



ORIGINAL

Artroplastia total primaria de cadera en pacientes mayores de 85 años: riesgos, complicaciones y resultados a medio-largo plazo

J. Gómez Alcaraz*, J.M. Pardo García, J. Sevilla Fernández,
E. Delgado Díaz y J.A. Moreno Beamud



Servicio Cirugía Ortopédica y Traumatología, Hospital Universitario 12 de Octubre, Madrid, España

Recibido el 15 de abril de 2020; aceptado el 15 de mayo de 2020

Disponible en Internet el 11 de julio de 2020

PALABRAS CLAVE

Artroplastia total de cadera;
Anciano;
Morbilidad;
Octogenario;
Supervivencia;
Tasa de mortalidad;
Sociedad Americana de Anestesiólogos;
Charlson;
Complicaciones

Resumen

Introducción: La población anciana candidata a artroplastia total de cadera (ATC) está aumentando exponencialmente en países desarrollados, por la prevalencia de osteoartrosis (OA). El objetivo es identificar la supervivencia global en pacientes de más de 85 años con OA primaria intervenidos de ATC.

Material y métodos: Estudio observacional retrospectivo en pacientes mayores de 85 años con OA primaria de cadera intervenidos entre 2012 y 2019. Se recogieron variables demográficas, clínicas, de comorbilidad, complicaciones, funcionalidad y dolor. Se realizó un análisis descriptivo y se estimó la supervivencia con el método de Kaplan-Meier y las diferencias en el dolor y la funcionalidad pre y postoperatorias con el test de McNemar-Bowker.

Resultados: Se incluyeron 66 pacientes, 40 mujeres y 26 varones con edad media de 87,22 años, de los que 15 presentaron alta comorbilidad (Charlson > 2). Solo 14 pacientes presentaron complicaciones en el postoperatorio, siendo la más frecuente el síndrome confusional (5), y la de mayor gravedad un exitus (1), con una mediana de ingreso de 8 días. Se detectaron 2 casos de luxación durante un seguimiento medio de 3,61 años, sin precisar cirugía de revisión. Se evidenció mejoría del dolor tras la cirugía ($p < 0,0001$). La mediana de supervivencia global es de 6,77 años, sin diferencias en la supervivencia ajustada por Índice de Charlson ($p = 0,75$) o grupo anestésico ASA ($p = 0,23$).

Conclusiones: Con una buena selección del paciente, la ATC es una buena opción en mayores de 85 años con limitaciones funcionales o dolor por OA.

© 2020 SECOT. Publicado por Elsevier España, S.L.U. Este es un artículo Open Access bajo la licencia CC BY-NC-ND (<http://creativecommons.org/licenses/by-nc-nd/4.0/>).

* Autor para correspondencia.

Correo electrónico: jorgega_93@hotmail.com (J. Gómez Alcaraz).

KEYWORDS

Total hip replacement;
Elderly;
Mobility;
Octogenarian;
Survival;
Mortality rate;
American Society of
Anesthesiologists
(ASA);
Charlson;
Complications

Primary total hip arthroplasty in elderly patients over 85 years old: risks, complications and medium-long term results**Abstract**

Introduction: The elderly population candidate for total hip arthroplasty (THA) is increasing exponentially in developed countries, due to the high prevalence of osteoarthritis (OA). The objective is to identify the overall survival in patients over 85 years with primary OA who underwent THA.

Material and methods: Retrospective observational study in patients over 85 years with primary hip OA undergoing THA between 2012 and 2019. Demographic, clinical, comorbidity, complications, functionality and pain variables were collected. A descriptive analysis was performed, survival was estimated with the Kaplan-Meier method and the differences in pain and functionality before and after surgery with the McNemar-Bowker test.

Results: We included 66 patients, 40 women and 26 men with a mean age of 87.22 years, of whom 15 had high comorbidity (Charlson > 2). Only 14 patients presented complications in the postoperative period, the most frequent was confusional syndrome (5); and the most serious was a death (1), with a median hospital stay of 8 days. Two cases of dislocation were detected over a mean follow-up of 3.61 years, without requiring revision surgery. Improvement of pain was evident after surgery ($p < .0001$). The median overall survival is 6.77 years, with no difference in survival adjusted by the Charlson index ($p = .75$) or by ASA anaesthetic group ($p = .23$).

Conclusions: With good patient selection, THA is a good option for patients over 85 years of age with functional limitations or pain due to OA.

© 2020 SECOT. Published by Elsevier España, S.L.U. This is an open access article under the CC BY-NC-ND license (<http://creativecommons.org/licenses/by-nc-nd/4.0/>).

Introducción

La población anciana de los países desarrollados está aumentando en las últimas décadas por el incremento de la esperanza de vida¹. Según el Instituto Nacional de Estadística la esperanza de vida global es de 83,19 años en España². El grupo de 85 años o mayores, que suponen en España más de 1,5 millones de personas³, ha aumentado exponencialmente, acuñando términos como «mayores-mayores» o «cuarta edad»⁴. Un creciente número de pacientes con edad igual o mayor de 85 años será candidato a artroplastia total de cadera (ATC) en los próximos años por la mayor prevalencia de osteartrosis (OA) de cadera en población anciana^{5,6}.

La ATC ha demostrado mejorar el dolor, la movilidad y la calidad de vida en pacientes con coxartrosis⁵, pero son escasos los estudios disponibles en aquellos grupos de mayor edad, particularmente en mayores de 85 años. Suelen ser artículos con tamaños muestrales pequeños, o en los que no se hace distinción entre cirugía de cadera primaria⁶ vs. de revisión o artroplastia de cadera vs. rodilla⁷. Durante años se consideró la edad como una contraindicación quirúrgica relativa, por la mayor comorbilidad médica y la corta esperanza de vida de los pacientes ancianos⁸. No obstante, los últimos estudios recomiendan no descartar la cirugía solo por la edad, pues se debe valorar de forma individual las condiciones preoperatorias de cada paciente⁹. De hecho, algún estudio refleja que la ATC en pacientes mayores de 80 años tiene más beneficios que en otros grupos de menor edad¹⁰.

Nuestro objetivo principal es identificar la supervivencia global y ajustada por comorbilidad en pacientes de 85 años o más intervenidos de ATC por OA primaria. Se estableció

como objetivo secundario evaluar la prevalencia de eventos adversos durante la hospitalización, así como en el seguimiento ambulatorio de los pacientes mayores de 85 años intervenidos de ATC.

