción <input type="checkbox"/>	Se sugiere ofrecer la opción <input checked="" type="checkbox"/>	Se recomienda ofrecer la opción <input type="checkbox"/>	
<u>Recomendación (Texto)</u>	<p><u>Recomendación débil a favor</u></p> <p>Se sugiere el drenaje por aspiración con aguja bajo control ecográfico como alternativa eficaz al drenaje quirúrgico en el tratamiento de abscesos mamarios de madres lactantes, sobre todo si el diámetro es inferior a cinco centímetros.</p> <p>En caso de abscesos mamarios mayores de cinco centímetros de diámetro, a la hora de elegir la técnica se sugiere tener en cuenta las preferencias de la madre, sabiendo que la tasa de fracasos del drenaje por aspiración con aguja bajo control ecográfico puede ser mayor que la presentada en los casos de drenaje quirúrgico.</p> <p><u>Buena práctica</u></p> <p>A la hora de realizar un drenaje quirúrgico, siempre que sea posible realizar la incisión en la zona más distal con respecto al pezón para disminuir la probabilidad de dañar conductos y proporcionar una mayor comodidad para amamantar.</p>				
<u>Justificación</u>	<p>La evidencia sugiere que el drenaje por aguja bajo control ecográfico es igualmente eficaz que el drenaje por cirugía, sobre todo en abscesos de menos de cinco centímetros de diámetro, además de suponer un menor tiempo para la curación. Sin embargo, la evidencia es menos clara con respecto a las diferencias en su efecto sobre la lactancia materna y las recidivas del absceso.</p>				
<u>Consideraciones de subgrupos</u>	<p>Según la evidencia, parece haber diferencias en el éxito de la intervención dependiendo del tamaño inicial del absceso mamario.</p>				

Consideraciones para la implementación

Hay que tener en cuenta que el drenaje por punción ecoguiada lo realizan habitualmente los ginecólogos/as o radiólogos/as intervencionistas. El drenaje quirúrgico lo realizan ginecólogos/as o cirujanos/as.

Monitorización y evaluación

-

Prioridades para la investigación

- Se necesitan más estudios sobre la eficacia del drenaje por aguja bajo control ecográfico y sus efectos sobre la lactancia materna.
-
-

6. ANEXO I, ESTRATEGIAS DE BÚSQUEDA

Cochrane Library

Searched 10/07/2015

Updated search 10/07/2015 a xx/xx/xxxx

- #1 breast or puerperal:ti,ab,kw and abscess or abscesses:ti,ab,kw (Word variations have been searched) 52
- #2 drainage:ti,ab,kw or incision:ti,ab,kw (Word variations have been searched) 9294
- #3 #1 and #2 8
- #4 lactation or lactational or lactating:ti,ab,kw or breastfeeding or "breast feeding":ti,ab,kw (Word variations have been searched) 9646
- #5 #3 and #4 2

MEDLINE, via Pubmed

Searched 10/07/2015

Updated search 10/07/2015 a xx/xx/xxxx

- #1 Search ((breast[Title/Abstract] OR puerperal[Title/Abstract])) AND (abscess[Title/Abstract] OR abscesses[Title/Abstract]) 1007
- #2 Search drainage[Title/Abstract] 69475
- #3 #1 AND #2 172
- #4 Search ((lactation[Title/Abstract] OR lactational[Title/Abstract] OR lactating[Title/Abstract])) OR (breastfeeding[Title/Abstract] OR "breast feeding"[Title/Abstract]) 63448
- #5 #3 AND #4 43
- #6 #5 Filters: Meta-Analysis; Systematic Reviews 0
- #7 Search ((review[Title/Abstract] OR reviews[Title/Abstract])) OR (metaanalysis[Title/Abstract] OR meta-analysis[Title/Abstract] OR "meta analysis"[Title/Abstract]) 1153912
- #8 #5 AND #7 10

EMBASE, via Ovid

Searched 10/07/2015

Updated search 10/07/2015 a xx/xx/xxxx

- #1 (breast or puerperal).ti,ab,kw. 433441
- #2 (abscess or abscesses).ti,ab,kw. 85364
- #3 #1 AND #2 1546
- #4 drainage.ti,ab,kw. 103792
- #5 #3 AND #4 262
- #6 (lactation or lactational or lactating or breastfeeding or "breast feeding").ti,ab,kw. 75633
- #7 #5 AND #6 66
- #8 limit 7 to meta analysis 0
- #9 limit 7 to "systematic review" 0
- #10 #8 OR #9 0
- #11 (review or reviews or metaanalysis or meta-analysis or "meta analysis").ti,ab,kw. 1483431
- #12 #7 AND #11 13

CINAHL, via EBSCOhost databases

Searched 10/07/2015

Updated search 10/07/2015 a xx/xx/xxxx

S1	(breast OR puerperal) AND (abscess OR abscesses)	128
S2	drainage	4721
S3	S1 AND S2	21
S4	(lactation OR lactational OR lactating) OR (breastfeeding OR "breast feeding")	16,417
S5	S3 AND S4	6

7. ANEXO II, TABLAS DE ESTUDIOS INDIVIDUALES

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
Chandika, 2012	<p>Diseño: Ensayo clínico aleatorizado</p> <p>Objetivo: Evaluar si el drenaje con aguja bajo control ecográfico es una opción de tratamiento factible al tratamiento de los abscesos mamarios, puerperales y no puerperales.</p>	<p>Incluyó una muestra de 65 mujeres con absceso mamario (puerperal y no puerperal) de un tamaño máximo 5 cm de diámetro (medido por ecografía). El diagnóstico clínico se basó en la presencia de dolor mamario, tumefacción, ± fiebre, fluctuación de una masa en la mama, y fue confirmado por diagnóstico ecográfico. Se excluyeron mujeres con características clínicas de inmunosupresión (estadio clínico según la OMS III y IV) y con alergia a la penicilina.</p>	<p>Las intervenciones fueron evaluadas en un periodo de 30 días</p> <p>Grupo de intervención 1: Drenaje con aguja bajo control ecográfico del absceso mamario</p> <p>Grupo de intervención 2: Drenaje quirúrgico tradicional del absceso mamario</p>	<p>Se analizaron un total de 65 mujeres con absceso mamario, de estas 33 pacientes fueron asignadas al azar a la aspiración con aguja con ecografía guiada y 32 pacientes al brazo de la incisión y el drenaje.</p> <p>La edad media fue de 23,12, la mayoría de ellas fueron mujeres dando lactancia materna (66.2%), primíparas (44,6%) con abscesos periféricos (73,8%), y situados en el cuadrante lateral superior (56%). El tamaño mamario medio fue 3,49 cm. Los dos grupos fueron comparables en sus características demográficas y del tamaño del absceso mamario.</p> <p>El análisis de supervivencia no mostró diferencias en la tasa de curación del absceso mamario entre los dos grupos (log rank 0,24 df 1 y P = 0,63). La Incisión y drenaje (método de aspiración tradicional) se encontró que era más costoso que el drenaje con aguja bajo control ecográfico (relación costo efectivo de 2,85).</p>	<p>El drenaje con aguja bajo control ecográfico es una opción viable y rentable como tratamiento para abscesos mamarios puerperales y no puerperales que tengan un diámetro de hasta 5 cm (medido por ecografía) en un paciente inmunocompetentes</p>	
Suthar, 2012	<p>Diseño: ensayo clínico aleatorizado</p> <p>Objetivo: Comparar el manejo de absceso mamario puerperal por ecografía percutánea guiada por aspiración con aguja versus drenaje quirúrgico</p>	<p>La muestra estuvo compuesta por 70 pacientes puerperas con características clínicas sugerentes de absceso mamario puerperal (fiebre, dolor, hinchazón, enrojecimiento de mama asociado una</p>	<p>Grupo de intervención A: Fueron sometieron a la aspiración percutánea guiada ecográficamente, se utilizó una aguja Nro 18 con una jeringa de 10 cc bajo anestesia local por infiltración de 2 ml de lidocaína 2%. Ecografías post procedimiento fueron realizadas para evaluar cualquier acumulación de líquido residual. Se realizaron otras aspiraciones en caso</p>	<p>La tasa de fracaso de la terapia con aspiración fue del 17.14% con 06 pacientes que requirieron la conversión a drenaje quirúrgico después de la aspiración y fueron excluidos del estudio. El tiempo de resolución fue menor en el grupo de aspiración. Tres pacientes presentaron como complicación una fistula mamaria, asociada a una gran cicatriz en el grupo de drenaje quirúrgico abierto. Sin</p>	<p>La aspiración percutánea con aguja guiada por ecografía aspiración tiene una tasa de fracaso aceptable y es una alternativa efectiva para el drenaje quirúrgico del absceso</p>	

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
	abierto con especial atención a la resolución y las complicaciones.	sensibilidad localizada). El diagnóstico fue confirmado por ecografía. Los pacientes se dividieron en dos grupos de tratamiento A y B con 35 pacientes en cada grupo por la técnica de muestreo aleatorio. Los pacientes con condiciones comórbidas (diabetes mellitus, insuficiencia renal, los en tratamiento con esteroides, con sospecha de malignidad (antecedentes familiares de neoplasia maligna de mama / presencia de masas de muchos años con o sin axilares palpables los ganglios linfáticos), los pacientes con abscesos recurrentes, los pacientes con pulmonar activa tuberculosis o Escrófula, absceso mamario sub-areolar, con necrosis de la piel que recubre del pecho) fueron excluidas del estudio.	de ser necesarias a intervalos de 4-5 días hasta que la resolución de los signos y síntomas con pruebas de ecografía para la confirmación de la resolución. El fracaso del tratamiento en el grupo fue declarado en base a la persistencia de los síntomas y signos después de 04 aspiraciones (por ecografía). Grupo de intervención B: Fueron sometidos a drenaje quirúrgico abierto bajo anestesia general. Se realizó cambio de gasas de manera diaria con pruebas de ultrasonido hasta la curación completa Todos los pacientes en ambos grupos recibieron por vía oral amoxicilina-ácido clavulánico 1 g, dos veces al día por un máximo de 5 días y luego fue cambiado el antibiótico en función al cultivo y sensibilidad del mismo. Todas las mujeres tratadas con drenaje quirúrgico tradicional, fueron aconsejadas continuar la lactancia por el pecho no afectado además de extraerse la leche del pecho afectado, mientras que aquellas tratadas con drenaje con aspiración por aguja se les aconsejó continuar con la lactancia con higiene.	embargo, hubo una alta tasa de fracaso del tratamiento con la aspiración de abscesos que presenten a más tardar 5 días (45,83%) y aquellos con > 5 cm de tamaño (55,55%) en la ecografía.	mamario puerperal especialmente para los iniciales y de pequeño tamaño.	

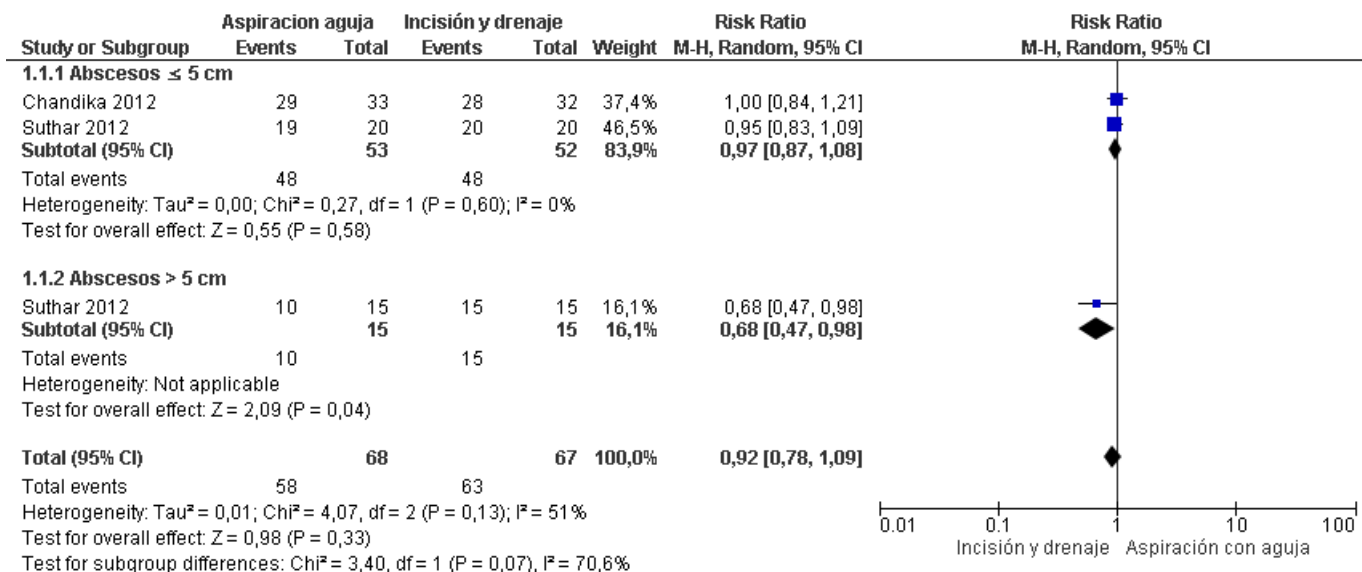
Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
Eryilmaz, 2005	<p>Diseño: Ensayo clínico aleatorizado</p> <p>Objetivo: Comparar la eficacia del drenaje con aguja sin control ecográfico en relación al drenaje quirúrgico habitual en el tratamiento de abscesos mamarios puerperales.</p>	<p>Incluyó una muestra de 45 mujeres que daban lactancia materna y que presentaron absceso mamario. El diagnóstico fue clínico y se basó en la presencia de enrojecimiento, calor, dolor, induración y presencia de una masa fluctuante en la mama. No se usó guía ecográfica.</p>	<p>Las intervenciones fueron evaluadas en un periodo de 14 días</p> <p>Grupo de intervención 1: Drenaje con aguja <u>sin control</u> ecográfico del absceso mamario.</p> <p>Grupo de intervención 2: Drenaje quirúrgico tradicional del absceso mamario. Todas las mujeres recibieron por vía oral ampicilina-sulbactam 375 mg 2 veces al día por 10 días, en el caso que el absceso fuera más grande (> 10 cm de diámetro) recibieron ampicilina-sulbactam 1 gr (E.V.) 2 veces al día por 3 días, y luego 7 días más de la medicación por vía oral anteriormente descrita.</p>	<p>En el grupo de incisión y drenaje todos los pacientes fueron tratados con éxito, sólo 1 paciente (4%) presentó una recurrencia tras 2 meses después de la curación completa. 16 pacientes (70%) de este grupo no estuvieron satisfechos con el resultado estético.</p> <p>En el grupo de aspiración con aguja, en general 3 pacientes fueron tratados con una sola aspiración y 10 pacientes (45%) con múltiples aspiraciones, pero 9 pacientes (41%) no alcanzaron la curación con la aspiración con aguja y posteriormente requirieron el método tradicional (incisión y drenaje). Los factores de riesgo para el fracaso de la aspiración con aguja de los abscesos mamarios fue el tamaño mayor a de 5 cm de diámetro de los abscesos, inusualmente gran cantidad de pus aspirado, y la demora en el tratamiento.</p>	<p>En conclusión, abscesos mamarios por debajo de 5 cm de diámetro en el examen físico se pueden tratar con aspiraciones repetidas con aguja con buenos resultados cosméticos. La incisión y el drenaje deben reservarse para su uso en pacientes con abscesos más grandes</p>	
Strauss, 2003	<p>Diseño: Ensayo cuasiexperimental</p> <p>Objetivo: Comparar las siguientes técnicas: la aspiración percutánea de los abscesos con guía ecográfica versus el drenaje estándar de los abscesos mamarios puerperales y no puerperales</p>	<p>Comprendió un total de 24 pacientes con 28 abscesos mamarios, de las cuales el 25% de estas pacientes (6/24) sufrió de un absceso puerperal y el 75% (18/24) de un absceso mamario no puerperal.</p>	<p>Grupo de intervención 1: Drenaje con aguja con control ecográfico del absceso mamario.</p> <p>Grupo de intervención 2: Drenaje quirúrgico tradicional del absceso mamario</p>	<p>El abordaje mínimamente invasivo no extendió la duración del tratamiento antibiótico intravenoso o de la estancia hospitalaria ni dio lugar a un aumento en la necesidad de fármacos analgésicos. Nos encontramos con abscesos recurrentes en el 31% (5/16) del grupo de tratamiento quirúrgico, pero ninguno en el grupo sometido a tratamiento mínimamente invasivo. El desenlace cosmético estético así como el resultado funcional en pacientes lactantes fue satisfactorio en todos los casos.</p>	<p>La aspiración percutánea guiada ecográficamente de los abscesos de mama representa una alternativa menos invasiva y muy prometedora a la incisión quirúrgica, y muestra las siguientes ventajas: no requiere anestesia general, el resultado cosmético es superior y requiere</p>	

Referencia (Cita Abreviada)	Estudio (Diseño y objetivo)	Población (nº y características)	Descripción de las intervenciones comparaciones, exposiciones o pruebas a estudio	Resultados (Estimadores de resultados-Magnitud del efecto)	Conclusiones (conclusiones)	Comentarios Calidad de la evidencia Financiación comentarios)
					hospitalizaciones más cortas. El método fue altamente aceptado por todos los pacientes tratados.	

8. ANEXO III. Forest-Plot.

Como medida del efecto, para las variables dicotómicas se utilizó el riesgo relativo (RR) con intervalo de confianza del 95%. Como método estadístico se utilizó el método de Mantel-Haenszel. Para el metanálisis se utilizó el Modelo de efectos fijos, excepto cuando se encontró heterogeneidad significativa; en ese caso se utilizó el modelo de efectos aleatorios.

Tasa de curación



9. ANEXO IV. Valoración del riesgo de sesgo de los estudios individuales

ENSAYO CLÍNICO ALEATORIZADO	
ID: Chandika 2012	
RIESGO DE SESGO (ALTO / BAJO / INCIERTO)	
Generación de la secuencia de aleatorización:	Bajo riesgo de sesgo
Ocultación de la secuencia de aleatorización:	Incierto riesgo de sesgo No se especifica si se realizó ocultación de la secuencia de aleatorización
Cegamiento:	Incierto riesgo de sesgo No es especificado
Pérdidas de seguimiento:	Bajo riesgo de sesgo .
Otros:	Podría haber incurrido en el reporte selectivo de datos, al considerar bajos tiempos de seguimiento para el desenlace de recidiva del absceso.

