



Reporte de caso

Implicaciones anestésicas del Síndrome de cimitarra para cirugía no cardiaca



Ana María Luna-Durán^a, Gina González-Serrano^b y Piedad Echeverry^{c,*}

^a Anestesióloga, Hospital Militar Central, Bogotá, Colombia

^b Anestesióloga, Hospital Universitario de La Samaritana, Bogotá, Colombia

^c Anestesióloga pediátrica, Coordinadora del Comité de Anestesia Pediátrica, Sociedad Colombiana de Anestesiología y Reanimación (S.C.A.R.E.), Anestesióloga del Instituto de Ortopedia Infantil Roosevelt, Bogotá, Colombia

INFORMACIÓN DEL ARTÍCULO

Historia del artículo:

Recibido el 15 de julio de 2014

Aceptado el 2 de marzo de 2015

On-line el 20 de mayo de 2015

Palabras clave:

Hipertensión pulmonar

Neumonía

Intubación

Niño

Anestesia

R E S U M E N

Se presenta un reporte de caso clínico de un niño con síndrome de cimitarra y revisión de la literatura existente con el fin de describir las principales implicaciones quirúrgicas y anestésicas de estos pacientes. Niño de 4 meses de edad, peso de 4700 g. Ingresó por cuadro de neumonía con enfisema lobar izquierdo que requirió intubación mecánica y manejo en la unidad de cuidados intensivos. Los diagnósticos asociados son extubación fallida, hipertensión pulmonar severa y síndrome de cimitarra confirmado por ecocardiografía. Es programado para lobectomía pulmonar izquierda. La madre firmó consentimiento informado para la anestesia y para la cirugía. Ingresa a cirugía; se realiza inducción anestésica intravenosa y se coloca catéter venoso central, línea arterial, sonda vesical y pulsioxímetros pre y posductal. Requirió soporte vasopresor con dopamina y transfusión de glóbulos rojos. Sin eventos adversos durante la cirugía. Se lleva de nuevo a la unidad de cuidados intensivos pediátrica intubado, con tubo a tórax, y se logra extubar 2 días después, con evolución favorable. El Síndrome de cimitarra se caracteriza por un drenaje venoso pulmonar anómalo derecho asociado a cardiopatías congénitas y malformaciones pulmonares. Tiene una prevalencia baja dentro de la población pero una morbilidad perioperatoria muy alta, sobre todo en niños. Con este reporte se presentan unas pautas concretas y prácticas para el manejo anestésico, la monitorización y las metas hemodinámicas de estos pacientes.

© 2015 Sociedad Colombiana de Anestesiología y Reanimación. 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/>).

Scimitar syndrome and anesthetic implications

A B S T R A C T

We present a clinical case report of a child with scimitar syndrome and a review of the literature in order to describe the main surgical and anesthetic implications of these patients. Child, 4 months old, weight 4700 g, diagnosed with pneumonia and left lobar

Keywords:

Hypertension, Pulmonary

Pneumonia

* Autor para correspondencia. Avenida Circunvalar (4 este) Número 17-50, Bogotá, Colombia.

Correo electrónico: echeverriypiedad@hotmail.com (P. Echeverry).

<http://dx.doi.org/10.1016/j.rca.2015.03.006>

0120-3347/© 2015 Sociedad Colombiana de Anestesiología y Reanimación. 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/>).

Intubation
Child
Anesthesia

emphysema requiring mechanical intubation and ICU care. The associated diagnoses are failed extubation, severe pulmonary hypertension and scimitar syndrome confirmed with echocardiography. He was scheduled for pulmonary lobectomy. His mother signed an informed consent authorization for anesthesia and surgery. The child entered surgery, intravenous anesthetic induction was performed and a central venous catheter, an arterial line, urinary catheter and pre-and post-ductal pulse oximeters were inserted. He required vasoressor support with dopamine and transfusion of red blood cells. No adverse events during surgery. At the end of the surgery he was carried back to pediatric ICU and intubated with a chest tube. Extubation was successfully performed two days later with favorable progress. Scimitar syndrome is characterized by an anomalous right pulmonary venous return associated with congenital heart disease and pulmonary malformations. It has a low prevalence in the population but a very high perioperative morbidity and mortality, especially in children. With this report we present the main standards and practices for anesthetic management, monitoring and hemodynamic goals with these patients.

