

Original

Donación en asistolia controlada: cómo iniciar un programa



Susana Villar-García^{a,*}, Carlos E. Martín-López^a, Marina Pérez-Redondo^b,
Francisco J. Hernández-Pérez^c, Daniel Martínez-López^a, Juan E. de Villarreal-Soto^a,
Elsa C. Ríos-Rosado^a, Beatriz Vera-Puente^a, Víctor M. Ospina-Mosquera^a,
Santiago Serrano-Fiz^a y Alberto Forteza-Gil^a

^a Servicio de Cirugía Cardiovascular, Hospital Universitario Puerta de Hierro-Majadahonda, Majadahonda, Madrid, España

^b Unidad de Coordinación de Trasplante, Servicio de Medicina Intensiva, Hospital Universitario Puerta de Hierro-Majadahonda, Majadahonda, Madrid, España

^c Unidad de Insuficiencia Cardíaca y Trasplante, Servicio de Cardiología, Hospital Universitario Puerta de Hierro-Majadahonda, Majadahonda, Madrid, España

INFORMACIÓN DEL ARTÍCULO

Historia del artículo:

Recibido el 22 de noviembre de 2021

Aceptado el 18 de enero de 2022

On-line el 19 de febrero de 2022

Palabras clave:

Donación en asistolia controlada
Obtención de órganos y tejidos
Selección de donante
Trasplante cardíaco
Perfusión regional normotérmica
Membrana de oxigenación extracorpórea

RESUMEN

Introducción y objetivos: La donación en asistolia controlada se ha convertido en una de las principales estrategias para aumentar el número de donantes. Hasta el momento el corazón de este tipo de donantes no era valorado por el riesgo de lesión isquémica durante la limitación del soporte vital. En los últimos años, con los sistemas de perfusión *ex situ* se iniciaron programas de donación cardíaca en asistolia controlada que demostraron la viabilidad miocárdica. El uso de perfusión regional normotérmica en nuestro medio y la experiencia de otros países en la recuperación cardíaca nos lleva a elaborar un protocolo de extracción cardíaca en asistolia controlada con valoración *in situ* y conservación en frío.

Métodos: Se conforma un equipo multidisciplinar que realiza un protocolo de extracción cardíaca con donante en asistolia controlada. Tras una fase de experimentación animal, dicho protocolo es aprobado por el Comité de Ética para la Asistencia Sanitaria y por la Organización Nacional de Trasplantes.

Resultados: Se realiza un protocolo que establece los criterios de selección de donantes y receptores y que regula el procedimiento de donación con perfusión toracoabdominal tras exclusión de los troncos supraaórticos. La valoración cardíaca es *in situ* y la conservación estática, en frío. Este protocolo se comunica al resto de hospitales donantes, y esto nos lleva a realizar el primer trasplante cardíaco en España con asistolia controlada.

Conclusiones: El trasplante cardíaco con donación en asistolia controlada es una realidad clínica que permitirá aumentar el número de potenciales donantes. Las características técnicas del procedimiento hacen que este tipo de donación se deba concentrar en centros con experiencia.

© 2022 Sociedad Española de Cirugía Cardiovascular y Endovascular. 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/>).

Donation in controlled asystole: How to start a program

ABSTRACT

Keywords:

Controlled donation after circulatory death
Tissue and organ procurement
Donor selection
Heart transplantation
Normothermic regional perfusion
Extracorporeal membrane oxygenation

Introduction and objectives: Donation after circulatory death has become one of the main strategies to increase the number of donors. Until now, the heart of this type of donor was not evaluated due to the risk of ischaemic injury during the withdrawal of life support. In recent years, *ex situ* perfusion systems have initiated cardiac donation programmes after circulatory death that have demonstrated myocardial viability. The use of normothermic regional perfusion in our environment and the experience of other countries in cardiac recovery led us to develop a protocol for cardiac procurement in donation after circulatory death with *in situ* assessment and cold preservation.

Methods: A multidisciplinary team was formed to create a cardiac extraction protocol with donation after circulatory death. After a phase of animal experimentation, the protocol was approved by the Ethics Committee for Health Care and by the National Transplant Organization.

Results: A protocol was drawn up establishing the criteria for donor and recipient selection and regulating the donation procedure with thoracic-abdominal perfusion after exclusion of the supra-aortic trunks. Cardiac evaluation is *in situ* and static preservation in cold storage. This protocol was sent to the rest of the donor hospitals and this led us to perform the first heart transplant in Spain with this donation modality.

* Autor para correspondencia.

Correo electrónico: susana.villar@salud.madrid.org (S. Villar-García).

Conclusions: Cardiac transplantation with donation after circulatory death is a clinical reality that will increase the number of potential donors. The technical characteristics of the procedure mean that this type of donation should be performed in experienced centres.

© 2022 Sociedad Española de Cirugía Cardiovascular y Endovascular. 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

El trasplante cardiaco sigue siendo el tratamiento de elección en los pacientes en insuficiencia cardiaca terminal refractaria a tratamiento médico óptimo, aportando a los receptores una mejora en la supervivencia y en la calidad de vida¹.

