

## Investigación original

# Depresión en artritis reumatoide



CrossMark

Génessis Maldonado<sup>a,\*</sup>, Carlos Ríos<sup>b</sup>, Carlos Paredes<sup>a</sup>, Christian Ferro<sup>c</sup>, María José Intriago<sup>a</sup>, Claudia Aguirre<sup>a</sup>, Víctor Avila<sup>a</sup> y Mario Moreno<sup>d</sup>

<sup>a</sup> Facultad de Medicina, Universidad de Especialidades Espíritu Santo, Guayaquil, Ecuador

<sup>b</sup> Centro de Reumatología y Rehabilitación, Guayaquil, Ecuador

<sup>c</sup> Facultad de Medicina, Universidad Católica Santiago de Guayaquil, Guayaquil, Ecuador

<sup>d</sup> Servicio de Reumatología, Hospital Luis Vernaza, Guayaquil, Ecuador

### INFORMACIÓN DEL ARTÍCULO

#### Historia del artículo:

Recibido el 4 de octubre de 2016

Aceptado el 9 de diciembre de 2016

On-line el 6 de marzo de 2017

#### Palabras clave:

Artritis reumatoide

Depresión

Epidemiología

Patient health questionnaire 9

### RESUMEN

**Introducción:** La depresión es una importante comorbilidad en pacientes con artritis reumatoide; diversos factores como la actividad de la enfermedad, el dolor y la discapacidad contribuyen a su desarrollo.

**Materiales y métodos:** Se realizó un estudio transversal en pacientes con artritis reumatoide para determinar la prevalencia de depresión, utilizando el cuestionario Patient health questionnaire (PHQ-9) y su relación con la actividad de la enfermedad mediante DAS-28 y la discapacidad funcional mediante HAQ-DI.

**Resultados:** El 42,9% de los pacientes presentaron depresión. Se encontró una asociación entre depresión con DAS-28 y HAQ-DI, ya que el 70% de los pacientes con alta actividad de la enfermedad y el 38% de los pacientes con discapacidad funcional presentaron depresión de moderada a grave. El número de articulaciones dolorosas y tumefactas fue mayor en los pacientes con depresión grave que en aquellos con depresión leve. Los pacientes con mayor depresión referían un dolor más intenso según la escala visual del dolor.

© 2017 Asociación Colombiana de Reumatología. Publicado por Elsevier España, S.L.U.  
Todos los derechos reservados.

### Depression in Rheumatoid Arthritis

#### ABSTRACT

#### Keywords:

Rheumatoid arthritis

Depression

Epidemiology

Patient Health Questionnaire 9

**Introduction:** Depression is significant comorbidity in patients with rheumatoid arthritis (RA), with many factors, such as disease activity, pain, and disability determining its development.

**Materials and method:** A cross-sectional study including patients with rheumatoid arthritis was conducted to determine prevalence of depression using the Patient Health Questionnaire (PHQ-9), and its relationship with disease activity using DAS-28. The HAQ-DI was used to determine functional disability and the number of painful and swollen joints.

\* Autor para correspondencia.

Correo electrónico: [genesismaldonadovelez92@gmail.com](mailto:genesismaldonadovelez92@gmail.com) (G. Maldonado).

<http://dx.doi.org/10.1016/j.rcreu.2016.12.001>

0121-8123/© 2017 Asociación Colombiana de Reumatología. Publicado por Elsevier España, S.L.U. Todos los derechos reservados.

**Results:** Depression was observed in 42.9% of the patients. An association was found between depression, DAS-28 and HAQ-DI. It was also found that 70% of the patients with high activity disease and 38% of the patients with functional disability had moderate-severe depression. The number of painful and swollen joints was greater in patients with severe depression than in patients with mild depression. Patients with greater depression referred to more intense pain according to the visual analogue pain scale.

© 2017 Asociación Colombiana de Reumatología. Published by Elsevier España, S.L.U.  
All rights reserved.

## Introducción

La artritis reumatoide (AR) es una enfermedad inflamatoria, crónica, de etiología desconocida, que afecta, en su mayoría, a personas en edad productiva y caracterizada por poliartritis bilateral y simétrica de pequeñas y grandes articulaciones<sup>1</sup>. La depresión es una importante comorbilidad en pacientes con AR y se puede presentar de forma crónica o intermitente. Su incidencia es variable (10-25%) y es más frecuente en mujeres<sup>2</sup>. La incidencia de depresión en la población general es del 10% en mujeres y del 6% en varones<sup>3</sup>; las personas con enfermedades crónicas tienen de 5 a 10 veces más riesgo de depresión<sup>4</sup>.

Los factores que contribuyen a la depresión en pacientes reumáticos son diversos. Entre ellos se encuentran el dolor, sufrimiento por síntomas somáticos, las limitaciones funcionales, la liberación de citocinas proinflamatorias, la progresión de la enfermedad y la discapacidad<sup>5</sup>. Wolfe et al. determinaron que la actividad de la enfermedad, los cambios en el dolor y el *Health assessment questionnaire disability index* (HAQ-DI) predicen mayor depresión<sup>6,7</sup>.

La inflamación es la vía fisiopatológica común entre la depresión y enfermedades crónicas como la AR. En pacientes con depresión se ha observado un aumento de citocinas proinflamatorias, proteínas de fase aguda y moléculas de adhesión. Los estudios de Lanquillon et al., junto con los realizados por Alesci et al., encontraron concentraciones altas de interleucina 6 (IL-6) y proteína C reactiva (PCR) en pacientes con depresión<sup>8,9</sup>. Otros estudios describieron elevaciones de interleucina 1 beta (IL-1-β) y del factor de necrosis tumoral alfa (TNF-α)<sup>10,11</sup>. Frommberger et al. encontraron que la IL-6 estaba elevada en pacientes durante la fase aguda de la depresión y que esta disminuía luego de alcanzar la remisión<sup>12</sup>.