ENSAYO CLÍNICO ALEATORIZADO	
ID: Suthar, 2012	
RIESGO DE SESGO (ALTO / BAJO / INCIERTO)	
Generación de la secuencia de aleatorización:	Bajo riesgo de sesgo
Ocultación de la secuencia de aleatorización:	Incierto riesgo de sesgo No se especifica si se realizó ocultación de la secuencia de aleatorización
	Incierto riesgo de sesgo No es especificado
Pérdidas de seguimiento:	Bajo riesgo de sesgo
Otros:	Podría haber incurrido en el reporte selectivo de datos, al considerar bajos tiempos de seguimiento para el desenlace de recidiva del absceso.

11- BIBLIOGRAFÍA

- (1) Kataria K, Srivastava A, Dhar A. Management of lactational mastitis and breast abscesses: review of current knowledge and practice. *Indian J Surg* 2013 Dec;75(6):430-5.
- (2) ABM Clinical Protocol #4: Mastitis, Revised March 2014. *Breastfeeding Medicine*, Volume 9, Number 5, 2014.
- (3) Perinatal Services BC. Health Promotion Guideline. Breastfeeding Healthy Term Infants. 2013 Feb.
- (4) Chandika AB, Gakwaya AM, Kiguli-Malwadde E, Chalya PL. Ultrasound Guided Needle Aspiration versus Surgical Drainage in the management of breast abscesses: a Ugandan experience. *BMC Res Notes* 2012;5:12.
- (5) Suthar K, Mewada BN, Surati K, Shah J. Comparison of percutaneous ultrasound guided needed aspiration and open surgical drainage in management of puerperal breast abscess. *Int J Med Sci Public Health* 2013;2(1):69-72.
- (6) Eryilmaz R, Sahin M, Hakan TM, Daldal E. Management of lactational breast abscesses. *Breast* 2005 Oct;14(5):375-9.
- (7) Strauss A, Middendorf K, Muller-Egloff S, Heer IM, Untch M, Bauerfeind I. [Sonographically guided percutaneous needle aspiration of breast abscesses - a minimal-invasive alternative to surgical incision]. *Ultraschall Med* 2003 Dec;24(6):393-8.
- (8) Harish SK. The catheter drainage of breast abscesses: Is it going to be the future treatment of choice for puerperal breast abscess disease? *Breast Journal* 1997;3(6):357-9.

ANEXO V.

RECOGIDA Y RESPUESTA A LOS COMENTARIOS RECIBIDOS SOBRE LA ESTRUCTURA Y LAS PREGUNTAS CLÍNICAS A ABORDAR EN LA GPC SOBRE LACTANCIA MATERNA.

PROPUESTA ESTRUCTURA GPC LACTANCIA MATERNA

0. PROMOCIÓN DE LA LACTANCIA MATERNA DURANTE EL EMBARAZO

- ¿Cuál es la intervención más adecuada durante el embarazo para favorecer el inicio de la lactancia materna?
- ...

1. PARTO NORMAL Y ANESTESIA EPIDURAL

- ¿Hay factores relacionados con el parto y el nacimiento que pueden influir en el establecimiento de la lactancia materna (inducción del parto, anestesia epidural, operatoria obstétrica, tipo de atención, satisfacción con la atención recibida)?

2. ATENCIÓN POSTNATAL INMEDIATA

- ¿Es eficaz y seguro el contacto piel con piel durante la estancia en el hospital para el buen inicio de la lactancia materna? ¿Es beneficioso permitir que el bebé realice agarre espontáneo en la primera toma?
- ¿Cuándo debe de comenzar la primera toma? ¿Cuánto tiempo se puede esperar a que el lactante realice la primera toma efectiva sin que suponga un riesgo para su salud? (importancia de hacer la primera toma en la primera hora)
- ...

3. PRÁCTICAS QUE FAVORECEN LA LACTANCIA MATERNA

- ¿Cómo deberían colocarse la madre y el bebé para facilitar el agarre?
- ¿Es eficaz y seguro el colecho en las madres que amamantan para facilitar el buen inicio y el mantenimiento de la lactancia materna?
- ¿Qué efectos tienen las tomas nocturnas en el éxito de la lactancia materna?
- ¿Influye el uso del chupete durante las primeras semanas en la lactancia materna?
- ...

4. EVALUACIÓN DE LA LACTANCIA MATERNA

- ¿Qué criterios indican un buen inicio y una adecuada instauración de la lactancia materna?
- ¿Se debe recoger la historia clínica de lactancia materna a todas las madres que amamantan durante la estancia en la maternidad?
- ¿Se debe realizar la observación y valoración de la toma con una herramienta estandarizada durante la estancia en la maternidad a las madres que amamantan?
- ...

5. PROBLEMAS CON LA LACTANCIA MATERNA

Problemas en los primeros días

- ¿Qué se debe hacer ante un niño adormilado que no realiza tomas efectivas?
- ¿Qué se debe hacer cuando se produce un retraso en la lactogénesis?

Comentario [FGRA1]:

Juana M^a Aguilar:

Propone:

INTRODUCCIÓN

...

Comentario [IRN2]:

Idoia Armendáriz:

...

Comentario [IRN3]:

Beatriz Flores:

...

Comentario [FGRA4]:

Comité de LM de la AEP:

...

Comentario [FGRA5]:

Antonio Oliver-Roig:

...

Comentario [IRN6]:

Alicia Valtierra:

...

Comentario [FGRA7]:

Juana M^a Aguilar:

...

Comentario [FGRA8]:

Alicia Valtierra:

...

Comentario [FGRA9]:

Beatriz Flores:

...

Comentario [FGRA10]:

Juana M^a Aguilar:

...

Comentario [FGRA11]:

Antonio Oliver-Roig:

...

Comentario [FGRA12]:

Maribel Castello:

...

Comentario [FGRA13]:

Juana M^a Aguilar:

...

Comentario [FGRA14]:

Alicia Valtierra:

...

Comentario [FGRA15]:

Alicia Valtierra:

...

Comentario [FGRA16]:

Edurne Estevez:

...

Comentario [FGRA17]:

Juana M^a Aguilar:

...

Comentario [FGRA18]:

Juana M^a Aguilar:

...

Comentario [FGRA19]:

Beatriz Flores:

...

Comentario [FGRA20]:

Beatriz Flores:

...

Comentario [FGRA21]:

Maribel Castello:

...

Comentario [FGRA22]:

Alicia Valtierra:

...

Comentario [FGRA23]:

Beatriz Flores:

...

Comentario [FGRA24]:

Juana M^a Aguilar:

...

Comentario [FGRA25]:

Juana M^a Aguilar:

...

Comentario [FGRA26]:

SG de Calidad y Cohesión del MSSSI:

...

Comentario [FGRA27]:

Beatriz Flores:

...

- ¿Cómo se debe abordar el dolor en las mamas o pezones durante el amamantamiento?
- ¿Qué se debe hacer ante la ingurgitación mamaria?
- ¿Qué debe recomendarse si hay dificultades en el agarre por pezones planos o invertidos?
- ¿Cómo se deben tratar las grietas del pezón?
- ¿Cuándo puede ser necesaria la utilización de pezoneras para resolver problemas con la lactancia materna?
- ¿Qué se debe hacer ante un bebé amamantado que presenta una pérdida excesiva de peso?
- ¿Cómo se debe tratar la ictericia por falta de ingesta de leche materna en el recién nacido amamantado?
- ¿Cómo influye la anquiloglosia en el éxito de la lactancia materna y qué debemos hacer cuando un lactante la presenta?
-

Problemas tardíos con la lactancia materna

- ¿Qué se debe hacer cuando se da una hipogalactia (cómo diagnosticarla, cuáles son las principales causas de hipogalactia y cómo abordarla (analítica a pedir a la madre etc)?
- ¿Cuáles son las indicaciones de los galactogogos? ¿Cuál es su eficacia y seguridad?
- ¿Cuáles son los signos o síntomas que permiten diagnosticar una mastitis?
- ¿Cómo se debe tratar la mastitis aguda, subaguda y la mastitis abscesificada?
- ¿Se pueden establecer criterios diagnósticos diferenciales para cada una de estas causas: eczema, síndrome de Raynaud y psoriasis?
- ¿Cómo se debe tratar el eczema, el síndrome de Raynaud y la psoriasis?
- ...

6. EXTRACCIÓN DE LA LECHE MATERNA

- ¿Cuándo está indicada la extracción del calostro y de la leche materna?
- ¿Cuáles son los mejores métodos para extraer el calostro y la leche materna?
- ...

7. SUPLEMENTOS Y LACTANCIA MATERNA

- ¿Qué efectos tienen los suplementos en el éxito de la lactancia materna?
- ...
- ¿En qué circunstancias debe de proporcionarse alimentación suplementaria a un recién nacido amamantado?
- ¿Cuál es el suplemento más adecuado para los recién nacidos a término cuando no disponemos de leche materna extraída (suero glucosado, fórmula de inicio, hidrolizado de proteínas, leche pasteurizada procedente de bancos de leche)?
- ¿Cómo deben administrarse los suplementos? (en el hospital y fuera del hospital)
- ¿Cuál es el efecto del cumplimiento del código de comercialización de sucedáneos y de la independencia de las instituciones y los profesionales sanitarios de la industria sobre las tasas de lactancia materna?

8. INFORMACIÓN Y APOYO A LA LACTANCIA MATERNA

- Comentario [FGRA28]:**
Beatriz Flores:
 Propone cambiar el enunciado de la pregunta por este otro: "¿Cómo evitar el dolor de pezón?"
RESPUESTA: No, se supone que se evita si se hace todo lo anterior bien... aquí queremos saber qué hacer cuando aparece. Se hará referencia a cómo se evita en la introducción de la pregunta.
- Comentario [FGRA29]:**
Beatriz Flores:
 Propone cambiar el enunciado de la pregunta por este otro: "¿Cómo diagnosticar y qué recomendar ante una ..."
- Comentario [FGRA30]:**
Beatriz Flores: ...
- Comentario [FGRA31]:**
Alicia Valtierra: ...
- Comentario [FGRA32]:**
Alicia Valtierra: ...
- Comentario [FGRA33]:**
Beatriz Flores: ...
- Comentario [FGRA34]:**
SG de Calidad y Cohesión del MSSSI: ...
- Comentario [FGRA35]:**
Beatriz Flores: ...
- Comentario [FGRA36]:**
Beatriz Flores: ...
- Comentario [FGRA37]:**
Beatriz Flores: ...
- Comentario [FGRA38]:**
Beatriz Flores: ...
- Comentario [FGRA39]:**
Beatriz Flores: ...
- Comentario [FGRA40]:**
Beatriz Flores: ...
- Comentario [FGRA41]:**
Alicia Valtierra: ...
- Comentario [FGRA42]:**
Zule Millas: ...
- Comentario [FGRA43]:**
Beatriz Flores: ...
- Comentario [FGRA44]:**
Alicia Valtierra: ...
- Comentario [FGRA45]:**
Beatriz Flores: ...
- Comentario [FGRA46]:**
Antonio Oliver-Roig: ...
- Comentario [FGRA47]:**
Antonio Oliver-Roig: ...
- Comentario [FGRA48]:**
Beatriz Flores: ...
- Comentario [FGRA49]:**
Beatriz Flores: ...
- Comentario [FGRA50]:**
Eduarne Estevez: ...
- Comentario [FGRA51]:**
Eduarne Estevez: ...

- ¿Qué información y apoyo se debe dar a la mujer, a su pareja y familia para facilitar el inicio y el mantenimiento de la lactancia materna?
- ¿Cuál es la mejor forma de proporcionar esa información y apoyo?
- ¿Qué estrategias contribuyen al mantenimiento de la lactancia materna cuando la madre se incorpora al trabajo?
- ...

9. PROMOCIÓN INSTITUCIONAL DE LA LACTANCIA MATERNA

- ¿Son eficaces las estrategias estructuradas en los hospitales para el apoyo y protección de la lactancia materna?
- ¿Son eficaces las estrategias estructuradas en los centros de salud para el apoyo y protección de la lactancia materna?
- ...

10. SEGUIMIENTO DEL CRECIMIENTO DEL LACTANTE AMAMANTADO

- ¿Qué parámetros y tablas de crecimiento deben utilizarse para evaluar si el bebé se está alimentando correctamente?
-

11. DESTETE Y ALIMENTACIÓN COMPLEMENTARIA

- ¿Cuáles son las indicaciones médicas para el destete?
- ¿Cuáles son los mejores métodos de destete?
- ¿Cómo se debe incorporar la alimentación complementaria en el lactante?
- Indicaciones y riesgos del destete farmacológico
(ANEXO CÓMO HACER UN DESTETE DE FORMA NATURAL)
-

12.

Comentario [FGRA52]:

Cómite de LM de la AEP:

Propone incluir las siguiente pregunta:

- ¿Qué información hay que dar al alta del hospital? Qué estrategias de continuidad de los cuidados en atención primaria son útiles?

RESPUESTA: Se hace una pregunta general sobre qué información hay que dar luego ya se verá si hay estudios que digan qué tipo de información se debe dar en cada "etapa".

Beatriz Flores:

Su comentario a esta pregunta es: "¿Cómo dar una ayuda eficaz a las madres? ¿Cuales son y para que sirven las habilidades de comunicación?", supongo que serán preguntas a añadir

RESPUESTA: Las habilidades en comunicación se pueden dar como

...

Comentario [FGRA53]:

Juana M^a Aguilar:

Comenta: " Este punto también iría en otro apartado de atención al puerperio"

...

Comentario [FGRA54]:

Beatriz Flores:

Añadiría también:

...

Comentario [FGRA55]:

Alicia Valtierra:

...

Comentario [FGRA56]:

Alicia Valtierra:

Propone cambiar el enunciado de la pregunta por este otro: "¿Son eficaces la

...

Comentario [IRN57]:

Nora Ibargoyen:

Posibilidad de unificar los apartados 8 y 9 en un único apartado denominado:

...

Comentario [FGRA58]:

Alicia Valtierra:

Propone cambiar el enunciado de la pregunta por este otro: "¿Son eficaces la

...

Comentario [FGRA59]:

Beatriz Flores:

Propone añadir las siguientes preguntas:

...

Comentario [FGRA60]:

Maribel Castello:

Propone cambiar el enunciado de la pregunta por este otro: "¿Qué parámetro

...

Comentario [FGRA61]: Alicia

Valtierra:

Añade otra pregunta:

...

Comentario [FGRA62]:

Beatriz Flores:

...

Comentario [FGRA63]:

Juana M^a Aguilar:

Comenta: "No entiendo este punto ya que el destete pocas veces se realiza por

...

Comentario [FGRA64]:

Alicia Valtierra:

Añade otra pregunta:

...

Comentario [FGRA65]:

Maribel Castello:

Propone un último capítulo:

12. NORMATIVA IHAN

...

ANEXO VI.

**RECOGIDA Y RESPUESTA A LOS COMENTARIOS DE LOS REVISORES
EXTERNOS POR PARTE DE LOS AUTORES DE LA GPC**

Revisor	Sección	Comentario	Respuesta del grupo elaborador
Revisor 1	Comentarios generales	En algún capítulo, como por ejemplo el número 11 “Manejo de los problemas con la lactancia materna”, la estructura resulta redundante y puede llevar a confusión a la hora de realizar la lectura de la guía. Personalmente considero que una versión más simplificada sería más fácil de asimilar sin suponer una pérdida en la calidad metodológica.	Es la estructura general que hemos seguido en toda la GPC. La versión que se ha enviado a los revisores es la versión completa, pero se va a hacer una versión resumida que únicamente llevará el resumen de la evidencia de cada pregunta, con lo que se acortará el contenido de cada pregunta abordada.
	Atención postparto inmediata	¿Cuánto tiempo se puede esperar a que el recién nacido haga la primera toma? Se señala que no hay diferencias entre el nivel de glucosa en la primera, tercera o sexta hora de vida entre los recién nacidos que realizan la primera toma en la primera media hora de vida y los que no, y que dado el mecanismo autorregulador de la glucemia de los recién nacidos, se podría esperar sin intervenir durante las primeras 6 horas post-parto. Sin embargo, aunque es cierto que la hipoglucemia inicial es fisiológica, ésta tiene su nadir a las 2 horas de vida (40mg/dL), para ir aumentando y estabilizarse a las 4-6 horas de vida entorno a 60-80mg/dL (Cowett, Selected Principles Of Perinatal-Neonatal Glucose Metabolism. Seminars in Neonatology, 9:37, 2004). Por otro lado, un estudio longitudinal prospectivo llevado a cabo en RN a término, sanos y sin factores de riesgo (Samayam, Study of asymptomatic hypoglycemia in full term exclusively breastfed neonates in first 48 hours of life, Journal of Clinical and Diagnostic Research, 9:SC07, 2015), con buen reflejo de succión y sin colecho materno, encuentra un aumento no significativo de hipoglucemia en aquellos niños en los que la lactancia materna se inicia más tarde de la primera hora de vida, pudiendo encontrar resultados parecidos en estudios similares (De AK, Study of blood glucose levels in normal and low birth weight neonates and impact of early breast feeding in a tertiary care centre, Ann Nigerian Med 51: 53, 2011). Si bien dichos estudios no tienen la potencia suficiente como para considerarlos como una recomendación de tipo fuerte, quizás sería recomendable que la intervención en caso de no producirse el agarre espontáneo no se retrasase más allá del tiempo durante el cual se produce el nadir fisiológico, esto es, a las dos horas de vida.	Se ha discutido en el grupo. Al final, se ha decidido modificar la recomendación y poner que se espere una hora sin intervenir. Si tras la hora no ha habido una primera hora se sugiere ayudar, no dar suplementos.
	Valoración de la lactancia materna	En base a la bibliografía ya reportada en la Guía, se podría considerar la LATCH como la mejor herramienta de evaluación de las tomas, y posiblemente la mejor opción sería utilizarla al menos dentro de las primeras 24 horas de vida y al alta hospitalaria.	El grupo piensa que no, porque sigue sin estar validada... Aunque sí traducida al castellano... Se prefiere mantener varias opciones, queriendo además facilitar herramientas que ayuden a tener en cuenta todos los aspectos que hay que valorar cuando se observa una toma
	Suplementos y lactancia materna	¿Cuándo está indicada la administración de suplementos en recién nacidos sanos? en las indicaciones que hacen referencia al niño se incluye la hipoglucemia, y se señala que debe determinarse por medio de una analítica de laboratorio y no por medio de un glucómetro. Sin embargo, si bien es cierto que la medición de la glucemia mediante tiras reactivas ha demostrado importantes discrepancias con respecto al análisis de laboratorio, sobre todo en	El grupo admite la tira reactiva como prueba de screening... Lo que dice es que no se suplemente hasta que no se haya confirmado la hipoglucemia por medio de la medición en laboratorio. Por otro lado, aquí sólo se contempla niños sanos a término con