© 2015 Sociedad Colombiana de Anestesiología y Reanimación. 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 Síndrome de cimitarra pertenece a los síndromes venolobares, asociado a secuestro pulmonar y anomalías cardíacas congénitas¹. Tiene una incidencia baja, de 1 a 5 por 100 000 nacimientos². Se caracteriza por un drenaje venoso pulmonar anómalo derecho y alteraciones cardiovasculares³. La presentación en la infancia requiere intervenciones quirúrgicas tempranas para corregir la enfermedad. El objetivo de este reporte de caso es revisar la literatura sobre este tipo de anomalías para describir las principales metas en el manejo anestésico y lograr un buen resultado perioperatorio.

Reporte de caso

Niño de 4 meses de edad y peso de 4700 g con diagnóstico de neumonía y enfisema lobar congénito izquierdo que colapsa el pulmón derecho.

El paciente se encuentra en ventilación mecánica, con antecedente de extubación fallida, hipertensión pulmonar severa (PSP 52 mmHg) y diagnóstico de síndrome de cimitarra

por ecocardiografía. Los resultados paraclínicos se describen en la **tabla 1**.

El paciente es programado para lobectomía superior izquierda para resección del área pulmonar con enfisema. La madre firmó el consentimiento informado para la anestesia y la cirugía (fig. 1).

La monitorización se hizo con catéter venoso yugular externo izquierdo, línea arterial tibial posterior, electrocardiograma, pulsioxímetro preductal y posductal, capnografía, sonda vesical y temperatura esofágica.

La inducción se realizó con fentanil 50 µg y propofol 20 mg; el mantenimiento se hizo con remifentanil 0,3 µg/kg/min y sevofluorano 1 MAC.

La ventilación mecánica estaba controlada por presión, con volúmenes y presiones bajas, con FIO₂ del 80% para mantener capnografía (30-36 mmHg) y oximetría (90-93%) en rangos normales.

Durante la cirugía presentó hipotensión que requirió dopamina a 5 µg/kg/min. La hemoglobina intraoperatoria fue de

Tabla 1 – Resultados de los exámenes paraclínicos

Examen	Resultado
Ecocardiograma	Arco aórtico derecho, ductus arteriovenoso persistente con repercusión hemodinámica, fracción de eyección del 70%, hipertensión pulmonar con presión arterial sistólica pulmonar de 52 mmHg, dextroposición cardiaca y drenaje venoso pulmonar anómalo
Radiografía de tórax	Sobreexpansión del pulmón izquierdo asociada a dextroposición y atelectasia completa del pulmón derecho

Fuente: autores.

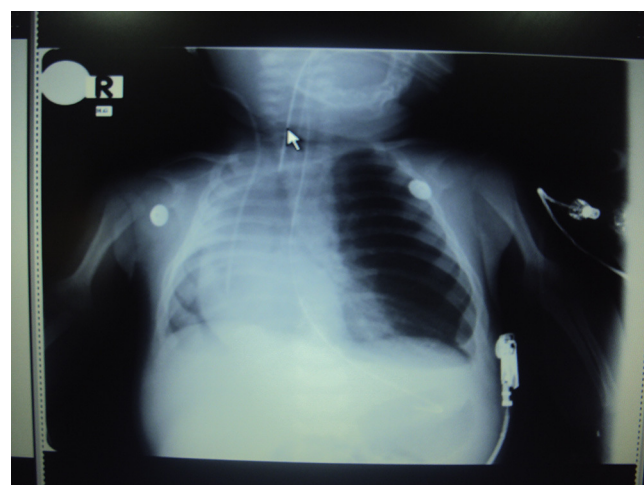


Figura 1 – Radiografía de tórax del paciente, antes de ser llevado a cirugía.