Material y métodos

Se trata de un estudio observacional retrospectivo. Se usó como criterio de inclusión aquellos sujetos con 85 años o más con OA primaria de cadera intervenidos de ATC, según la codificación «Sustitución total de cadera» (9.^a versión de la *Clasificación internacional de enfermedades*, CIE 9 MC) en el sistema de historia clínica electrónica (HCE) desde el 1 de enero de 2012 al 31 de diciembre de 2019. Se escoge el año 2012 como fecha de inicio del estudio para facilitar el acceso y recogida de datos de los pacientes incluidos, por ser este el año de implantación de la HCE en nuestro centro.

Las intervenciones fueron realizadas por 7 cirujanos ortopédicos experimentados de la unidad de cadera. Todos los pacientes siguieron el protocolo general de ATC disponible en nuestro hospital para asegurar la adecuada valoración preanestésica, la asistencia multidisciplinar durante la hospitalización (cirugía ortopédica, rehabilitación y, en este grupo de edad, geriatría) y el adecuado seguimiento en consultas. Se excluyeron pacientes con otra causa diferente a OA de cadera primaria, como fracturas intracapsulares u OA secundarias a secuelas de enfermedades diagnosticadas previamente (displasia de cadera del niño, enfermedad de Perthes o necrosis avascular por ingesta crónica de glucocorticoides), o aquellos que fueron sometidos a un segundo tiempo quirúrgico o cirugía de revisión de ATC. Se solicitó la autorización del comité ético de investigación clínica,

Tabla 1 Descripción de los datos demográficos, clínicos, analíticos y radiológicos de los pacientes incluidos en el estudio

Variables (total n = 66)	N o media	% o DS
Datos demográficos n (%)		
Edad cirugía en años x̄ (DS)	87,22	2,11
Sexo varón/mujer	26/40	39,39%/60,61%
Datos clínicos n (%)		
Hipertensión (HTA)	57	86,36%
Dislipidemia (DL)	34	51,52%
Diabetes mellitus (DM)	16	24,24%
Fumador	16	24,24%
Cardiopatía isquémica	15	22,73%
Asma/EPOC	8	12,12%
Insuficiencia renal (IR)	5	7,58%
Demencia/Parkinson	2	3,03%
Anticoagulación (NACO o ACO)	15	22,73%
Índice de masa corporal (IMC) x̄ (DS)	27,05	4,13
Hemoglobina preoperatoria (Hb pre) x̄ (DS)	13,32	1,65
Hemoglobina postoperatoria (Hb post) x̄ (DS)	9,73	1,87
PTC contralateral previa	18	27,27%
Escala coxartrosis de Tonnis n (%) (n = 63)		
Grado 1 (leve)	13	20,63%
Grado 2 (moderada)	31	49,21%
Grado 3 (severa)	19	30,16%

Los datos se expresan en n (%) o media (desviación estándar [DS]).

recibiendo el 25 de febrero de 2020 el dictamen favorable para la realización de este proyecto.

Se recogieron en las tablas 1-3 las variables demográficas (sexo, edad en el momento de la cirugía, edad actual, estado vital, fecha de fallecimiento), clínicas (factores de riesgo cardiovascular, enfermedades sistémicas, índice de masa corporal, anticoagulación, ATC contralateral previa), analíticas (hemoglobina pre y poscirugía) y radiológicas (escala de Tonnis de artrosis de cadera¹¹), comorbilidad preoperatoria (escala anestésica de la Sociedad Americana de Anestesiología [ASA] e índice de Charlson según la versión abreviada)¹², perioperatorios (tipo de anestesia, lateralidad, abordaje quirúrgico, modelo de prótesis y cementación) y seguimiento pre y postoperatorio del paciente (necesidad de transfusión, tiempo de ingreso hospitalario, destino al alta, funcionalidad pre y posquirúrgica según la posibilidad de deambulación, dolor pre y posquirúrgico estandarizado según la escala analgésica de la OMS¹³, complicaciones médicas y quirúrgicas durante la hospitalización y complicaciones quirúrgicas durante el seguimiento ambulatorio).

Se obtuvieron todas las variables anteriormente detalladas de diferentes fuentes de información disponibles en la HCE, como el informe de preanestesia, el informe de alta de hospitalización, el protocolo quirúrgico y la hoja de implantación, el protocolo de anestesia intraoperatoria y los comentarios de evolución en consultas. Los pacientes han mantenido un seguimiento ambulatorio, con revisiones estimadas al 1.º, 3.º, 6.º y 12.º mes, así como anual a partir del segundo año. Se revisaron todos los pacientes (n=66) durante marzo de 2020, con un tiempo mínimo de seguimiento de 6 meses. En aquellos pacientes de los que no se disponía de información reciente sobre el estado vital

o potenciales complicaciones posquirúrgicas por pérdida de seguimiento en consultas (n=12), se realizó una búsqueda de información en la plataforma informática HORUS del Servicio Madrileño de Salud.

Se administró en todos los pacientes la profilaxis antibiótica establecida en el protocolo de la comisión de infecciones: cefazolina 2 g IV en quirófano (30 minutos antes), repitiendo 3 dosis más con cefazolina 1 g IV cada 8 horas desde la primera dosis salvo alergia a betalactámicos, administrando vancomicina 1 g IV en planta (1 hora antes), repitiendo 2 dosis más con vancomicina 1 g IV cada 12 horas desde la primera. Se establecieron unos criterios de transfusión sanguínea con un rango inferior de 8-8,5 Hb. Si no existe cardiopatía se administran 2 concentrados de hematíes acompañados de ½ ampolla de furosemida 40 mg cuando es menor a 8-8,5 Hb, si bien el umbral puede ser mayor si existe sintomatología (mareo, palpitaciones...) o repercusión hemodinámica (hipotensión, taquicardia...). Con el fin de evitar el riesgo de transfusión en cirugía electiva se realizó optimización de Hb preoperatoria, previo al ingreso, si el anestesista lo consideraba oportuno.

Se realizó un análisis descriptivo de las variables recogidas en el estudio. Las variables cuantitativas continuas se expresan como media y desviación estándar (DE) o como mediana y rango intercuartílico, según se pueda asumir o no una distribución normal. El test de normalidad de Kolmogorov-Smirnov se usó para evaluar dicha asunción. Las variables categóricas se expresan como frecuencias absolutas (n) y relativas (%). En cuanto al tamaño muestral la incidencia estimada de sujetos que cumplían criterios de inclusión era de 8-9 pacientes/año, por lo que se previó conseguir un reclutamiento de 64-72 sujetos en el tiempo de estudio (8 años).