El diagnóstico de depresión se hace mediante una entrevista psiquiátrica y los criterios clínicos del *Manual diagnóstico y estadístico de los trastornos mentales* (DSM-IV) que incluyen: estado de ánimo depresivo, disminución del interés o capacidad de placer, pérdida o ganancia considerable de peso, insomnio o hipersomnia, agitación o enfleantecimiento psicomotor, fatiga, sentimiento de inutilidad o culpa, disminución de la capacidad de concentrarse o pensar, y pensamientos o intentos suicidas<sup>13</sup>. Cinco o más de los síntomas mencionados deben estar presentes durante al menos 2 semanas para el diagnóstico de depresión mayor.

En reumatología existen cuestionarios de tamización para ayudar a identificar pacientes con depresión, como: *Patient health questionnaire 9* (PHQ-9), *Hospital anxiety and depression scale* (HADS), *Hamilton rating scale for depression* (HAM-D), *Mental*

*health inventory* (MHI-5), *Center for epidemiologic studies depression scale* (CES-D) y *Beck depression inventory* (BDI-II). Estos cuestionarios tienen la ventaja de ser fáciles de responder y rápidos de interpretar<sup>14</sup>.

El PHQ-9 se basa en los criterios de diagnóstico del DSM-IV y permite medir el estado de ánimo del paciente en las semanas previas a la consulta. Estudios realizados sobre depresión en AR han utilizado este cuestionario debido a su reproducibilidad, validez, confiabilidad y sensibilidad al cambio<sup>15</sup>. Milette et al. compararon el PHQ-9 con la escala de depresión del CES-D y encontraron que ambos son similares en cuanto a validez y confiabilidad; sin embargo, el PHQ-9 tiene la ventaja de ser más corto y fácil de aplicar<sup>16</sup>.

Debido a la ausencia de datos similares en nuestro país, el objetivo de este estudio es evaluar la presencia de depresión en pacientes con diagnóstico establecido de AR, por medio del cuestionario de PHQ-9 y evaluar su relación con la actividad de la enfermedad.

## Materiales y métodos

Se realizó un estudio prospectivo de tipo descriptivo, en una población de pacientes con diagnóstico de AR, proveniente de la consulta externa del Hospital Luis Vernaza y de un centro de reumatología privado (CERER) de la ciudad de Guayaquil. El tiempo del estudio fue de un año.

Se incluyó a hombres y mujeres mayores de 18 años que tenían un diagnóstico establecido de AR, según los criterios del Colegio Americano de Reumatología 1987<sup>17</sup>, excluyendo a pacientes con otras enfermedades del tejido conectivo y trastornos psiquiátricos conocidos. Se creó la base de datos que incluyó: manifestaciones clínicas, datos demográficos, etnia (autodefinida por cada paciente), comorbilidades (hipertensión arterial, diabetes mellitus, enfermedades tiroideas, gástricas, alérgicas y neoplasias), hábitos (alcohol, tabaco y fármacos), tratamiento habitual, escala visual análoga del dolor (EVA) hecha por el paciente y el médico, índice de actividad de la enfermedad DAS-28 —utilizando como marcador inflamatorio la PCR<sup>18</sup>—, índice de discapacidad HAQ-DI validado al español en 1993<sup>19</sup> y el cuestionario de depresión PHQ-9 validado al español en el año 2001<sup>20</sup>.

Los datos fueron recolectados mediante cuestionarios que los pacientes llenaron individualmente luego de haber sido evaluados por el reumatólogo. Se consideraron valores estándares de remisión y actividad de la enfermedad mediante la escala DAS-28.

Los cuestionarios HAQ-DI y PHQ-9 fueron llenados exclusivamente por el paciente en su idioma nativo. El primero consta de 8 categorías y tiene una puntuación que va del 0 al 3, según el grado de dificultad que el paciente presenta en cada actividad. Una puntuación de HAQ-DI mayor a 1,25 indica discapacidad y 3, discapacidad grave. El PHQ-9 tiene 9 preguntas y una puntuación de 0 a 27. Puntajes de 0 a 4 indican ausencia de depresión; de 5 a 9, depresión leve; de 10 a 14, depresión moderada; de 15 a 19, depresión moderadamente grave y de 20 a 27, depresión grave.

Los datos fueron cargados y analizados en el programa estadístico SPSS v. 22. Las variables cualitativas fueron estudiadas utilizando estadística descriptiva con frecuencias y porcentajes, mientras que para las variables cuantitativas se utilizaron medidas de tendencia central, máximo y mínimo. Para los datos ordinales se calculó el coeficiente de correlación de Spearman y ANOVA para la comparación de las medias. La significación estadística empleada fue de 0,01, con una confiabilidad del 99%.

## Resultados

Se incluyó a 184 pacientes con una edad promedio de 51 años (20-90 años), con una edad media de comienzo de la enfermedad de 40 años (18-49 años) y un seguimiento medio de 56 meses.

De acuerdo con los datos demográficos, el 94,6% eran mestizos; el 3,8%, blancos y el 1,6%, afroecuatorianos. De estos, el 10,3% provenían de atención pública; el 29,3% de atención privada y el 60,3% mixta (público-privada). El 86,4% de los pacientes provenían de zonas urbanas y el 13,6%, de zona rural; además, el 5,4% fumaba tabaco y el 4,9% ingería alcohol.