Fuente: autores.

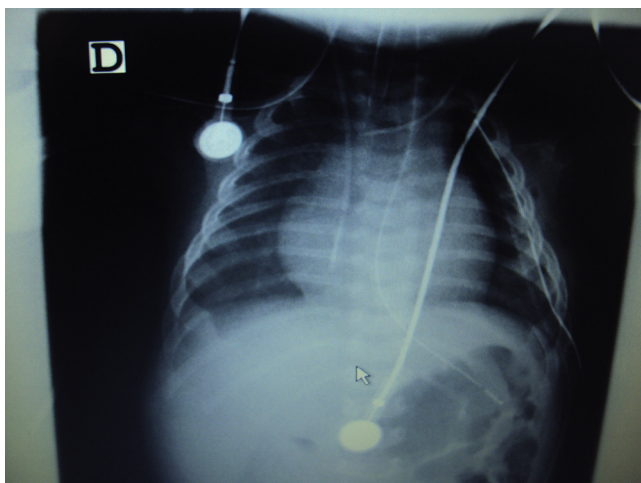


Figura 2 – Radiografía de tórax en el postoperatorio que muestra expansión del pulmón derecho.

Fuente: autores.

8,7 mg/dl, por lo que se transfundieron 70 cc de glóbulos rojos. No se presentaron eventos adversos durante la cirugía. La radiografía de tórax postoperatoria muestra mejoría en la expansión del pulmón derecho (**fig. 2**).

El paciente es trasladado a la unidad de cuidados intensivos con soporte ventilatorio y vasopresor, bajo sedoanalgesia con fentanil. Se extubó 2 días después, con evolución satisfactoria.

Discusión

El síndrome de cimitarra es una enfermedad congénita rara. La serie de casos más grande reportada hasta ahora describe 44 casos en pacientes adultos³ y 16 casos en niños⁴. La prevalencia en la población general es baja, lo que refleja el reto perioperatorio que tienen estos pacientes y la importancia de conocer las implicaciones anestésicas por su alta mortalidad perioperatoria^{1,2}.

El primer caso fue reportado en 1836 por el doctor Cooper, quien le dio su nombre por la imagen en la placa de tórax: curvilínea y alargada en el borde derecho del corazón, que corresponde al drenaje venoso anómalo del pulmón derecho en la aurícula derecha o en la vena cava, similar a la espada de cimitarra originaria de Persia^{2,5,6} (**fig. 3**).

Este síndrome constituye el 4% de los drenajes venosos pulmonares anómalos. Se asocia a alteraciones en la irrigación arterial pulmonar, hipoplasia pulmonar derecha, hipoplasia del bronquio derecho y de la arteria pulmonar derecha^{4,5,7}. Las alteraciones cardíacas más frecuentes son la dextroposición del corazón con desplazamiento del mediastino, ausencia del pericardio y otras malformaciones como la comunicación interauricular (60-70%) o interventricular, coartación de la aorta y tetralogía de Fallot en un 25% de los casos^{3,6,7}.

Se han descrito 2 formas de presentación: adulta y pediátrica. En los adultos el cortocircuito generalmente es bajo, sin hipertensión pulmonar en el 77% de los casos o con hipertensión leve en el 23%. Usualmente no requiere tratamiento. Por el contrario, cuando el síndrome se manifiesta en el periodo neonatal se presenta como una falla cardiaca o respiratoria secundaria a la hipertensión pulmonar y generalmente requieren cirugía. El pronóstico depende de la severidad de las anomalías asociadas, del manejo de la hipertensión pulmonar y de la condición clínica del niño⁸.

Los pacientes pueden presentar infecciones respiratorias recurrentes y falla respiratoria según el grado de hipoplasia pulmonar; también se puede manifestar con hemoptisis o ser un hallazgo incidental, como ocurre en los adultos^{5,9}. Los niños que tienen síntomas de falla cardiaca por hipertensión pulmonar tienen un mal pronóstico¹.