Tabla 2 Descripción de la comorbilidad preoperatoria, datos perioperatorios y de seguimiento de los pacientes incluidos en estudio

Variables (total n=66)	N o media	% o DS
<i>Escala anestésica ASA n (%)</i>		
II	22	33,33%
III	37	56,06%
IV	7	10,61%
<i>Índice Charlson comorbilidad (v. abrev) n (%)</i>		
0-1 (ausencia)	41	62,08%
2 (baja)	10	15,15%
> 2 (alta)	15	22,73%
<i>Datos perioperatorios n (%)</i>		
Anestesia general/raquídea	6/60	9,09%/90,91%
Lateralidad derecha/izquierda	41/25	62,12%/37,88%
Abordaje Hardinge/posterolateral	57/9	86,36%/13,64%
Cementación vástago	52	78,79%
Cementación cotilo	34	51,54%
Tiempo de ingreso en días. Mediana (RIC)	8	7-10
Transfusión (n=65)	26	39,39%
<i>Modelo de implantes vástago + cotilo n (%)</i>		
Synergy + R3	17	25,76%
SP II + Lubinus	24	36,36%
C stem/Elite/Marathon + R3	18	27,27%
Otras combinaciones	7	10,61%
<i>Destino al alta (n=65)</i>		
Domicilio	41	63,08%
Centro de rehabilitación	18	27,69%
Residencia	6	9,23%
<i>Complicaciones hospitalización (n=65)</i>		
Ninguna	52	78,77%
Síndrome confusional agudo	5	7,58%
Infarto agudo miocardio	2	3,03%
Íleo paralítico	1	1,52%
Luxación protésica	1	1,52%
Fractura intraoperatoria	3	4,55%
Hematoma partes blandas	2	3,03%
<i>Complicaciones ambulantes (n=65)</i>		
Ninguna	63	96,92%
Luxación protésica	2	3,08%

Los datos se expresan en n (%), media (desviación estándar) o mediana (rango intercuartílico).

Tabla 3 Descripción de los datos de funcionalidad y dolor pre y posquirúrgicos de los pacientes incluidos en el estudio

Variables	N = 66	%	N = 65	%
	Prequirúrgica			
<i>Funcionalidad n (%)</i>				
Grado 1 (deambulación indep.)	10	15,15	15	23,08
Grado 2 (deambula con ayudas)	54	81,82	47	72,31
Grado 3 (No deambulación)	2	3,03	3	4,62
<i>Dolor (escala OMS) n (%)</i>				
Escalón 1	26	39,39	51	78,46
Escalón 2	31	46,97	13	20,00
Escalón 3	9	13,64	1	1,54

Los datos se expresan en n (%).

Se estimó la función de supervivencia a través del método de Kaplan-Meier, tanto supervivencia global como por grupos ASA e Índice de Charlson. El valor de la mediana y del IC se obtuvo mediante análisis *bootstrap*. Las distribuciones de probabilidad de supervivencia de los diferentes grupos de ASA e Índice de Charlson se compararon mediante la prueba de log-rank. Las diferencias en el dolor y la funcionalidad antes y después de la cirugía se testaron a través del test de McNemar-Bowker. Los cambios en la hemoglobina entre el momento anterior y posterior a la cirugía se estudiaron mediante la «t» de Student para muestras relacionadas. El estudio de los cambios a lo largo del seguimiento en la hemoglobina entre el grupo de sujetos que recibió transfusión y el grupo de sujetos que no recibió se realizó mediante un ANOVA de medidas repetidas con un factor intersujeto. Se analizó la relación entre las variables categóricas anticoagulación previa a la cirugía y necesidad o no de transfusión mediante el test Chi-cuadrado. Se consideraron estadísticamente significativos aquellos valores de $p < 0,05$ para todos los análisis.

Resultados

Se incluyeron 66 pacientes con edad media en el momento de la cirugía de 87,22 (DE: 2,11) años, de los que 26 (39,39%) fueron varones y 40 (60,61%) fueron mujeres. Los datos clínicos, analíticos y radiológicos se recogen en la [tabla 1](#). Los factores de riesgo cardiovascular o enfermedades más prevalentes fueron hipertensión (83,36%), dislipide-mia (51,52%), diabetes mellitus (24,24%), hábito tabáquico (24,24%) y cardiopatía isquémica (22,73%). Su índice de masa corporal fue de 27,05 kg/m² (DE: 4,13) y la hemoglobina preoperatoria fue de 13,32 g/dl (DE: 1,65). Un total de 15 (22,73%) pacientes tomaban acenocumarol o nuevos anticoagulantes orales, 18 (27,27%) eran portadores de ATC contralateral y 50 (79,37%) tenían grados de coxartrosis moderada (tipo 2) o grave (tipo 3), según la escala de Tonnis. En 3 pacientes no se pudo disponer de las radiografías preoperatorias para evaluar el grado de artrosis.

Los datos más relevantes de comorbilidad preoperatoria, perioperatorios y de seguimiento están disponibles en la [tabla 2](#). Según la escala anestésica ASA 22 (33,33%) pacientes se clasificaron como ASA II, 37 (56,06%) como ASA III y 7 (10,61%) como ASA IV. Un 62,12% (41 sujetos) tenían baja comorbilidad (puntuación 0 o 1), mientras que 15 (22,73%) tenían una alta comorbilidad (puntuación 3 o mayor), según la versión abreviada del índice de Charlson. La anestesia raquídea fue la modalidad anestésica más usada hasta en 60 (90,91%) pacientes y el abordaje quirúrgico mayoritario fue el de Hardinge en 57 (83,36%) pacientes. Se intervinieron 41 (62,12%) caderas derechas y 25 (37,88%) caderas izquierdas. Se cementaron 52 (78,79%) vástagos y 34 (51,54%) cotilos que, combinados entre sí, resultaron en 34 (51,51%) prótesis completamente cementadas y 18 (27,27%) híbridas. Respecto al modelo de prótesis 17 (25,76%) fueron vástago Synergy con cotilo R3 (S&N), 24 (36,36%) cotilos Lubinus cementados con vástago SP II cementado (Waldemar Link) y 18 (27,27%) vástagos C-stem cementados (J&J), Élite (J&J) o Marathon (S&N) con R3 sin cementar.

Un 78,79% de pacientes no presentaron complicaciones durante el tiempo de ingreso. Sin embargo, 8 (12,13%)

tuvieron alguna complicación médica, a destacar 5 síndromes confusionales agudos, 2 infartos agudos de miocardio y un ileo paralítico. Se registró una muerte al 3.^o día postoperatorio en el contexto de broncoaspiración en un paciente con síndrome confusional agudo hipoactivo. Ninguno sufrió infección urinaria o respiratoria baja, embolismo pulmonar o trombosis venosa profunda durante la hospitalización. Los 6 (9,1%) restantes tuvieron alguna complicación relacionada con la intervención quirúrgica, entre ellos una luxación protésica que se trató con reducción cerrada y manejo conservador con ortesis de abducción, 2 hematomas de partes blandas sin requerir drenaje y 3 fracturas intraoperatorias (2 fracturas de trocánter mayor durante la introducción del vástago cementado, que se resolvieron con cerclajes en el mismo acto quirúrgico, y una fractura de la ceja anterior del acetábulo durante implantación del cotilo no cementado que no precisó ningún tratamiento adicional). Ningún paciente tuvo infección de la herida quirúrgica.