Las comorbilidades más frecuentes en los pacientes fueron la hipertensión arterial y la diabetes mellitus, con 28,3% cada una, como se evidencia en la [tabla 1](#).

**Tabla 1 – Comorbilidades en pacientes con AR**

Comorbilidades	n = 184	%
Hipertensión arterial	52	28,3
Diabetes mellitus	52	28,3
Obesidad	49	26,6
Hipotiroidismo	32	17,4
Enfermedad gástrica	47	25,5
Alergias	20	10,9
Neoplasias	3	1,6

La manifestación extraarticular más común fue el ojo seco (47,3%), otras manifestaciones incluyeron: fiebre, pérdida de peso y mialgias, como se muestra en la [figura 1](#).

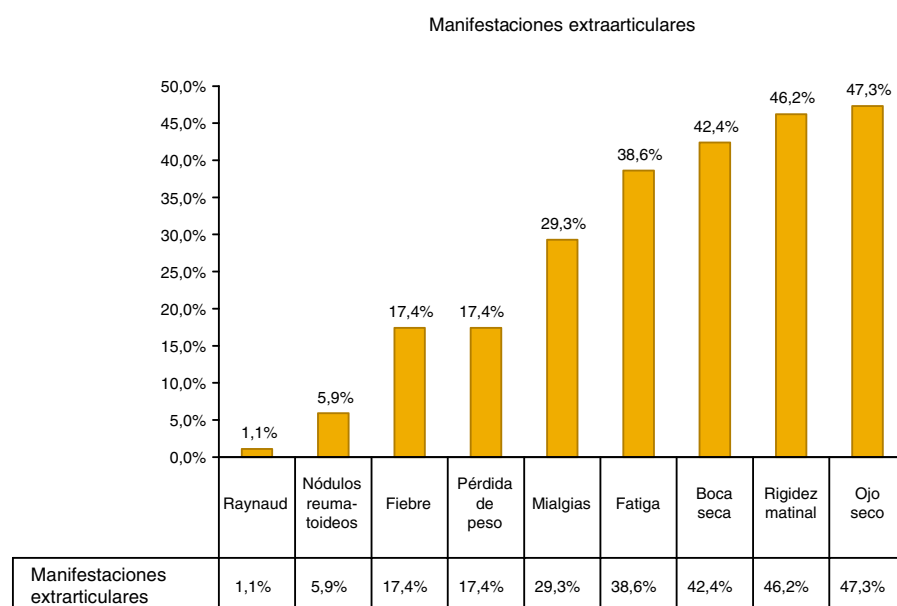
La media del DAS-28 fue de 3,11 (0,7-7,6), con el 44% en remisión, el 16,8% de actividad baja, el 32,1% de actividad moderada y el 7,1% de actividad alta.

La media del cuestionario HAQ-DI fue de 0,8 (0-3), el 27,0% de la población estudiada presentó discapacidad funcional y el 1,6% presentó discapacidad grave.

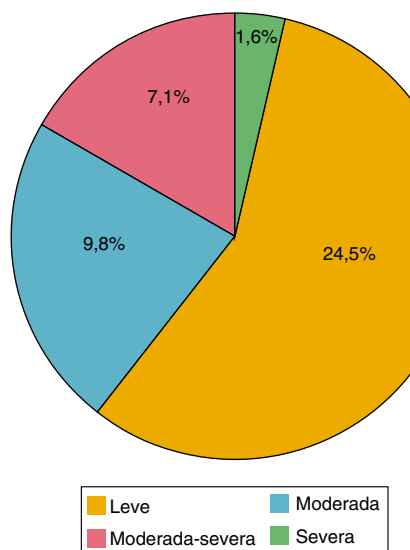
De los 184 pacientes estudiados, la media del cuestionario PHQ-9 fue de 5,39 puntos (0-24). De acuerdo con la evaluación de este cuestionario se encontró depresión en el 42,9%; de estos pacientes, el 24,5% tenía depresión leve; el 9,8% moderada, el 7,1% moderada grave y el 1,6% grave ([fig. 2](#)). El 89,9% eran mujeres y el 10,1% hombres; el 44,3% tenían un HAQ-DI > 1,25 y el 46,8%, DAS-28 > 3,2.

Se encontró una asociación entre los niveles de depresión y la actividad de la enfermedad por DAS-28 de PCR. El 66,7% de los pacientes en remisión tuvieron depresión leve, mientras que el 70% de los pacientes con actividad alta presentaron depresión de moderada a grave ( $p=0,009$ ) ([fig. 3](#)). El promedio de DAS-28 para los pacientes con depresión moderada a grave fue mayor que en aquellos con depresión leve (4,0 vs. 2,9;  $p=0,004$ ) ([fig. 4](#)).

La discapacidad también se relacionó con los niveles de depresión, ya que el 38,0% de los pacientes con discapacidad



**Figura 1 – Manifestaciones clínicas en pacientes con artritis reumatoide.**



**Figura 2 – Grado de depresión en pacientes con artritis reumatoide.**

funcional ( $\text{HAQ-DI} > 1,25$ ) presentaron niveles de depresión moderada a severa, en comparación con el 11,19% de los pacientes sin discapacidad ( $p=0,000$ ).

Así mismo, al comparar el HAQ-DI en los pacientes con depresión, se encontró que los pacientes con depresión grave tuvieron el valor medio más alto de HAQ-DI (con 2,2;  $p=0,000$ ). Los 3 pacientes que presentaron discapacidad grave con HAQ-DI tuvieron niveles elevados de depresión medidos por PHQ-9 (fig. 5).