La hipertensión pulmonar se produce por un cortocircuito de izquierda a derecha a través de la circulación anómala del pulmón derecho, lo que, asociado a la hipoplasia pulmonar y al drenaje venoso pulmonar anómalo, aumenta la presión en las cavidades derechas. La hipoplasia pulmonar aumenta el cortocircuito intrapulmonar, que, asociado con la estenosis de la vena pulmonar y otras malformaciones congénitas, produce hipertensión pulmonar persistente^{10,11}. En el examen físico

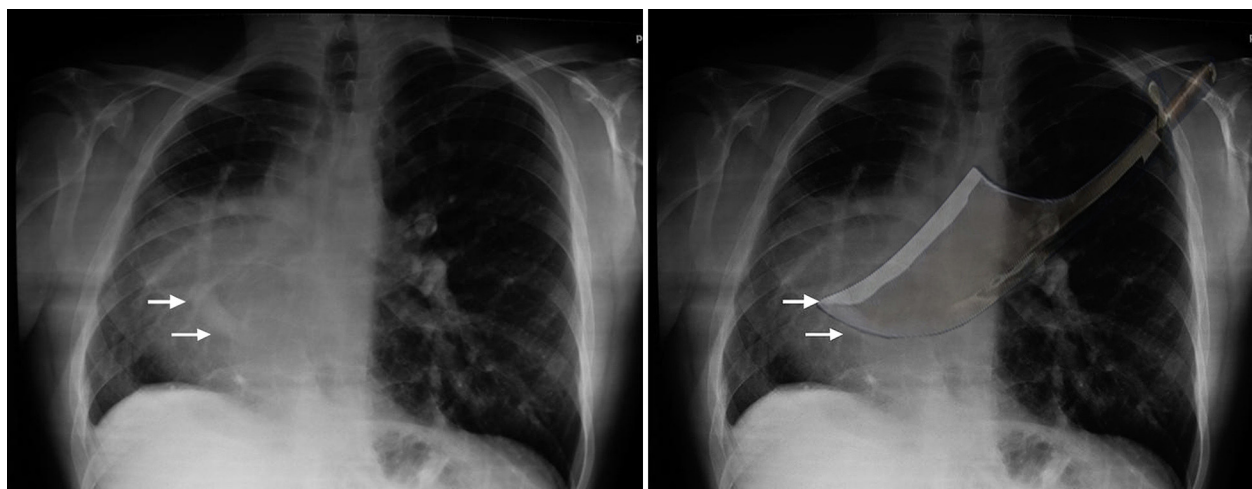


Figura 3 – Signo de cimitarra en la radiografía pulmonar.

Fuente: autores.

se encuentra desplazamiento de los ruidos cardíacos hacia la derecha, soplos cardíacos, y la auscultación pulmonar puede ser normal o estar disminuida.

El diagnóstico se realiza con el ecocardiograma, que muestra la vena cimitarra en el 70% de los casos, tiene mayor sensibilidad en presentaciones severas y muestra las alteraciones cardíacas asociadas³. La tomografía tridimensional o la resonancia magnética cardíaca son fundamentales para visualizar la vena pulmonar anómala y esclarecer la anatomía del paciente¹². El cateterismo cardíaco y la angiografía confirman el diagnóstico; dan información detallada de la anatomía y la severidad de la hipertensión pulmonar. Son útiles para el planeamiento quirúrgico¹¹⁻¹³.

El tratamiento depende de la edad y de la sintomatología. En los recién nacidos se inicia manejo para la hipertensión pulmonar. La cirugía está indicada en los pacientes con falla cardíaca persistente, enfermedades infecciosas recurrentes o hipertensión pulmonar refractaria².

Los casos que se presentan con secuestro pulmonar requieren lobectomías e interrupción del flujo sistémico anómalo mediante embolización o ligadura directa del mismo, así como el cierre de los defectos septales¹.

El pronóstico es bueno cuando la hipertensión pulmonar es leve o desaparece. La irrigación arterial anómala, la obstrucción severa de las venas pulmonares y las cardiopatías congénitas complejas se asocian a mal pronóstico³⁻⁵.