El tiempo de ingreso en planta de hospitalización tuvo una mediana de 8 (RIC 7-10) días, con un destino al alta al domicilio de 41 (63,08%) pacientes. La media de hemoglobina postoperatoria global fue 9,73 g/dl (DE: 1,87), siendo necesario transfundir uno o 2 concentrados de hematies en 26 de estos (39,39%), con valores en este subgrupo por debajo de 8,7 Hb en todos los casos. Solo consta la optimización preoperatoria de Hb con hierro en 3 pacientes (4,54%). Los cambios en la hemoglobina entre el momento anterior y posterior a la cirugía son de -3,59 g/dl (DE: 2,02), con significación estadística ($p < 0,0001$). A su vez el estudio de los cambios a lo largo del seguimiento en la Hb (antes y después de la cirugía), entre el grupo de sujetos que recibió transfusión (-5,057 Hb) y el grupo de sujetos que no la recibió (-2,637 Hb), demostró diferencias entre ambos grupos ($p < 0,0001$). Sin embargo, no se encontró relación entre la anticoagulación y la necesidad de transfusión, pues un 23,08% de los pacientes que requirió transfusión se encontraba anticoagulado, cifra muy similar (22,50%) en el caso de pacientes que no necesitaron transfusión ($p = 0,9564$).

Como complicaciones durante el seguimiento ambulatorio posquirúrgico destacan 2 luxaciones de ATC que fueron implantadas mediante abordaje posterolateral; en un caso se trató con reducción cerrada y ortesis de abducción y, en otro, no se realizó reducción cerrada por mal estado general de la paciente, quedando como luxación protésica invertida con buena tolerancia clínica. En definitiva, el 96,92% no tuvo complicaciones relacionadas con la cirugía durante el tiempo de seguimiento. No hubo casos de aflojamiento séptico o aseptico de la prótesis.

La distribución de los pacientes según la graduación de dolor de la escala analgésica de la OMS ([tabla 3](#)) previo a la cirugía es un 39,39% con dolor leve, un 46,97% moderado y un 13,64% intenso, mientras que tras la intervención 51 pacientes (78,46%) controlaban adecuadamente el dolor sin necesidad de opiáceos (escalón 1), mientras que tan solo uno (1,54%) requirió opiáceos mayores (escalón 3). Se han encontrado diferencias estadísticamente significativas según el test de McNemar-Brooker en la distribución del dolor pre y posquirúrgico a los 6 meses, pues 25 sujetos (80,65%) con dolor moderado interrumpieron el uso de opiáceos débiles, pasando al primer escalón analgésico o dolor leve ($p < 0,0001$). Del mismo modo, 8 pacientes con dolor

Tabla 4 Análisis de las diferencias en el dolor antes y después de la cirugía mediante el test de McNemar-Bowker

N.º absoluto % global % fila	Dolor preQx			Dolor posQx a 6 meses
	Leve	Moderado	Grave	Total
Leve	24	1	0	25
	36,92	1,54	0,00	38,46
	96,00	4,00	0,00	
Moderado	25	6	0	31
	38,46	9,23	0,00	47,69
	80,65	19,35	0,00	
Grave	2	6	1	9
	3,08	9,23	1,54	13,85
	22,22	66,67	11,11	
Total	51	13	1	65
	78,46	20,00	1,54	100,00
Pérdidas = 1				Valor p ajustado
Leve pre/leve post: grave pre/grave post				0,5
Leve pre/leve post: mod pre/mod post				< 0,0001
Grave pre/grave post: mod pre/mod post				0,047

intenso abandonaron el uso de opiáceos mayores (tercer escalón) para pasar 2 de ellos al primer escalón (22,22%) y los 6 restantes (66,67%) al segundo escalón, con significación estadística $p = 0,047$ (**tabla 4**).

Se analizó la funcionalidad pre y posquirúrgica según la posibilidad de deambulación, obteniendo 54 pacientes (81,82%) que deambulaban con ayudas (bastones, andador o soporte con una persona) previo a la cirugía. A los 6 meses después de la intervención quirúrgica se redujeron

a 47 (72,31%) los pacientes que deambulaban con ayudas, e incluso 15 (23,08%) tenían una deambulación independiente. Sin embargo, no se encontraron diferencias estadísticamente significativas según el test de McNemar-Broker ([tablas 3 y 5](#)).

Un total de 53 (80,3%) pacientes permanecen vivos en marzo de 2020, fecha de revisión de los datos del estudio. La mediana de supervivencia global (p50) es de 6,77 años (IC 95%: 6,15752-desconocido), sin que se pueda calcular

Tabla 5 Análisis de las diferencias entre la funcionalidad según capacidad de deambulación antes y después de la cirugía mediante el test de McNemar-Bowker

Funcionalidad preqx	Funcionalidad postqx a 6 meses			
	Independiente	Precisa ayuda	No deambula	
Independiente	5	4	0	9
	7,69	6,15	0,00	13,85
	55,56	44,44	0,00	
Precisa ayuda	10	42	2	54
	15,38	64,62	3,08	83,08
	18,52	77,78	3,70	
No deambulante	0	1	1	2
	0,00	1,54	1,54	3,08
	0,00	50,00	50,00	
Total	15	47	3	65
	23,08	72,31	4,62	100,00
Pérdidas = 1				Valor p ajustado
Independiente pre/independiente post: no deambula pre/no deambula post				1,00
Independiente pre/independiente post: precisa ayuda pre/precisa ayuda post				0,36
No deambula pre/no deambula post: precisa ayuda pre/precisa ayuda post				1,00