Actualmente, el desequilibrio entre la oferta y la demanda de órganos ha sido uno de los mayores limitantes para la expansión del trasplante como terapia. Además, el cambio en el perfil del donante en muerte encefálica (DME) ha obligado al uso de criterios ampliados en la aceptación de órganos y a la búsqueda de alternativas que puedan incrementar el número de órganos disponibles. Una de las más novedosas se relaciona con la consideración de órganos procedentes de donación en asistolia controlada.

La donación tras la muerte circulatoria, más conocida como donación en asistolia controlada (DAC), consiste en la utilización de órganos provenientes de pacientes con daño cerebral catastrófico, enfermedades neurodegenerativas, cardíacas o respiratorias en fase terminal. En todos ellos se ha tomado la decisión clínica de limitar el tratamiento de soporte vital (LTSV) por considerarlo fútil y porque resulta previsible una muerte precoz². Este modo de donación representa una importante fuente de órganos en los países con programas activos^{3,4}, y en nuestro país ha experimentado un progresivo incremento hasta representar el 35% de todos los procedimientos de donación de cadáveres⁵.

En la DAC el procedimiento de preservación y extracción de los órganos se ha ido modificando a lo largo de los años y según el marco legal de cada país. Inicialmente se utilizaron técnicas de extracción rápida de los órganos. Posteriormente se sustituyeron por técnicas de protección con perfusión abdominal fría, en las que se utilizaba un catéter de doble balón y triple luz. En la actualidad se opta por el uso de la perfusión regional normotérmica con dispositivos de oxigenación por membrana extracorpórea (PRN-ECMO)^{4,6}. En España, la PRN-ECMO se ha convertido en la práctica más común, ya que esta técnica permite la reperfusión sanguínea *in situ*⁷⁻⁹ y ha obtenido resultados favorables en los injertos hepáticos y renales, describiendo menores complicaciones biliares y menor disfunción retardada renal¹⁰⁻¹².

Gracias a la DAC se ha visto aumentado el número de trasplantes abdominales y pulmonares en todo el mundo. En cambio, la extracción cardiaca no se adoptó inicialmente, ya que se pensó que podría existir daño isquémico irreversible sobre el órgano por la LTSV y durante la parada cardiaca¹³. Sin embargo, en la última década se han comunicado resultados alentadores con el trasplante de corazón procedente de DAC en Australia¹⁴, Reino Unido¹⁵⁻¹⁷ y Bélgica¹⁸, arrojando resultados tempranos similares a los obtenidos con injertos procedentes de DME¹⁶. Las experiencias iniciales se realizaron con explante directo tras LTSV, seguido de preservación y recuperación *ex vivo* en un Sistema de Cuidado de Órganos (*Organ Care System* [OCS]TM)¹⁴ o mediante la recuperación con PRN-ECMO toracoabdominal^{15,16}. La ventaja de la PRN-ECMO toracoabdominal es que permite el restablecimiento de la función cardiaca, realizándose la evaluación funcional del órgano tras la determinación del fallecimiento y antes de la extracción¹⁵. En la mayoría de las experiencias esta recuperación de la función cardiaca se acompañaba de preservación del órgano *ex situ* con OCSTM, pero recientemente se ha descrito que el uso de PRN-ECMO seguido de extracción y

conservación en frío del órgano reduce la complejidad del procedimiento y disminuye los costes globales^{18,19}.

Basándonos en la evidencia actual sobre la extracción cardiaca en DAC y en nuestra experiencia previa con el uso de PRN-ECMO en DAC, un equipo multidisciplinar del Hospital Universitario Puerta de Hierro-Majadahonda, compuesto por la Unidad de Coordinación de Trasplantes y los departamentos de Cirugía Cardíaca, Cardiología, Cirugía Torácica y Medicina Intensiva, diseñó un protocolo para la obtención de corazones de donantes de DAC basado en el uso de PRN-ECMO toracoabdominal sin dispositivos de preservación *ex situ*.

Métodos

Tras revisar la bibliografía disponible, a principios del año 2019 se organizó un comité multidisciplinar con el objetivo de, adaptando a nuestro entorno medicolegal las experiencias previas, formular un protocolo de donación cardiaca dentro del programa de DAC ya implantado en nuestro centro. Para ello se llevaron a cabo reuniones entre los equipos de Coordinación de Trasplantes, Medicina Intensiva, Cirugía Cardiovascular, Cardiología y Cirugía Torácica, elaborando un formulario de consenso sobre el procedimiento de valoración y extracción cardiaca sin poner en riesgo el resto de órganos torácicos y abdominales.

Tras redactar el protocolo, se realizó un pilotaje del mismo en modelo porcino de DAC mediante desconexión de la ventilación mecánica y parálisis muscular, induciendo así la parada circulatoria por anoxia. La finalidad de esta experimentación fue la comprobación de ausencia de flujo cerebral mediante electroencefalograma plano, la ausencia de daño pulmonar durante el procedimiento, con toma de biopsias pulmonares para estudio, así como el entrenamiento del personal implicado en la extracción. Tras realizar la experimentación y las modificaciones oportunas en el protocolo, este fue presentado a la Comisión de Trasplantes y al Comité de Ética para la Asistencia Sanitaria del centro, siendo aprobado en junio de 2019. Posteriormente, se presentó en sesión clínica a cada uno de los equipos médicos relacionados con el procedimiento y en sesión interdisciplinar para todo el personal del centro implicado. Una vez validado por el centro, este protocolo fue evaluado y modificado por la Comisión de Trasplantes del Consejo Interterritorial del Sistema Nacional de Salud y por la Organización Nacional de Trasplantes (ONT), siendo aprobado definitivamente el 25 de septiembre de 2019. El protocolo se compartió con todos los hospitales donantes de la región, con la intención de que estos centros pudieran remitir a cualquier potencial donante de DAC que cumpliera los criterios de elegibilidad para la donación de corazón.