Implicaciones anestésicas

Se debe realizar una valoración integral del paciente, con énfasis en la función cardíaca y la función respiratoria. Como exámenes prequirúrgicos se requieren: hemograma, gases arteriales, hemoclasificación, radiografía de tórax y ecocardiograma.

Es necesario tener reserva de glóbulos rojos y unidad de cuidados intensivos postoperatorios. Las implicaciones anestésicas más importantes están relacionadas con la presencia de cortocircuitos intracardiacos y la hipertensión pulmonar, por lo cual se deben optimizar las condiciones del paciente antes de la cirugía.

La monitorización quirúrgica se realiza con electrocardiograma, presión arterial invasiva, saturación de oxígeno preductal y posductal, sonda vesical, capnografía, temperatura y catéter venoso central.

La vía aérea debe asegurarse con tubo traqueal. No es necesario realizar intubación pulmonar selectiva, dado que cursan con hipoplasia pulmonar y presentan ventilación predominante en el pulmón sano, lo que mejora el campo quirúrgico. Se recomienda la ventilación mecánica controlada por presión para evitar el barotrauma o el volutrauma¹⁴. Se recomiendan volúmenes bajos (< 8 ml/kg) y presiones meseta < 30 cmH₂O.

El riesgo de paro cardíaco, muerte y crisis de hipertensión pulmonar es mayor en pacientes que tienen falla cardíaca. Se deben corregir las causas de la crisis de hipertensión pulmonar, como hipoxia, hipercapnia, acidosis metabólica, hipotermia, dolor y cualquier estímulo del sistema nervioso simpático¹⁵.

Las metas anestésicas incluyen mantener un adecuado plano anestésico, garantizar adecuada analgesia, evitar el

aumento de la presión en la arteria pulmonar y optimizar la función cardíaca con una presión arterial sistémica normal para la edad.

La inducción anestésica debe garantizar un adecuado plano para la intubación y estabilidad hemodinámica; se puede utilizar un inductor intravenoso (midazolam, ketamina, propofol) más un opiáceo (fentanil o remifentanil) y un relajante muscular no despolarizante. La meta es evitar la hipotensión con la administración de los bolos. La inducción inhalatoria es menos efectiva por la hipoplasia pulmonar y puede producir mayor depresión miocárdica. El mantenimiento anestésico puede realizarse con agentes inhalados más perfusión continua de opiáceos¹⁵.

En caso de crisis de hipertensión pulmonar se debe disminuir la resistencia vascular pulmonar, mantener un adecuado gasto cardíaco y retirar el estímulo desencadenante de la crisis^{16,17}. El manejo de la hipertensión pulmonar se realiza con hiperventilación leve con oxígeno al 100%, corrección de la acidosis metabólica y respiratoria, utilización de vasodilatadores pulmonares selectivos como el óxido nítrico inhalado, corrección de la hipotensión y el bajo gasto (norepinefrina, dopamina o epinefrina) y utilización de inodilatadores, como dobutamina o milrinone¹⁵⁻¹⁸.

Se recomienda la analgesia intravenosa a base de opiáceos o técnicas analgésicas regionales que no comprometan las condiciones hemodinámicas.

Conclusión

El síndrome de cimitarra es una alteración rara que se asocia a diversas anomalías congénitas cardíacas y pulmonares. El manejo de los pacientes debe ser individualizado y definido por un equipo multidisciplinario. Las consideraciones anestésicas se deben enfocar en el manejo de la hipertensión pulmonar, las metas hemodinámicas y la analgesia posoperatoria.

Responsabilidades éticas

Protección de personas y animales. Los autores declaran que para esta investigación no se han realizado experimentos en seres humanos ni en animales.

Confidencialidad de los datos. Los autores declaran que han seguido los protocolos de su centro de trabajo sobre la publicación de datos de pacientes.

Derecho a la privacidad y consentimiento informado. Los autores han obtenido el consentimiento informado de los pacientes y/o sujetos referidos en el artículo. Este documento obra en poder del autor de correspondencia.