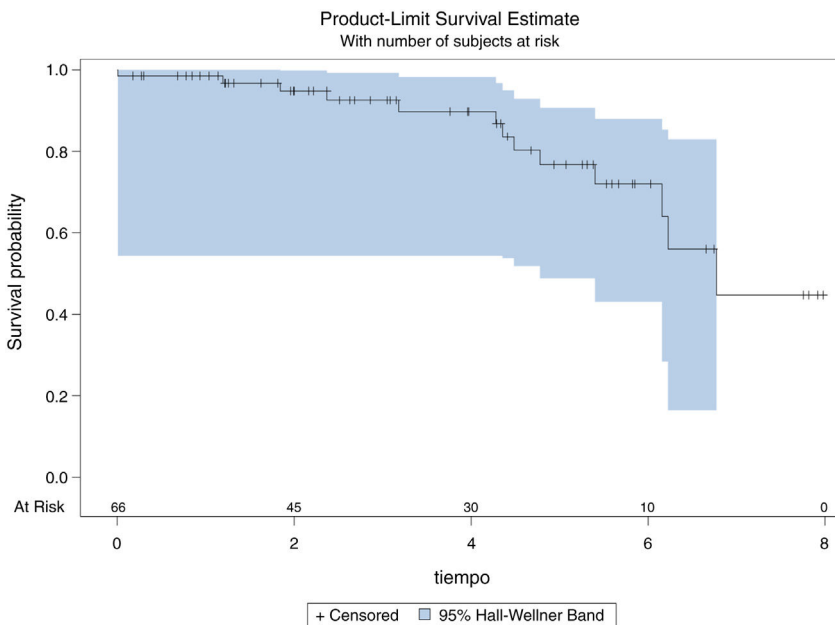


Figura 1 Análisis de supervivencia global de los pacientes incluidos en el estudio hasta la aparición de un evento adverso (fallecimiento).

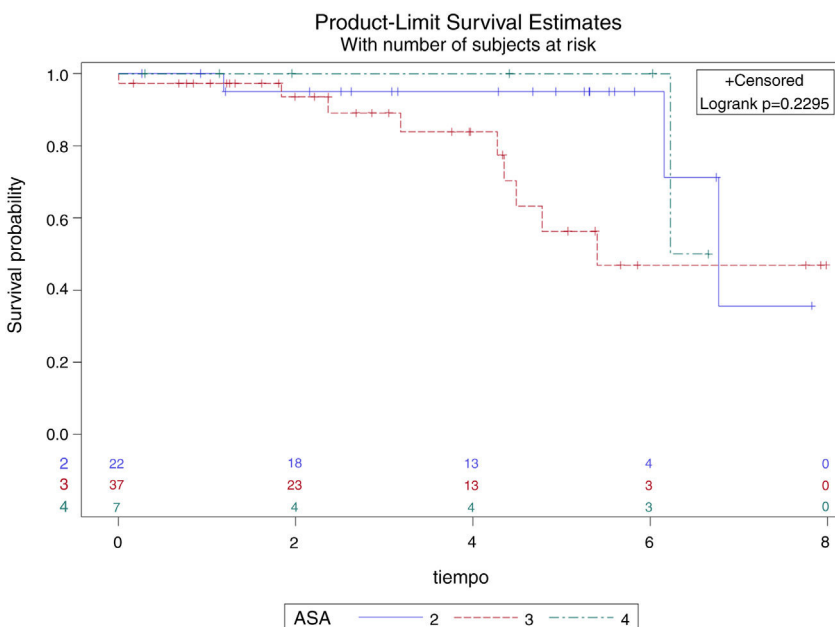


Figura 2 Análisis de supervivencia de los pacientes con diferentes grupos de ASA en el estudio hasta la aparición de un evento adverso (fallecimiento).

el margen superior por la escasez de aparición de eventos (fallecimientos) durante el seguimiento (*fig. 1*). La tasa de mortalidad al primer año resultó ser del 3,03% (2 pacientes) y la media de tiempo de seguimiento de los pacientes es de 3,61 años (DE: 2,21). Durante el seguimiento fallecieron 3 pacientes con ASA II (13,64%), 9 pacientes con ASA (24,32%) y un paciente con ASA IV (14,29%), sin encontrar diferencias estadísticamente significativas en la supervivencia por grupos de ASA (log rank $p=0,229$), como se puede ver en la *figura 2*. Se observa que no existen diferencias estadísticamente significativas en la probabilidad de supervivencia

de los diferentes grupos de puntuación del índice de Charlson (log rank $p=0,749$), es decir, una mayor comorbilidad no se relaciona con menor supervivencia del paciente según nuestros resultados (*fig. 3*).

Discusión

Como en nuestro estudio, la mayoría de publicaciones reflejan un porcentaje mayoritario de mujeres (rango 60,29-74,40%)^{4,5,9} y de caderas derechas, por ejemplo, el registro

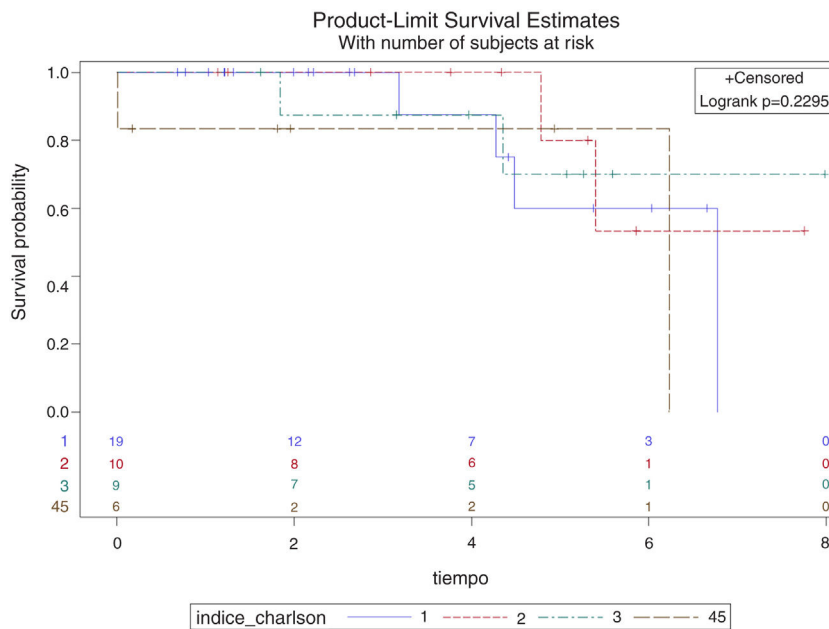


Figura 3 Análisis de supervivencia de los pacientes según la puntuación en el Índice de Charlson (agrupado 4 y 5 puntos) en el estudio hasta la aparición de un evento adverso (fallecimiento).

finlandés de Ogino et al. (57,6%)¹. La hipertensión destacó como la enfermedad más prevalente (83,36%), con rango de 45,15-76,7% en el resto de publicaciones^{4,6,9}. El índice de masa corporal fue discretamente superior (27,05 kg/m²) a un estudio canadiense con 49 ATC en nonagenarios (24,3 kg/m²). En este mismo estudio la hemoglobina preoperatoria fue de 13 g/dl, cifra muy similar a la propia (13,32 g/dl)⁵. No se encontraron en la búsqueda bibliográfica artículos relevantes en los que se detallara el porcentaje anticoagulación o el grado de coxartrosis estandarizado.