Resultados

Protocolo

Nuestro protocolo está alineado, en los aspectos fundamentales, con el resto de los aprobados por la ONT, basándose todos ellos en la PRN-ECMO toracoabdominal (fig. 1), la preservación estática en frío del corazón y el implante en el mismo centro donante.

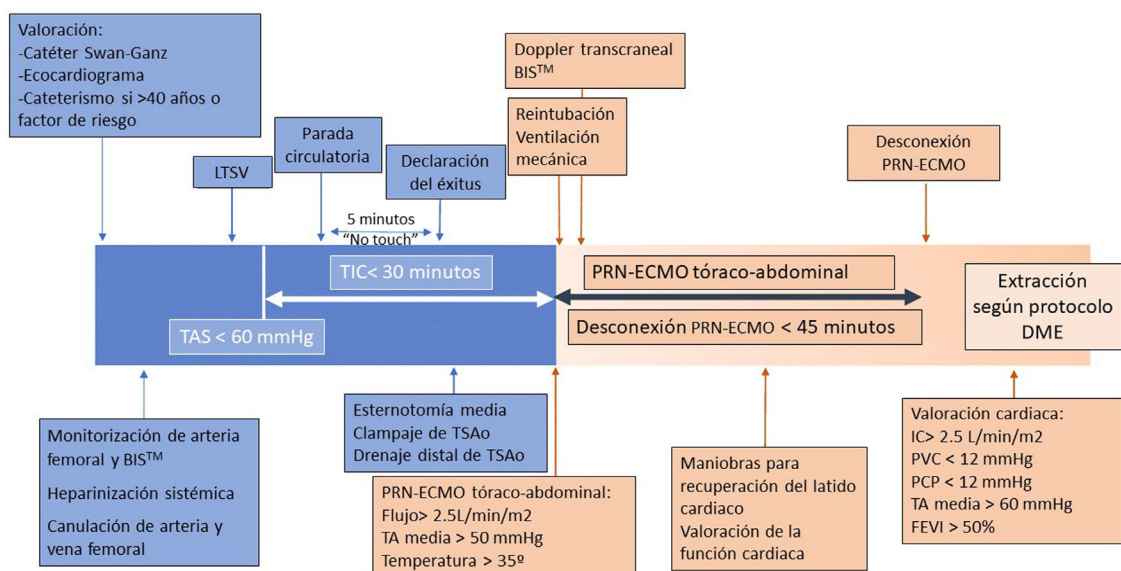


Figura 1. Gráfico temporal de donación en asistolia controlada.

BIS™: espectrometría biespectral; FEVI: fracción de eyección del ventrículo izquierdo; DME: donación en muerte encefálica; IC: índice cardíaco; LTSV: limitación de terapias de soporte vital; PCP: presión capilar pulmonar; PRN-ECMO: perfusión regional normotérmica con oxigenación de membrana extracorpórea; PVC: presión venosa central; TA: tensión arterial; TAS: tensión arterial sistólica; TIC: tiempo de isquemia caliente; TSAo: troncos supraaórticos.

Selección del donante

Se incluye como potencial donante de corazón a todo paciente que cumple criterios de DAC o muerte circulatoria controlada con edad comprendida entre los 18 y los 45 años, con consentimiento informado para la donación y con ecocardiograma reglado previo que demuestre una adecuada contractilidad cardíaca. Además, el donante deberá cumplir con una estimación de fallecimiento tras la LTSV de menos de 120 minutos.

Se excluyen del proceso los donantes con cardiopatía conocida o esternotomía previa, con infarto cardíaco o parada de causa cardíaca/etiología desconocida o con necesidad de soporte inotrópico a altas dosis, así como los donantes con infecciones o antecedentes oncológicos que contraindiquen su validez.

Selección del receptor

Se considera potencial receptor a todo paciente en lista de espera para trasplante cardíaco electivo, no portador de dispositivos de asistencia ventricular, que haya firmado el consentimiento informado para poder recibir un órgano de DAC. Por otro lado, se excluye a los pacientes con cirugía cardíaca previa, resistencias vasculares pulmonares fijas mayores de 2,5 uW o gradiente transpulmonar mayor a 8 mmHg.

Preparación del donante

Previo a la retirada del soporte vital y habiendo consentido la familia la manipulación *pre mortem*, se lleva a cabo la valoración cardíaca con coronariografía en pacientes mayores de 40 años o con riesgo de enfermedad coronaria. Se realiza un ecocardiograma a todos los potenciales donantes y se procede a la monitorización tanto arterial como de las presiones pulmonares mediante catéter de Swan-Ganz (fig. 2). Además, se canulan una vena y una arteria femoral tras heparinización sistémica para iniciar la PRN-ECMO toracoabdominal.

Parte de este proceso se puede realizar directamente en el quirófano.