Revisor	Sección	Comentario	Respuesta del grupo elaborador
		situaciones de hipoglucemia, se trata de un procedimiento aceptado como screening, y no debe retrasarse la instauración del tratamiento oportuno a la espera de recibir el resultado de laboratorio. Estos controles no se van a realizar de rutina en todos los recién nacidos, sino sólo en aquellos que presenten algún factor de riesgo para el desarrollo de hipoglucemia, quizás sería conveniente destacar qué factores obligan a dicho screening, que según las mismas guías que he citado previamente son: RN pretérminos (edad gestacional <37 semanas), macrosómicos, CIR, hijos de madre diabética, con sufrimiento perinatal, post-maduros, que requieran de cuidados intensivos, hijos de madres a tratamiento con agentes beta-adrenérgicos o hipoglucemiantes, con historia familiar de hipoglucemia genética o con síndromes asociados con hipoglucemia. En estos pacientes la alimentación debe instaurarse en la primera hora de vida, realizando controles de glucemia pre-toma cada 3-6h durante las primeras 24-48 horas de vida. Las tomas deben ofrecerse cada 2-3 horas monitorizándose de forma estrecha los síntomas de hipoglucemia. Los criterios establecidos por dichas guías para suplementar la lactancia materna, ya sea mediante leche materna (si está disponible), suero glucosado por vía oral (sólo en este caso de hipoglucemia) o leche de fórmula son: - RN <4 horas de vida con cifras de glucosa <25mg/dL. Si no hay respuesta, administrar glucosa iv. Si la hay, mantener la alimentación oral cada 2-3h con medidas de glucemia pre-toma. - RN 4-24 horas de vida con cifras de glucosa <35 mg/dL. Si no hay respuesta, administrar glucosa iv. Si la hay pero el paciente desarrolla síntomas o no eleva la glucemia por encima de 45mg/dL tras tres tomas orales, debe iniciarse glucosa iv. (Rozance, Management and outcome of neonatal hypoglycemia, UpToDate, Jun 2016). Con respecto al tipo de suplemento más adecuado, simplemente sugerir que dada la evidencia científica disponible, a la que ya se hace referencia en la guía, quizás el mejor suplemento para los niños con historia familiar de atopia en primer grado serían las fórmulas de caseína extensamente hidrolizadas.	posible hipoglucemia. En cuanto al tipo de suplemento, solo había un estudio y con pocos pacientes. Además está el problema de la aceptabilidad por parte de los niños de este tipo de fórmulas. Por ello no se ha realizado una recomendación a favor de una en concreto y se ha dejado la recomendación más abierta.
	Seguimiento del lactante amamantado	En el apartado 11.1, en la última recomendación, se sugiere, cuando no se utilicen gráficas de pérdida de peso neonatal, intensificar el apoyo a la lactancia materna en aquellos casos en los que se identifique una pérdida de peso igual o superior al 7%, y habría que añadir "en los tres primeros días".	El grupo ha estado discutiendo esto. En principio es así, pero qué ocurre si tras una semana se recibe a un niño que ha perdido más del 7% del peso a la semana? Por ello no se ha definido finalmente que sea una pérdida en los tres primeros días.
	Manejo de los problemas con la lactancia materna	En el apartado 7.2, ¿Qué métodos son más eficaces para aumentar la producción de leche?, en base a la evidencia ya expuesta en la propia guía, aunque es cierto que debe dejarse a la madre escoger el método de extracción que más se adecue a sus necesidades y preferencias, quizás en los primeros 2-3 días, para la extracción de calostro, sería más adecuado aconsejarle la extracción manual. En el caso de las mastitis agudas, personalmente considero que es más aconsejable recoger un cultivo de leche materna antes de instaurar un tratamiento antibiótico, sobre todo de cara al control evolutivo	Sí, de hecho así se indica en algún lugar. Lo que ocurre es que si la madre no se encuentra cómoda, puede querer utilizar un sacaleches, por eso se decidió dejar más abierta la recomendación (aunque en el texto así se indica). En cuanto al cultivo en mastitis agudas, el grupo entiende que cuanto se trata de mastitis aguda se puede empezar el tratamiento empírico porque generalmente es S. aureus el causante de tal infección... Y que el cultivo se realizará en esos casos cuando no haya respuesta al tt antibiótico prescrito.

Revisor	Sección	Comentario	Respuesta del grupo elaborador
	Anexos	En el Anexo 8, junto con cada escala figurar una pequeña nota sobre la valoración de las puntuaciones obtenidas. Por ejemplo, en la escala LATCH, explicar que cada ítem se puntúa de 0 a 2 de menos a más favorable, siendo la puntuación más alta de 10, que se corresponde con una situación muy favorable que no requiere intervención, y la puntuación más baja 0, que es la que más atención va a necesitar por nuestra parte.	Ya se ha incluido en el ANEXO en el que aparece la escala LATHC. Las otras dos herramientas no incluyen puntuaciones, solo se tiene que marcar en cada ítem la opción correspondiente.
Revisor 2	General	Estructurada de manera poco práctica para la consulta y la búsqueda.	Se ha tratado de estructurar mejor los capítulos, siguiendo las recomendaciones de la revisora.
	Metodología	Se utilizan trabajos que tienen más de 10 años que no aportan nada. Parecen que muchos trabajos se referencias por “rellenar espacios” pero lo que se consigue es que se dificulte la lectura y búsqueda de solución de problemas. Inaceptable poner tan excesivamente número de veces el término “bebé”.	Las búsquedas de los estudios se han realizado sin límite temporal. En algunas áreas existen pocos estudios y viejos. Esto se ha reflejado de forma explícita en el texto, y se han puesto porque es lo único que hay... Esta versión es la versión extensa de la guía. Se va a elaborar una versión resumida para un uso más práctico de la misma.
	Atención postparto inmediata	Excesivo uso del término bebé, no bien señalizados los apartados de respuesta, parece todo uno. No se diferencian los diferentes tipos de analgesia/anestesia y su influencia en la LM.	Se han tratado de diferenciar mejor los apartados. Se ha eliminado el uso del término bebé, sustituyéndolo por lactante o recién nacido, según el caso. En cuanto a los tipos de analgesia/anestesia, esto se barajó en un principio, pero debido a las limitaciones en tiempo y recursos, se decidió no abordar en este momento preguntas relacionadas con el embarazo o el parto y la lactancia materna. Se indica en el documento metodológico qué preguntas quedarían por contestar por la guía.
	Extracción de calostro	En general, bien. Excesivo uso de “bebé”. Señalizar bien los subapartados o preguntas que se responden.	Se ha sustituido el término bebé por lactante o recién nacido, según el caso. En cuanto a los subapartados, se ha tratado de señalarlos mejor.
	Promoción institucional de la lactancia materna	En general, bien. Señalizar bien los subapartados o preguntas que se responden. Poner la legislación vigente que protege la LM y que se debe cumplir (Derechos de la madre lactante y del RN, Lactarios en puestos de trabajo, etc.)	
	Seguimiento del lactante amamantado	Los subapartados no tienen el mismo código numérico que corresponde al tema. Ya no se utiliza el término “raza” sino el de “etnia”. No se ajusta el texto ni viene la calidad de los estudios descritos.	Corregidos los subapartados. Sustituido el término de raza (puesto mujeres caucásicas).
	Difusión e implementación	Promoción desde los direcciones de los diferentes Departamentos de Salud y de las Consejerías de las diferentes CCAA. Formación obligatoria y con compensación en los indicadores de productividad.	
	Anexos	En general bien aunque algunos, pero intolerable y excesivo el uso del término “bebé”	Corregido, solo se ha mantenido en los ANEXOS dirigidos a las mujeres.

Revisor	Sección	Comentario	Respuesta del grupo elaborador
	Otros	Haría uno de la repercusión de los analgésicos/ anestésicos en la LM, es decir, uno completo sobre métodos farmacológicos y no farmacológicos en embarazo y parto y su repercusión sobre LM.	No se han podido abordar más preguntas en la guía, pero sí se identificaron como preguntas de interés al inicio. Se propondrá su abordaje en una futura actualización de la guía.
Revisor 3	Comentarios generales	Preguntas que echo en falta que se hayan hecho:1. Conveniencia de iniciar en cesáreas el contacto piel con piel e iniciar la primera toma intracésarea, dentro de quirófano.2. Porcentaje de madres que no necesitan ayuda para iniciar el amamantamiento3. Incidencia de anquiloglosia en la población de lactantes4. Causa más frecuente en las mastitis infecciosas5. Existencia de los diagnósticos mastitis subaguda o mastitis subclínica en los humanos, es decir en las mujeres madres lactantes.	El contacto piel con piel en cesáreas se ha incluido como subpregunta o subgrupo en la pregunta sobre el contacto piel con piel. Se han realizado modificaciones (ver en el borrador). El % de madres que no necesitan ayuda para iniciar lactancia es un dato de interés pero no lo tenemos. Lo mismo con la incidencia de anquiloglosia, no se ha mirado. En la causa más frecuente de mastitis infecciosa, ya se comenta en la pregunta sobre cuáles son los síntomas y signos de infección. En cuanto a la existencia de mastitis subaguda o subclínica, es un tema controvertido y no se ha querido indagar más en profundidad. Se ha preferido abordar de forma indirecta cuáles pueden ser los síntomas de infección (estudios en los que con determinados síntomas se demuestra la existencia de bacterias en cantidad suficiente como para pensar en infección). En la literatura internacional no se habla de mastitis subagudas, sino de dolor profundo en la mama o mastitis con síntomas de inflamación en la mama y dolor etc.
	Introducción	Echo de menos una gráfica conocida tipo esta sobre al situación mundial y si hay datos más actualizados, mejor. Estos están sacados de anteriores ediciones de UNICEF, El estado mundial de la infancia falta imagen (Fuente más actualizada: UNICEF: El estado mundial de la infancia 2016, página 125) En la introducción quizás o sino en el punto 13: Compromiso social y político.... hacer una serie de consideraciones de porqué están las cifras de la lactancia tan estancadas. Bibliografía la hay abundante, baste lo que pone en IBFAN: Breaking the Rules 2014 en donde tenemos el honor de que nombren al congreso de nuestra AEP en 2013 y eso que no saben aún que será ampliamente superado en el de 2016.	No se ha podido realizar dicha gráfica a partir de esos datos aunque hubiera sido de interés. Finalmente no va a haber un capítulo sobre Compromiso social y político con la lactancia, sino que se va a comentar esto en la introducción.

Revisor	Sección	Comentario	Respuesta del grupo elaborador
	Atención postparto inmediata	Echo a faltar la pregunta y el haber estudiado la conveniencia de iniciar en cesáreas el contacto piel con piel y hasta la primera toma intra-cesárea, dentro de quirófano. Es un tema que está de actualidad e intentándose con mejor o peor éxito en muchas de las maternidades del país. Habéis manejado bibliografía en que se habla de ello y hay más. Pero ni en la discusión ni en la recomendación se habla de ello o no se entiende; pág 39: “[...] se recomienda realizar el contacto piel con piel inmediato tras el parto [...]” no se dice nada de cuando es el momento inmediato y convendría poner cesárea y no parto. Creo que es necesario decir algo sobre la evidencia que hay de esta intervención ya que es motivo de discusión de pediatras, matronas, enfermeras, ginecólogos y anestesiistas. En las consideraciones para la implementación de la página 40 se podría retomar el tema con las implicaciones que hay de iniciarlo intra-quirófano, los problemas que ponen enfermería y los anestesiistas para permanecer juntos madre y bebé en las salas de reanimación postanestésica y la práctica del contacto sustituto piel con piel con el padre. Todo un temazo.	El CPP con cesárea se incluye en la pregunta general sobre CPP, aunque se han hecho modificaciones al texto para dejar claro que la recomendación se da para cesáreas es en quirófano. Se han añadido también consideraciones a tener en cuenta para que esto se pueda dar etc... Se han mirado los estudios que incluimos sobre cesáreas y se ha visto que no se trataba de CPP intraquirófano... Y se ha añadido esto en el texto también.
	Prácticas que favorecen la lactancia materna	<p>5.1. Echo en falta el que se exprese que las madres y bebés que no tengan problemas, no se interfiera para nada y no se les intente ayudar. Quizá debía haber sido una pregunta a explorar: ¿Qué porcentaje hay de madres que no necesitan ayuda para iniciar el amamantamiento?</p> <p>Ojo, en la página 56 pone “en un estudio publicado recientemente” y hace mención a la referencia 16 que es de 2011. Quizás no se debe poner “recientemente”</p> <p>5.2. No estoy de acuerdo con las recomendaciones sobre el colecho en la maternidad. Creo que hay muy pocos trabajos y muy pocas pruebas para hacer recomendaciones ni de fuerza Débil ni mucho menos Fuerte sobre ello. Además me parece impráctico lo que se propone. No creo que se lleguen a comprar de modo masivo cunas sidecar en las maternidades con el déficit presupuestario que tenemos, aparte de que el fabricante no ha solucionado los problemas de la cama articulada y no podemos ofrecer muchas pruebas de que es mejor que el que duerman juntos o en una cuna normal según desee la madre. No todas las camas de maternidades son tan estrechas, la tendencia es a hacerlas más anchas y confortables. No se define qué es una cama de maternidad no preparada para hacer un colecho seguro ¿depende del ancho? La misma consideración que se hace para el colecho en el hogar se debería hacer aquí: pese a lo que pese, muchas madres en la maternidad se van a quedar dormidas con su bebé en la cama de maternidad. Habrá que explicarles medidas de seguridad para evitar accidentes.</p> <p>Todavía quedan los nidos adosados en algunas maternidades públicas: habría que insistir sobre su falta de conveniencia.</p> <p>En definitiva a mi me parece que no hay motivo para recomendar con fuerza Fuerte lo de no compartir cama si no se cumplen... No sé, yo lo expresaría de otra manera, como consenso de expertos como mucho y siendo muy prudentes en recomendar unas cunas poco probadas</p>	<p>5.1. No sabemos cuál es ese porcentaje, aunque sería de interés conocerlo. En cuanto a la recomendación que se hace, el grupo no está de acuerdo porque entiende que siempre hay que observar una toma y que decir lo que señala el revisor puede llevar a que no siempre se realice la observación de la toma. Lo del estudio ya está solucionado. 5.2. Se han realizado cambios importantes en las recomendaciones de colecho. Ahora las recomendaciones son coherentes con las del colecho en el hogar (ver en el borrador de la guía). Se ha quitado lo de las cunas sidecar en el hospital (el revisor tiene razón). Y se han añadido recomendaciones sobre las camas en las maternidades (que permitan realizar un colecho seguro).</p>

Revisor	Sección	Comentario	Respuesta del grupo elaborador
		y aún no adaptadas sin pruebas claras.	
	Valoración de la lactancia materna	Me parece todo correcto. Quizás en la página 80, en Factibilidad haya que hacer alguna consideración de la situación de los profesionales de Enfermería para poder desempeñar bien sus funciones, dados los recortes generalizados de personal y que las maternidades se utilizan con facilidad para ingresar otros enfermos que no caben en sus salas. De hecho ¿conocemos la proporción de maternidades del país o de una comunidad autónoma en las que se hace la observación sistemática de una toma?	No se conoce la proporción.
	Extracción de calostro	Yo insistiría en la necesidad de formación de los profesionales en ambas técnicas: sacaleches y sobre todo manual.	
	Promoción institucional de la lactancia materna	El título de este punto induce a error. Parece que vaya a hablar de las campañas , promociones, planes, guías, leyes, etc. de la Administración sanitaria incluidas consejerías y ministerio Yo creo que debería llamarse “Programas hospitalarios y de Atención Primaria eficaces en la promoción de la lactancia materna”, pero dado que de lo único que se habla es de la IHAN, se podría titular simplemente 9. La IHAN. En la página 103 hay una frase que no se entiende por un posible error de redacción: [...] y el dar un apoyo adecuado y de calidad una las madres que no amamantan[...]. Y otro: [...] y dirigido por un profesionales [...].	Se ha modificado el título siguiendo las recomendaciones del revisor, aunque no se ha puesto un título tan largo. La frase de la página 103 ya se ha modificado.
	Seguimiento del lactante amamantado	10.1 (está equivocado, pone 11.1)- Lo del peso lo veo muy largo y farragoso, quizás no hay otra manera, pero habría que intentarlo. En el resumen de la evidencia en la página 111 y de la 118 falta poner la calidad de la misma. Veo poco práctico introducir tablas ni de Bertini ni otras para evaluar la pérdida de peso en los primeros días. Creo que el porcentaje de pérdida que manejamos habitualmente junto a la evaluación clínica es suficiente. Yo me quedaría con la 3ª recomendación de la página 112. Las recomendaciones de la página 119 me parecen muy bien.	Se han corregido los números y se ha abreviado la pregunta sobre pérdida de peso, incluyendo las gráficas al final en un ANEXO. La calidad de la evidencia es que no hay, es decir, no hay estudios que comparen la utilidad de una u otra gráfica en detectar problemas en el niño. Por eso no se ha puesto calidad de la evidencia para la pregunta, solo se describen los estudios que han elaborado dichas gráficas (en su caso, la calidad sería muy baja). En cuanto a las recomendaciones, nos hemos quedado finalmente solo con la tercera, como indica el revisor.
	Manejo de los problemas con la lactancia materna	¿Por qué en la pregunta ¿Qué hacer ante un lactante amamantado que presenta una pérdida excesiva de peso en los tres primeros días? no se ha seguido la misma metodología que en el resto de preguntas de la guía, es decir, buscar las pruebas, hacer un resumen de las mismas, y hacer unas recomendaciones, etc.?Creo que para hablar de la anquiloglosia primero se debería hacer un esfuerzo en determinar qué dice la literatura científica sobre su incidencia en la población de lactantes ya que tenemos una falsa epidemia de anquiloglosia en España, dependiendo del profesional que examina y del grupo de apoyo al que ha consultado la madre. Me parecen bien, no obstante las recomendaciones al respecto, pero	Porque se trataba de una pregunta introductoria que lleva a otras preguntas. Se quería hacer referencia al ANEXO que se ha elaborado para tal fin. De ahí que la estructura no es igual. De todas formas, lo que se ha hecho ha sido dejar un párrafo introductorio y se hace referencia al ANEXO en cuestión. Así queda más sencillo. En cuanto a la anquiloglosia, ya se ha señalado la dificultad que existe en el diagnóstico. Aunque sabemos su importancia, en esta