El grupo de pacientes más numeroso de la clasificación anestésica ASA fue el grupo con ASA III (56,06%), resultado similar obtuvieron Petruccielli et al. (71,8%)⁵ o Jauregui et al. (64%)¹⁴. Un 66,1% de los pacientes de Miric et al. fueron clasificados como ASA III o mayor (66,67% en nuestro estudio), que como es lógico, supone un porcentaje mayor que en grupos de pacientes más jóvenes con menor comorbilidad⁶. La anestesia raquídea fue la modalidad más usada en un 90,91%, cifra muy variable en la bibliografía según preferencias anestésicas (8,62%⁷ vs. 46,46%¹⁴).

Un 78,78% de las prótesis tenían algún componente cementado. La combinación mayoritaria es utilizar los componentes cementados, un 51,51% en nuestro estudio. Ogino et al. demostraron con los datos del registro finlandés de artroplastia que la supervivencia de los implantes en este grupo de edad es menor en prótesis no cementadas, recalando la importancia de la cementación del componente femoral. Se ha demostrado un mayor número de complicaciones en los implantes no cementados en pacientes ancianos¹. Como norma general, en nuestro caso, los fémures tipo Dorr A y B han sido operados con implante cementado o no cementado a criterio del cirujano, pero los Dorr tipo C se han utilizado siempre cementados para conseguir una fijación óptima del implante y prevenir potenciales complicaciones (aflojamiento, fractura...).

No obstante, hay que tener en cuenta las diferencias geográficas en el uso de modelos o preferencias de cementación en el norte respecto al sur de Europa.

En el mismo registro finlandés el modelo más usado (50,1% vs. 36,36% en nuestro estudio) es el cotilo cementado Lubinus con vástago SP II (Waldemr Link)¹. Como se puede observar en la tabla 2, se han implantado diferentes modelos protésicos disponibles en el mercado (más de 15 combinaciones), lo que nos obligó a una agrupación parcial de la tabla de resultados para su presentación de un modo más resumido. Esta gran variabilidad se explica por la preferencia del cirujano y, especialmente, la no vigencia de los concursos hospitalarios en los primeros años del estudio (2012-2015). Estas adjudicaciones hospitalarias han supuesto una homogeneización en el uso de implantes, de modo que se han implantado mayoritariamente vástagos Synergy con cotilos R3 o vástagos SP II con cotilos Lubinus en casi todos los pacientes (n = 18/19) en estos 2 últimos años (2018 y 2019).

Nuestra cifra de 21,21% de pacientes con complicaciones durante el ingreso es similar al 25,6% de complicaciones perioperatorias de Petruccielli et al.⁵, o al 26% de Karuppiah et al.⁷. Otros estudios más antiguos reflejan un rango de 23,8-46,8% de complicaciones médicas perioperatorias^{15,16}. Nuestra menor tasa de complicaciones, similar a la que se obtiene en los estudios más recientes, puede deberse a la introducción progresiva de mejoras en la atención de estos pacientes con equipos multidisciplinares como el nuestro (cirujanos ortopédicos, rehabilitadores, geriatras, trabajadores sociales...), lo que consideramos fundamental en la prevención y tratamiento de las potenciales complicaciones médicas hospitalarias y la rehabilitación precoz de la marcha en estos pacientes ancianos. En cualquier caso, los datos varían según qué se incluya o no como complicación, de hecho algunos estudios diferencian entre complicaciones menores y mayores¹⁴ o entre quirúrgicas o médicas¹⁷, por tanto, son resultados difícilmente comparables entre sí.

Como se ha comentado, un 12,13% de nuestros pacientes tuvo alguna complicación médica. Wurtz et al. reportaron un 27,5% de complicaciones médicas en un grupo de 46 octogenarios intervenidos de ATC¹⁸, y Skinner et al. un 13,2% en un grupo de nonagenarios con media de edad de 92,18 años¹⁷. Nuestra tasa de mortalidad perioperatoria fue de 1,52%, discretamente inferior al rango 2,1-6,4% de la bibliografía más reciente^{5,9,15}. Por otro lado, los estudios de las últimas 2 décadas reflejan una tasa de complicaciones quirúrgicas de entre el 7% al 10,5%¹⁵⁻¹⁷, muy similar al 9,1% de nuestros pacientes que tuvieron complicaciones quirúrgicas en la hospitalización.

El tiempo de ingreso en planta de hospitalización tuvo una mediana de 8 días, cifra en el margen inferior del rango (7,6-13 días) de la bibliografía actual^{4,5,9,17}, siendo el domicilio habitual el destino más frecuente al alta (63,08%), similar al 52% publicado por Gregory et al.⁹, o al 59% publicado por Berend et al.¹⁶, aunque es muy variable en la bibliografía según se disponga o no de centros de apoyo de rehabilitación. Creemos que detrás de todas estas buenas cifras de estancia media o complicaciones hospitalarias se encuentra el buen funcionamiento del servicio de rehabilitación y, especialmente, de la unidad de geriatría que atiende a estos pacientes mayores de 85 años, siendo este un aspecto diferencial del protocolo general de ATC de nuestro hospital. Son varios los estudios que han demostrado que la integración de geriatras en la atención hospitalaria reduce las complicaciones médicas y el tiempo de ingreso de los ancianos intervenidos por fractura de cadera^{19,20}.

El 96,92% de los pacientes no presentó complicaciones relacionadas con la cirugía durante el tiempo de seguimiento en consultas. No se registró ningún caso de fractura periprotésica, infección protésica o aflojamiento aseptico tras el seguimiento en consultas, pese a ser esta última la causa más frecuente de revisión de la prótesis en pacientes ancianos¹. Creemos que esta baja cifra de complicaciones se podría explicar por el reducido tamaño muestral, la menor esperanza de vida que conlleva un seguimiento limitado y la menor demanda funcional en comparación con otros grupos más jóvenes. No obstante, consideramos muy importantes aspectos como la profilaxis antibiótica, para la prevención de la infección protésica; así como la educación sanitaria, proporcionando a los pacientes recomendaciones específicas de rango de movilidad articular seguro y la prevención de caídas, con la intención de disminuir el riesgo de luxación o fractura periprotésica, respectivamente.