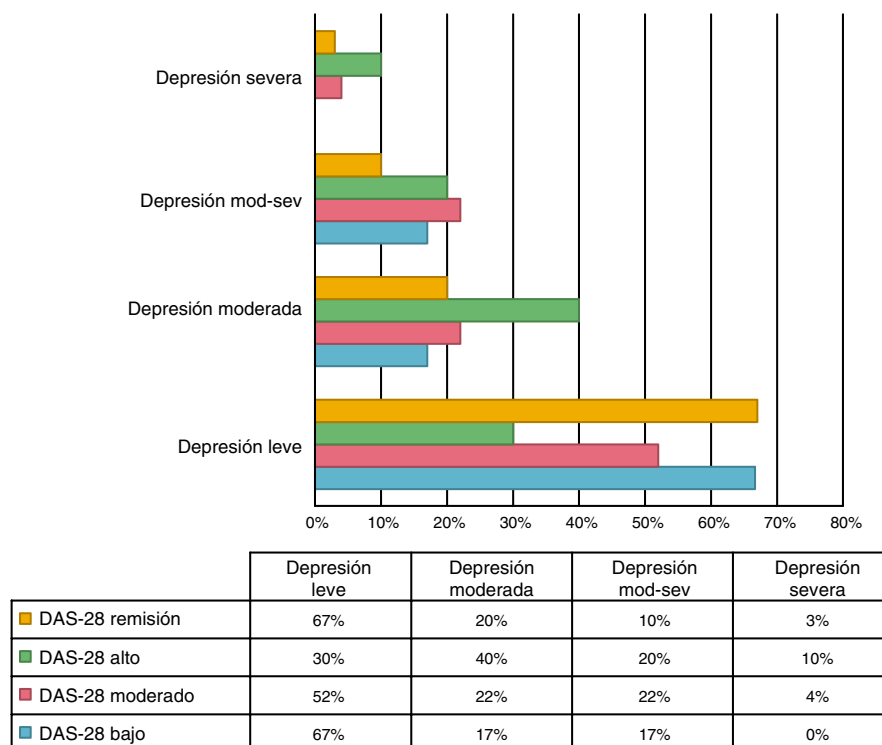
En cuanto a la EVA del paciente, se encontró que el valor medio en personas con depresión leve fue de 3,7, mientras que en depresión moderada a grave fue de 5,4 ( $p=0,000$ ). En la del médico, el valor medio en personas con depresión leve fue de 3,1, mientras que en depresión de moderada a grave fue de 4,6 ( $p=0,000$ ).

El número de articulaciones dolorosas fue mayor en los pacientes con depresión grave que en aquellos con depresión leve (7 vs. 1;  $p=0,000$ ), al igual que las articulaciones tumefactas (8 vs. 1;  $p=0,000$ ).

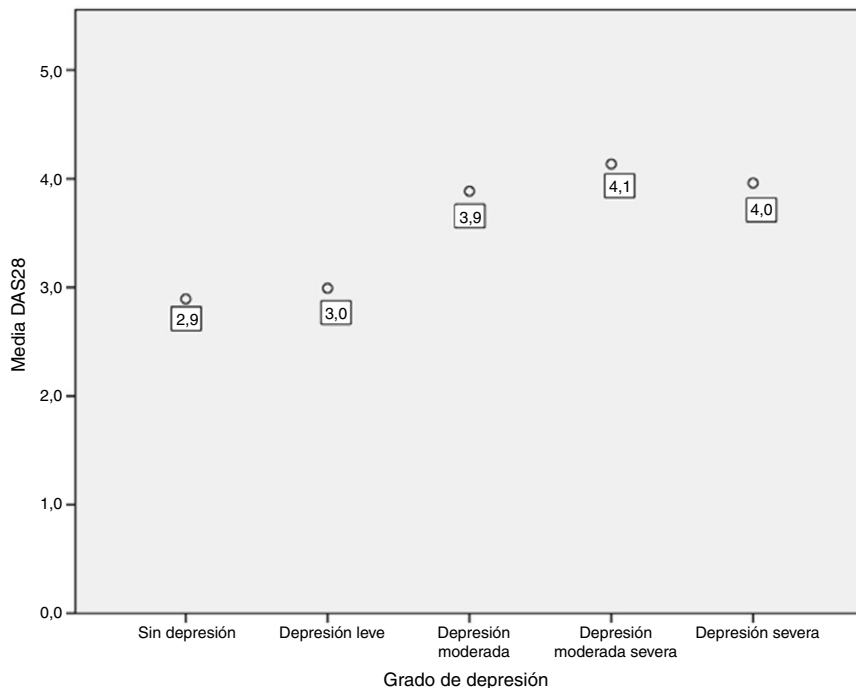
## Discusión

La AR es una enfermedad inflamatoria, discapacitante e invalidante, que tiene un gran impacto en la vida emocional y física del paciente; los pacientes afectados por AR se enfrentan a estrés psicológico constante, por lo cual la depresión constituye una comorbilidad frecuente en ellos. En el metaanálisis realizado por Matcham y et al., se encontró que la prevalencia de depresión en pacientes con AR fue del 38,8%<sup>21</sup>. Esto es ligeramente inferior a lo encontrado en el presente estudio, que fue del 42,9%. Dickens et al. publicaron que había mayor depresión en pacientes con AR que en osteoartritis; sin embargo, esta era menor que en las personas con fibromialgia<sup>22</sup>. La prevalencia de depresión en pacientes con AR es incluso mayor que la observada en pacientes diabéticos (12%)<sup>23</sup>, con enfermedad de Parkinson (17%)<sup>24</sup> y cáncer (24%)<sup>25</sup>.