Revisor	Sección	Comentario	Respuesta del grupo elaborador
		<p>sin unas consideraciones que incluyan la incidencia y el diagnóstico no se va a solucionar el problema de racionalizar todo este tema en España en el que se mezclan problemas de diagnóstico, de quién lo realiza, que puede no tener conocimientos adecuados, junto a intereses crematísticos. En las recomendaciones del sacaleches, de acuerdo, volviendo a insistir en las recomendaciones de pág. 135 en la formación de los profesionales y las explicaciones que hay que dar a la madre lactante. En las recomendaciones de galactogogos de la página 143, estoy de acuerdo con la primera frase: "Se sugiere...", pero creo que no es cierto lo de que "Debido a que la investigación [...] es casi inexistente, no se puede recomendar ningún galactogogo farmacológico o herbal específico...." (se sobreentiende que ninguno por encima de otro). Hay más investigación sobre fármacos que sobre herbales, que es casi nula y que de recomendar algo hay más estudios y datos a favor de la Domperidona (o la metoclopramida), mientras que sobre el fenogreco y no digamos la silimarina los estudios son escasísimos y de calidad ínfima (véase el único sobre silimarina). Habría también que aclarar que la producción de leche depende en el primer mes de los niveles de prolactina, pero no más adelante, por lo que los galactogogos por aumento de la producción de prolactina, si es que supuestamente pueden ser efectivos, sólo lo serían durante este periodo inicial. En la página 149, en las recomendaciones sobre ingurgitación mamaria no se hace ninguna mención sobre las proteasas pese a haber un no mal ensayo clínico al respecto. De hecho C3 que compara proteasas frente a placebo tiene la mejor calidad de evidencia que C1, C2, C4, C5 y C6 y estas sí que constan en las recomendaciones. Es cierto que nunca hemos gastado por estos lares nada parecido a proteasas, pero si no difundimos tratamientos que pueden ser eficaces estimulando a que se hagan más ensayos al respecto, no avanzaremos. En cuanto a dificultades por características anatómicas del pezón: - por un lado, en las recomendaciones, sí que nombraría el tema de la succión marital por lo mismo que he dicho antes en cuanto a que tiene tanta calidad de evidencia que otras opciones (todas muy bajas) pero el profesional puede explorar la conveniencia de explicar que es una opción con las misma calidad de pruebas que el niplote o la banda de goma y, desde luego, más natural si es bien aceptado por la pareja.- Por otro yo no nombraría las pezoneras como opción en la página 162, no sólo porque la calidad de las pruebas es muy baja, sino porque es un método muy extendido en servicios de maternidad y por personal que no saben ayudar en las dificultades y se quitan el problema de encima prescribiendo una pezonera, sin revisiones posteriores. Creo que España está infectada de pezoneras y que no se les debe dar crédito o tratarlas con mucho cuidado en una guía. En cuanto a las mastitis:- En la página 176 pone "uso de antibióticos de forma juiciosa" creo que hay o que suprimir la palabra juiciosa o sustituirla por "los antibióticos que empíricamente cubren al germen más frecuentemente implicado que es el estafilococo aureo o si se ha tenido que realizar un cultivo, según indicaciones del antibiograma"- La recomendación de realizar cultivo si "Hay un dolor profundo severo con sensación de quemazón...." dará pie a que se hagan cultivos</p>	<p>guía no hemos podido abordar cómo realizar el diagnóstico de la misma...</p> <p>En las recomendaciones de sacaleches de acuerdo.</p>

Revisor	Sección	Comentario	Respuesta del grupo elaborador
		<p>siempre, que es lo que preconizan algunos en España sin datos científicos. Yo no la pondría. Ya está bastante medicalizada la lactancia y extendidas las pseudomastitis en nuestro país como para darles el más mínimo apoyo. De hecho el protocolo de la ABM de 2014 no recoge esa indicación sino que pone la de "in severe or unusual cases."(y con calidad de evidencia II-2)- Me parece muy bien no haber hecho recomendaciones sobre probióticos para el tratamiento de la mastitis, pero no se si no convendría advertir claramente que no hay pruebas para el uso de probióticos y que no está justificado su utilización, ya que en estos momentos muchas mujeres en España están tomándolos, y a precio nada barato, colectivos enteros de matronas creen a pies juntillas en los probióticos como cura milagro... - Aunque en la página 184 consta que el estafilococo áureo es la causa más frecuente en las mastitis agudas, echo en falta que no se haya hecho la pregunta justamente: ¿Cuál es al causa más frecuente en las mastitis infecciosas?- Y la última pregunta, que quizá se debería haber investigado al estar aquí en España es: ¿Qué pruebas hay de que la mastitis subaguda o la subclínica sean entidades a diagnosticar en mujeres y en qué condiciones? Esta pregunta es fácil de contestar tras una breve consulta en Pubmed: no existen en humanos, es un término de veterinaria y como mucho se ha hablado de ellas en algunos casos de madres lactantes VIH positivas.</p>	
	Difusión e implementación	<p>Prácticamente ya se ha pensado en todo. Muy de acuerdo.En el punto de la promoción institucional (IHAN) creo que deberían introducirse en la negociación IHAN con las diversas administraciones de salud el compromiso de las mismas de "premiar" de alguna manera al centro sanitario que lo consiga permitiendo alguna mejora (se me ocurre que permitir utilizar un mínimo de personal para instaurar una consulta de lactancia o una persona referente en lactancia). En el último punto, manejo de los problemas yo pondría una advertencia sobre varios temas que carecen de pruebas científicas: las pezoneras, el exceso de diagnósticos de anquiloglosia, el diagnóstico de mastitis subaguda, la toma incontrolada de ciprofloxacino y de probióticos, terapias sin pruebas como la llamada terapia sacral y otras..., son temas que circulan fuera de los cauces científicos, están muy arraigados en muchos colectivos, muchas veces de manera muy emocional y hacen un flaco favor a la lactancia.</p>	
	Anexos	<p>Anexo 5. El apartado de meconio y caca hay que martizarlo. Si las aguas fueron meconiales es fácil que no haga meconio el primer día. Algunos bebés pueden empezar a tener el falso estreñimiento del lactante antes del mes.</p> <p>Anexo 13. ¿Vale la pena decir que todos estos métodos son útiles en las primeras semanas, mientras el lactante (y la madre) aprende a mamar, pero que a lo mejor no vale la pena en lactantes ya expertos y mayorcitos?</p>	<p>El Anexo 5 ya se ha matizado (se ha incluido en la tabla un asterisco que dice " "). En el Anexo 13, ya se ha hecho la modificación.</p>

Revisor	Sección	Comentario	Respuesta del grupo elaborador
Revisor 4	Introducción	Define el problema y los objetivos, queda clara la trascendencia del tema que aborda y plantea un análisis de la situación. En la figura 2, (página 27, Datos de lactancia materna a las 6 semanas, 3 y 6 meses por CCAA) sería interesante indicar de donde proceden los datos, puesto que se supone que derivan de la encuesta nacional de salud, pero de la de 2006 o de la de 2012?	Las gráficas las elaboró una de las autoras de la guía. Los datos son comparaciones de 2006 y 2013. Se ha tratado de señalar esto mejor en el borrador, para no crear confusión.
	Metodología	Poner el link directo a la guía y a los documentos relacionados con la guía de tal forma que desde la versión electrónica se pueda acceder directamente.	Está previsto hacerlo cuando se finalice el documento.
	Prácticas que favorecen la lactancia materna	En cuanto a la “recomendación del colecho en la maternidad”, no hay evidencia de que el colecho en la cama de la maternidad aumente el riesgo de SMSL, sólo describen que es más frecuente que el lactante se exponga a situaciones “potencialmente peligrosas” que por otro lado no se especifican. Sin embargo, sí describe que el colecho en la cama y en la cuna sidecar aumentan el número de tomas. Además la lactancia se asocia con menor riesgo de muerte súbita y el colecho con mayor duración de la lactancia. Creo que la recomendación siendo acertada, debe ser redactada en otro sentido y en lugar de expresar que la madre que amamanta en la maternidad no comparta la cama con el RN si no se cumplen las condiciones de colecho seguro, la recomendación debería hacerse reforzando que se deben cumplir las normas de colecho seguro en la maternidad si la madre que amamanta hace colecho con el recién nacido, es esencialmente lo mismo pero dicho de otra forma. Se refuerza la idea de que el colecho favorece la lactancia y de que los profesionales deben informar y favorecer que se cumplan los criterios de colecho seguro, puesto que no hay evidencia de que aumente el riesgo de SMSL. Estoy totalmente de acuerdo con que lo ideal sería disponer de cunas sidecar, pero me parece una opción poco factible y sin embargo no se menciona que las camas en la maternidad deberían disponer siempre de barreras.	Ya se han modificado las recomendaciones de colecho. Ver en el borrador cómo han quedado finalmente.
	Seguimiento del lactante amamantado	Los apartados del capítulo están mal numerados, son el 10.1 y el 10.2 y pone 11.1 y 11.2	Modificado.
	Manejo de los problemas con la lactancia materna	• ¿Qué hacer ante un lactante amamantado que presenta pérdida excesiva de peso en los tres primeros días?. En esta pregunta no se ha evaluado evidencia, simplemente se hace un resumen del algoritmo que es muy útil y me parece muy bien estructurado, pero se ha evaluado la evidencia?, el algoritmo se entiende como recomendación?, En el tratamiento de ingurgitación mamaria, no se menciona la maniobra de presión inversa suavizante que sí está recogida en la revisión Cochrane 2010 y en el protocolo revisado de la ABM. 2016 BREASTFEEDING MEDICINE Volume 11, Number 4, 2016 (actualización del de 2009 que sí aparece en la guía como referencia 364). creo que se debería incluir en las recomendaciones así como en un anexo que lo explique. Los trabajos que recoge la guía ABM son: - Cotterman KJ. Reverse pressure softening: A simple tool to prepare areola for easier latching during engorgement. J Hum Lact 2004;20:227–237.- Miller V, Riordan J. Treating postpartum breast edema with areolar compression. J Hum Lact 2004;20:223–226. • ¿Qué hacer si hay	Ya se ha mencionado esto en el comentario de un revisor anterior. Ver respuesta. Se ha incluido la presión inversa. También en un anexo nuevo. Se recomienda también en el pezón plano el uso de jeringa. En cuanto a la pregunta cómo abordar el dolor en los pezones, se trata de una pregunta similar a la de la pérdida de peso en el recién nacido. Lo único que se quería hacer era introducir el algoritmo de posibles diagnósticos, para ordenar las preguntas de tratamiento correspondiente a cada una de las posibles causas del dolor.

Revisor	Sección	Comentario	Respuesta del grupo elaborador
		<p>dificultades en el agarre por las características anatómicas del pezón?No sé si se ha evaluado la utilización de la jeringa para favorecer la salida del pezón en el pezón plano o sólo en el invertido, pero creo que en el pezón plano también se puede recomendar su uso al igual que el del sacaleches para favorecer la salida el pezón. Sería útil un anexo explicativo sobre cómo se aplica la jeringa cortada sobre el pezón plano o invertido• ¿Cómo abordar el dolor en los pezones y en las mamas durante el amamantamiento?Para esta pregunta tampoco se evalúa evidencia, es a modo de introducción, explicativo? Dejar constancia de que no se ha hecho búsqueda o no se ha encontrado. • ¿Cuál sería el tratamiento más adecuado para tratar el dolor y las grietas en el pezón que pueden aparecer durante la lactancia materna?Sugiero añadir en las recomendaciones (página 71) que mejor cremas que no haya que retirar. Las preguntas que responden a cómo se manifiestan las mastitis, a cuándo está indicada la realización de cultivo, a la intervención más eficaz y la utilización de antibióticos me parecen muy clarificadoras, las recomendaciones se derivan de la evidencia disponible y de forma adecuada responden a un tema que actualmente es muy controvertido.</p>	
	Difusión e implementación	<p>En el último apartado las implicaciones del manejo de los problemas del pecho. Añadiría: "Impulsar la creación de unidades de lactancia, la derivación de patología a profesionales especializados" .</p>	De acuerdo (no está ya en la guía???)
	Anexos	<p>Anexo 3: Posturas para amamantar, el dibujo de la postura de dancer no ilustra bien lo importante de la postura que además de que el niño esté vertical consiste en colocar los dedos a los lados de la barbilla en forma de U para darle soporte. Con la imagen que aparece es difícil apreciar este aspecto. Anexo 13: la imagen del dedo con el finger-feeder, no es muy ilustrativa, En el dibujo no se aprecia lo importante de esta técnica, aparece con el dedo poco metido como si el bebé sólo chupara la punta y muy horizontal. Sería interesante que a golpe de vista se apreciara que la yema del dedo debe estar metida hasta el paladar, con el labio inferior evertido (se ve regular) y la mano hacia abajo para forzar la apertura de la boca del niño. Anexo 14: incluiría las curvas de peso para la longitud que están en la recomendación. Y también las de pérdida de peso de los primeros días. Como se ha comentado anteriormente creo que serían útiles un anexo sobre la utilización de la jeringa en el pezón plano e invertido y otro sobre la técnica de presión inversa suavizante.</p>	<p>De acuerdo. Se han modificado los dibujos de los Anexos 3 y 13. Se ha modificado el Anexo 14 y se ha creado otro anexo nuevo con las curvas de pérdida de peso en los primeros días. También se ha incluido un anexo sobre la utilización de la jeringa en el pezón plano e invertido y otro sobre la técnica de presión inversa suavizante.</p>
	Otros	<p>Como sugerencia, las referencias bibliográficas en las que se especifica una dirección web podrían estar disponibles en forma de hipervínculos para poder acceder directamente desde el link de la versión electrónica de la guía. Son las referencias:1,3,5, 23, 94, 95, 100, 113, 114,117, 118, 131, 269, 279, 283,301, 396 y 402.</p> <p>Al probar a acceder, en algunas de las direcciones electrónicas da error o no localiza la referencia especificada: 23, 131, 94, 95, 269.</p>	Se han realizado las correcciones.

Revisor	Sección	Comentario	Respuesta del grupo elaborador
Revisor 5	Atención postparto inmediata	<p>Sugiero cambio de expresión “facilita el desencadenamiento”, por “facilita que se desencadenen las conductas instintivas...” Añadir enlace de descarga on-line del manual citado o su referencia bibliográfica completa:</p> <p>http://www.msssi.gob.es/organizacion/sns/planCalidadSNS/atencionParto.htm Serían necesarias referencias bibliográficas para el párrafo titulado “de la evidencia a la recomendación” en el apartado “¿Cómo debería ser la primera toma del recién nacido?”, en la frase de la página 44 del borrador, que dice (cito literal) “se sabe que debido al efecto de la anestesia, hay recién nacidos que no consiguen agarrarse al pecho por sí mismos durante esas dos primeras horas de vida”. En este artículo se describe la literatura científica al respecto de la relación de la administración de anestesia durante el parto a la madre y los problemas de lactancia: http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC1595306/ Howie WO, McMullen PC. Breastfeeding Problems Following Anesthetic Administration. The Journal of Perinatal Education. 2006;15(3):50-57. doi:10.1624/105812406X119039. Otras referencias respecto la dificultad del inicio de la lactancia en relación a la anestesia intraparto: Volmanen, P., Valanne, J., and Alahuhta, S. Breast-feeding problems after epidural analgesia for labour: A retrospective cohort study of pain, obstetrical procedures and breast-feeding practices. Int J Obstet Anesth 2004 Jan; 13(1):25-9. Ransjö-Arvidson, A.B., Matthiesen, A.S., Lilja, G., Nissen, E., Widström, A.M., and Uvnäs-Moberg, K. Maternal analgesia during labor disturbs newborn behavior: Effects on breastfeeding, temperature, and crying. Birth 2001 Mar; 28(1):5-12. Lieberman, E. and O'Donoghue, C. Unintended effects of epidural analgesia during labor: a systematic review. Am J Obstet Gynecol 2002;189:S31-68. Chang, Z.M., Heaman, M.I. Epidural analgesia during labor and delivery: Effects on the initiation and continuation of effective breastfeeding. J Hum Lact 2005; 21(3) 305-14. Baumgardner, D.J., Muehl, P., Fischer, M. and Pribbenow, B. Effect of labor epidural anesthesia on breastfeeding of healthy full-term newborns delivered vaginally. J Am Board Fam Pract 2003;16:7-13. En cambio este metanálisis de ECA se concluye que las dosis comunes de fentanilo y sufentanilo que se utilizan en la analgesia epidural en el parto son seguros para los recién nacidos hasta 24 horas después del parto.</p> <p>https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed?term=25011701 Wang K, et al. The effects of epidural/spinal opioids in labour analgesia on neonatal outcomes: a meta-analysis of randomized controlled trials. Can J Anaesth. 2014 Aug; 61 (8): 695-709. En la revisión de www.uptodate.com titulada ‘Adverse effects of neuraxial analgesia and anesthesia for obstetrics’, el párrafo sobre los efectos en la lactancia dice que los efectos de la analgesia neuraxial en el parto y las consecuencias sobre el éxito de la lactancia son controvertidos, y que los estudios hasta la fecha no son concluyentes. A continuación copio y pego el texto original junto con enlaces de la bibliografía en la base de datos PubMed. «Effect on breastfeeding — The potential effect of neuraxial analgesia in labor on subsequent breastfeeding success is controversial; studies of the issue to date are inconclusive.</p>	Se ha eliminado la frase sobre el efecto de la anestesia, porque en realidad no se ha revisado este tema (aunque se propuso como pregunta a incluir en una actualización futura de la guía).