Un 39,39% de pacientes recibió transfusión sanguínea tras la cirugía, cifra inferior al rango 55,3-68% disponible en la bibliografía^{15,17}. Pese a los buenos datos obtenidos en este aspecto, creemos importante continuar mejorando los protocolos hospitalarios encaminados a disminuir las tasas de transfusión posquirúrgica, como puede ser la optimización de hemoglobina preoperatoria en pacientes ancianos. Jans et al. demostraron una relación entre la anemia preoperatoria en ancianos y el riesgo de transfusión durante su estancia hospitalaria²¹. Si bien en nuestro estudio solo quedó constancia de la administración de hierro previo a la cirugía en 3 pacientes, en otros pacientes pudo haberse realizado desde el ámbito de atención primaria.

Los cambios en la hemoglobina entre el momento anterior y posterior a la cirugía son de -3,59 g/dl. Skinner et al. encontraron una diferencia de -4,01 g/dl de Hb

respecto al valor prequirúrgico entre los pacientes mayores de 90 años que son intervenidos de ATC¹⁷. No se encontró asociación estadísticamente significativa entre la anticoagulación y la necesidad de transfusión, seguramente por cumplir estrictamente las recomendaciones de preanestesia en cuanto al tiempo de reversión de los anticoagulantes orales, realizando un control de coagulación el mismo día de la intervención.

Se observó que los pacientes después de la intervención reducían el uso de analgésicos, especialmente opioides menores y mayores, para volver a una escala analgésica menor, e incluso encontrándose en la misma escala se reducía el uso de la medicación analgésica como AINE. Esto es muy importante en ancianos, pues la OA es una enfermedad crónica que requiere regímenes analgésicos indefinidos que no han sido estudiados en ensayos clínicos por la exclusión de este grupo de edad en los estudios. Igualmente, en ancianos hay riesgos añadidos por la polimedición o la insuficiencia renal, por lo que en ocasiones tienen un tratamiento analgésico subóptimo, con mal control del dolor²²⁻²⁴. Dimitriou et al. demostraron recientemente que la ATC en pacientes mayores adecuadamente seleccionados mejoraba el dolor, la funcionalidad y la calidad de vida, con bajas tasas de mortalidad²⁵.

Como se ha comentado no se encontraron diferencias estadísticamente significativas en deambulación previa y posterior. Los 3 valores establecidos para esta variable suponen simplificar excesivamente una variable compleja como es la funcionalidad de la marcha. Creemos que con un mayor tamaño muestral sí podría haberse obtenido significación estadística de esa mejoría funcional que clínicamente sí se observa en muchos pacientes, de hecho 10 pacientes de los 54 que precisaban de ayuda para caminar consiguieron una marcha independiente sin necesidad de bastones. Creemos que no es mayor este número de abandono de los bastones por 2 motivos: la sensación de seguridad durante la deambulación fuera del domicilio y otros problemas ortopédicos, como pueden ser la gonartrosis o la coxartrosis contralateral.

La mediana de supervivencia global es de 6,77 años, significativamente alta para la edad media de este grupo de pacientes ancianos (87,22 años), que a esa edad superan la expectativa de vida media (83,19 años) al nacimiento en España². Se puede explicar porque estos pacientes «superseleccionados» con limitación funcional y dolor por la coxartrosis que son incluidos en lista de espera quirúrgica cuentan, en general, con un buen estado general y baja comorbilidad para lo que cabría esperar para su edad⁶. Karuppiah et al. demostraron que esos pacientes seleccionados tienen una esperanza de vida mucho mayor (96,1 años) que la población general en su mismo grupo de edad⁷.

La tasa de supervivencia global (82%) es superior a la obtenida en la mayoría de los estudios disponibles, por ejemplo, comparado con uno reciente con tasas de supervivencia del 41% a los 4 años desde la intervención, con una edad media de 91,3 años en el momento de la cirugía⁵. Algunos más antiguos, de la década de los noventa, reflejaban tasas de supervivencia en pacientes mayores de 80 años del 70% a los 3 años²⁶ o del 50% a los 5 años²⁷. La media de tiempo de seguimiento es de 3,61 años, una de las cifras más elevadas. Pagnano et al. realizaron un seguimiento de 3,2 años¹⁵

y Petruccelli et al. de 3,8 años⁵ en pacientes nonagenarios. La tasa de mortalidad al primer año es de 3,03%, en el rango de lo publicado en estudios similares (1,5-7,7%)⁴⁻⁷.

Con respecto a las limitaciones del estudio se trata de un estudio retrospectivo, con las limitaciones inherentes a este tipo de diseño. La recogida de variables mediante la consulta de la HCE implicó que algunas de estas no hubieran quedado registradas de forma adecuada o lo hicieran de un modo incompleto y más subjetivo, sin poder disponer de escalas estandarizadas como la *Harris Hip Score*. No se pudieron comparar los resultados de dolor o funcionalidad pre y postoperatorios de nuestra muestra de pacientes con otros estudios^{7,16} que han usado escalas (*Harris Hip Score*) que han duplicado la puntuación a los 6 meses de la ATC, lo que supone una mejoría de resultados.

No obstante, se cuenta con un suficiente número de pacientes como para realizar el análisis estadístico correspondiente con resultados válidos, en algunos casos estadísticamente significativos. Se puede reseñar el sesgo de selección de los pacientes según comorbilidades, como se ha comentado previamente, lo que hace que la muestra no refleje las características globales de los pacientes de su grupo de edad, es decir, posiblemente no sea una muestra representativa. No obstante, sí nos permite analizar los parámetros de este grupo seleccionado que están relacionados con un buen pronóstico posquirúrgico. Por todo ello consideramos que es importante operar a estos pacientes ancianos seleccionados, con dolor y limitación de la movilidad, a la vista de nuestros resultados y los de otros estudios similares. Nuestros resultados, que podrían ser representativos del ámbito estatal, coinciden con lo publicado en otros centros de todo el mundo, como se ha tratado de reseñar.

Respecto a las fortalezas destaca el elevado tiempo de seguimiento de los pacientes, con una media de 3,61 años (3 meses a 8 años) en un centro especializado de alto volumen. El rango temporal máximo de inclusión de los pacientes es de 8 años, lo que permite tener una muestra homogénea y actualizada, que contrasta con períodos de inclusión de 15 o 20 años en algunas series. Cuanto más amplio es este periodo más pacientes permite reclutar pero, en cambio, las mejoras médicas, anestésicas y quirúrgicas introducidas a lo largo del periodo de inclusión de los pacientes aumenta la heterogeneidad de la muestra, o incluso que se produzcan cambios en el protocolo de reclutamiento o pérdida de información durante la recogida.