Limitación del tratamiento de soporte vital

Siempre que se valore la extracción cardíaca la LTSV se realiza en el quirófano, facilitando el acompañamiento de la familia hasta la parada circulatoria.

Tras la LTSV y la extubación terminal según el procedimiento habitual, se administra una nueva dosis de heparina (500-1.000 UI/kg i.v.). Una vez confirmada la parada circulatoria se respetan 5 minutos de *no touch* y se certifica el fallecimiento ante la ausencia de pulso arterial confirmado a través de la monitorización arterial. Es decir, la parada cardíaca debe ser hemodinámica, aunque exista actividad eléctrica sin pulso.

Procedimiento de valoración in situ

Una vez certificado el fallecimiento se inicia el procedimiento quirúrgico y la valoración cardíaca *in situ*.

Se realiza una esternotomía media ampliada con cervicotomía izquierda, apertura de pericardio y localización del arco aórtico intrapericárdico para realizar la disección y el pinzamiento de los troncos supraaórticos, asegurando la ausencia de flujo cerebral antes de la instauración de la PRN-ECMO toracoabdominal. Posteriormente se instaura el soporte ECMO periférico a un flujo de al menos 2,5 l/min/m², manteniendo una presión arterial media mayor de 50 mmHg. Finalmente, y según la última modificación del protocolo, se realiza el drenaje de cada uno de los troncos supraaórticos en la parte distal a su pinzamiento.

Una vez establecida la PRN-ECMO, se procede a la reintubación y a la ventilación mecánica del paciente, iniciando las maniobras de resucitación y recuperación del latido cardíaco. A continuación se confirma la ausencia de perfusión y actividad cerebral mediante doppler carotídeo, doppler transcraneal y espectrometría biespectral (BIS™). Si en algún momento del proceso de donación se recupera la actividad cerebral, se procedería a excluir la aorta torácica de la perfusión, detener la reperfusión cardíaca y suspender la donación cardíaca, intentando asegurar la correcta preservación y obtención del resto de órganos.

Tras restablecerse el ritmo cardíaco se intenta llevar a cabo la desconexión del ECMO, realizando una valoración continua de la función cardíaca mediante ecocardiograma transesofágico,

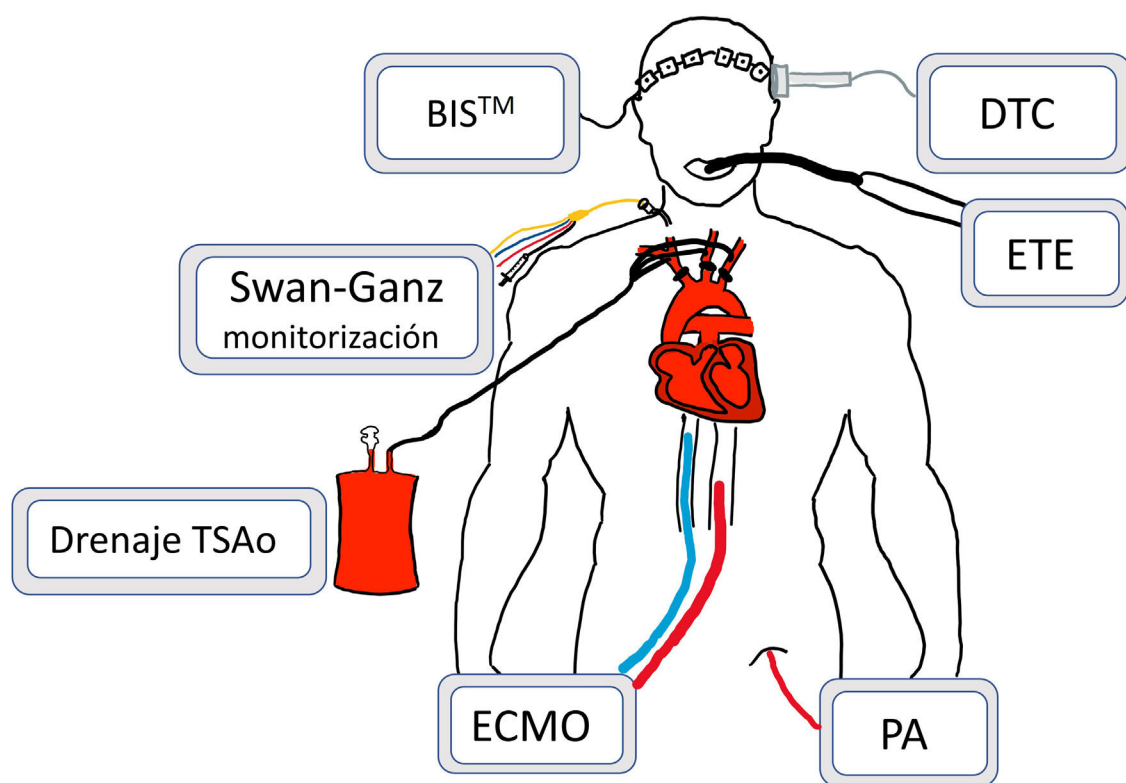


Figura 2. Monitorización del donante durante la perfusión regional normotérmica toracoabdominal.