Revisor	Sección	Comentario	Respuesta del grupo elaborador
		<p>Breastfeeding is a complex process, and its success depends upon multiple factors. The type of care and support offered to the mother-neonate diad (eg, full-time rooming-in) is likely to be more important for breastfeeding success than is the type of pain relief used for childbirth [115 https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed?term=25432659 Zuppa AA. Epidural analgesia, neonatal care and breastfeeding. Ital J Pediatr. 2014 Nov 29;40:82.]. There is no definitive evidence that neuraxial analgesia interferes with breastfeeding success. ● One observational study of 171 postpartum women found that epidural labor analgesia with local anesthetics and opioids did not impede breastfeeding success when assessed at six to eight weeks after delivery [116 https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed?term=10687571 Halpern SH. Effect of labor analgesia on breastfeeding success. Birth. 1999 Jun;26(2):83-8.]. ● A subsequent randomized, prospective trial examined the effect of fentanyl given epidurally during labor on breastfeeding [117 https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed?term=16306734 Beilin Y. Effect of labor epidural analgesia with and without fentanyl on infant breastfeeding: a prospective, randomized, double-blind study. Anesthesiology. 2005 Dec;103(6):1211-7.]. Women received either 0, <150, or >150 mcg of fentanyl during labor. At 24 hours postpartum, there were no differences between the groups with regard to breastfeeding difficulties. However, at six weeks postpartum, significantly fewer women who received more than 150 mcg fentanyl in the epidural during labor were still breastfeeding. These results should be interpreted with caution due to methodologic concerns and lack of an obvious physiologic or pharmacologic mechanism by which the fentanyl might influence the incidence of breastfeeding six weeks after delivery [118 https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed?term=16306720 Halpern SH. Epidural analgesia and breast-feeding. Anesthesiology. 2005 Dec;103(6):1111-2.]. The American College of Obstetricians and Gynecologists concluded that breastfeeding is not affected by choice of anesthetic; thus, anesthetic choice should be based upon other considerations [119 American College of Obstetricians and Gynecologists. Obstetric analgesia and anesthesia. ACOG practice bulletin #36. Obstet Gynecol 2002; 100;177]. » En el párrafo de la página 46 “Consideraciones para la implementación” en relación al tiempo transcurrido hasta la primera toma espontánea, no queda claro el motivo, el objetivo o la importancia de realizar la extracción temprana de calostro, siendo que en apartado previo se está considerando la situación de recién nacidos asintomáticos y sin riesgo de hipoglucemia. Por otro lado, el motivo que se apunta “para favorecer el inicio de la lactogénesis”, podría dar lugar a confusión, ya que el inicio de la lactogénesis I sucede durante el embarazo a partir del tercer trimestre, mediante la función glandular de modo endocrino y con regulación central (es decir, sin precisar estímulo de succión para la producción del calostro. En todo caso se estaría refiriendo a la lactogénesis II, que ocurre a partir del alumbramiento de la placenta y el cambio en las concentraciones hormonales (pico de prolactina, descenso brusco de progesterona y de hormonas placentarias...) En esta fase de lactogénesis II también la</p>	

Revisor	Sección	Comentario	Respuesta del grupo elaborador
		función glandular es en modo endocrino con regulación central todavía poco dependiente de la succión. Neville MC, Morton J. Physiology and endocrine changes underlying human lactogenesis II. J Nutr. 2001 Nov;131(11):3005S-8S. http://jn.nutrition.org/content/131/11/3005S.long	
	Extracción de calostro	<p>En el párrafo sobre “Consideraciones para la implementación” página 84, resulta impreciso la indicación entre paréntesis “(antes de la lactogénesis II)” referida a la extracción temprana. La lactogénesis II se inicia con el desprendimiento de la placenta en la última fase del parto. Sus efectos se hacen notorios en las siguientes horas-días con la llamada “subida” de la leche (o “bajada” en países de habla anglosajona). En el caso de estas consideraciones sugiero que el contenido del texto entre paréntesis se sustituya por “antes de la ‘subida’ de la leche o en los primeros momentos de la lactogénesis II”. Este concepto también está presente en la página 192 ‘extracción de la leche materna’ Se precisa un anexo con la información para las madres sobre la capacidad gástrica del recién nacido en los primeros días. Adjunto referencias bibliográficas: • Santoro W Jr, Martinez FE, Ricco RG, Jorge SM. Colostrum ingested during the first day of life by exclusively breastfed healthy newborn infants. J Pediatr. 2010 Jan;156(1):29-32. http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/19783000 • Neville, M. et al: Studies in human lactation: milk volumes in lactating women during the onset of lactation and full lactation. Am J Clin Nutr 1988, 48:1375-86. • Bergman NJ. Neonatal stomach volume and physiology suggest feeding at 1-h intervals. Acta Paediatr. 2013 Aug;102(8):773-7. doi: 10.1111/apa.12291. Epub 2013 Jun 3. http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/23662739 • Silverman, WA, ed. Dunham's Premature Infants, 3rd edition. New York: Hoeber, Inc., Medical Division of Harper and Brothers, 1961, p. 143-144. En esta obra se incluye el siguiente texto: «Basically the stomach capacities are: • Day 1: 5-7 ml, size of small glass marble, hazelnut, or thimble (In the womb babies swallow amniotic fluid one swallow at a time, every once in a while. That's all the volume they are used to having in their stomachs at any one time, just a swallow or two. Maybe this is why lots of formula fed babies spit up a lot the first day or they just refuse to take more than a few swigs each time they eat) • Day 3: 22-27 ml, about 1 oz, use the baby's own fist, it's a great ready-made visual for the parents! You could also use a shooter marble. • Day 10: 45-60 ml, about 1.5 oz to 2 oz, size of a walnut, golf ball, or ping-pong ball • Adult: 900 ml, about 2 cups, the size of softball, grapefruit, tennis ball, adult fist» • Ilustración por Katie Wickham RN BScN, IBCLC https://babiesfirstlactation.wordpress.com/2013/08/09/the-newborns-stomach/</p>	<p>se ha modificado esa frase.</p> <p>Se ha valorado la elaboración de este anexo, pero se querían verificar los volúmenes que se presentan en la imagen propuesta, que en principio vienen de un libro sobre prematuros (no tenemos acceso al mismo). De hecho, en el artículo de Bergman 2013 se habla de un volumen de 20 ml. Debido a las dudas y al poco tiempo disponible, se ha considerado no hacer el anexo en esta ocasión.</p>

Revisor	Sección	Comentario	Respuesta del grupo elaborador
	Manejo de los problemas con la lactancia materna	<p>En el cuadro de recomendaciones de la página 122, quinto párrafo, sugiero aclarar el término “finger”. En la literatura inglesa se denomina “finger feeding”, por ejemplo: Al-Sahab B, Feldman M, Macpherson A, Ohlsson A, Tamim H. Which method of breastfeeding supplementation is best? The beliefs and practices of paediatricians and nurses. Paediatrics & Child Health. 2010;15(7):427-431.</p> <p>http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC2948774/ La traducción habitualmente utilizada es “técnica dedo-jeringa”. En la exploración física de la madre, resulta impreciso el fragmento de la oración “...y descartar problemas generales tipo Sheehan y otras enfermedades..” En todo caso debería decirse síndrome de Sheehan. Pero además es una entidad poco frecuente. Feinberg EC, Molitch ME, Endres LK, Peaceman AM The incidence of Sheehan's syndrome after obstetric hemorrhage. Fertil Steril. 2005 Oct;84(4):975-9.</p> <p>http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/16213852 Por lo que sugiero la expresión siguiente: “además del estado general y descartar enfermedades de la madre que afecten a la lactancia (como el síndrome de Sheehan y otras alteraciones endocrinológicas)...” En el párrafo de la página 124 titulado “Juicio diagnóstico tras la anamnesis y exploración física: abordaje de las principales causas de baja ingesta.” en el punto “Relacionadas con la duración y frecuencia de las tomas” en la tercera afirmación “si se ofrece solo un pecho en cada toma...”; se debería aclarar cómo llevar a cabo la oferta de los dos pechos que se recomienda, para favorecer que la toma sea completa, el lactante se suelte espontáneamente del primer pecho antes de ofrecerle el segundo y aproveche la mayor proporción grasa del final de la toma de cada pecho. Aclarar el término de la “técnica ‘hands on pumping’” con referencia hacia el anexo o una nota de pie de página o la traducción entre paréntesis. Indicar el nombre científico de las plantas medicinales referidas en los estudios. En la página 149 en el segundo apartado de la recomendaciones, sugiero matizar el redactado indicando “si no hay alergia o contraindicaciones”. También separar el ibuprofeno del paracetamol por no tener las mismas propiedades, ejemplo: “Se recomienda, si no hay alergia y contraindicaciones, tomar ibuprofeno para mitigar la inflamación y el dolor producido por la ingurgitación materna, o en su defecto paracetamol.” En esta misma página 149, las consideraciones para la implementación deberían incluir, formar a los profesionales de salud que están en contacto directo con las madres en el puerperio para identificar y asesorar en la resolución de una ingurgitación mamaria. Una puntualización sobre la aplicación de calor sobre el pecho en el manejo de la ingurgitación mamaria: en la guía referenciada Perinatal Services BC Health Promotion Guideline. Breastfeeding Healthy Term Infants. March 2015.</p> <p>http://www.perinatalservicesbc.ca/Documents/Guidelines-Standards/HealthPromotion/BreastfeedingHealthyTermInfantGuideline.pdf se indica ‘warm shower’ o ‘warm compress’. Sería necesario matizar la traducción indicando ducha o compresas con agua tibia, ya que el efecto vasodilatador del calor puede empeorar cualquier cuadro inflamatorio o vascular. El matiz sobre ‘calor’ también está presente en las</p>	Se han hecho las modificaciones señaladas.

Revisor	Sección	Comentario	Respuesta del grupo elaborador
		recomendaciones del tratamiento de las mastitis agudas, página 180.	
	Difusión e implementación	Registro en el documento de alta hospitalaria.Registro informatizado en la primera visita ambulatoria de la madre y/o el lactante en su centro de salud, bien sea en consulta de pediatra, matrona/matrón, o médico de familia.Número de consultas por dificultades de lactanciaTasas de lactancia materna al mes, 3 meses, 6 meses.Evaluación de la satisfacción de las madresNúmero de consultas/descargas de la guía a través de medios telemáticosNúmero de centros adheridos al programa IHAN.	
	Anexos	<p>La postura denominada de “Crianza Biológica” es un término registrado ® por “The nurturing project” de Suzane Colson http://www.biologicalnurturing.com/pages/contactus.html</p> <p>La posición Dancer es original de Sarah Coulter Danner, RN, CPNP, CNM, IBCLC y Ed Cerutti, MD. El nombre “dancer” corresponde a las tres primeras letras de los apellidos de los respectivos profesionales que acuñaron el nombre de esta posición (Dan + Cer) http://www.lalecheleague.org/faq/down.html</p> <p>Judith Lauwers, Anna Swisher. Counseling the Nursing Mother. Ed. Jones & Bartlett Learning, 2016, pag 753. https://books.google.es/books?id=6r8nCgAAQBAJ&printsec=frontcover&dq=Judith+Lauwers,+Anna+Swisher.+Counseling+the+Nursing+Mother&hl=ca&sa=X&ved=0ahUKEwio-LOY6pnPAhWBthQKHcpODvQQ6AEIGzAA</p> <p>McBride MC, Danner SC. Sucking disorders in neurologically impaired infants: assessment and facilitation of breastfeeding. Clin Perinatol 1987;14:109–130.</p> <p>Danner, SC. Breastfeeding the neurologically impaired infant. Perin Womens Health Nurs 1992;3:640–646</p> <p>Añadir técnica de “presión inversa suavizante” (en inglés ‘Reverse pressure softening’) de la autora K Jean Cotterman: Cotterman KJ. Reverse pressure softening: a simple tool to prepare areola for easier latching during engorgement. J Hum Lact. 2004 May;20(2):227-37. http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/15117523 https://www.lli.org/docs/spanish/RPS_2005_spanish1.pdf</p>	Se menciona esta información en el ANEXO. En cuanto a la técnica de presión inversa suavizante, se ha elaborado un anexo nuevo.

Revisor	Sección	Comentario	Respuesta del grupo elaborador
Revisor 6	Atención postparto inmediata	En consideraciones para la implementación de la primera pregunta (CPP), en el último punto: o “Ayudar a la madre a adoptar, tras el parto, una posición semi-incorporada (15-65º) que facilite la adaptación fisiológica del recién nacido”. Lo cambiaría por permeabilidad de la vía aérea. En la siguiente pregunta: “¿Cómo debería ser la primera toma del recién nacido?”, primer párrafo, “los profesionales coloquen al recién nacido directamente sobre el pezón y fuercen un agarre espontáneo.”, si fuerzan el agarre, ya no es espontáneo..., mejor: fuercen un agarre que debería ser espontáneo	De acuerdo con los cambios.
	Extracción de calostro	Becker GE, Smith HA, Cooney F. Methods of milk expression for lactating women. Cochrane Database of Systematic Reviews 2015, Issue 2. Art. No.: CD006170. DOI: 10.1002/14651858.CD006170.pub4. Higher Fat Content in Breastmilk Expressed Manually: A Randomized Trial. Mangel L, Ovental A, Batscha N, Arnon M, Yarkoni I, Dollberg S. Breastfeed Med. 2015 Sep;10(7):352-4 En esta revisión de la Cochrane, y en este artículo, también hablan de la diferencias en la composición de la leche según la forma de extracción (manual o eléctrica)	Esta revisión ya está incluida. En cuanto al contenido en grasa de la leche, no se consideró como desenlace de interés, por lo que en principio no se incluiría este estudio ni los resultados sobre ello presentados en la revisión.
	Suplementos y lactancia materna	De acuerdo. • En las últimas recomendaciones, donde pone: “La aceptación del método por el recién nacido (la alimentación con sonda puede ser agotadora para un recién nacido con pocas fuerzas)”, especificaría dedo+sonda.	De acuerdo con los cambios.
	Seguimiento del lactante amamantado	En recomendaciones de la primera pregunta: 11.1. Seguimiento de la pérdida de peso durante los primeros días, valorar añadir hasta dónde se considera normal la pérdida de peso si la exploración del RN es normal. Lo especificáis al principio del apartado como recomendación de la IHAN: “La iniciativa IHAN señala que una pérdida ponderal superior al 7% puede indicar una transferencia inadecuada de leche o una producción baja de la misma. Si no existen problemas y el examen físico es normal, las pérdidas de peso entre el 8 y 10% pueden considerarse dentro de los límites normales, aunque es indicación de evaluación cuidadosa y de posible asistencia técnica” Resto del apartado, de acuerdo.	Creemos que con la recomendación que se presenta ya se cubre este aspecto. Finalmente se ha decidido eliminar las recomendaciones 1 y 2, y dejar sólo la tercera.
	Manejo de los problemas con la lactancia materna	En la pregunta de “pérdida excesiva de peso los tres primeros días”. En punto 3: Abordaje de principales causas de baja ingesta: “Si se ofrece solo un pecho en cada toma: Informar sobre la importancia de ofrecer los dos pechos en cada toma”... ¿qué importancia tienen ofrecer los dos pechos en cada toma?. Es importante que se vacíe bien un pecho en cada toma y luego ofrecer el otro pecho, como dicen en el punto inmediatamente anterior. Considero que se ha revisado poco sobre las mastitis subclínicas, prevención y probióticos, tan de moda últimamente. Últimamente hay estudios sobre administración de probióticos al final del embarazo para prevenir mastitis. Ej. Fernández L, Cárdenas N, et al. Prevention of Infectious Mastitis by oral administration of lactobacillus salivarius PS2 during late pregnancy. Cin	Se ha modificado la frase que habla del ofrecimiento de los pechos en cada toma. En cuanto a mastitis subclínicas y probióticos, no se ha considerado la prevención de las mastitis, sino su tratamiento. Puede ser una pregunta de interés a incluir en futuras actualizaciones de la guía.

Revisor	Sección	Comentario	Respuesta del grupo elaborador
		Infect Dis. 2016 Mar 1;62(5):568-73. ü Esto último, probióticos y prevención de mastitis, se podría poner como línea de investigación futura en apartado 14.	
	Difusión e implementación	ü (Nº de madres que inician la lactancia en la primera hora tras el parto / No de partos realizados) x 100 ü (Nº niños alojados con su madre, a los que se realizó la observación de una toma en las primeras seis horas de vida en la planta de maternidad /no niños alojados con su madre en la planta de la maternidad) x 100 ü (Nº niños a los que se le ha dado al menos una toma de sucedáneo de leche materna antes del alta hospitalaria / No de altas de niños Recién Nacidos) x 100 ü (Nº de niños que al alta hospitalaria, han recibido exclusivamente lactancia materna / No de altas de niños Recién Nacidos) x 100.	
	Líneas de investigación futura	Probióticos y prevención de mastitis.	
Revisor 7	Atención postparto inmediata	La recomendación (fuerte) de contacto piel con piel tras cesárea ¿conllevaría el NO ingreso materno en URPA, si la madre dispone de un acompañante competente? O por el contrario, se realizaría el ingreso separadamente (madre/recién nacido) tras el período de 120 minutos de contacto precoz? Quizás podría ser interesante especificar este punto.	En principio no conllevaría a cambios en el ingreso materno en URPA...
	Manejo de los problemas con la lactancia materna	Entiendo que no hay evidencia disponible acerca de la presión inversa suavizante para aliviar la ingurgitación mamaria y por esa razón no se ha valorado como recomendación. En las consideraciones acerca de la técnica para resolver un absceso mamario, en referencia al drenaje quirúrgico, tal vez sería de utilidad indicar que siempre que sea posible sería interesante realizar la incisión en la zona más distal con respecto al pezón (menos posibilidad de dañar conductos, mayor comodidad para amamantar)	Se ha incluido finalmente como buena práctica, con anexo y todo. De acuerdo con la inclusión de la modificación en el absceso mamario.
Revisor 8	Suplementos y lactancia materna	Las recomendaciones son claras y están vinculadas a la evidencia científica. El lenguaje empleado, en general es adecuado. El apartado de Evidencia científica correspondiente a la primera pregunta (páginas 85 y 86) y el correspondiente a la tercera pregunta (páginas 91-93) requieren corrección de estilo, para mejorar la claridad y la comprensión del texto. En el sexto párrafo de la página 96 hay una frase que no se entiende y que convendría explicar brevemente lo que es el paladai para que se entienda mejor, añadiendo por ejemplo, lo señalado en negrita: "un segundo estudio piloto, no aleatorizado, que evalúa el uso del paladai (pequeña taza con un pico en forma de "lámpara de Aladino", utilizada como dispositivo de alimentación tradicionalmente en la India) en comparación al biberón...".	De acuerdo con los cambios.