La media de PHQ-9 en este estudio fue de 5,39, cifra que, al igual que en el estudio de Margareten en el que la media fue de 7,0, corresponde a depresión leve<sup>26</sup>. El cuestionario PHQ-9 ha demostrado ser útil, confiable y reproducible para evaluar la depresión. Englebrecht et al. demostraron que el PHQ-9 tiene



**Figura 3 – Depresión según la actividad de la enfermedad por DAS-28.**



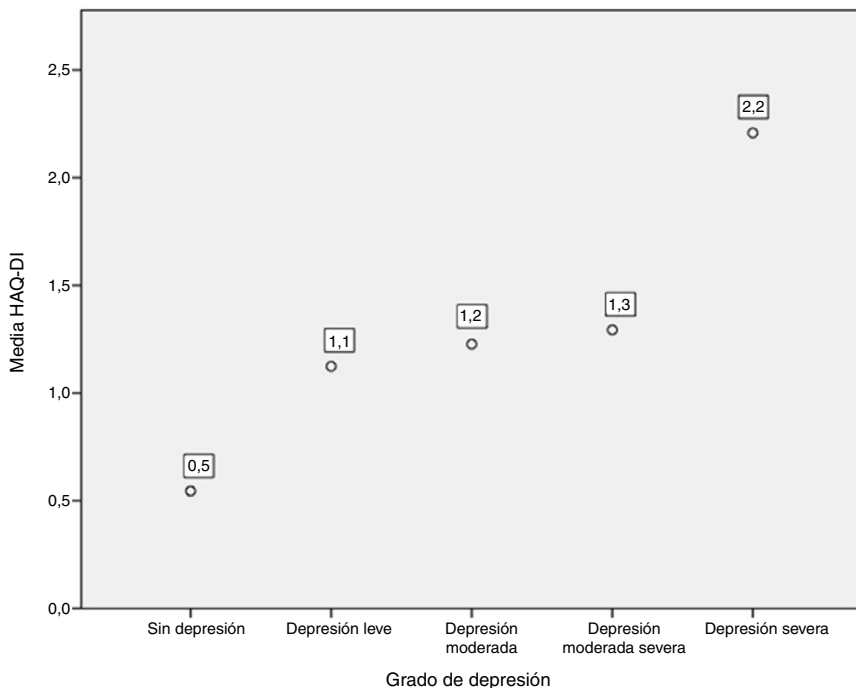
**Figura 4 – Media de DAS-28 según el grado de depresión de acuerdo con el PHQ-9.**

una fiabilidad de  $r = 0,68$  ( $p < 0,001$ ), validez convergente  $r = 0,61$  ( $p < 0,001$ ) y validez discriminante  $r = -0,13$  ( $p = 0,074$ ) vs. otros cuestionarios que evalúan depresión, como el inventario de depresión Beck II, el índice de bienestar general WHO-5 y la escala de depresión de Montgomery-Asberg<sup>14</sup>.

Wolfe demostró que la depresión se asocia a discapacidad de la enfermedad, edad, dolor y tiempo entre las visitas<sup>7</sup>. Rathbun coincidió con esto, ya que, en su estudio, las medidas

de actividad de la enfermedad se asociaron con síntomas depresivos previos, habiendo mayor correlación con la EVA del paciente, dolor y HAQ-DI<sup>2</sup>. En el presente estudio se demostró una relación entre los niveles de depresión, EVA del paciente, EVA del médico, HAQ-DI, DAS-28 y número de articulaciones tumefactas y dolorosas.

Kekow demostró que los pacientes que alcanzaban remisión clínica con DAS-28 tenían menos síntomas de



**Figura 5 – Media de HAQ-DI según el grado de depresión de acuerdo con el PHQ-9.**

depresión<sup>27</sup>. La relación fue similar en este estudio, ya que solo el 33,3% de los pacientes en remisión presentaron depresión de moderada a grave, en comparación con el 70% de los pacientes con actividad alta.

Diversos autores han demostrado que la relación entre depresión y actividad de la enfermedad es bidireccional; es decir, la actividad de la AR favorece la aparición de depresión y, a su vez, la depresión influye en la actividad de la AR<sup>28</sup>. En el trabajo de Hider et al., se vio que los pacientes con depresión tuvieron puntajes DAS-28 más altos y aquellos que estaban persistentemente deprimidos tuvieron menor reducción en dicho puntaje a lo largo del tiempo, a pesar de ser tratados con terapia anti-TNF<sup>29</sup>.

Esta relación entre depresión y actividad de la enfermedad se basa en el estado proinflamatorio en el que se encuentran las personas con enfermedades crónicas. Las citocinas liberadas en la periferia llegan al cerebro mediante diversas vías. Maier y Watkins establecieron que la comunicación entre el sistema inmune y el cerebro se da por la entrada de citocinas a través de órganos circunventriculares, unión a moléculas transportadoras expresadas en el endotelio cerebral y activación de fibras vagales aferentes que transmiten señales a núcleos cerebrales específicos como el tracto solitario<sup>30</sup>. Una vez ahí, ejercen efectos en los neurotransmisores, lo cual produce alteraciones en el comportamiento<sup>31</sup>. Dunn et al. estudiaron los efectos de las citocinas en la neurotransmisión y encontraron que la IL-1, IL-6 y TNF- $\alpha$  alteran el metabolismo de la serotonina, norepinefrina y dopamina en regiones reguladoras de la emoción como el sistema límbico<sup>32</sup>.

Magni et al. encontraron que el dolor aumenta la depresión y que la depresión contribuye a la persistencia y aumento del dolor<sup>33</sup>; en los estudios de Conner et al., junto con los de Zautra et al., los pacientes que tenían depresión recurrente reportaron mayores niveles de dolor que los que no tenían depresión<sup>34,35</sup>. Esto se puede atribuir a que los pensamientos negativos en la depresión afectan la forma en que los pacientes perciben sus síntomas somáticos.