BIS™: espectrometría biespectral; DTC: doppler transcraneal; ECMO: membrana de oxigenación extracorpórea; ETE: ecocardiografía transesofágica; PA: línea de presión arterial; TSAo: troncos supraaórticos.

presiones del catéter Swan-Ganz e inspección visual por parte del cirujano cardíaco. Si tras 45 minutos de reperfusión cardíaca no se consigue la desconexión de ECMO por inestabilidad hemodinámica, se desestimaré la extracción del corazón y se continuará la del resto de órganos como en un DME convencional.

El tiempo máximo de isquemia caliente funcional (TIC), periodo entre el descenso de la tensión arterial sistémica por debajo de 60 mmHg y el inicio de la PRN-ECMO toracoabdominal, será de 30 minutos. Si después de este tiempo no se han podido excluir los troncos supraaórticos e iniciar la PRN-ECMO, se realizará el pinzamiento de la aorta descendente y se procederá a la valoración de pulmones y órganos abdominales según el protocolo de DAC habitual.

Durante la reperfusión se extraen muestras de sangre al menos cada 30 minutos para determinar los gases arteriales, el lactato, las troponinas, así como los parámetros de la función hepática.

Primera experiencia nacional

Tras la aprobación del protocolo y de la difusión de este a los hospitales donantes de la Comunidad de Madrid, a principios del 2020 se realizó el primer trasplante cardíaco con DAC de España.

La donante fue una mujer de 43 años con antecedente de asma bronquial con mal control sintomático y necesidad de ingresos hospitalarios por reagudización de su patología. En el último ingreso presentó una nueva reagudización asmática con necesidad de ventilación mecánica no invasiva y antibioterapia, pero a pesar del tratamiento, sufrió una parada cardiorrespiratoria por hipoxemia. Tras la reanimación avanzada se diagnosticó de encefalopatía hipóxico-isquémica severa. Posteriormente se planteó la LTSV a la familia y la posibilidad de donación, aceptando el traslado a nuestro centro para valorar la DAC, previo consentimiento informado.

El receptor seleccionado fue un varón de 59 años con diagnóstico de miocardiopatía por amiloidosis TTR hereditaria con mutación patogénica Val142del incluido en lista de trasplante cardíaco electivo. El receptor se encontraba en clase funcional NYHA III con necesidad de ingresos periódicos para tratamiento deplectivo. Tras informarle de la posibilidad del trasplante con un corazón de DAC, se obtuvo su consentimiento.

El proceso de DAC se realizó según el protocolo descrito previamente, con un tiempo desde el inicio de la esternotomía al pinzamiento de troncos supraaórticos de tan solo 4 minutos. El TIC fue de 16 minutos. En este caso, se recuperó el latido cardíaco en menos de 1 minuto tras la reperfusión cardíaca y se confirmó la ausencia de perfusión y actividad cerebral mediante doppler transcraneal, doppler carotídeo y BIS™. Se consiguió la desconexión de ECMO sin necesidad de soporte vasoactivo confirmando la validez cardíaca, pero dados los antecedentes de la donante se decidió reiniciar la PRN-ECMO a 1 l/min/m² para asegurar la oxigenación. Durante el proceso de reperfusión toracoabdominal se inició el procedimiento con el receptor de forma simultánea. Tras 90 minutos de PRN-ECMO para la valoración de los órganos abdominales se procedió a la extracción multiorgánica siguiendo el protocolo habitual en DME.

El implante cardíaco ortotópico se realizó según la técnica de Lower-Shumway, con un tiempo de isquemia fría de 55 minutos. Se recuperó el latido cardíaco en ritmo sinusal tras un choque eléctrico interno de 10 julios. El receptor fue trasladado a la unidad de cuidados posquirúrgicos con necesidad de soporte vasoactivo a dosis bajas, pudiendo ser extubado a las 36 horas de la cirugía. El ingreso hospitalario se prolongó hasta los 64 días del postoperatorio por una mediastinitis por *Staphylococcus aureus*. Tras el alta el paciente presentó una evolución favorable, sin necesidad de reingresos ni evidencia de rechazo tras más de un año desde el implante.

Discusión

La escasez de donantes ha llevado a desarrollar estrategias alternativas a la DME para aumentar el número de órganos. Entre estas estrategias, la DAC ha surgido como una de las mejores opciones para aumentar el número de donantes, estimándose que la utilización de corazones de DAC tendría el potencial de aumentar la actividad de los trasplantes de corazón entre el 15 y el 50%, dependiendo de los países^{20,21}. En España, teniendo en cuenta la limitación de la edad menor de 45 años y los criterios de inclusión para ser donantes cardíacos, se estima que esta técnica podría incrementar en un 5 al 10% el número de donantes de corazón, lo que supondría entre 15–30 corazones más trasplantados al año^{22,23}.

La limitación de los criterios de selección de los donantes hace necesaria la colaboración de otros hospitales donantes. Además, las peculiaridades técnicas de la extracción cardíaca en DAC hace necesario concentrar los posibles donantes en centros con protocolos establecidos y experiencia en la PRN-ECMO²⁴.

En España, las intervenciones *pre mortem* en los potenciales donantes no están prohibidas, siempre que exista el consentimiento familiar y que estas no interfieran en el proceso de la muerte²⁵. Este marco legal permite la canulación previa a la LTSV, ayudando a reducir los TIC y facilitando que se cumplan los criterios de isquemia caliente menor a 30 minutos y que se pueda realizar la extracción cardíaca sin poner en riesgo el resto de órganos.