Revisor	Sección	Comentario	Respuesta del grupo elaborador
	Manejo de los problemas con la lactancia materna	Las recomendaciones respecto a la pregunta: ¿Qué hacer ante un lactante amamantado que presenta pérdida excesiva de peso en los tres primeros días?, y la pregunta ¿Cómo abordar el dolor en los pezones y en las mamas durante el amamantamiento?, si bien son adecuadas, no están vinculadas a la evidencia científica.	Ya se ha explicado en comentarios de otros revisores, se trata de dos preguntas que lo que pretenden es introducir los algoritmos que engloban las preguntas que luego sí se abordan mediante la evaluación de la evidencia científica. Se ha decidido abreviar su contenido, haciendo referencia a los algoritmos que se han elaborado en respuesta a estas preguntas.
	Anexos	Algunos dibujos no ilustran bien lo que se indica en el texto, como el de la posición de Dancer en el anexo 3 y el de alimentación con dedo-jeringa en el anexo 13 En el anexo 12 En el apartado “Preocupación sobre ictericia” no se entiende la respuesta “El calostro actúa como un laxante natural que ayuda a eliminar el fondo común de bilirrubina retenida que se haya contenida”, por lo que se debería redactar de una forma más clara. En el anexo 14 se podrían incluir las curvas de Bertini y las de Flaherman, que se recomienda utilizar y además de las curvas de peso para la edad y longitud para la edad de la OMS, incluir también las de peso para la longitud.	Modificados los dibujos de los Anexos 3 y 13. En cuanto al anexo 12, se modifica por: "...ayuda a eliminar el exceso de bilirrubina (que se excreta en el meconio) ayudando a prevenir la ictericia". Las curvas de bertini etc se han incluido en otro anexo nuevo. En el anexo de las curvas de la OMS se han incluido las curvas de peso para longitud.
Revisor 9	Prácticas que favorecen la lactancia materna	En general, las recomendaciones son claras y el resumen de la evidencia . El apartado sobre colecho resulta algo confuso por incluir dos apartados (colecho en la maternidad y en el domicilio) y las recomendaciones sobre todo en el segundo caso (colecho en domicilio) son un poco ambiguas: se recomienda con evidencia débil (se sugiere) el colecho como una opción para ayudar a mantener la LM; pero se aconseja informar de la existencia de cunas sidecar que favorecen el colecho seguro, a pesar de que dentro de las consideraciones del colecho seguro NO se incluye como característica de seguridad que utilice cuna sidecar. Es decir, se sugiere que el colecho (en el domicilio) en cuna sidecar es más seguro que en la cama familiar, aunque realmente no hay evidencia al respecto. Según se deduce del resto del texto el colecho es seguro si se cumplen las consideraciones del listado (sea en cuna sidecar o en cama).	Se han realizado cambios en las recomendaciones sobre el colecho. Ver los cambios en el borrador.
	Manejo de los problemas con la lactancia materna	Pregunta 27 “¿Qué hacer si hay dificultades en el agarre por las características anatómicas del pezón?”. hacer hincapié en que la mayoría de las veces la anatomía del pezón (en particular el pezón plano, que es mucho más frecuente que el invertido retráctil) no presenta problemas para la lactancia y que es importante reforzar la confianza en las madres con pezón plano desde antes del parto; y subrayar que estas medidas están disponibles cuando hay problemas de agarre atribuibles a la anatomía del pezón, pero que no serían medidas rutinarias o de uso frecuente.-Pregunta 28 “¿Cómo abordar el dolor en los pezones y en las mamas durante el amamantamiento?”En la página 163, se habla de explorar si hay signos sugestivos de candidiasis del pezón en la madre. Sin embargo, esta entidad es muy controvertida, y el diagnóstico mediante la exploración externa del pezón lo está aún más (Betzold CM. Results of microbial testing exploring the etiology of deep breast pain during lactation: a systematic review and meta-analysis of nonrandomized trials. J Midwifery Womens Health. 2012 Jul-Aug;57(4):353-64; Hale TW, Bateman TL, Finkelman MA, Berens	De acuerdo con los cambios de la pregunta 27. En cuanto a la pregunta 28, aunque resulte controvertida, el grupo considera que se debe mantener, puesto que sí pueden aparecer casos de candidiasis en pezón, aunque no sean los más.

Revisor	Sección	Comentario	Respuesta del grupo elaborador
		<p>PD. The absence of <i>Candida albicans</i> in milk samples of women with clinical symptoms of ductal candidiasis. <i>BreastfeedMed</i>. 2009 Jun;4(2):57-61; Carmichael AR, Dixon JM. Is lactation mastitis and shootingbreast pain experienced by women during lactation caused by <i>Candida albicans</i>? <i>Breast</i>. 2002; 11: 88-90). Lo mismo ocurre con el algoritmo 17, donde la exploración del pezón y la coexistencia de candidiasis oral en el lactante sirven para hacer el diagnóstico de candidiasis del pezón. El hecho de que se encuentre <i>Candida sp.</i> en el pezón de una madre con dolor o en la boca del lactante con mayor frecuencia que en mujeres sin dolor como indican algunos estudios (Lisa H Amir, Does <i>Candida</i> and/or <i>Staphylococcus</i> play a role in nipple and breast pain in lactation? A cohort study in Melbourne, Australia. <i>Amir LH, Donath SM, Garland SM, Tabrizi SN, Bennett CM, Cullinane M, Payne MS. BMJ Open</i>. 2013 Mar 9;3(3); Francis-Morrill J, Heinig MJ, Pappagianis D, Dewey KG. Diagnostic value of signs and symptoms of mammary candidosis among lactating women. <i>J Hum Lact</i>. 2004; 20: 288-295.) no necesariamente indica que ésta sea la etiología del problema, como podemos ver en otros estudios (Andrews JI, Fleener DK, Messer SA, Hansen WF, Pfaller MA, Diekema DJ. The yeast connection: is <i>Candida</i> linked to breastfeeding associated pain? <i>Am J Obstet Gynecol</i>. 2007 Oct;197(4):424.e1-4), e incluso hay explicaciones alternativas como que durante la infección estafilocócica se producen distintos compuestos que estimulan el crecimiento de levaduras, lo que puede estimular una excesiva proliferación de <i>C. albicans</i>, lo que se conoce como sinergia estafilococos-<i>Candida</i> (Procedimientos en Microbiología Clínica. Recomendaciones de la Sociedad Española de Enfermedades Infecciosas y Microbiología Clínica. La infección bacteriana asociada al parto y al puerperio 2015. Susana Delgado, Fernando García-Garrote, Belén Padilla, Juan Miguel Rodríguez Gómez, Beatriz Romero. En www.seimc.org; Mastitis infecciosas durante la lactancia: un problema infravalorado (I) S. Delgado, R. Arroyo, E. Jiménez, L. Fernández, J.M. Rodríguez Departamento de Nutrición, Bromatología y Tecnología de los Alimentos. <i>Acta Pediatr Esp</i>. 2009; 67(2): 77-84). Por tanto, el concepto es al menos controvertido, puede inducir a errores y diagnósticos erróneos o tardíos de infección ductal bacteriana, y por eso creo que debería eliminarse o al menos matizarse o expresarse de forma condicional (por ejemplo “valorar la posibilidad de candidiasis del pezón en ausencia de otros datos de infección ductal bacteriana”).-Pregunta 30 “¿Qué síntomas y signos deben hacer sospechar una infección en la mama?”*La palabra “septicemia” que aparece en la página 172 es antigua y no se corresponde a la clasificación actual de la infección grave (sepsis, disfunción orgánica, shock séptico). Creo que sería más correcto decir “sepsis” basándonos en la clasificación internacional, que ha sido recientemente revisada (Singer M, Deutschman CS, Seymour CW, Shankar-Hari M, Annane D, Bauer M, Bellomo R, Bernard GR, Chiche JD, Cooper-Smith CM, Hotchkiss RS, Levy MM, Marshall JC, Martin GS, Opal SM, Rubenfeld GD, van der Poll T, Vincent JL, Angus DC. The Third International Consensus Definitions for Sepsis and Septic Shock (Sepsis-3).<i>JAMA</i>. 2016 Feb 23;315(8):801-10). *En el apartado de “resumen de la</p>	

Revisor	Sección	Comentario	Respuesta del grupo elaborador
		<p>evidencia”, en vez de “Siempre antes de cualquier prescripción antibiótica en caso de mastitis grave (sepsis grave o shock séptico, absceso mamario, necesidad de ingreso hospitalario)” diría “Siempre antes de cualquier prescripción antibiótica en caso de mastitis grave (sepsis o shock séptico, absceso mamario, necesidad de ingreso hospitalario)” ya que el término sepsis grave se ha eliminado en esta última revisión (cita anterior) por redundante. *Los nombres de los microorganismos deben ir en cursiva, y el segundo nombre en minúscula aunque el primero se abrevie seguido de un punto (por ej. S. aureus y no S. aureus ni S. Aureus). Es importante para dar más rigor científico.*En la página 174, en vez de “etiogenia” entiendo que sería “etiopatogenia”.*En la página 174, en el apartado de “recomendaciones”, creo que se debería sustituir la palabra “puede” por la palabra “debe”, y añadir “si los síntomas persisten más de 24 horas”. Ya que si los síntomas persisten pasado este tiempo, el diagnóstico precoz de la mastitis es importante para evitar la progresión clínica, y de hecho en la misma guía se recomienda valoración urgente de la indicación de tratamiento antibiótico más adelante (apartado ¿Qué intervención es más eficaz en el tratamiento de la mastitis aguda?). Es decir los signos y síntomas que listan son sugestivos de mastitis, y debe sospecharse una infección como la causa de la mastitis cuando estos síntomas persisten más de 24 horas (World Health Organization: Mastitis: Causes and Management, Publication Number WHO/FCH/CAH/00.13, World Health Organization, Geneva, 2000).*En general, creo que el apartado es confuso, porque la revisión de la evidencia disponible incluye tanto la sospecha de mastitis aguda o clásica (caracterizada por fiebre y signos inflamatorios locales, sin respuesta tras 24 h de tratamiento conservador), como la sospecha de mastitis subaguda o subclínica (definida por dolor profundo durante la toma, sin fiebre ni signos inflamatorios, y que se denomina en este apartado en ocasiones “infección de los conductos”, o “infección ductal”) pero sin diferenciarlas claramente (se mezclan aspectos de patogenia, etiología y semiología) y sin nombrar por ningún lado esta diferenciación. Creo que esta parte debería ser revisada en este sentido. Por ej:-La definición de NICE (396) en la pgn 172) hace referencia a la mastitis subaguda.-En la referencia 399 se excluye incluso a las mujeres con evidencia de inflamación aguda (y por tanto son sospecha o evidencia de mastitis aguda)-En el apartado de recomendaciones, se incluyen los datos que hacen sospechar mastitis subaguda: “se presenta un dolor profundo en el pecho durante la toma o después de la misma que no se resuelve tras la evaluación e intervención por profesionales expertos en lactancia materna”En todo el resto de la guía y en concreto en la parte del abordaje diagnóstico y terapéutico de la guía no se hace referencia a la mastitis subaguda, solo a la aguda (en particular, en la pregunta 35, en cuanto al tratamiento de la mastitis). Esto puede ser una falta de coherencia entre las distintas partes de la guía que hablan de mastitis (o no se incluye para nada la referencia a las mastitis subagudas, o se incluyen en todos los apartados que hablen de mastitis). Mi opinión como revisora es que debería al menos nombrarse o definirse esta posibilidad, porque aunque es un tema</p>	

Revisor	Sección	Comentario	Respuesta del grupo elaborador
		<p>controvertido es un problema real, que motiva gran parte de los cultivos de leche que se realizan y gran parte de los cambios de tratamiento empírico que se hacen en la práctica (ver comentario al algoritmo 19). Y si no se quiere entrar en el manejo de la mastitis subaguda (la pregunta 35 y el algoritmo 19 están de hecho centrados en la mastitis aguda), al menos en las preguntas 30 y 31 se debería hacer referencia a esta diferenciación y a los problemas diagnósticos que suponen ahora mismo y que están bien detallados en estas bibliografías: Mastitis infecciosas durante la lactancia: un problema infravalorado (I y II) S. Delgado, R. Arroyo, E. Jiménez, L. Fernández, J.M. Rodríguez. Acta Pediatr Esp. 2009; 67(2): 77-84; Procedimientos en Microbiología Clínica. Recomendaciones de la Sociedad Española de Enfermedades Infecciosas y Microbiología Clínica. La infección bacteriana asociada al parto y al puerperio 2015. Susana Delgado, Fernando García-Garrote, Belén Padilla, Juan Miguel Rodríguez Gómez, Beatriz Romero. En www.seimc.org.-Pregunta 31 “Ante sospecha de infección, ¿cuándo está indicada la realización del cultivo de la leche?”*En todo el apartado es importante escribir de forma correcta los nombres de los microorganismos como indico en el apartad previo. La primera vez que se cita en el texto debe poner se el nombre completo (“Staphylococcus aureus”), después ya sólo la abreviatura (“S. aureus”)*La terminología “estándar” resulta un poco confusa o es un término poco “médico”. Creo que es más apropiado decir “primera línea” como se dice más abajo, o tratamiento habitual o de primera elección.*Eritromicina no es un tratamiento estándar o habitual de la mastitis ni tiene mucho uso en adultos actualmente, así que en la página 184 la frase “En cuanto a la eritromicina, no se suelen utilizar macrólidos para el tratamiento de S. aureus” la cambiaría por “En cuanto a los macrólidos no se suelen utilizar para el tratamiento de las infecciones por S. aureus”.*Como comento en el apartado anterior, un criterio para realizar cultivo es la sospecha de infección ductal o dolor profundo (o mastitis subaguda para otros autores), pero no se dice nada acerca de esta entidad.*En la tabla de resumen de la evidencia, creo que hay que escribir el nombre completo del microorganismo ya que no se hace antes y puede no conocerse por parte del lector : S. aureus resistente a meticilina (SARM) en vez de SARM.*En la tabla de recomendaciones de nuevo cambiaría la palabra estándar por “primera línea” o “de primera elección”.-Pregunta 35.¿Cuál sería el antibiótico de elección en el tratamiento empírico de las mastitis agudas?*En la redacción del apartado de “Evidencia científica” hay algunos aspectos de forma que merecen ser revisados (entre paréntesis mi propuesta): por ejemplo: resistentes a b-lactamasas (resistentes a betalactamasas); evitar el artículo “la” delante el nombre del antimicrobiano (“la cefalexina” por “cefalexina”) o si se utiliza hacerlo siempre (más adelante dice “clindamicina” en vez de “la clindamicina”); de S. aureus resistentes a penicilasas (S. aureus resistente a meticilina); MRSA es el acrónimo en inglés, en español sería SARM; las MARSAs (S. aureus resistente a meticilina); evitar el artículo delante de las bacterias: el patógeno más común es el S. aureus resistente a penicilina, siendo el estreptococo o la E. coli menos comunes (el patógeno más</p>	

Revisor	Sección	Comentario	Respuesta del grupo elaborador
		<p>común es <i>S. aureus</i> resistente a meticilina, siendo estreptococo o <i>E. coli</i> menos comunes); El artículo delante de las bacterias le resta rigor científico al texto. *Esta frase está incompleta o mal redactada: “En la búsqueda de estudios realizada, no se han identificado estudios que comparen la eficacia del tratamiento empírico con cloxaciclina versus amoxicilina clavulánico de la combinación de cloxaciclina y clindamicina”. *En el apartado “De la Evidencia a la recomendación” se incluyen comentarios que yo misma hice dentro de la colaboración como experta en la guía. Creo que merece la pena matizar algunos aspectos sobre todo de forma o de expresión. A continuación listo las sugerencias de cambio marcándolos en el texto con tachado y subrayado: “En ausencia de evidencia o de ensayos clínicos que comparen los antibióticos en el tratamiento de la mastitis aguda, se deberían recomendar aquellos que son mejores en el tratamiento de las infecciones por estafilococo aureus, que es la causa más frecuente en las mastitis agudas. No se recomienda el uso de amoxicilina clavulánico por ser un antibiótico de amplio espectro, y existir alternativas también eficaces, como las cefalosporinas de primera generación o en su caso, cloxaciclina. Ésta última se podría utilizar vía oral, 500 mg cada 6 horas, aunque hay que tener en cuenta que su biodisponibilidad oral es del 50-75% y que en infecciones moderadas o graves debería administrarse por vía intravenosa. En cuanto a la eritromicina, no se suelen utilizar macrólidos para el tratamiento de <i>S. aureus</i>. Y en referencia a la clindamicina y el cotrimosazol, además de ser activos frente a SAMS, también lo son frente a MRSA comunitario y <i>Streptococcus</i> sp. En general no se recomienda el tratamiento de las infecciones estafilocócicas con una quinolona, como ciprofloxacino en monoterapia por riesgo de desarrollo de resistencias, sobre todo en infecciones de inóculo alto y en tratamiento prolongado. El ciprofloxacino sólo podría ser una alternativa en casos de mastitis aguda que no toleran cefalosporinas”. Por (cambios subrayados) “En ausencia de evidencia o de ensayos clínicos que comparen los antibióticos en el tratamiento de la mastitis aguda, se deberían recomendar aquellos que son más eficaces en el tratamiento de las infecciones por <i>S. aureus</i>, que es la etiología más frecuente en las mastitis agudas. No se recomienda el uso de amoxicilina clavulánico por ser un antibiótico de amplio espectro con efectos adversos en la microbiota intestinal, y existir otras alternativas también eficaces, como las cefalosporinas de primera generación. Cloxaciclina es activa frente a <i>S. aureus</i> pero hay que tener en cuenta que su biodisponibilidad oral es del 50-75% y que en infecciones moderadas o graves debería administrarse por vía intravenosa, por lo que no se recomendaría su uso en general en mastitis aguda por vía oral. En cuanto a los macrólidos, no se suelen utilizar para el tratamiento de las infecciones por <i>S. aureus</i>. Y en referencia a clindamicina y cotrimoxazol, además de ser activos frente a <i>S. aureus</i> sensible a meticilina (SAMS), también lo son frente a <i>S. aureus</i> resistente a meticilina de adquisición comunitaria y frente a <i>Streptococcus</i> sp y pueden utilizarse en caso de alergia a penicilina. En general no se recomienda el tratamiento de las infecciones estafilocócicas con una quinolona como ciprofloxacino en monoterapia</p>	