Así mismo, las limitaciones funcionales conllevan depresión, lo cual aumenta la discapacidad. Según Katz y Yelin, una reducción del 10% en la capacidad de llevar a cabo actividades de la vida diaria ocasiona un aumento de 7 veces el riesgo de depresión en los años siguientes<sup>36</sup>.

Diversos autores han demostrado que la depresión es más común en las mujeres, solteras, de raza blanca y jóvenes<sup>2,37,38</sup>. Wolfe demostró que los cambios en el grado de depresión se relacionan, aunque en menor medida, con el nivel de educación, rigidez matutina y la duración de la enfermedad<sup>7</sup>. En este estudio, la depresión fue más común en mujeres; sin embargo, no se encontró ninguna relación con las demás variables demográficas.

Además de la actividad de la enfermedad y la discapacidad, Covic estableció que la baja autoestima, la tensión emocional, la fatiga y el dolor constituyen predictores fuertes de depresión<sup>39</sup>. Otros predictores encontrados fueron la presencia de mialgias y sentirse deprimido. En el estudio de Kojima et al., los puntajes de depresión se correlacionaron con los niveles de PCR y ambos, a su vez, con los niveles de dolor<sup>40</sup>. En otro estudio, la PCR también se asoció a actividad de la

enfermedad, depresión y discapacidad, en mayor medida que la VSG<sup>41</sup>.

Las consecuencias de la depresión en pacientes con AR son diversas y ocasionan gran deterioro de la calidad de vida. Las alteraciones del sueño son más comunes en los pacientes que presentan depresión recurrente, como se evidenció en el estudio de Jindal et al.; el suicidio y las ideas suicidas también son mayores<sup>42</sup>. Treharne et al. demostraron que el 11% de los pacientes con AR habían tenido ideas suicidas, que son más comunes en mujeres<sup>43</sup>. Así mismo, en otro estudio, se demostró que la odds ratio para ideas suicidas en las personas con artritis es 2 veces mayor que en aquellas sin artritis<sup>39</sup>.

Timonen et al. analizaron los registros de suicidios en el norte de Finlandia desde 1988 hasta el 2000 y encontraron 19 casos de suicidio en pacientes con AR. De estos, el 52,6% eran de mujeres, el 90% había presentado depresión previa al suicidio y el 50% había tenido un intento de suicidio previo<sup>44</sup>.

Rathbun et al. encontraron que la depresión disminuía la eficacia del tratamiento farmacológico y no farmacológico de la AR<sup>45</sup>. DiMatteo et al. encontraron que la depresión se asociaba a una falta de adherencia al tratamiento<sup>46</sup>. Además, se relaciona con un aumento en la tasa de interrupción, como se vio en el estudio de Matthey<sup>47</sup>.

La mayoría de los pacientes con AR y depresión no han consultado a un profesional de la salud mental. Fuller y Shaked determinaron que solo el 45% de las personas con ambas comorbilidades había asistido a consulta por depresión, el 29% había tenido más de 4 visitas, un tercio usaba antidepresivos y el 25% había discutido sus problemas mentales con su médico de familia<sup>37</sup>.

Con el tratamiento correcto de la depresión se puede mejorar el estado de salud del paciente y la calidad de vida. Lin et al. demostraron que los pacientes con artritis y depresión que recibieron terapia presentaron en 12 meses una reducción de los síntomas depresivos, reducción de los scores de dolor y mejoría funcional por menor interferencia con las actividades diarias<sup>48</sup>.

El reconocimiento y el tratamiento de la depresión en pacientes con AR es importante, ya que esta entidad afecta al estado de salud del paciente y a la capacidad de manejar su enfermedad. Ang et al. determinaron que la depresión incrementa el riesgo de mortalidad en pacientes con AR con una hazard ratio de 2,2<sup>28</sup>. En cuanto al factor económico, los costos en salud de los pacientes con AR y depresión aumentan significativamente. Joyce et al. encontraron que los costos anuales de la enfermedad en pacientes con AR y depresión (12,225 \$) fueron mayores que los que tenían solo AR (11,404 \$)<sup>49</sup>. Otras repercusiones que se dan por la depresión son: la ausencia laboral, ideas suicidas y poca adherencia al tratamiento médico.

La presencia de depresión en pacientes ecuatorianos con AR fue alta, similar a la de otras poblaciones, las mujeres fueron las más afectadas, la depresión se asoció a mayor discapacidad y actividad de la enfermedad.

La principal limitación de este estudio es el uso del cuestionario PHQ-9 que, a pesar de tener excelente fiabilidad para detectar depresión, no constituye el diagnóstico de elección con criterios del DSM-IV; además no se recolectó información acerca de ideas suicidas, ni de uso de antidepresivos.

Hasta donde se sabe, este es el primer estudio de depresión en AR del país; la enfermedad está estrechamente relacionada con la depresión, por lo que sería recomendable que los pacientes recibieran evaluación psicológica en caso de presentar manifestaciones clínicas que indiquen depresión. Adicionalmente se debe recordar que la depresión y la AR presentan síntomas en común como fatiga, insomnio y pérdida del apetito, que dificultan su diagnóstico.

## 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 declaran que en este artículo no aparecen datos de pacientes.

## Conflictos de intereses

No existe conflicto de intereses.