Una de las mayores preocupaciones en la DAC con PRN-ECMO toracoabdominal es la posibilidad de restablecer la circulación cerebral, lo que anularía retroactivamente el diagnóstico de muerte basado en criterios circulatorios²⁶. Esta preocupación se hizo mayor tras la publicación de Manara et al.²⁷, en la que se describe la posible existencia de flujo de sangre a baja presión en el polígono de Willis a pesar del pinzamiento de los troncos supraaórticos a través de circuitos colaterales procedentes de arterias intercostales, mamarias y epigástricas. Esta publicación motivó que en diciembre de 2020 se reunieran todos los equipos nacionales con protocolos de donante cardíaco en DAC aprobados por la ONT, con la finalidad de modificar dichos protocolos, asegurando la ausencia de flujo sanguíneo en el polígono de Willis al establecerse la PRN-ECMO toracoabdominal. Siguiendo la propuesta de Manara et al.²⁷, se decidió que una vez pinzados los troncos supraaórticos se realizaría el drenaje distal al pinzamiento de los tres troncos y se valoraría la posibilidad de conectar dicho drenaje a presión negativa. En nuestro caso no se realizó dicho drenaje tras su pinzamiento, ya que aún no estaba recogido en el protocolo, pero se aseguró la ausencia de perfusión cerebral anterior y posterior mediante doppler transcraneal y la monitorización continua de la actividad eléctrica cerebral con el BISTM, el cual siempre se mantuvo en la marca 00 y mostró una tasa de supresión de 100, que indica un electroencefalograma isoelectrico^{28–30}.

En la actualidad, la mayor parte de las series publicadas de DAC cardíaca refieren que los corazones se someten a un periodo de perfusión *ex situ* en un OCSTM tras la extracción^{14,15,17}. Sin embargo, previamente a la experiencia en España^{22,23}, se había reportado la viabilidad de DAC con PRN-ECMO toracoabdominal sin perfusión *ex situ* en el Reino Unido y Bélgica^{18,19}. Esta modalidad de DAC cardíaca simplifica en parte la logística del procedimiento y supone un gran ahorro de costes, facilitando la expansión de la donación cardíaca en DAC. Además, la valoración cardíaca *in situ* permite una evaluación funcional del corazón más realista y similar a la del DME y asegura la perfusión de los órganos abdominales, con lo que la extracción cardíaca no dificulta la extracción multiorgánica^{22,23}. En nuestra experiencia, los pulmones no fueron valorados por el antecedente de asma grave de la donante, pero como se ha descrito en el artículo de Messer et al.³¹, la PRN-ECMO toracoabdominal no impide la donación pulmonar.

Los protocolos de donante cardíaco en DAC aprobados en España inicialmente presentan unos criterios de inclusión restrictivos de los potenciales donantes, con la intención de garantizar buenos resultados, pero ello limita el número de candidatos a esta modalidad de donación. Además, por el momento solo se permite la donación para implante local, con la finalidad de garantizar unos tiempos de isquemia fría cortos. Tras sobrepasar la curva de aprendizaje, será necesario valorar la posibilidad de expandir los criterios de inclusión y aumentar la tolerancia a tiempos de isquemia fría más prolongados. Dadas las limitaciones actuales que disminuyen el número de potenciales donantes cardíacos con DAC, se hace necesaria la difusión del protocolo y la colaboración de los hospitales que aportan donantes para concentrar estos casos en los centros con protocolos aprobados.

Dado lo novedoso de la técnica y la escasa experiencia en nuestro entorno, desde la ONT se ha propuesto la realización de reuniones periódicas de los grupos con protocolo aprobado para compartir las experiencias y reevaluar periódicamente los protocolos.

Conclusiones

El trasplante de corazón a partir de DAC es una realidad clínica que puede aumentar significativamente la disponibilidad de corazones para trasplante. El uso de la PRN-ECMO toracoabdominal es factible y permite evaluar la función cardíaca antes de la extracción del órgano sin impacto negativo sobre los órganos abdominales ni los pulmones. Los protocolos aprobados en nuestro país se basan en la PRN-ECMO toracoabdominal, en la preservación estática en frío tras la extracción y en el implante en el mismo centro donante, lo que reduce los costes de los sistemas de OCS y hace más viable económicamente la expansión de esta modalidad de donación.

Responsabilidades éticas

El programa de donación cardíaca con donante en asistolia controlada obtuvo la aprobación del Comité de Ética para la Asistencia Sanitaria del centro. Se obtuvo el correspondiente consentimiento informado de los familiares del donante y del paciente receptor antes de realizar el procedimiento.

Conflicto de intereses

Los autores declaran que no tienen intereses económicos conocidos ni relaciones personales que puedan parecer influir en el trabajo presentado en este artículo.

Agradecimientos

Quisiéramos agradecer la colaboración a todo el equipo que hace posible que siga adelante el programa de trasplante cardíaco y que nos permite llevar a cabo iniciativas como la de la donación en asistolia controlada. Además de agradecer la colaboración a todos los donantes y sus familias, que son los auténticos artífices del éxito de nuestro programa nacional de trasplante.