Financiamiento

Los autores no recibieron patrocinio para llevar a cabo este artículo.

Conflictos de intereses

Los autores declaran no tener ningún conflicto de intereses.

REFERENCIAS

1. Kahrom M, Kahrom H. Scimitar syndrome and evolution of managements. *Pan Afr Med J.* 2009;3:20.
2. Wang CC, Wu ET, Chen SJ, Lu F, Huang SC, Wang JK, et al. Scimitar syndrome: Incidence, treatment, and prognosis. *Eur J Pediatr.* 2008;167:155-60.
3. Vida VL, Padrini M, Bocuzzo G, Agnelli G, Bondanza S, Butera G, et al. Historia natural y evolución clínica de los pacientes con síndrome de la cimitarra «no corregido». *Rev Esp Cardiol.* 2013;66:556-60.
4. Al Rukban H, al Ghaihab M, Tamimi O, al-Saleh S. Clinical spectrum of infantile scimitar syndrome: A tertiary center experience. *Ann Pediatr Cardiol.* 2014;7:29-33.
5. Vida VL, Padalino MA, Bocuzzo G, Tarja E, Berggren H, Carrel T, et al. Scimitar syndrome: A European Congenital Heart Surgeons Association (ECHSA) multicentric study. *Circulation.* 2010;122:1159-66.
6. Méndez E, Zamora J, Zeledón F, Induni E. Tratamiento quirúrgico innovador del drenaje venoso pulmonar anómalo parcial. *Rev Costarric Cardiol.* 2004;6:41-5.
7. Brizuela YS, Bechara JK, Jamaica L, Dies P, Motiño L. Síndrome de la cimitarra: un caso interesante. *Bol Med Hosp Infant Mex.* 2011;68:451-4.
8. Demir E, Aşkin M, Midyat L, Gülen F, Ulger Z, Tanac R, et al. Scimitar syndrome associated with partial anomalous pulmonary venous draining into superior vena cava. *Eur J Pediatr.* 2010;169:1263-5.
9. Gudjonsson U, Brown JW. Scimitar syndrome. *Semin Thorac Cardiovasc Surg Pediatr Card Surg Annu.* 2006;56-62.
10. Holt PD, Berdon WE, Marans Z, Griffiths S, Hsu D. Scimitar vein draining to the left atrium and a historical review of the scimitar syndrome. *Pediatr Radiol.* 2004;34:409-13.
11. Korkmaz AA, Yildiz CE, Onan B, Guden M, Cetin G, Babaoglu K. Scimitar syndrome: A complex form of anomalous pulmonary venous return. *J Card Surg.* 2011;26:529-34.
12. Karthekeyan RB, Yachendra, Kumar SM, Rao S, Vakamudi M, Komarakshi B, et al. Pneumonectomy in scimitar syndrome — is it correct? *Ind J Thorac Cardiovasc Surg.* 2008;24:176-9.
13. Kotecha MK, Krishnamohar SR, Kumar RS. Scimitar syndrome with right hemianomalous pulmonary venous drainage into superior vena cava/right atrium junction. *Congenit Heart Dis.* 2012;7:62-5.
14. Golianu B, Hammer GB. Pediatric thoracic anesthesia. *Curr Opin Anaesthesiol.* 2005;18:5-11.
15. Friesen RH, Williams GD. Anesthetic management of children with pulmonary arterial hypertension. *Paediatr Anaesth.* 2008;18:208-16.
16. Abman SH. Pulmonary hypertension in children: A historical overview. *Pediatr Crit Care Med.* 2010;11:S4-9.
17. Carmosino MJ, Friesen RH, Doran A, Ivy DD. Perioperative complications in children with pulmonary hypertension undergoing noncardiac surgery or cardiac catheterization. *Anesth Analg.* 2007;104:521-7.
18. Shukla AC, Almodovar MC. Anesthesia considerations for children with pulmonary hypertension. *Pediatr Crit Care Med.* 2010;11:S70-3.