## BIBLIOGRAFÍA

1. Maldonado-Cocco J, Citera G. Reumatología. 1.<sup>a</sup> ed. Buenos Aires: Azurras; 2010.
2. Rathbun A, Harrold R, Reed G. A description of patient and rheumatologist-reported depression symptoms in an American rheumatoid arthritis registry population. *Clin Exp Rheumatol.* 2014;32:523-32.
3. CDC. National Health and Nutrition Examination Survey Data. 2007. Disponible en: [https://www.cdc.gov/nchs/nhanes/2007-2008/DPQ\\_E.htm](https://www.cdc.gov/nchs/nhanes/2007-2008/DPQ_E.htm).
4. Evans D, Charney D, Lewis L, Golden R, Gorman J, Krishnan K, et al. Mood disorders in the medically ill: Scientific review and recommendations. *Biol Psychiatry.* 2005;59:175-89.
5. Geenen R, Newman S, Bosseman E, Vriezekolk J, Boelen P. Psychological interventions for patients with rheumatic diseases and anxiety or depression. *Best Pr Res Clin Rheumatol.* 2012;26:305-19.
6. Wolfe F, Hawley D. The relationship between clinical activity and depression in rheumatoid arthritis. *J Rheumatol.* 1993;20:2032-7.
7. Pincus T, Sokka T, Wolfe F. Premature mortality in patients with rheumatoid arthritis. *Arthritis Rheum.* 2001;44:1234-6.
8. Lanquillon S, Krieg J, Bening-Abu-Sach U, Vedder H. Cytokine production and treatment response in major depressive disorder. *Neuropsychopharmacology.* 2000;22:370-9.
9. Alesci S, Martínez P, Kelkar S, Ronsaville D, Listwak S, Avala A, et al. Major depression is associated with significant diurnal elevations in plasma interleukin-6 levels, a shift of its circadian rhythm, and loss of physiological complexity in its secretion: Clinical implications. *J Clin Endocrinol Metab.* 2005;90:2522-30.
10. Tuglu C, Kara S, Caliyurt O, Vardar E, Abay E. Increased serum tumor necrosis factor-alpha levels and treatment response in major depressive disorder. *Psychopharmacol.* 2003;170:429-33.
11. Mikova O, Yakimova R, Bosmans E, Kenis G, Maes M. Increased serum tumor necrosis factor alpha concentrations in major depression and multiple sclerosis. *Eur Neuropsychopharmacol.* 2001;11:203-8.
12. Frommberger U, Bauer J, Haselbauer P, Fraulin A, Riemann D, Berger M. Interleukin-6(IL-6) plasma levels in depression and schizophrenia: Comparison between the acute state and after remission. *Eur Arch Psychiatry Clin Neurosci.* 1997;247:228-33.
13. American Psychiatric Association. Diagnostic and statistical manual of mental disorders DSM-IV-TR (text revision). Washington, DC. 2000.
14. American Psychiatric Association. Diagnostic and statistical manual of mental disorders DSM-IV-TR (text revision). Washington, DC. 2000. American Psychiatric Association Publishing. Disponible en: <http://dsm.psychiatryonline.org/doi/pdf/10.1176/appi.books.9780890420249.dsm-iv-tr>.
15. Englbrecht M, Alten R, Aringer M, Baerwald C, Burkhardt H, Eby N, et al. Evaluating depression questionnaires in German rheumatoid arthritis patients -preliminary results from a validation study. *Actas de la 2013 ACR/ARHP Annual Meeting October 25-30, 2013 San Diego, CA.* pp. 26-30.
16. Milette M, Hudson M, Baron M, Thombs B, Group Canadian Scleroderma Research. Comparison of the PHQ-9 and CES-D depression scales in systemic sclerosis: Internal consistency reliability, convergent validity and clinical correlates. *Rheumatol.* 2010;49:789-96.
17. Arnett F, Edworthy S, Bloch D, McShane D, Fries J, Cooper L, et al. The American Rheumatism Association 1987. Revised Criteria for the Classification of Rheumatoid Arthritis. *Arthritis Rheum.* 1988;31.
18. Anderson J, Caplan L, Yazdany J, Robbins M, Neogi T, Michaud K, et al. Rheumatoid arthritis disease activity measures: American College of Rheumatology recommendations for use in clinical practice. *Arthritis Care Res.* 2012;64:640-7.
19. Cardiel M, Abello-Banfi M, Ruiz-Mercado R, Alarcon-Segovia D. How to measure health status in rheumatoid arthritis in non-English speaking patients: Validation of a Spanish version of the Health Assessment Questionnaire Disability Index (Spanish HAQ-DI). *Clin Exp Rheum.* 1993;11:117-21.
20. Diez-Quevedo C, Rangil T, Sánchez-Planell L, Kroenke K, Spitzer R. Validation and utility of the Patient Health Questionnaire in Diagnosing Mental Disorders in 1003 general hospital Spanish inpatients. *Psychosom Med.* 2001;64:679-86.
21. Matcham F, Rayner L, Steer S, Hotopf M. The prevalence of depression in rheumatoid arthritis: A systematic review and meta-analysis. *Rheumatology (Oxford)* [Internet]. 2013;52:2136-48. Disponible en: <http://www.pubmedcentral.nih.gov/articlerender.fcgi?artid=3828510&tool=pmcentrez&rendertype=Abstract>
22. Dickens C, McGowan L, Clark D, Creed F. Depression in rheumatoid arthritis: A systematic review of the literature with meta-analysis. *Psychosom Med.* 2002;64:52-60.
23. Barnard K, Skinner T, Peveler R. The prevalence of co-morbid depression in adults with type 1 diabetes: Systematic literature review. *Diabetes Med.* 2006;23:445-8.
24. Reijnder J, Ehrt U, Weber W, Aarsland D, Leentjens A. A systematic review of prevalence studies of depression in Parkinson's disease. *Mov Dis.* 2008;23:183-9.
25. Mitchell A, Chan M, Bhatti H, Halton M, Grassi L, Johansen C, et al. Prevalence of depression, anxiety, and adjustment disorder in oncological, haematological, and palliative-care settings: A meta-analysis of 94 interview-based studies. *Lancet Oncol.* 2011;12:160-74.
26. Margaretten M, Yelin E, Imboden J, Graf J, Barton J, Katz P, et al. Predictors of depression in a multiethnic cohort of patients with rheumatoid arthritis. *Arthritis Care Res.* 2009;61:1586-91.