Bibliografía

- McDonagh TA, Metra M, Adamo M, Gardner RS, Baumbach A, Böhm M, et al. 2021 ESC guidelines for the diagnosis and treatment of acute and chronic heart failure. Eur Heart J. 2021;42:3599–726. <http://dx.doi.org/10.1093/eurheartj/ehab368>.
- Rubio Muñoz JJ, Domínguez-Gil González B, Miñambres García E, del Río Gallejos F, Pérez-Villares JM. Papel de la perfusión normotérmica con oxigenación de membrana extracorpórea en la donación en asistolia controlada en España. Med Int. 2022;46:31–41. <http://dx.doi.org/10.1016/j.medint.2020.01.017>.
- Global Observatory on Donation and Transplantation [consultado 29 Sep 2021]. Disponible en: <http://www.transplant-observatory.org/data-charts-and-tables/chart>.

4. Lomero M, Gardiner D, Coll E, Haase-Kromwijk B, Procaccio F, Immer F, et al. Donation after circulatory death today: An updated overview of the European landscape. *Transpl Int*. 2020;33:76–88, <http://dx.doi.org/10.1111/tri.13506>.
5. Organización Nacional de Trasplantes. Actividad de donación y trasplante España 2020 [consultado 29 Sep 2021]. Disponible en: <http://www.ont.es/infesp/Memorias/ACTIVIDAD%20DE%20DONACI%C3%93N%20Y%20TRASPLANTE%20ESPA%C3%91A%202020.26042021.pdf>.
6. Hessheimer AJ, Coll E, Torres F, Ruiz P, Gastaca M, Rivas JI, et al. Normothermic regional perfusion vs. super-rapid recovery in controlled donation after circulatory death liver transplantation. *J Hepatol*. 2018;70:658–65, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jhep.2018.12.013>.
7. Miñambres E, Rubio JJ, Coll E, Domínguez-Gil B. Donation after circulatory death and its expansion in Spain. *Curr Opin Organ Transplant*. 2018;23:120–9, <http://dx.doi.org/10.1097/MOT.0000000000000480>.
8. Rubio Muñoz JJ, Domínguez-Gil González B, Miñambres García E, del Río Gallegos F, Pérez-Villares JM. Role of normothermic perfusion with ECMO in donation after controlled cardiac death in Spain. *Med Intensiva (Engl Ed)*. 2020, <http://dx.doi.org/10.1016/j.medin.2020.01.017>.
9. Miñambres E, Suberviola B, Domínguez-Gil B, Rodrigo E, Ruiz-San Millán JC, Rodríguez-San Juan JC, et al. Improving the outcomes of organs obtained from controlled donation after circulatory death donors using abdominal normothermic regional perfusion. *Am J Transplant*. 2017;17:2165–72, <http://dx.doi.org/10.1111/ajt.14214>.
10. Farney AC, Singh RP, Hines MH, Rogers J, Hartmann EL, Reeves-Daniel A, et al. Experience in renal and extrarenal transplantation with donation after cardiac death donors with selective use of extracorporeal support. *J Am Coll Surg*. 2008;206:1028–37, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jamcollsurg.2007.12.029>.
11. Watson CJ, Hunt F, Messer S, Currie I, Large S, Sutherland A, et al. In situ normothermic perfusion of livers in controlled circulatory death donation may prevent ischemic cholangiopathy and improve graft survival. *Am J Transplant*. 2019;19:1745–58, <http://dx.doi.org/10.1111/ajt.15241>.
12. Del Río F, Andrés A, Padilla M, Sánchez-Fructuoso AI, Molina M, Ruiz A, et al. Kidney transplantation from donors after uncontrolled circulatory death: the Spanish experience. *Kidney Int*. 2019;95:420–8, <http://dx.doi.org/10.1016/j.kint.2018.09.014>.
13. Méndez-Carmona N, Wyss RK, Arnold M, Joachimbauer A, Segiser A, Fiedler GM, et al. Differential effects of ischemia/reperfusion on endothelial function and contractility in donation after circulatory death. *J Heart Lung Transplant*. 2019;38:767–77, <http://dx.doi.org/10.1016/j.healun.2019.03.004>.
14. Dhital KK, Iyer A, Connellan M, Chew HC, Gao L, Doyle A, et al. Adult heart transplantation with distant procurement and ex-vivo preservation of donor hearts after circulatory death: A case series. *Lancet*. 2015;385:2585–91, [http://dx.doi.org/10.1016/S0140-6736\(15\)60038-1](http://dx.doi.org/10.1016/S0140-6736(15)60038-1).
15. Messer SJ, Axell RG, Colah S, White PA, Ryan M, Page AA, et al. Functional assessment and transplantation of the donor heart after circulatory death. *J Heart Lung Transplant*. 2016;35:1443–52, <http://dx.doi.org/10.1016/j.healun.2016.07.004>.
16. Messer S, Page A, Axell R, Berman M, Hernández-Sánchez J, Colah S, et al. Outcome after heart transplantation from donation after circulatory-determined death donors. *J Heart Lung Transplant*. 2017;36:1311–8, <http://dx.doi.org/10.1016/j.healun.2017.10.021>.