Revisor	Sección	Comentario	Respuesta del grupo elaborador
		<p>por riesgo de desarrollo de resistencias, sobre todo en infecciones de inóculo alto y en tratamiento prolongado. Ciprofloxacino podría ser una alternativa en casos de mastitis aguda en pacientes que no toleran cefalosporinas ni clindamicina.” (José Mensa. Guía de tratamiento antimicrobiano de la infección por Staphylococcus aureus. Rev Esp Quimioter 2013; 26 (Supl. 1):1-84)*En el apartado de recomendaciones, NO incluiría cloxacilina por los problemas de biodisponibilidad antes descritos, habiendo alternativas tan o más eficaces como clindamicina. La cloxacilina tiene su papel en el uso por vía endovenosa. La concentración sérica de cloxacilina que se alcanza con la administración por vía oral no garantiza el tratamiento óptimo de las infecciones de gravedad moderada. En la infección leve puede emplearse cloxacilina por vía oral a dosis de 0,5-1 g/6h o, preferiblemente, cefadroxilo a la misma dosis (José Mensa. Guía de tratamiento antimicrobiano de la infección por Staphylococcus aureus. Rev Esp Quimioter 2013; 26 (Supl. 1):1-84). Mi propuesta es que si se aún así se incluye cloxacilina en las recomendaciones, se especifique que la recomendación de utilizar cloxacilina por vía oral debe restringirse a los casos leves, y siempre a dosis altas de 0,5 a 1 gr/6 horas por vía oral.</p>	
	Anexos	<p>Anexo 17: Abordaje del dolor en el pezón y las mamas La existencia de la candidiasis del pezón está en controversia, como comenté y documenté en el apartado anterior (ver Comentarios por capítulos, apartado 11, pregunta 28). No parece que se pueda diagnosticar solo por la exploración externa del pezón (eritema, piel brillante y fisuras), ya que estos signos son inespecíficos, pueden aparecer en muchas patologías. Tampoco hay relación clara entre la dermatitis del pañal y el muguet del RN (que es fisiológico) y la supuesta candidiasis del pezón. Yo personalmente quitaría este apartado, porque puede inducir a error y a tratar infecciones ductales, o mastitis subagudas e incluso eccemas como supuestas candidiasis del pezón, sin serlo.-Anexo 18: recogida de muestra de leche para cultivo-No parece que sea necesario limpiar los pezones con alcohol antes de tomar la muestra. Desconozco la referencia bibliográfica por la que se ha incluido (porque en la referencia que consta en el algoritmo no encuentro dónde se recomienda la limpieza con alcohol del pezón), pero apporto estas dos donde no indica que sea necesario (Procedimientos en Microbiología Clínica. Recomendaciones de la Sociedad Española de Enfermedades Infecciosas y Microbiología Clínica. La infección bacteriana asociada al parto y al puerperio 2015. Susana Delgado, Fernando García-Garrote, Belén Padilla, Juan Miguel Rodríguez Gómez, Beatriz Romero. En www.seimc.org; Propuesta de protocolo para el cultivo de muestras de leche humana. R. Arroyo, P. Mediano, V. Martín, E. Jiménez, S. Delgado, L. Fernández, M. Marín, J.M. Rodríguez. Acta Pediatr Esp. 2011; 69(6): 235-240). Además, hay un problema adicional y es que en mujeres con indicación de cultivo, que muchas veces pueden tener grietas o fisuras, puede ser doloroso y producir irritación. Como en las bibliografías que apporto, creo que es más importante indicar que se evite el uso de pomadas o conchas o pezoneras, y si se han usado se limpie con agua y jabón suave. Tampoco veo otras indicaciones importantes</p>	<p>En cuanto al Anexo 17, el grupo ha considerado que a pesar de la controversia, ese apartado debe quedarse porque sí pueden darse casos (aunque pocos) de candida. En cuanto al Anexo 18, se ha adaptado la información de la SEIM en cuanto a recogida y cultivo de la muestra). En cuanto al Anexo 19, se han realizado los cambios propuestos, aunque con algunas modificaciones (ver en el borrador cómo queda finalmente el algoritmo). Se ha consultado la guía de Mensa para incluir las dosis.</p>

Revisor	Sección	Comentario	Respuesta del grupo elaborador
		<p>como el momento en el que debe tomarse la muestra (preferiblemente dos horas tras la última toma al menos), que se eviten los extractores, que se transporte rápidamente, cómo conservar la muestra en el traslado, ect.-Anexo 19 : Algoritmo para el abordaje de las mastitis agudas Mastitis aguda:-Etiología más frecuente S. aureus-Otras: S. pyogenes, S. agalactiae, E. coli, Corynebacterium sp.*En el apartado de tratamiento, igual que se indican las dosis y posología de cloxacilina y clindamicina, debería hacerse con las cefalosporinas de primera generación. En concreto en nuestro país la que existe es cefadroxilo 500 mg/8 h. En cuanto a la indicación de cloxacilina, si se mantiene en el texto y en el algoritmo, creo que debe indicarse que sería sólo en casos leves, y modificar la dosis a 0,5-1 gr/6 horas (ver Comentarios por capítulos, apartado 11, pregunta 35). Por otro lado no creo que clindamicina deba ser indicada sólo en alérgicos a penicilina, sino como otra opción más y desde luego por delante de cloxacilina oral. Es decir esa parte del algoritmo quedaría así: - Alergia a la penicilina no: cefadroxilo 500 mg tres veces al día, clindamicina 300 mg cuatro veces al día, cloxacilina 0,5-1 gr cuatro veces al día (en casos leves). -Alergia a la penicilina e intolerancia a cefalosporinas: clindamicina 300 mg cuatro veces al día.*En caso de infección por SARM, no sé si hay evidencia para aconsejar repetir cultivos tras la curación...Si fuera positivo, ¿retrataríamos a una madre asintomática colonizada? ¿Y si fuera otra vez positivo? ¿cuántas veces trataríamos? No tengo claro que deba hacerse, en todo caso habría que investigar si hay colonización materna (mediante frotis nasal) y en su caso valorar descontaminar (con mupirocina intranasal) como hacemos en otras infecciones por SARM. Pero esto creo que excede al propósito de esta guía.*A diferencia de lo que ocurre en USA, las infecciones por SARM comunitarias (y también nosocomiales) son muy poco frecuentes en nuestro medio, casi excepcionales (Pérez A, Orta L, Padilla E, Mesquida X. CA-MRSA puerperal mastitis and breast abscess: a potential problem emerging in Europe with many unanswered questions; J Matern Fetal Neonatal Med. 2013 Jun;26(9):949-51; Stafford I, Hernandez J, Laibl V, et al. Communityacquired methicillin-resistant Staphylococcus aureus among patients with puerperal mastitis requiring hospitalization. Obstet Gynecol 2008;112:533–537; Berens P, Swaim L, Peterson B. Incidence of methicillinresistant Staphylococcus aureus in postpartum breast abscesses. Breastfeed Med 2010;5:113–115). Si la mastitis no va bien está indicado cultivo y cambio de antibioterapia pero no necesariamente para cubrir SARM, sino que de hecho esta recomendación de cambiar a ciprofloxacino viene dada por la descripción de otras formas de mastitis (mastitis subagudas, llamadas también en otras partes de esta guía infección ductal) producidas por S. epidermidis que sí son resistentes a meticilina en nuestro medio en su mayoría (Mastitis infecciosas durante la lactancia: un problema infravalorado (I y II) S. Delgado, R. Arroyo, E. Jiménez, L. Fernández, J.M. Rodríguez. Acta Pediatr Esp. 2009; 67(2): 77-84; Procedimientos en Microbiología Clínica. Recomendaciones de la Sociedad Española de Enfermedades Infecciosas y Microbiología Clínica. La infección bacteriana asociada al parto y al puerperio</p>	

Revisor	Sección	Comentario	Respuesta del grupo elaborador
		2015. Susana Delgado, Fernando García-Garrote, Belén Padilla, Juan Miguel Rodríguez Gómez, Beatriz Romero. En www.seimc.org). La definición y el reconocimiento de las mastitis subagudas y del papel patogénico de los estafilococos coagulasa negativa es controvertido y probablemente está fuera de los objetivos de esta guía, y de este tema que versa sobre mastitis aguda, pero entonces no deberíamos indicar ciprofloxacino aquí, porque éste sería el motivo de la indicación de ciprofloxacino en nuestro medio, en el que NO hay SARM comunitario salvo de forma excepcional y es poco frecuente el SARM nosocomial en mastitis. Otro motivo para no incluir quinolonas como segunda línea en el tratamiento de la mastitis es el impacto que sabemos que las quinolonas tienen en la microbiota intestinal no sólo a nivel personal sino también poblacional (Aldeyab MA, Harbarth S, Vernaz N et al. The impact of antibiotic use on the incidence and resistance pattern of extended-spectrum beta-lactamase-producing bacteria in primary and secondary healthcare settings. Br J Clin Pharmacol. 2012;74:171-9). En tercer lugar, como se describe en el texto de la pregunta 35, ciprofloxacino no es apropiado para el tratamiento de las infecciones estafilocócicas en monoterapia. Como TMP-SMX es activo frente a las cepas de SARM comunitarias, y también frente a S. epidermidis, creo que podríamos incluir sólo esta alternativa, o bien especificar que podemos utilizar ciprofloxacino como tratamiento dirigido en caso de otras etiologías (por ej. E. coli). En función de todo lo anteriormente expuesto, mi propuesta de algoritmo sería: ver formulario	
Revisor 10	No hay comentarios.		
Revisor 11	Suplementos y lactancia materna	Se recomienda no usar suero glucosado, pero a la vez, en 11. Manejo de los problemas con la lactancia materna, "se sugiere instilar gotas de leche materna, o en su defecto suero glucosado..."	De acuerdo. Se modifica.
	Manejo de los problemas con la lactancia materna	En ingurgitación mamaria; además de la extracción manual, se puede incluir la presión inversa suavizante.	De acuerdo. Se modifica.
	Difusión e implementación	Un indicador podría ser la afluencia de madres lactantes con problemas en la lactancia a los grupos de apoyo.	
Revisor 12	Atención postparto inmediata	Merece la pena incluir y comentar el trabajo publicado por la academia americana ped sobre seguridad en el periodo neonatal. He anotado la cita en el texto borrador Safe Sleep and Skin-to-Skin Care in the Neonatal Period for Healthy Term Newborns Lori Feldman-Winter, MD, MPH, FAAP, Jay P. Goldsmith, MD, FAAP, COMMITTEE ON FETUS AND NEWBORN, TASK FORCE ON SUDDEN INFANT DEATH SYNDROME Pediatrics 138(3) sep 2016	Se ha incluido, pero en realidad ya se habían incluido el colapso postnatal en la pregunta... De ahí las recomendaciones de vigilancia en el CPP que se hacen, incluidos también en el Anexo para los padres.
	Difusión e implementación	Encuestas de satisfacción materna y de los profesionales Tasa de lactancia al alta y en seguimiento	

Revisor	Sección	Comentario	Respuesta del grupo elaborador
Revisor 13	Ningún comentario		
Revisor 14	Promoción institucional de la lactancia materna	Aunque se alude explícitamente a documentos e iniciativas de apoyo a la lactancia materna de validades reconocida internacionalmente, los contenidos de las mismas no tienen por qué ser conocidos por todo el mundo. Recomendaría un poco más de detalle y sobretodo destacar de forma explícita y específica las 10 pasos hacia una feliz lactancia natural que es la base de la IHAN y asimismo los 7 pasos de los CS- IHAN	Se han incluido los 10 pasos en hospitales y los 7 pasos en centros de salud en un anexo nuevo.
	Otros	<p>El capítulo 13 de esta GPC referido al Compromiso Social y Político con la lactancia materna está pendiente y sin contenidos.</p> <p>Como representante precisamente de una Federación de Grupos de Apoyo a la Lactancia Materna (FEDALMA) claramente perteneciente al sector social, creo que es en este capítulo donde mi experiencia de voluntariado y organización asociativa más puede aportar, sin embargo me encuentro que no puedo opinar ni revisar nada sobre lo que no se ha escrito nada.</p> <p>Con todo quisiera señalar que considero importante que esta GPC incluya información de los recursos de apoyo a madres lactantes dentro del sector social, sobre la evidencia científica sobre su validez y eficacia como recurso comunitario de apoyo a la lactancia materna, y su importancia en la implementación de iniciativas validadas y recogidas en esta GPC como la IHAN y los CS-IHAN. Asimismo sobre la importancia de la colaboración entre el sector social y el sanitario.</p>	Finalmente, no va a haber capítulo 13, puesto que se sale de la estructura propuesta por Guiasalud para las GPC. Sin embargo, la información que estaba pensada para incluir aquí va a ser incluida en parte en la introducción de la GPC. En cuanto a la información de los recursos de apoyo a madres lactantes dentro del sector social, no se han podido elaborar las preguntas relacionadas. En la versión para mujeres que se está elaborando en paralelo con el contenido de esta GPC se ha incluido un punto en el que se referencian los recursos que las madres pueden consultar... En futuras actualizaciones se considerará la inclusión de estas preguntas para completar el abordaje de la lactancia materna.
Revisor 15	Comentarios generales	La estructura de los temas de la guía es adecuada (desde el parto al posparto, de la normalidad a los problemas de lactancia). No obstante, la agrupación de "PREGUNTAS PARA RESPONDER" no es excluyente y puede dar lugar a confusión. Por ejemplo, el contacto piel con piel (apartado 2, se podría incluir en el 1 (atención posparto inmediata). Por otra parte, en el apartado 2 (PRÁCTICAS QUE FAVORECEN LA LACTANCIA MATERNA), hay preguntas que están referidas a prácticas que NO favorecen la lactancia materna (por ejemplo, las dos últimas: 6.¿Cómo afecta la restricción de las tomas de pecho nocturnas en la instauración y duración de la lactancia materna?; 7.¿Se debería evitar el uso del chupete en las primeras semanas para favorecer la instauración de la lactancia materna?).	No se puede cambiar la estructura, pero sí se ha matizado en el apartado 2, modificando el título por "Prácticas que influyen en la lactancia materna".
	Introducción	Al final de la introducción, en el párrafo sobre la necesidad de una guía se dice que "...se considera necesario elaborar una guía de práctica clínica que: 1) identifique cuáles son las condiciones que favorecen el inicio, la instauración y el mantenimiento de la lactancia materna y que 2) incluya recomendaciones basadas en la evidencia científica que ayuden a los profesionales sanitarios a dar respuesta a los problemas que se encuentran las madres que quieren amamantar a sus hijos". Sin embargo, en mi opinión, ninguna de las preguntas propuestas en la guía trata directamente sobre intervenciones para favorecer el inicio (salvo	Entendemos el comentario, pero en este caso no se trata de una guía que pretenda aumentar el número de madres que inician la lactancia materna, sino que las que lo hacen (ver que en el alcance se han incluido madres que desean amamantar) inician la lactancia de la mejor manera posible y sin problemas.

Revisor	Sección	Comentario	Respuesta del grupo elaborador
		alguna referencia en las intervenciones estructurales, que indirectamente influyen sobre las tasas de inicio de la lactancia). Más bien es una guía enfocada al apoyo a la madre una vez se inicia la lactancia. Aunque las intervenciones de apoyo a la lactancia favorecen también el inicio (debido al cambio cultural que puede suponer la mejora de las tasas y la “normalización” de la lactancia...), las intervenciones que favorecen el inicio no son tratadas específicamente en esta guía (ver por ejemplo Ibanez G, de Reynal de Saint Michel C, Denantes M, Saurel-Cubizolles MJ, Ringa V, Magnier AM. Systematic review and meta-analysis of randomized controlled trials evaluating primary care-based interventions to promote breastfeeding in low-income women. Fam Pract. 2012 Jun;29(3):245-54. doi: 10.1093/fampra/cmr085; Dyson L, McCormick F, Renfrew MJ. Interventions for promoting the initiation of breastfeeding. Cochrane Database Syst Rev. 2005 Apr 18;(2):CD001688...).	
	Atención postparto inmediata	En la pregunta “¿Cómo deben de colocarse la madre y el recién nacido para facilitar el amamantamiento?”, cuando se expone que la evidencia de la GPC NICE, se dice que: “...La toma debe de ser cómoda y ha de sentirse una deglución audible. Ambos deben de estar relajados...”. Habría que añadir que existen estudios que han referido la dificultad para escuchar una deglución audible durante los primeros 2-3 días y que podría no ser un indicador válido para evaluar la toma. Ver: Côté-Arsenault, D., & McCoy, T. P. (2012). Reliability and validity of swallows as a measure of breast milk intake in the first days of life. Journal of Human Lactation, 28(4), 483-489. Cuando se habla sobre la evidencia del “Colecho en el hogar” (punto 5.2), hay una frase que parece incompleta: “...Para el efecto del colecho sobre la lactancia materna, no se ha utilizado el metanálisis de Daas (119) pero sí los resultados de un estudio longitudinal que incluye (126) y otro estudio...”	Atención postparto inmediata
	Valoración de la lactancia materna	Este punto parece que se ha desarrollado de forma incompleta. No se han incluido algunas revisiones existentes sobre las herramientas de valoración de la toma y existen algunos errores conceptuales (quizá por eso no se han incluido las revisiones). En este punto, podría incluirse la información que he expuesto arriba, sobre la “deglución audible” como indicador poco válido para evaluar una toma los primeros días de vida: existen estudios que han referido la dificultad para escuchar una deglución audible durante los primeros 2-3 días y que podría no ser un indicador válido para evaluar la toma. Ver: Côté-Arsenault, D., & McCoy, T. P. (2012). Reliability and validity of swallows as a measure of breast milk intake in the first days of life. Journal of Human Lactation, 28(4), 483-489. En el punto 6.3 sobre “Observación y valoración de una toma”, se dice que “Se ha identificado una RS publicada en 2010 (195) sobre las herramientas de evaluación de la autoeficacia de la lactancia materna con el objetivo de contrastar su utilidad clínica y propiedades psicométricas. Sin embargo, esta revisión no incluye las herramientas como el LATCH, The infant breastfeeding assessment tool (IBFAT), o el Mother Baby Assessment Tool (MBA), que sirven para evaluar la eficacia de una toma”. Sin embargo, la revisión citada (Ho YJ, 2010) no solo explora la	Se han incluido las revisiones que con acierto comenta el revisor. Sin embargo, en general todas las revisiones concluyen que no hay herramientas suficientemente validadas, por lo que consideramos que no altera el discurso de la pregunta. Además la única que ha sido traducida y validada al español es la herramienta LATCH, lo que no quita que sea mejor que otras herramientas. De todas formas, ver los cambios que se han hecho en la pregunta.