27. Kekow J, Moots R, Khandker R, Melin J, Freundlich B, Singh A. Improvements in patient-reported outcomes, symptoms of depression and anxiety, and their association with clinical remission among patients with moderate-to-severe active early rheumatoid arthritis. *Rheumatology*. 2011;50:401-9.
28. Ang D, Choi H, Kroenke K, Wolfe F. Comorbid depression is an independent risk factor for mortality in patients with rheumatoid arthritis. *J Rheumatol*. 2005;32:1013-9.
29. Hider S, Tanveer W, Brownfield A, Matthey D, Packham J. Depression in RA patients treated with anti-TNF is common and under-recognized in the rheumatology clinic. *Rheumatology*. 2009;48:1152-4.
30. Maier S, Watkins L. Cytokines for psychologists: Implications of bidirectional immune-to-brain communication for understanding behavior, mood, and cognition. *Psychol Rev*. 1998;105:83-107.
31. Raison C, Capuron L, Miller A. Cytokines sing the blues: Inflammation and the pathogenesis of depression. *Trends Immunol*. 2006;27:24-31.
32. Dunn A, Wag J, Ando T. Effects of cytokines on cerebral neurotransmission. Comparison with the effects of stress. *Adv Exp Med Biol*. 1999;461:117-27.
33. Magni G, Moreschi C, Rigatti-Luchini S, Merskey H. Prospective study on the relationship between depressive symptoms and chronic muscle skeletal pain. *Pain*. 1994;56:289-97.
34. Conner T, Tennen H, Zautra A, Affleck G, Armeli S, Fifield J. Coping with rheumatoid arthritis pain in daily life: Within-person analyses reveal hidden vulnerability for the formerly depressed. *Pain*. 2006;126(1-3):198-209.
35. Zautra A, Parrish B, van Puymbroeck C, Tennen H, Davis M, Reich J, et al. Depression history, stress, and pain in rheumatoid arthritis patients. *J Behav Med*. 2007;30:187-97.
36. Katz P, Yelin E. The development of depressive symptoms among women with rheumatoid arthritis. *Arthritis Rheum*. 1995;38:49-56.
37. Fuller-Thompson E, Shaked Y. Factors associated with depression and suicidal ideation among individuals with arthritis or rheumatism: Findings from a representative community survey. *Arthritis Care Res (Hoboken)*. 2009;61:944-50.
38. Abdel-Nasser A, Abd El-Azim S, Taal E, El-Badawy S, Rasker J, Valkenburg H. Depression and depressive symptoms in rheumatoid arthritis patients: An analysis of their occurrence and determinants. *Br J Rheumatol*. 1998;37:391-7.
39. Covic T, Tyson G, Spencer D, Howe G. Depression in rheumatoid arthritis patients: Demographic, clinical, and psychological predictors. *J Psychosom Res*. 2006;60:469-76.
40. Kokima M, Kojima T, Suzuki S, Oguchi T, Oba M, Tsuchiya H, et al. Depression, inflammation, and pain in patients with rheumatoid arthritis. *Arthritis Rheum*. 2009;61:1018-24.
41. Dessein P, Joffe B, Stanwick A. High sensitivity C-reactive protein as a disease activity marker in rheumatoid arthritis. *J Rheumatol*. 2004;31:1095-7.
42. Jindal R, Thase M, Fasiczka A, Friedman E, Buysse D, Frank E, et al. Electroencephalographic sleep profiles in single-episode and recurrent unipolar forms of major depression. II: Comparison during remission. *Biol Psychiatry*. 2002;51:230-6.
43. Trehanie G, Lyons A, Kitas G. Suicidal ideation in patients with rheumatoid arthritis: Research may help identify patients at high risk. *BJM*. 2000;321:1290.
44. Timonen M, Vilo K, Hakko H, Sarkioja T, Ylikulju M, Meyer-Rochow V, et al. Suicides in persons suffering from rheumatoid arthritis. *Rheumatology*. 2003;42:287-91.
45. Rathbun A, Reed G, Harold L. The temporal relationship between depression and rheumatoid arthritis disease activity, treatment persistence and response: A systematic review. *Rheumatol*. 2013;52:1785-94.
46. DiMatteo M, Lepper H, Croghan T. Depression is a risk factor for noncompliance with medical treatment: Meta-analysis of the effects of anxiety and depression on patient adherence. *Arch Intern Med*. 2000;160:2101-7.
47. Matthey D, Dawes P, Hassell A, Brownfield A, Packham J. Effect of psychological distress on continuation of anti-tumor necrosis factor therapy in patients with rheumatoid arthritis. *J Rheumatol*. 2010;37:2021-4.
48. Lin E, Katon W, von Korff M, Tang L, Williams J, Kroenke K. Effect of improving depression care on pain and functional outcomes among older adults with arthritis: A randomized controlled trial. *JAMA*. 2003;290:1429-2428.
49. Joyce A, Smith P, Melin RK, Singh JA. Hidden cost of rheumatoid arthritis (RA): Estimating cost of comorbid cardiovascular disease and depression among patients with RA. *J Rheumatol*. 2009;36:743-52.