17. Mehta V, Taylor M, Hasan J, Dimarakis I, Barnard J, Callan P, et al. Establishing a heart transplant programme using donation after circulatory-determined death donors: A United Kingdom based single-centre experience. *Interact Cardiovasc Thorac Surg*. 2019;29:422–9, <http://dx.doi.org/10.1093/icvts/ivz121>.
18. Tchana-Sato V, Ledoux D, Detry O, Hans G, Ancion A, d'Orío V, et al. Successful clinical transplantation of hearts donated after circulatory death using normothermic regional perfusion. *J Heart Lung Transplant*. 2019;38:593–8, <http://dx.doi.org/10.1016/j.healun.2019.02.015>.
19. Messer S, Page A, Colah S, Axell R, Parizkova B, Tsui S, et al. Human heart transplantation from donation after circulatory-determined death donors using normothermic regional perfusion and cold storage. *J Heart Lung Transplant*. 2018;37:865–9, <http://dx.doi.org/10.1016/j.healun.2018.03.017>.
20. Singhal AK, Abrams JD, Mohara J, Hasz RD, Nathan HM, Fisher CA, et al. Potential suitability for transplantation of hearts from human non-heart-beating donors: Data review from the Gift of Life Donor Program. *J Heart Lung Transplant*. 2005;24:1657–64, <http://dx.doi.org/10.1016/j.healun.2004.11.043>.
21. Messer S, Page A, Rushton S, Berman M, Tsui S, Catarino P, et al. The potential of heart transplantation from donation after circulatory death donors within the United Kingdom. *J Heart Lung Transplant*. 2019;38:872–4, <http://dx.doi.org/10.1016/j.healun.2019.04.007>.
22. Pérez Redondo M, Alcántara Carmona S, Villar García S, Forteza Gil A, Villanueva Fernández H, Hernández-Pérez FJ, et al. Transplantation of a heart donated after circulatory death via thoraco-abdominal normothermic regional perfusion and results from the first Spanish case. *J Cardiothorac Surg*. 2020;15:333, <http://dx.doi.org/10.1186/s13019-020-01372-z>.
23. Miñambres E, Royo-Villanova M, Pérez-Redondo M, Coll E, Villar-García S, Canovas SJ, et al. Spanish experience with heart transplants from controlled donation after the circulatory determination of death using thoraco-abdominal normothermic regional perfusion and cold storage. *Am J Transplant*. 2021;21:1597–602, <http://dx.doi.org/10.1111/ajt.16446>.
24. Sociedad Española de Medicina Intensiva y Unidades Coronarias. Organización Nacional de Trasplantes. Cuidados intensivos orientados a la donación de órganos. Recomendaciones. Grupo de trabajo SEMICYUC-ONT [consultado 29 Sep 2021]. Disponible en: <http://www.ont.es/infesp/DocumentosDeConsenso/CIOD.Recomendaciones%20SEMICYUC-ONT.Septiembre2017.pdf>.
25. Matesanz R, Coll E, Domínguez-Gil B, Perojo L. Donación en asistolia en España: situación actual y recomendaciones [consultado 29 Sep 2021]. Disponible en: <http://www.ont.es/infesp/DocumentosDeConsenso/DONACI%C3%93N%20EN%20ASISTOLIA%20EN%20ESPA%C3%91A.%20SITUACI%C3%93N%20ACTUAL%20Y%20RECOMENDACIONES.pdf>.
26. Dalle Ave AL, Shaw DM, Bernat JL. Ethical issues in the use of extracorporeal membrane oxygenation in controlled donation after circulatory determination of death. *Am J Transplant*. 2016;16:2293–9, <http://dx.doi.org/10.1111/ajt.13792>.
27. Manara A, Shemie SD, Large S, Healey A, Baker A, Badiwala M, et al. Maintaining the permanence principle for death during in situ normothermic regional perfusion for donation after circulatory death organ recovery: A United Kingdom and Canadian proposal. *Am J Transplant*. 2020;20:2017–25, <http://dx.doi.org/10.1111/ajt.15775>.
28. Rosow C, Manberg PJ. Bispectral index monitoring. *Anesthesiol Clin North Am*. 2001;19:947–66, [http://dx.doi.org/10.1016/s0889-8537\(01\)80018-3](http://dx.doi.org/10.1016/s0889-8537(01)80018-3).
29. Escudero D, Otero J, Muñoz G, Gonzalo JA, Calleja C, González A, et al. The bispectral index scale: Its use in the detection of brain death. *Transplant Proc*. 2005;37:3661–3, <http://dx.doi.org/10.1016/j.transproceed.2005.08.054>.
30. Ribeiro RV, Alvarez JS, Gomez B, Hondjeu A, Yu F, Adamson MB, et al. Assessment of cerebral perfusion and activity during normothermic regional perfusion in a porcine model of donation after circulatory death [abstract]. *J Heart Lung Transplant*. 2020;39(4S):S352, <http://dx.doi.org/10.1016/j.healun.2020.01.411>.
31. Messer S, Abu-Omar Y, Large SR, Berman M, Page A, Kaul P, et al. Combined heart-lung transplantation from a donation after circulatory death donor. *J Heart Lung Transplant*. 2020;39:1366–71, <http://dx.doi.org/10.1016/j.healun.2020.08.007>.



BIOMED



unidix

Especialistas en cirugía cardiovascular

desde 1977 al cuidado de tu salud



91 803 28 02



info@biomed.es