Revisor	Sección	Comentario	Respuesta del grupo elaborador
		<p>autoeficacia (confianza). De hecho, su objetivo es “To compare and contrast the clinical usefulness and psychometric properties of existing self-report instruments designed to assess maternal breastfeeding attitudes, experience, satisfaction, and confidence”. Así pues, la revisión de Ho no incluye escalas como LATCH o IBFAT porque no está en su objetivo. Sin embargo, hay otras revisiones que sí las incluyen (algunas más recientes, que imagino no pudieron ser incluidas). Ver por ejemplo: Pados BF, Park J, Estrem H, Awotwi A. Assessment Tools for Evaluation of Oral Feeding in Infants Younger Than 6 Months. <i>Adv Neonatal Care</i>. 2016 Apr;16(2):143-50. doi: 10.1097/ANC.000000000000255. Howe TH1, Lin KC, Fu CP, Su CT, Hsieh CL. A review of psychometric properties of feeding assessment tools used in neonates. <i>J Obstet Gynecol Neonatal Nurs</i>. 2008 May-Jun;37(3):338-49. doi: 10.1111/j.1552-6909.2008.00240.x. Lewallen LP1. A review of instruments used to predict early breastfeeding attrition. <i>J Perinat Educ</i>. 2006 Winter;15(1):26-41. También hay estudios que comparan el desempeño de diferentes escalas: Altuntas N1, Turkyilmaz C, Yildiz H, Kulali F, Hirfanoglu I, Onal E, Ergenekon E, Koç E, Atalay Y. Validity and reliability of the infant breastfeeding assessment tool, the mother baby assessment tool, and the LATCH scoring system. <i>Breastfeed Med</i>. 2014 May;9(4):191-5. doi: 10.1089/bfm.2014.0018. Epub 2014 Mar 20. Aunque es necesaria más investigación sobre las herramientas de evaluación de la toma, en estas revisiones y estudios se ofrecen algunas recomendaciones útiles, que podrían mejorar el capítulo. Por ejemplo, cabría distinguir entre herramientas autoevaluadas por la madre y las que se basan en la evaluación profesional.</p>	
	Extracción de calostro	<p>En la página 83, en el punto sobre “¿Cuál es la forma más eficaz de extraer el calostro?”, parece haber un error tipográfico en los IC del RR: “...Finalmente, los datos de dos ensayos (213;214) (n=90) no mostraron diferencias significativas en cuanto a las molestias en las mamas entre ambos métodos de extracción (RR 2,56; IC95% de 1,08 a 1,66)...”.</p>	De acuerdo. Se modifica.
	Suplementos y lactancia materna	<p>En la recomendación se sugiere “...monitorizar la glucemia antes de las tomas”. Sin embargo, esto puede ser confuso si se realiza lactancia materna a demanda (las tomas podrían ser muy seguidas o en forma de “salvas”). En la recomendación sobre el método para suplementar se sugiere que un criterio es la “Duración prevista: breve o prolongada (en el caso de utilizar tetinas, elegir aquellas que interfieran lo menos posible con la succión al pecho)”. Sería interesante especificar cuáles son estas tetinas que interfieren menos en la succión al pecho</p>	Se ha modificado ligeramente el texto
	Difusión e implementación	<p>Tasa de madres con, al menos, una toma evaluada al alta por el profesional.</p>	
	Líneas de investigación futura	<p>Las líneas de investigación propuestas se adecúan a lo descrito en cada uno de los apartados específicos. Sin embargo, hay una de las recomendaciones: “Valoración de la lactancia materna...Se identifica la necesidad de estudios para valorar la fiabilidad y validez de las herramientas que existen y si su utilización sirve para aumentar las tasas de lactancia materna”.</p>	De acuerdo. Se modifica.

Revisor	Sección	Comentario	Respuesta del grupo elaborador
		<p>Es importante considerar, que la valoración de la lactancia materna, especialmente desde la perspectiva materna, no sólo incluye la duración de la lactancia, sino la satisfacción de la madre (que está relacionada con su confort y la satisfacción del bebé). Así pues, la influencia del uso de las escalas de evaluación de la toma no sólo debe estudiarse respecto a la duración de la lactancia, también deberían incluirse aspectos como los problemas precoces de lactancia o la satisfacción materna. Se podría redactar así:</p> <p>“...Se identifica la necesidad de estudios para valorar la fiabilidad y validez de las herramientas que existen y si su utilización sirve para identificar grupos de riesgo y reducir los problemas de lactancia tras el alta y para aumentar las tasas de lactancia materna y la satisfacción materna con la lactancia”.</p>	
Revisor 16	Comentarios generales	La guía es completa, exhaustiva y abarca los aspectos fundamentales de la lactancia materna para recién nacidos sanos. Algunos apartados son excesivamente extensos. El tema de la conservación de la leche sólo es tratado en un anexo, no consta la bibliografía ni la evidencia de las recomendaciones de tiempo y temperatura que se dan.	
	Atención postparto inmediata	Respecto a la vigilancia por parte del acompañante, sería interesante saber si este aspecto ha sido estudiado: qué información deben recibir, si son capaces de detectar una cianosis o dificultad respiratoria.	No se ha estudiado.
	Prácticas que favorecen la lactancia materna	En el apartado “postura más eficaz” en “resumen de evidencia” en la página 51 se incluye información extensa de opinión de experto (González).	
	Suplementos y lactancia materna	En la pagina 20 y en la 98 consta que la “alimentación con sonda puede ser agotadora para recién nacidos con pocas fuerzas”. ¿ Se refiere a la alimentación por succión o método alternativo? La sonda es la que menos esfuerzo requiere.	De acuerdo. Modificado.
	Seguimiento del lactante amamantado	El apartado de patrones de referencia para monitorizar el crecimiento del niño es muy extenso, contiene información prescindible como el recordatorio histórico inicial del primer párrafo. Sería interesante mencionar las gráficas del proyecto Intergrowth 21	Se han realizado modificaciones para abreviarlo. Se han mencionado las gráficas del proyecto Intergrowth 21.
	Manejo de los problemas con la lactancia materna	En el apartado de extracción en la página 132 se describe un estudio en el que se comparan 2 sacaleches (UNO vs Swing) y se utiliza en el texto indistintamente el nombre del sacaleches y el de la casa comercial (Playtex / Medela), siendo confuso para quien no los conozca.	Puede ser, pero es que se resumen lo que dicen los estudios, y estos hablan de estos sacaleches.

Revisor	Sección	Comentario	Respuesta del grupo elaborador
	Anexos	El anexo sobre la conservación de la leche no contiene referencias, y no está descrito en ningún sitio la evidencia en la que se basan dichas recomendaciones. La recomendación de tiempo de conservación del calostro a temperatura ambiente entre 12-24 horas no coincide con las recomendaciones de conservación de otros alimentos.	Tiene razón.
	Otros	La guía no contiene ningún tipo de información sobre fármacos y lactancia materna, ni sobre contraindicaciones.	Se ha incluido dentro del primer anexo, sobre todo en referencia a los recursos que se pueden consultar sobre los fármacos y las contraindicaciones de lactancia materna.
Revisor 17	Prácticas que favorecen la lactancia materna	La recomendación que da la GPC del colecho en la maternidad creo que no se ajusta a la realidad asistencial ya que la camas de los hospitales son articuladas y recomienda la cuna sidecar reconociendo que no existe en el mercado una cuna sidecar para éstas camas. Por otro lado se recomienda que la madre que amamanta al recién nacido en la maternidad no comparta su cama si no se cumplen las condiciones de colecho seguro. En la GPC se incluye las condiciones de colecho seguro en el hogar (pag 59) pero no especifica cuáles son para la maternidad. Resumiendo, si no se dispone de cuna sidecar y las camas son articuladas no queda clara, a mi modo de ver, la recomendación que da la guía sobre el colecho en la maternidad.	Ya se ha explicado anteriormente, se han modificado las recomendaciones sobre el colecho (ver en el texto las modificaciones).
	Manejo de los problemas con la lactancia materna	En relación a la ingurgitación mamaria, no se cita en ningún momento la presión inversa suavizante. Adjunto un documento que habla sobre ella, por si consideráis adecuado valorarla. En cuanto al manejo de la mastitis, la Sociedad Española de Microbiología elabora en 2015 un documento con la bibliografía correspondiente que difiere totalmente de las recomendaciones dadas por esta GPC (el antibiótico de elección en mastitis aguda, la recomendación de dar calor en la mastitis, el protocolo de recogida de la leche para cultivo...). Os adjunto en el mail dicho documento por si considerarais oportuno valorarlo. En muchos hospitales habíamos adoptado dicho documento de la SEIMC como guía para el manejo de la mastitis y me ha llamado mucho la atención que la evidencia encontrada por la GPC es totalmente distinta.	Añadida la presión inversa suavizante, así como un anexo explicativo.
	Anexos	Estaría bien que se pusiera la referencia desde donde se ha extraído el anexo 2. Ya que me ha parecido un material muy aconsejado para tener en las unidades de post parto inmediato	No se ha extraído de ningún sitio. Ha sido un miembro del equipo quien ha trabajado el anexo.
Revisor 18	Suplementos y lactancia materna	Habría de hacerse una recomendación más específica y normativa acerca de la suplementación con leche materna donada, como prioridad en todos los casos en los que fuera necesaria la suplementación recogerse en un protocolo de actuación la suplementación con leche materna donada en todos los casos como primera opción. si desde las administraciones e instituciones se instaurara la donación de leche materna dando prioridad a la creación de bancos de leche humana. por otra parte y tenemos ejemplos claros que han mostrado su funcionalidad y eficacia con poca inversión de que la creación de un banco de leche materna donada es viable, posible y económico (. en el hospital materno infantil de Málaga tenemos un centro receptor de donantes de	

Revisor	Sección	Comentario	Respuesta del grupo elaborador
		leche materna, un protocolo de selección de las mismas, la leche donada se almacena en una nevera ex profeso para ello, se envía a procesar a un hospital de granada, desde que se instauró este sistema, no hay casos de enterocolitis necrotizante en la unidad de gestión clínica de neonatología de este hospital, con lo que el argumento esgrimido generalmente por todos los hospitales del gasto y despliegue de medios imposibles puede demostrarse que no tiene solidez, por otra parte el gasto que genera al hospital las leches de fórmula especiales suponen un gasto que supera con creces a corto y medio plazo tanto al módico gasto inicial de esta alternativa y de los problemas de salud de los derivados de la suplementación con leche de fórmula).	
	Líneas de investigación futura	Anquiloglosia, frenotomía, valoración, diagnóstico y tratamiento de la misma habría de ser motivo de estudio, en la actualidad y carecemos de datos en nuestro país, hay una tendencia al tratamiento invasivo cuando no quirúrgico de estas situaciones que se diagnostican sin herramientas validadas, sin protocolos consensuados ni actuaciones basadas en la mejor evidencia científica disponible	
Revisor 19	No hay comentarios		
Revisor 20	Ø Pag 99 y sucesivas Apartado "9. Promoción institucional de la lactancia materna".	La protección y el apoyo a la lactancia materna debería comenzar en el embarazo, aspecto importante que no se recoge en este apartado "actividades de promoción de la lactancia materna en embarazadas". Es difícil la promoción la lactancia materna una vez se sale del hospital, si no se ha informado y trabajado previamente con la mujer/pareja desde el embarazo. Importante el papel de la pareja desde antes del parto, el apoyo del padre es importante antes del parto.	No se recoge porque ya se explica que no ha sido posible abarcar todas las preguntas que en un principio se plantearon incluir en la guía, por falta de recursos y de personal. Sin embargo, este hecho se señalará en el informe metodológico que acompañará a la guía, y se hará una puntualización en el apartado de actualización en el que se planteará la inclusión de otras preguntas que no han podido ser abordadas en esta versión de la guía.
	Ø Pag 141 "Comparación 6. Tratamiento con hierbas"	Según el artículo 8.a de la Ley 29/2006, de 26 de julio, de garantías y uso racional de los medicamentos y productos sanitarios, medicamento de uso humano es «toda sustancia o combinación de sustancias que se presente como poseedora de propiedades para el tratamiento o prevención de enfermedades en seres humanos o que pueda usarse en seres humanos o administrarse a seres humanos con el fin de restaurar, corregir o modificar las funciones fisiológicas ejerciendo una acción farmacológica, inmunológica o metabólica, o de establecer un diagnóstico médico». Por lo tanto , no es correcto hablar de "tratamiento con hierbas" sino de tratamiento con medicamentos a base de plantas medicinales y en este sentido, cuando la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) autoriza un medicamento establece sus indicaciones autorizadas, sus dosis, su seguridad, etcétera, y garantiza su uso en las condiciones establecidas. Un producto que no esté registrado como medicamento no puede, por tanto, presentarse como poseedor de propiedades para el tratamiento o prevención de enfermedades y en esto se diferencia de otros productos de consumo.	Ninguno de los medicamentos (domperidona, metoclopramida etc) denominados "galactogogos" no recogen en su ficha técnica como indicación de uso en lactancia en situaciones en las que se necesita aumentar la producción de leche. Sí se ha descrito como reacción adversa la galactorrea en alguno de ellos. Sin embargo, se trata de medicamentos que sí han sido utilizados para el aumento de la producción de leche en mujeres que quieren amamantar y presentan problemas con la producción de la misma. La oxitocina sólo está autorizada por la AEMPS para el uso intrahospitalario (por vía intravenosa), y lo mismo para la hormona del crecimiento. La hormona liberadora de tiotropina no está comercializada en la actualidad. En cuanto a los medicamentos a base de plantas medicinales, solo fenogreco y cardo de leche aparecen como autorizado por la AEMPS, aunque en ningún caso para la lactancia materna.

Revisor	Sección	Comentario	Respuesta del grupo elaborador
		<p>Los estudios que se describen pueden llevar a errores y malas interpretaciones. Solo se deberían reflejar la información referente a los estudios de los medicamentos referenciados en el anexo 16 teniendo siempre en cuenta que cada uno de ellos recoja esta indicación en su ficha técnica ya que de lo contrario no se puede prescribir para dicha indicación.</p> <p>En el caso de domperidona y metoclopramida la galactorrea es una reacción adversa descrita para ambos fármacos y no una indicación autorizada.</p> <p>En definitiva sugerimos que se pueda valorar el contenido de esta pregunta dado que los medicamentos evaluados no han sido aprobados para su uso como inductores de la lactancia. O clarificar la justificación de su inclusión.</p>	
	Ø Pág 25 “amamantar ayuda la madre a mejorar su salud presente y futura, reduciendo las hemorragias posparto, proporcionando anticoncepción durante los seis primeros meses.....”	anticoncepción durante los seis primeros meses...dicho así, puede dar lugar a confusión, la lactancia en sí funciona como método natural de control de la natalidad durante algún tiempo y mientras se den determinadas circunstancias, que se deberían especificar: El bebé debe tener menos de 6 meses, La madre debe seguir en amenorrea..etc...	Modificado.
	Ø Pág. 149. Consideraciones para la implementación: Creación de Consultas de lactancia atendidas por profesionales especializados en lactancia materna.	En este sentido desde el punto de vista institucional más que la creación de consultas, se podría poner el foco en promover una adecuada capacitación en lactancia materna de los profesionales que participan en la atención de la mujer embarazada, parto y postparto, con la redacción de la recomendación que considere el grupo elaborador.	El grupo considera que se trata de ambas cosas, tanto crear consultas especializadas a las que derivar mujeres que tengan problemas con la lactancia como promover una adecuada capacitación en lactancia materna de los profesionales que participan en la atención de la mujer embarazada, parto y postparto.
	Pág. 134. Con el extractor eléctrico de Medela se obtiene mayor cambio en la producción de leche en 24 horas que con el extractor eléctrico de Playtex. Con el extractor eléctrico	Se sugiere evitar en la medida de lo posible la utilización de marcas comerciales.	Se trata del resumen de los estudios que se han realizado con esos extractores de leche en concreto, no se pueden no mencionar los nombres de los mismos.

Revisor	Sección	Comentario	Respuesta del grupo elaborador
	UNO se necesita más tiempo para realizar una extracción que con el Swing, así como un mayor tiempo para la eyección de la leche (316;319).		
	Otros	<p>∅ Por último solo una reflexión. Se echa en falta apartados importantes que una guía de lactancia materna debería contemplar para el apoyo de los profesionales: alcohol, drogas y lactancia materna. Medicamentos, vacunas y lactancia materna. ¿Qué hacer cuando el niño no quiere amamantar o “huelga de lactancia”? .Crisis o brotes de crecimiento o escalones de crecimiento.</p> <p>Se sugiere que se tengan en cuenta de cara a posibles actualizaciones.</p>	<p>En un principio se consideró la posibilidad de incluir más preguntas en la guía, pero la falta de personal y recursos hizo que se tuviera que priorizar las preguntas. En el informe metodológico que acompañará a la guía se incluirán las posibles preguntas que se podrían incluir en futuras actualizaciones de la guía.</p>