Conclusiones

En conclusión, en nuestro estudio hemos demostrado que se debe considerar la ATC en pacientes ancianos mayores de 85 años como una solución para reducir el dolor y conseguir una mayor calidad de vida, independencia y funcionalidad. La edad no debe ser un criterio de exclusión o contraindicación absoluta, sino que se debe valorar cada paciente de forma individual y evaluar si el beneficio aportado por la intervención compensa los riesgos. Son necesarios más estudios prospectivos con mayores tamaños muestrales para poder determinar con mayor exactitud los factores de riesgo, el perfil clínico y establecer un protocolo específico en este grupo de pacientes.

Nivel de evidencia

Nivel de evidencia III.

Conflictos de intereses

Ninguno.

Agradecimientos

A Carmen Romero Ferreiro de la Unidad de Investigación y Soporte Científico del Instituto de investigación –imas12– CIBERESP.

Bibliografía

- Daisuke O, Hiroyuki K, Liisa K, Matti L, Pekka R, Antti M, et al. Total hip replacement in patients eighty years of age and older. *J Bone Joint Surg Am.* 2008;90:1884-90.
- Instituto Nacional de Estadística [Internet]. Madrid (2018): Indicadores de mortalidad. Resultados nacionales. Esperanza de vida al nacimiento [consultado 26 Feb 2020]. Disponible en: <https://www.ine.es/jaxiT3/Datos.htm?t=1414>.
- Instituto Nacional de Estadística [Internet] Madrid (2019): Principales series de población desde 1998 [consultado 26 Feb]. Disponible en: <https://www.ine.es/jaxi/Datos.htm?path=/t20/e245/p08/l0/&file=02.002.px 2020>.
- Clement ND, MacDonald D, Howie CR, Biant LC. The outcome of primary total hip and knee arthroplasty in patients aged 80 years or more. *J Bone Joint Surg Br.* 2011;93:70-1265.
- Petruccelli D, Rahman WA, de Beer J, Winemaker M. Clinical outcomes of primary total joint arthroplasty among nonagenarian patients. *J Arthroplasty.* 2012;27:603-1599.
- Miric A, Inacio MC, Kelly MP, Namba RS. Are nonagenarians too old for total hip arthroplasty? An evaluation of morbidity and mortality within a total joint replacement registry. *J Arthroplasty.* 2015;30:7-1324.
- Alfonso ET, Howell D, Strauss EJ, Di Cesare E. Total hip and knee arthroplasty in nonagenarians. *J Arthroplasty.* 2007;22:807.
- Karuppiah SV, Dhaliwal A, Banaszkiewicz PA, Ledingham WM. Total hip arthroplasty in the very elderly: is it worth while? The mortality and morbidity after total hip arthroplasty in the very elderly. *Eur J Orthop Surg Traumatol.* 2008;18:461-5.
- Gregory JJ, Starks I, Aulakh T, Phillips SJ. Five-year survival of nonagenarian patients undergoing total hip replacement in the United Kingdom. *J Bone Joint Surg Br.* 2010;92:30-1227.
- Jones CA, Voaklander DC, Johnston DW, Suarez-Almazor ME. The effect of age on pain, function, and quality of life after total hip and knee arthroplasty. *Arch Intern Med.* 2001;161:454-60.
- Kovalenko B, Bremjet P, Fernando N. Classifications in brief: Tonnis classification of hip osteoarthritis. *Clin Orthop Relat Res.* 2018;476:1680-90.
- Berkman LF, Leo-Summers L, Horwitz RI. Emotional support and survival after myocardial infarction. A prospective, population-based study of the elderly. *Ann Intern Med.* 1992;117:9-1003.
- Romero J, Gálvez R, Ruiz S. ¿Se sostiene la escalera analgésica de la OMS? *Rev Soc Esp Dolor* [Internet]. 2008;15:1-4 [consultado 26 Feb 2020]. Disponible en: http://scielo.isciii.es/scielo.php?script=sci_arttext&pid=S1134-1&lng=es. 8046200800010000.
- Jauregui JJ, Boylan MR, Kapadia BH, Naziri Q, Maheshwari AV, Mont MA. Total joint arthroplasty in nonagenarians: What are the risks? *J Arthroplasty.* 2015;30:5-2102.

15. Pagnano MW, McLamb LA, Trousdale RT. Primary and revision total hip arthroplasty for patients 90 years of age and older. *Mayo Clin Proc.* 2003;78:285–8.
16. Berend ME, Thong AE, Faris GW, Newbern G, Pierson JL, Ritter MA. Total jointarthroplasty in the extremely elderly: Hip and knee arthroplasty after enteringthe 89th year of life. *J Arthroplasty.* 2003;18:817–21.
17. Skinner D, Tadros BJ, Bray E, Elsherbiny M, Stafford G. Clinical outcome following primary total hip or kneereplacement in nonag enarians. *Ann R Coll Surg Engl.* 2016;98:258–64.
18. Wurtz LD, Feinberg JR, Capello WN, Meldrum R, Kay PJ. Elective primary total hip arthroplasty in octogenarians. *J Gerontol A Biol Sci Med Sci.* 2003;58:M468–71.
19. Fisher AA, Davis MW, Rubenach SE. Outcomes for older patients with hip fractures: The impact of orthopedic and geriatric medicine cocare. *J Orthop Trauma.* 2006;20:172–8.
20. Miura LN, DiPiero AR, Homer LD. Effects of a geriatrician-led hip fracture program: improvements in clinical and economic outcomes. *J Am Geriatr Soc.* 2009;57:159–67.
21. Jans O, Jørgensen C, Kehlet H. Role of preoperative anemia for risk of transfusion and postoperative morbidity in fast-track. *Hip Knee Arthroplasty.* 2014;54:717–26.
22. Dray A. New horizons in pharmacologic treatment for rheumatic disease pain. *Rheum Dis Clin North Am.* 2008;34:481–505.
23. Van Laar, Pergolizzi JV, Mellinghoff HU, Morón I, Nalamachu S, O'Brien J, et al. Pain treatment in arthritis-relatedpain: Beyond NSAIDs. *Open Rheumatol J.* 2012;6:320–30.
24. Peppin JF. The marginalization of chronic pain patients on chronic opioidtherapy. *Pain Physician.* 2009;12:493–8.
25. Dimitriou D, Antoniadis A, Flury A. Total hip arthroplasty improves the quality-adjusted life years in patients who exceeded the estimated life expectancy. *J Arthroplasty.* 2018;33:3484–9.
26. Boettcher WG. Total hip arthroplasties in the elderly. Mortality, mortality, and cost effectiveness. *Clin Orthop Relat Res.* 1992;30.
27. Newington DP, Bannister GC, Fordyce M. Primary totalhip replacement in patients over 80 years of age. *J Bone Joint Surg Br.* 1990;72:450.